

Journal **Swissmedic**

12/2016
15. Jahrgang
15^e année

ISSN 2234-9456

**Amtliches Publikationsorgan
der Swissmedic, Schweizerisches
Heilmittel Institut, Bern**

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

Erscheint monatlich / Publication mensuelle

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

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

Seite	Seite
Im Brennpunkt	
Neue Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe in Kraft	1003
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Darzalex®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Daratumumabum)	1027
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Taltz®, Injektionslösung in einer Fertigspritze (Ixekizumabum)	1029
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Adasuve®, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation (Loxapinum)	1031
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Soolantra®, Crème (Ivermectinum)	1033
Medizinprodukte	
Sicherheitsmitteilung: Hyaluronsäure-Spritzen TOP-Q	1035
Arzneimittel Statistik	
Neuzulassung	1037
Revision und Änderung der Zulassung	1045
Änderung der Zulassungsinhaberin	1112
Widerruf der Zulassung	1120
Erlöschen der Zulassung	1125
Aufhebung der Sistierung	1127

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

Page	Page
Actualités	
Entrée en vigueur de la 9e Edition de la Pharmacopée Européenne	1015
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Darzalex®, Solution à diluer pour perfusion (Daratumumabum)	1028
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Taltz®, Solution injectable en seringue préremplie (Ixekizumabum)	1030
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Adasuve®, Poudre pour inhalation en récipient unidose (Loxapinum)	1032
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Soolantra®, Crème (Ivermectinum)	1034
Dispositifs médicaux	
Avis de sécurité : Seringues d'acide hyaluronique TOP-Q	1036
Miscellanées	
Nouvelle autorisation	1037
Révision et modification de l'autorisation	1045
Modification du titulaire d'AMM	1112
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	1120
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	1125
Levée de la suspension de mise sur le marché	1127

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 renouvable
- B Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire
- C Remise sur conseil des professionnels de la santé
- D Remise sur conseil spécialisé
- E Remise sans conseil spécialisé



Neue Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe in Kraft

Der Institutsrat hat die Ausgabe 9.0 der Europäischen Pharmakopöe auf den 1. Januar 2017 in Kraft gesetzt.

Seit 1. Januar 2017 ist die 9. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe in Kraft. Sie enthält alle geltenden Texte der 8. Ausgabe, die gegebenenfalls revidiert oder berichtigt sein können und neue Texte.

Oberhalb des Titels jeder Monographie und jedes Allgemeinen Kapitels sind die Ausgabe (Grundwerk mit Nachträgen) und die Referenznummer des betreffenden Texts angegeben: 4 Ziffern für Monographien und 7 Ziffern für Allgemeine Kapitel. Damit sind alle Texte und ihre nachfolgenden Fassungen sowohl im Grundwerk als auch in den Nachträgen eindeutig identifizierbar (siehe auch „Verzeichnis aller Texte“).

In der „Knowledge Data Base“ der Internetseite des EDQM wird die Ausgabe angegeben, in der die älteste Fassung eines Texts veröffentlicht wurde, wobei mit der 6. Ausgabe begonnen wurde.

Eine vertikale Linie am Textrand zeigt Textpassagen an, die inhaltlich revidiert oder berichtigt wurden. Eine horizontale Linie am Rand markiert Abschnitte, die gestrichen wurden. Wie in der englischen und französischen Originalausgabe sind diese Markierungen nicht notwendigerweise vollständig. Sie dienen dem Anwender zur Information und sind nicht Bestandteil des amtlichen Texts. Redaktionelle Änderungen sind in der Regel nicht gekennzeichnet.

Linien am Textrand, die bei revidierten oder berichteten Texten in der vorhergehenden Ausgabe vorhanden waren, werden mit jeder neuen Ausgabe gelöscht.

Ab der 9. Ausgabe ist am Beginn jedes Texts ein Barcode platziert mit einem Link zu ergänzenden Informationen zum Text (zum Beispiel «Knowledge Database») für Smartphones und Tablets mit der geeigneten App.

In den Texten der Europäischen Pharmakopöe wurden in der 9. Ausgabe folgende systematische Änderungen vorgenommen:

- Die Prüfung «Schwermetalle» wurde in den betreffenden Monographien gestrichen (siehe Pharmeuropa Online unter Nützliche Informationen).
- «Wasserfrei» wurde aus dem Titel der betreffenden Monographien gestrichen (siehe Pharmeuropa Online unter Nützliche Informationen)
- Im Allgemeinen Kapitel 4. Reagenzien wurde das Aussehen und die Teilchengröße bei der Beschreibung der Kieselgele zur Chromatographie gestrichen
- Der einleitende Text «Funktionalitätsbezogene Eigenschaften» wurde entsprechend dem Style Guide 2014 in den betreffenden Monographien aktualisiert.
- Alle Verunreinigungen werden von nun an wenn möglich einzeln mit vollständiger Struktur dargestellt.

Die Ph. Eur. 9.0 enthält folgende **neue** Texte:

ALLGEMEINER TEIL

- 2.7.35 Immunnephelometrische Bestimmung von Impfstoffkomponenten
- 2.8.25 Hochleistungsdünnenschicht-chromatographie von pflanzlichen Drogen und von Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen
- 5.2.12 Ausgangsmaterialien biologischen Ursprungs zur Herstellung von zellbasierten und gentherapeutischen Arzneimitteln
- 5.2.13 Gesunde Hühnerherden für die Herstellung von inaktivierten Impfstoffen für Tiere

MONOGRAPHIEGRUPPEN

Einzelmonographien zu Impfstoffen für Tiere
Infektiöse-Rhinotracheitis-Impfstoff (inaktiviert) für Rinder

Pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

- Akebiaspross
- Gardenienfrüchte
- Glockenwindenwurzel
- Pfingstrosenwurzel, rote
- Pfingstrosenwurzel, weisse
- Polygonum-cuspidatum-Wurzelstock mit Wurzel
- Polygonum-orientale-Früchte
- Roskastaniensamen
- Roskastaniensamentrockenextrakt, eingestellter
- Uncariazweige mit Dornen
- Zanthoxylum-bungeanum-Schale

Homöopathische Zubereitungen und Einzelmonographien zu Stoffen für homöopathische Zubereitungen

Magnesium fluoratum für homöopathische Zubereitungen

MONOGRAPHIEN A-Z

- Aprepitant
- Clopidogrelbesilat
- Clopidogrelhydrochlorid
- Escitalopram
- Fragmente tierischer Epithelien und Hautanhangesgebiote für Allergenzubereitungen
- Hydroxychloroquinsulfat
- Hymenopterengifte für Allergenzubereitungen
- Irinotecanhydrochlorid-Trihydrat
- Milben für Allergenzubereitungen
- Pollen für Allergenzubereitungen

Schimmelpilze für Allergenzubereitungen
Taalcitol-Monohydrat
Temozolomid
Teriparatid

Folgende Texte wurden inhaltlich **überarbeitet**:

ALLGEMEINER TEIL

- 2.4.24 Identifizierung und Bestimmung von Restlösungsmittern (Lösungsmittel-Rückstände)
- 2.5.28 Wasser in Gasen
- 2.9.6 Gleichförmigkeit des Gehalts einzeldosierter Arzneiformen
- 4 Reagenzien
- 5.2.3 Zellkulturen für die Herstellung von Impfstoffen für Menschen
- 5.8 Harmonisierung der Arzneibücher

MONOGRAPHIEGRUPPEN

Allgemeine Monographien

- Allergenzubereitungen
- Impfstoffe für Menschen
- Impfstoffe für Tiere

Monographien zu Darreichungsformen

- Pulver zur kutanen Anwendung
- Tampons, wirkstoffhaltige

Einzelmonographien zu Impfstoffen für Tiere

- Adenovirose-Impfstoff (inaktiviert) für Hunde
- Aujeszky'sche-Krankheit-Impfstoff (inaktiviert) für Schweine
- Aviäres-Paramyxovirus-3-Impfstoff (inaktiviert) für Truthühner
- Calicivirose-Impfstoff (inaktiviert) für Katzen
- Chlamydien-Impfstoff (inaktiviert) für Katzen
- Cholera-Impfstoff (inaktiviert) für Geflügel
- Colibacillose-Impfstoff (inaktiviert) für neugeborene Ferkel
- Colibacillose-Impfstoff (inaktiviert) für neugeborene Wiederkäuer
- Coronavirusdiarrhoe-Impfstoff (inaktiviert) für Kälber
- Egg-Drop-Syndrom-'76-Impfstoff (inaktiviert)
- Enzootische-Pneumonie-Impfstoff (inaktiviert) für Schweine
- Furunkulose-Impfstoff (inaktiviert, injizierbar, mit öligem Adjuvans) für Salmoniden
- Hämorrhagische-Krankheit-Impfstoff (inaktiviert) für Kaninchen
- Herpesvirus-Impfstoff (inaktiviert) für Pferde
- Infektiöse-Anämie-Lebend-Impfstoff für Hühner
- Infektiöse-Bronchitis-Impfstoff (inaktiviert) für Geflügel

Infektiöse-Bursitis-Impfstoff (inaktiviert) für Geflügel	Barium chloratum für homöopathische Zubereitungen
Infektiöse-Panleukopenie-Impfstoff (inaktiviert) für Katzen	Calcium iodatum für homöopathische Zubereitungen
Infektiöse-Panleukopenie-Lebend-Impfstoff für Katzen	Homöopathische Zubereitungen
Influenza-Impfstoff (inaktiviert) für Pferde	Ignatia für homöopathische Zubereitungen
Influenza-Impfstoff (inaktiviert) für Schweine	Magnesium phosphoricum für homöopathische Zubereitungen
Kaltwasser-Vibriose-Impfstoff (inaktiviert) für Salmoniden	Nux vomica für homöopathische Zubereitungen
Leptospirose-Impfstoff (inaktiviert) für Hunde	Urtinkturen für homöopathische Zubereitungen
Leptospirose-Impfstoff (inaktiviert) für Rinder	Vorschriften zur Herstellung homöopathischer konzentrierter Zubereitungen und zur Potenzierung
Leukose-Impfstoff (inaktiviert) für Katzen	Wirkstofffreie Kugelchen für homöopathische Zubereitungen
Mannheimia-Impfstoff (inaktiviert) für Rinder	
Mannheimia-Impfstoff (inaktiviert) für Schafe	
Maul-und-Kluenseuche-Impfstoff (inaktiviert) für Wiederkäuer	
Mycoplasma-gallisepticum-Impfstoff (inaktiviert)	MONOGRAPHIEN A-Z
Newcastle-Krankheit-Impfstoff (inaktiviert)	Abacavirsulfat
Parvovirose-Impfstoff (inaktiviert) für Hunde	Acamprosat-Calcium
Parvovirose-Impfstoff (inaktiviert) für Schweine	Acarbose
Pasteurella-Impfstoff (inaktiviert) für Schafe	Acetabulolhydrochlorid
Rhinotracheitis-Virus-Impfstoff (inaktiviert) für Katzen	Aceclofenac
Rotavirusdiarrhoe-Impfstoff (inaktiviert) für Kälber	Acemetacin
Salmonella-Enteritidis-Impfstoff (inaktiviert) für Hühner	Acesulfam-Kalium
Salmonella-Typhimurium-Impfstoff (inaktiviert) für Hühner	Acetazolamid
Schweinerotlauf-Impfstoff (inaktiviert)	Acetylcholinchlorid
Tollwut-Impfstoff (inaktiviert) für Tiere	Acetylcysteine
Vibriose-Impfstoff (inaktiviert) für Salmoniden	Acetylsalicylsäure
Virusdiarrhoe-Impfstoff (inaktiviert) für Rinder	N-Acetyltryptophan
Yersiniose-Impfstoff (inaktiviert) für Salmoniden	N-Acetyltyrosin
Pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen	Acitretin
Kap-Aloe	Adapalen
Birkenblätter	Adenin
Braunellenähren	Adipinsäure
Cascarattrockenextrakt, eingestellter	Alanin
Kamille, römische	Alfadex
Mastix	Alginsäure
Johanniskraut	Allopurinol
Johanniskrautrockenextrakt, quantifizierter	Almagat
Mäusedornwurzelstock	Alprenololhydrochlorid
Homöopathische Zubereitungen und Einzemonographien zu Stoffen für homöopathische Zubereitungen	Aluminiumchlorid-Hexahydrat
Agaricus phalloides für homöopathische Zubereitungen	Aluminiumhydroxid zur Adsorption, wasserhaltiges
Ammonium carbonicum für homöopathische Zubereitungen	Aluminiumkaliumsulfat
Aurum muriaticum natronatum für homöopathische Zubereitungen	Aluminumoxid, wasserhaltiges / Algeldrat
	Aluminiumphosphat, wasserhaltiges
	Aluminiumphosphat-Gel
	Aluminiumsulfat
	Alverincitrat
	Amantadinhydrochlorid
	Ambroxolhydrochlorid
	Amidotrizoësäure-Dihydrat
	4-Aminobenzoësäure
	Aminocapronsäure
	Aminoglutethimid
	Amiodaronhydrochlorid
	Amisulprid
	Amitriptylinhydrochlorid

Ammoniak-Lösung, konzentrierte	Calciumhydrogenphosphat
Ammoniumbromid	Calciumhydrogenphosphat-Dihydrat
Ammoniumchlorid	Calciumhydroxid
Ammoniumglycyrrhizat	Calciumlactat
Ammoniumhydrogencarbonat	Calciumlactate-Monohydrat
Ammoniummethacrylat-Copolymer (Typ A)	Calciumlactat-Pentahydrat
Ammoniummethacrylat-Copolymer (Typ B)	Calciumlactat-Trihydrat
Amoxicillin-Natrium	Calciumlävulinat-Dihydrat
Ampicillin	Calciumlevofolinat-Pentahydrat
Ampicillin-Natrium	Calciumpantothenat
Antazolinhydrochlorid	Calciumsulfat-Dihydrat
Äpfelsäure	Caprylsäure
Arginin	Captopril
Argininaspartat	Carbachol
Argininhydrochlorid	Carbamazepin
Articainhydrochlorid	Carbasalat-Calcium
Ascorbinsäure	Carbidopa-Monohydrat
Asparagin-Monohydrat	Carbocistein
Aspartam	Carbomere
Aspartinsäure	Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A)
Atomoxetinhydrochlorid	Carboxymethylstärke-Natrium (Typ B)
Atorvastatin-Calcium-Trihydrat	Carboxymethylstärke-Natrium (Typ C)
Azithromycin	Carisoprodol
Bariumsulfat	Carmellose
Beclometasondipropionat	Carmellose-Calcium
Benazeprilhydrochlorid	Carmellose-Natrium
Benserazidhydrochlorid	Carmellose-Natrium, niedrig substituiertes
Bentonit	Carvedilol
Benzbromaron	Cefaclor-Monohydrat
Benzoesäure	Cefamandolnafat
Betacarotin	Cefoperazon-Natrium
Betadex	Cefprozil-Monohydrat
Betahistindimesilat	Ceftazidim-Pentahydrat
Betaxololhydrochlorid	Celecoxib
Bezafibrat	Cellulose mikrokristalline
Bicalutamid	Celluloseacetat
Biotin	Celluloseacetatbutyrat
Biperidenhydrochlorid	Celluloseacetatphthalat
Borsäure	Cellulosepulver
Brompheniraminmaleat	Cetylstearylisononanoat
Buflomedilhydrochlorid	Chenodesoxycholsäure
Bupivacainhydrochlorid	Chitosanhydrochlorid
Butylhydroxyanisol	Chloralhydrat
Butylmethacrylat-Copolymer, basisches	Chlorobutanol
Calcipotriol	Chloroquinphosphat
Calciumacetat, wasserfreies	Chloroquinsulfat
Calciumascorbat	Chlorphenaminmaleat
Calciumcarbonat	Chlorpromazinhydrochlorid
Calciumchlorid-Dihydrat	Chlorpropamid
Calciumchlorid-Hexahydrat	Chlorprothixenhydrochlorid
Calciumdobeisilat-Monohydrat	Chlortetracyclinhydrochlorid
Calciumfolinat	Cholesterol zur parenteralen Anwendung
Calciumglucoheptonat	Chondroitinsulfat-Natrium
Calciumgluconat	Ciclesonid
Calciumgluconat zur Herstellung von teralia	Ciclopirox
Calciumgluconat, wasserfreies	Ciclopirox-Olamin
Calciumglycerophosphat	Ciclosporin
	Cilastatin-Natrium

Paren-

Cimetidin	Disopyramidphosphat
Cimetidinhydrochlorid	Disulfiram
Cinchocainhydrochlorid	Dobutaminhydrochlorid
Cinnarizin	Docetaxel
Ciprofloxacin	Docetaxel-Trihydrat
Ciprofloxacinhydrochlorid	Docusat-Natrium
Citalopramhydrobromid	Dodecylgallat
Citalopramhydrochlorid	Domperidon
Citronensäure	Domperidonmaleat
Citronensäure-Monohydrat	Dopaminhydrochlorid
Clarithromycin	Dopexamindihydrochlorid
Clebopridmalat	Dosulepinhydrochlorid
Clodronat-Dinatrium-Tetrahydrat	Doxapramhydrochlorid
Clofazimin	Doxepinhydrochlorid
Clomipraminhydrochlorid	Doxycyclinhyclat
Clopamid	Doxycyclin-Monohydrat
Clopidogrelhydrogensulfat	Droperidol
Clozapin	Duloxetinhydrochlorid
Coffein	Dutasterid
Coffein-Monohydrat	Edetinsäure
Colecalciferol-Konzentrat, wasserdispergierbares	Eisen(II)-gluconat
Colecalciferol-Trockenkonzentrat	Eisen(III)-chlorid-Hexahydrat
Colestyramin	Enalaprilat-Dihydrat
Copovidon	Enalaprilmaleat
Croscarmellose-Natrium	Enoxolon
Crospovidon	Entacapon
Cyclophosphamid	Ephedrin
Cysteinhydrochlorid-Monohydrat	Epinastinhydrochlorid
Cystin	Ergocalciferol
Deferoxaminmesilat	Ergotamintartrat
Demeclocyclinhydrochlorid	Erythromycin
Deptropincitrat	Erythromycinestolat
Desipraminhydrochlorid	Erythromycinethylsuccinat
Desloratadin	Erythromycinlactobionat
Dexamethasonacetat	Erythromycinstearat
Dexchlorpheniraminmaleat	Esketaminhydrochlorid
Dexpanthenol	Essigsäure 99 %
Dextran 1 zur Herstellung von Parenteralia	Etacrynsäure
Dextran 40 zur Herstellung von Parenteralia	Etamsylat
Dextran 60 zur Herstellung von Parenteralia	Ethacridinlactat-Monohydrat
Dextran 70 zur Herstellung von Parenteralia	Ethambutoldihydrochlorid
Dextranomer	Ethionamid
Dextrin	Ethosuximid
Diazepam	Ethylcellulose
Dichlormethan	Ethyleniamin
Diclofenac-Kalium	Etidronat-Dinatrium
Diclofenac-Natrium	Etilefrinhydrochlorid
Didanosin	Etodolac
Diethylcarbamazin-dihydrogencitrat	Etofenamat
Diltiazemhydrochlorid	Etoposid
Dimethylacetamid	Famotidin
Dimethylsulfoxid	Fenbufen
Dimeticon	Fenofibrat
Diosmin	Fexofenadinhydrochlorid
Diprophyllin	Flavoxathydrochlorid
Dirithromycin	Flecainidacetat
Disopyramid	Fluconazol
	Flucytosin

Fludarabinphosphat	Hydroxypropylcellulose
Flumequin	Hydroxyzindihydrochlorid
Fluorouracil	Hymecromon
Fluoxetinhydrochlorid	Hypromellose
Flupentixoldihydrochlorid	Hypromellosephthalat
Fluphenazindecanoat	Ibuprofen
Fluphenazindihydrochlorid	Ifosfamid
Fluphenazinenantat	Imipraminhydrochlorid
Flurbiprofen	Indapamid
Flutamid	Indinavirsulfat
Flutrimazol	Indometacin
Fluvastatin-Natrium	Iodixanol
Fluvoxaminmaleat	Iohexol
Foscarnet-Natrium-Hexahydrat	Iopamidol
Fosfomycin-Calcium	Iopromid
Fosfomycin-Natrium	Lotrolan
Fosfomycin-Trometamol	Loxaglinsäure
Fosinopril-Natrium	Irbesartan
Fulvestrant	Isoleucin
Furosemid	Isoniazid
Gabapentin	Isotretinoin
Galantaminhydrobromid	Isoxsuprinhydrochlorid
Ganciclovir	Ivermectin
Gemcitabinhydrochlorid	Josamycin
Gemfibrozil	Kaliumacetat
Glibenclamid	Kaliumbromid
Gliclazide	Kaliumcarbonat
Glucosaminhydrochlorid	Kaliumchlorid
Glucosaminsulfat-Kaliumchlorid	Kaliumcitrat
Glucosaminsulfat-Natriumchlorid	Kaliumdihydrogenphosphat
Glucose	Kaliumhydrogenaspartat-Hemihydrat
Glucose-Sirup	Kaliumhydrogencarbonat
Glucose-Sirup, Sprühgetrockneter	Kaliumhydrogentartrat
Glutaminsäure	Kaliumhydroxit
Glutathion	Kaliumiodid
Glycerol	Kaliummetabisulfit
Glycerol 85 %	Kaliummonohydrogenphosphat
Glycerol-Formal	Kaliumnatriumtartrat-Tetrahydrat
Glycerolmonolinoleat	Kaliumnitrat
Glycerolmonooleat	Kaliumperchlorat
Glycerolmonostearat 40 – 55	Kaliumsorbit
Glycin	Kaliumsulfat
Guaifenesin	Ketaminhydrochlorid
Guanethidinmonosulfat	Ketoconazol
Halofantrinhydrochlorid	Ketoprofen
Harnstoff	Ketorolac-Trometamol
Heparin-Calcium	Kupfer(II)-sulfat
Heparine, niedermolekulare	Labetalolhydrochlorid
Heparin-Natrium	Lactobionsäure
Heptaminolhydrochlorid	Lactose
Hexetidin	Lactose-Monohydrat
Histidin	Lamivudin
Histidinhydrochlorid-Monohydrat	Lamotrigin
Hydralazinhydrochlorid	Leflunomid
Hydroxycarbamid	Leucin
Hydroxyethylcellulose	Levamisolhydrochlorid
Hydroxyethylstärken	Levetiracetam
Hydroxypropylbetadex	Levocarnitin

Levodopa	Methenamin, racemisches
Lidocainhydrochlorid	Methionin
Lincomycinhydrochlorid-Monohydrat	Methionin, racemisches
Lithiumcarbonat	Methotrexat
Lithiumcitrat	Methylcellulose
Lopinavir	Methyldopa
Losartan-Kalium	Methylhydroxyethylcellulose
Lovastatin	Methylphenidathydrochlorid
Lufenuron für Tiere	N-Methylpyrrolidon
Lysinacetat	Metoclopramid
Lysinhydrochlorid	Metoclopramidhydrochlorid
Macrogol-20-glycerolmonostearat	Metolazon
Macrogole	Metoprololsuccinat
Macrogolglycerolcaprylocaprate	Metoprololtartrat
Macrogolglycerol-hydroxystearat	Metrifonat
Macrogolglycerollaurate	Metronidazol
Macrogolglycerollinoleate	Metronidazolbenzoat
Macrogolglycerololeate	Mexiletinhydrochlorid
Macrogolglycerolricinoleat	Milchsäure
Macrogolglycerolstearate	(S)-Milchsäure
Macrogolstearate	Minocyclinhydrochlorid-Dihydrat
Magaldrat	Minoxidil
Magnesiumacetat-Tetrahydrat	Modafinil
Magnesiumaspartat-Dihydrat	Molsidomin
Magnesiumcarbonat, leichtes basisches	Montelukast-Natrium
Magnesiumcarbonat, schweres basisches	Mycophenolatmofetil
Magnesiumchlorid-4,5-Hydrat	Nabumeton
Magnesiumchlorid-Hexahydrat	Nadolol
Magnesiumcitrat	Naftidrofurylhydrogenoxalat
Magnesiumcitrat-Dodecahydrat	Nalidixinsäure
Magnesiumcitrat-Nonahydrat	Naproxen
Magnesiumgluconat	Naproxen-Natrium
Magnesiumglycerophosphat	Nateglinid
Magnesiumhydroxid	Natrium-(S)-lactat-Lösung
Magnesiumlactat-Dihydrat	Natriumacetat-Trihydrat
Magnesiumoxid, leichtes	Natriummalendronat-Trihydrat
Magnesiumoxid, schweres	Natriumalginat
Magnesiumperoxid	Natriumamidotrizoat
Magnesiumpidolat	Natriumaminosalicylat-Dihydrat
Magnesiumsulfat-Heptahydrat	Natriumascorbat
Magnesiumtrisilikat	Natriumbenzoat
Maleinsäure	Natriumbenzoat
Maltodextrin	Natriumbromid
Mangangluconat	Natriumcalciumedetat
Manganglycerophosphat, wasserhaltiges	Natriumcaprylat
Mangansulfat-Monohydrat	Natriumcarbonat
Mannitol	Natriumcarbonat-Decahydrat
Mefloquinhydrochlorid	Natriumcarbonat-Monohydrat
Meglumin	Natriumchlorid
Meloxicam	Natriumcitrat
Mepivacainhydrochlorid	Natriumcromoglicat
Meprobamat	Natriumcyclamat
Mepyraminmaleat	Natriumdihydrogenphosphat-Dihydrat
Meropenem-Trihydrat	Natriumedetat
Mesalazin	Natriumethyl-4-hydroxybenzoat
Mesna	Natriumglycerophosphat, wasserhaltiges
Metamizol-Natrium-Monohydrat	Natriumhyaluronat
Metforminhydrochlorid	Natriumhydroxid

Natriumiodid	Pantoprazol-Natrium-Sesquihydrat
Natriumlactat-Lösung	Paracetamol
Natriummabisulfit	Paroxetinhydrochlorid
Natriummethyl-4-hydroxybenzoat	Paroxetinhydrochlorid-Hemihydrat
Natriummolybdat-Dihydrat	Pefloxacinmesilat-Dihydrat
Natriummonohydrogenphosphat	Pemetrexed-Dinatrium-Heptahydrat
Natriummonohydrogenphosphat-Dihydrat	Penbutololsulfat
Natriummonohydrogenphosphat-Dodecahydrat	Penicillamin
Natriumnitrit	Pentamidindiisetonat
Natriumperborat, wasserhaltiges	Pentobarbital-Natrium
Natriumphenylbutyrat	Pentoxifyllin
Natriumpolystyrolsulfonat	Phenazon
Natriumpropionat	Pheniraminmaleat
Natriumpropyl-4-hydroxybenzoat	Phenolphthalein
Natriumsalicylat	Phenylalanin
Natriumsulfat, wasserfreies	Phenylbutazon
Natriumsulfat-Decahydrat	Phenylpropanolamin-hydrochlorid
Natriumsulfit	Phentyoin
Natriumsulfit-Heptahydrat	Phentyoin-Natrium
Natriumtetraborat / Borax	Phloroglucin
Natriumthiosulfat	Phloroglucin-Dihydrat
Natriumvalproat	Phosphorsäure 10 %
Neohesperidin-dihydrochalcon	Phosphorsäure 85 %
Nevirapin	Phtalylsulfathiazol
Nevirapin-Hemihydrat	Picotamid-Monohydrat
Nicethamid	Pindolol
Nicosamid	Pioglitazonhydrochlorid
Nicotinamid	Pipemidinsäure-Trihydrat
Nicotinsäure	Piperacillin
Nifluminsäure	Piperacillin-Natrium
Nifuroxazid	Piperazinadipat
Nilutamid	Piperazincitrat
Nimesulid	Piperazin-Hexahydrat
Nizatidin	Piracetam
Nonoxinol 9	Piretanid
Norethisteronacetat	Piroxicam
Norfloxacin	Pivmecillinamhydrochlorid
Nortriptylinhydrochlorid	Poly(vinylacetat)
Nystatin	Poly(vinylalkohol)
Octoxinol 10	Polyacrylat-Dispersion 30 %
Octyldodecanol	Polysorbat 20
Octylgallat	Polysorbat 40
Ofloxacin	Polysorbat 60
Olanzapin	Polysorbat 80
Olmesartanmedoxomil	Povidon
Olsalazin-Natrium	Pramipexoldihydrochlorid-Monohydrat
Omeprazol-Natrium	Pravastatin-Natrium
Orciprenalinsulfat	Prazepam
Orphenadrincitrat	Praziquantel
Orphenadrinhydrochlorid	Prilocain
Oxolinsäure	Prilocainhydrochlorid
Oxybuprocaïnhydrochlorid	Primidon
Oxybutyninhydrochlorid	Probenecid
Oxytetracyclin-Dihydrat	Procainamidhydrochlorid
Oxytetracyclinhydrochlorid	Procainhydrochlorid
Paclitaxel	Prolin
Palmitoylascorbinsäure	Promethazinhydrochlorid
Pamidronat-Dinatrium-Pentahydrat	Propacetamolhydrochlorid

Propafenonhydrochlorid	Sorbitansesquioleat
Propranololhydrochlorid	Sorbitantrioleat
Propylenglycol	Sotalolhydrochlorid
Propylenglycolmonolaurat	Spiramycin
Propylgallat	Sucralfat
Propylthiouracil	Sucralose
Propyphenazon	Sulbactam-Natrium
Protaminsulfat	Sulfacetamid-Natrium
Proxyphyllin	Sulfadiazin
Pyrantelembonat	Sulfadimethoxin
Pyrazinamid	Sulfadimidin
Pyridostigminbromid	Sulfadoxin
Pyridoxinhydrochlorid	Sulfafurazol
Pyrrolidon	Sulfaguanidin
Quetiapinfumarat	Sulfamerazin
Quinaprilhydrochlorid	Sulfamethizol
Raloxifenhydrochlorid	Sulfamethoxazol
Ranitidinhydrochlorid	Sulfanilamid
Ribavirin	Sulfasalazin
Riboflavinphosphat-Natrium	Sulfathiazol
Rifampicin	Sulfinpyrazon
Rifamycin-Natrium	Sulindac
Rifaximin	Sulpirid
Risedronat-Natrium-2,5-Hydrat	Sultamicillin
Ritonavir	Sultamicillintosilat-Dihydrat
Rivastigmin	Sumatriptansuccinat
Rivastigminhydrogentartrat	Suxibuzon
Rizatriptanbenzoat	Tamsulosinhydrochlorid
Rocuroniumbromid	Teicoplanin
Ropivacainhydrochlorid-Monohydrat	Tenoxicam
Rosuvastatin-Calcium	Terazosinhydrochlorid-Dihydrat
Roxithromycin	Tetracainhydrochlorid
Saccharin	Tetracyclin
Saccharin-Natrium	Tetracyclinhydrochlorid
Saccharosemonopalmitat	Theobromin
Saccharosestearat	Theophyllin
Salicylsäure	Theophyllin-Ethylendiamin
Salpetersäure	Theophyllin-Ethylendiamin-Hydrat
Salzsäure 10 %	Theophyllin-Monohydrat
Salzsäure 36 %	Thiamazol
Saquinavirmesilat	Thiaminchloridhydrochlorid
Schellack	Thiaminnitrat
Schwefelsäure	Thiamphenicol
Selegilinhydrochlorid	Thioridazin
Serin	Thioridazinhydrochlorid
Sertralinhydrochlorid	Threonin
Sildenafilcitrat	Tiabendazol
Siliciumdioxid zur dentalen Anwendung	Tiapridhydrochlorid
Siliciumdioxid, hochdisperse	Tiaprofensäure
Siliciumdioxid, hochdisperse, hydrophobes	Ticlopidinhydrochlorid
Siliciumdioxid-Hydrat	Tildihydrochlorid-Hemihydrat
Simeticon	Timololmaleat
Simvastatin	Tinidazol
Sorbinsäure	Tiotropiumbromid-Monohydrat
Sorbitanmonolaurat	Titandioxid
Sorbitanmonooleat	Tizanidinhydrochlorid
Sorbitanmonopalmitat	DL- α -Tocopherolhydrogensuccinat
Sorbitanmonostearat	RRR- α -Tocopherolhydrogensuccinat

Tolbutamid
 Ton, weisser
 Torasemid
 Tramadolhydrochlorid
 Tranexamsäure
 Trapidil
 Trehalose-Dihydrat
 Tretinoin
 Triamcinolonhexacetonid
 Tribenosid
 Tributylacetylcitrat
 Tricalciumphosphat
 Triethylcitrat
 Triflusal
 Triglyceride, mittelkettige
 Trimebutinmaleat
 Trimethadion
 Trimethoprim
 Trimipraminmaleat
 Tri-*n*-butylphosphat
 Trolamin
 Trometamol
 Troxerutin
 Tryptophan
 Tyrosin
 Ursodesoxycholsäure
 Valaciclovirhydrochlorid
 Valaciclovirhydrochlorid, wasserhaltiges
 Valin
 Valproinsäure
 Valsartan
 Vancomycinhydrochlorid
 Venlafaxinhydrochlorid
 Verapamilhydrochlorid
 Vigabatrin
 Voriconazol
 Weinsäure
 Wollwachs, hydriertes
 Xylose
 Zidovudin
 Zinkgluconat
 Zinn(II)-chlorid-Dihydrat
 Ziprasidonhydrochlorid-Monohydrat
 Zopiclon
 Zucker-Stärke-Pellets
 Zuclopenthixoldecanoat

ALLGEMEINER TEIL

2.2.27 Dünnschichtchromatographie

MONOGRAPHIEGRUPPEN

Einzelmonographien zu Radioaktiven Arzneimitteln und Ausgangsmaterialien für radioaktive Arzneimittel
 Iobenguansulfat zur Herstellung von radioaktiven Arzneimitteln

Homöopathische Zubereitungen und Einzelmonographien zu Stoffen für homöopathische Zubereitungen
 Hydrastis canadensis für homöopathische Zubereitungen
 Hyoscyamus für homöopathische Zubereitungen
 Sulfur für homöopathische Zubereitungen

MONOGRAPHIEN A-Z

Amorolfinhydrochlorid
 Calciumstearat
 Cellulose, mikrokristalline und Carmellose-Natrium
 Gelatine
 Glucose-Monohydrat
 Guar
 Guargalactomannan
 Gummi, sprühgetrocknetes Arabisches
 Isofluran
 Macrogol-Poly(vinylalkohol)-Pfropfcopolymer
 Magnesiumstearat
 Mirtazapin
 Natriumstearylumarat
 Oxaliplatin
 Poly(vinylacetat)-Dispersion 30 %
 Selamectin für Tiere
 Stärke, vorverkleisterte
 Stearinäsure
 Talkum
 Wollwachs
 Xanthangummi
 Zinkchlorid

Weiter wurden die nachfolgenden Texte **korrigiert**:

Die folgenden Texte waren Gegenstand der **Internationalen Harmonisierung** der Arzneibücher (siehe Kapitel „5.8 Harmonisierung der Arzneibücher“):

MONOGRAPHIEN A-Z

Carmellose
Cellulosepulver
Cellulose, mikrokristalline
Croscarmellose-Natrium
Povidon

Bei den nachstehenden Texten wurde **der Titel geändert:**

Lactose, wasserfreie *wird zu*
Lactose

Lufenuron (wasserfrei) für Tiere *wird zu*
Lufenuron für Tiere

Magnesiumcitrat, wasserfreies *wird zu*
Magnesiumcitrat

Natriumcarbonat, wasserfreies *wird zu*
Natriumcarbonat

Natriummonohydrogenphosphat, wasserfreies
wird zu

Natriummonohydrogenphosphat
Natriumsulfit, wasserfreies *wird zu*
Natriumsulfit

Nevirapin, wasserfreies *wird zu*
Nevirapin

Niclosamid, wasserfreies *wird zu*
Niclosamid

Paroxetinhydrochlorid, wasserfreies *wird zu*
Paroxetinhydrochlorid

Phloroglucin, wasserfreies *wird zu*
Phloroglucin

Theophyllin-Ethylendiamin, wasserfreies *wird zu*
Theophyllin-Ethylendiamin

Torasemid, wasserfreies *wird zu*
Torasemid

Valaciclovirhydrochlorid, wasserfreies *wird zu*
Valaciclovirhydrochlorid

MONOGRAPHIEGRUPPEN

Panleukopenie-Impfstoff (inaktiviert) für Katzen
wird zu
Infektiöse-Panleukopenie-Impfstoff (inaktiviert)
für Katzen (nur Deutsch)

Panleukopenie-Lebend-Impfstoff für Katzen
wird zu

Infektiöse-Panleukopenie-Lebend-Impfstoff für
Katzen (nur Deutsch)

MONOGRAPHIEN A-Z

Ampicillin, wasserfreies *wird zu*
Ampicillin

Beclometasondipropionat, wasserfreies *wird zu*
Beclometasondipropionat

Calcipotriol, wasserfreies *wird zu*
Calcipotriol

Calciumacetat, wasserfreies *wird zu*
Calciumacetat

Calciumhydrogenphosphat, wasserfreies *wird zu*
Calciumhydrogenphosphat

Calciumlactat, wasserfreies *wird zu*
Calciumlactat

Chlorobutanol, wasserfreies *wird zu*
Chlorobutanol

Citronensäure, wasserfreie *wird zu*
Citronensäure

Docetaxel, wasserfreies *wird zu*
Docetaxel

Ephedrin, wasserfreies *wird zu*
Ephedrin

Glucose, wasserfreie *wird zu*
Glucose

Kupfer(II)-sulfat, wasserfreies *wird zu*
Kupfer(II)-sulfat

Zu beachten:

Durch die Ph. Eur. 9.0 wird keine Monographie der Ph. Helv. abgelöst.

Der Nachtrag 9.1 zur Ph. Eur. 9 wird am 1. April 2017 in Kraft treten.

Die Pharmakopöe

Die gültige Pharmakopöe in der Schweiz umfasst die 9. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe (Ph. Eur.9) sowie die 11. Ausgabe der Schweizerischen Pharmakopöe (Ph. Helv.11) mit dem Supplement 11.2.

Die Ph. Eur.9 wird im Original vom Europarat herausgegeben. Sie kann in Deutsch und Französisch beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern (www.bundespublikationen.admin.ch), bezogen werden.

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

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



Entrée en vigueur de la 9^e Edition de la Pharmacopée Européenne

Le Conseil de l'institut a fixé l'entrée en vigueur de la 9^e Edition de la Pharmacopée Européenne au 1^{er} janvier 2017.

La 9^e Edition de la Pharmacopée Européenne est entrée en vigueur le 1^{er} janvier 2017. Elle comprend l'ensemble des textes publiés dans la 8e Edition, éventuellement révisés ou corrigés, et des nouveaux textes.

Chaque monographie et chapitre général présente au-dessus de son titre la date de version (par exemple 01/2017 pour un texte nouveau ou révisé pour la 9^e Edition), complétée par « corrigé X.X » si une version corrigée de ce texte a été publiée ultérieurement dans le supplément X.X, et le numéro de référence du texte (4 chiffres pour une monographie et 5 chiffres pour un chapitre général). La date de version, éventuellement complétée par « corrigé X.X », permet d'identifier, pour chaque texte, les versions successivement publiées au cours des éditions.

L'ouvrage dans lequel cette version a été publiée pour la 1^{re} fois est indiqué dans la base de données Knowledge, consultable sur le site internet de l'EDQM.

Les parties des textes qui ont été révisées ou corrigées sont indiquées par un trait vertical dans la marge et celles qui ont été supprimées sont indiquées par un trait horizontal dans la marge. Ces indications sont toutefois publiées à titre d'information et ne sont pas nécessairement exhaustives ; elles ne constituent pas une partie officielle des textes. Les modifications rédactionnelles ne sont pas signalées.

Les traits dans la marge figurant dans les textes révisés et corrigés de la précédente édition sont systématiquement supprimés à chaque nouvelle édition.

A partir de la 9^e Edition, un code-barres placé au début des textes permet d'accéder à des informations complémentaires sur le texte (par exemple celles de la base de données Knowledge) via un smartphone ou une tablette avec l'appli appropriée.

Les textes de la Pharmacopée Européenne ont fait l'objet des décisions et modifications systématiques suivantes pour la 9^e Edition.

- L'essai des métaux lourds a été supprimé des monographies concernées (voir Pharmeuropa en ligne sous Informations pratiques).
- « Anhydre » a été supprimé du titre des monographies concernées (voir Pharmeuropa en ligne sous Informations pratiques).
- L'aspect et la granulométrie des gels de silice pour chromatographie ont été supprimés de leur description dans le chapitre général 4. Réactifs.
- L'introduction de la section « Caractéristiques liées à la fonctionnalité » a été mise à jour selon le Guide de rédaction 2014, dans les monographies concernées.
- Toutes les impuretés sont désormais présentées de façon séparée avec une formule développée complète, chaque fois que possible.

La Pharmacopée Européenne 9.0 contient les **nouveaux** textes suivants:

CHAPITRES GÉNÉRAUX

- 2.7.35. Immunonéphélométrie pour le dosage des composants de vaccins
 2.8.25. Chromatographie sur couche mince haute performance des drogues végétales et préparations à base de drogue végétale
 5.2.12. Matières premières d'origine biologique utilisées pour la production des médicaments à base des cellules et des médicaments de thérapie génique
 5.2.13. Elevages sains de poulets pour la production de vaccins inactivés pour usage vétérinaire

MONOGRAPHIES**Vaccins pour usage vétérinaire**

Vaccin inactivé de la rhinotrachéite infectieuse bovine

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Akebia (tige d')
 Codonopsis (racine de)
 Jasmin du cap (fruit de)
 Marron d'Inde
 Marron d'Inde (extrait sec titré de)
 Pivoine (racine blanche de)
 Pivoine (racine rouge de)
 Polygonum cuspidatum (rhizome et racine de)
 Polygonum orientale (fruit de)
 Uncaria rhynchophylla (rameau d') avec épines
 Zanthoxylum bungeanum (péricarpe de)

Préparations homéopathiques

Magnesia fluorata pour préparations homéopathiques

Monographies

Acariens pour produits allergènes
 Aprépitant
 Clopidogrel (bésilate de)
 Clopidogrel (chlorhydrate de)
 Escitalopram
 Fragments d'épithélium et phanères d'animaux pour produits allergènes
 Hydroxychloroquine (sulfate d')
 Irinotécan (chlorhydrate de) trihydraté
 Moisissures pour produits allergènes
 Pollens pour produits allergènes
 Tacalcitol monohydraté
 Témozolomide
 Tériparatide
 Venins d'hyménoptères pour produits allergènes

Les textes ci-après ont été **révisés**:

CHAPITRES GÉNÉRAUX

- 2.4.24. Identification et contrôle des solvants résiduels
 2.5.28. Teneur en eau dans les gaz
 2.9.6. Uniformité de teneur des préparations unidoses
 4. Réactifs
 5.2.3. Substrats cellulaires utilisés pour la production de vaccins pour usage humain
 5.8. Harmonisation des pharmacopées

MONOGRAPHIES**Monographies générales**

Produits allergènes
 Vaccins pour usage humain
 Vaccins pour usage vétérinaire

Formes pharmaceutiques

Poudres pour application cutanée
 Tampons médicamenteux

Vaccins pour usage vétérinaire

Vaccin inactivé de la bronchite infectieuse aviaire
 Vaccin inactivé de la bursite infectieuse aviaire
 Vaccin inactivé de la calicivirus du chat
 Vaccin inactivé de la chlamydiose du chat
 Vaccin inactivé de la colibacillose néonatale des porcelets
 Vaccin inactivé de la colibacillose néonatale des ruminants
 Vaccin inactivé de l'adénovirose canine
 Vaccin inactivé de la diarrhée virale bovine
 Vaccin inactivé de la fièvre aphteuse pour ruminants
 Vaccin inactivé de la grippe équine
 Vaccin inactivé de la grippe porcine
 Vaccin inactivé de la leptospirose bovine
 Vaccin inactivé de la leptospirose canine
 Vaccin inactivé de la leucose féline
 Vaccin inactivé de la maladie d'Aujeszky pour le porc
 Vaccin inactivé de la maladie des œufs hardés
 Vaccin inactivé de la maladie hémorragique du lapin
 Vaccin inactivé de la mannheimiose bovine
 Vaccin inactivé de la mannheimiose des moutons
 Vaccin inactivé de la panleucopénie infectieuse du chat
 Vaccin inactivé de la parvovirose canine
 Vaccin inactivé de la parvovirose porcine
 Vaccin inactivé de la pasteurellose des moutons

Vaccin inactivé de la pneumonie enzootique porcine	Ignatia amara pour préparations homéopathiques
Vaccin inactivé de la pseudopeste aviaire (maladie de Newcastle)	Magnesia phosphorica pour préparations homéopathiques
Vaccin inactivé de la rhinotrachéite virale du chat	Nux-vomica pour préparations homéopathiques
Vaccin inactivé de la salmonellose à <i>Salmonella Enteritidis</i> pour le poulet	Monographies
Vaccin inactivé de la salmonellose à <i>Salmonella Typhimurium</i> pour le poulet	Abacavir (sulfate d')
Vaccin inactivé de la vibriose des eaux froides pour salmonidés	Acamprostate calcique
Vaccin inactivé de la vibriose pour salmonidés	Acarbose
Vaccin inactivé de la yersiniose pour salmonidés	Acébutolol (chlorhydrate d')
Vaccin inactivé de l'herpèsvirus équin	Acéclofénac
Vaccin inactivé de <i>Mycoplasma gallisepticum</i>	Acémétacine
Vaccin inactivé des diarrhées à coronavirus des veaux	Acésulfame potassique
Vaccin inactivé des diarrhées à rotavirus des veaux	Acétazolamide
Vaccin inactivé du choléra aviaire	Acétique glacial (acide)
Vaccin inactivé du paramyxovirus aviaire 3 pour la dinde	Acétylcholine (chlorure d')
Vaccin inactivé du rouget du porc	Acétylcystéine
Vaccin inactivé, injectable, à adjuvant huileux, de la furonculose pour salmonidés	Acétylsalicylique (acide)
Vaccin rabique inactivé pour usage vétérinaire	<i>N</i> -Acétyltryptophane
Vaccin vivant de l'anémie infectieuse du poulet	<i>N</i> -Acétyltyrosine
Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales	Acitrétine
Aloès du Cap	Adapalène
Bouleau (feuille de)	Adénine
Brunelle commune (épi fructifère de)	Adipique (acide)
Cascara (extrait sec titré de)	Alanine
Camomille romaine (fleur de)	Alfadex
Mastic	Alginique (acide)
Millepertuis	Allopurinol
Millepertuis (extrait sec quantifié de)	Almagate
Petit houx	Alprénolol (chlorhydrate d')
Préparations homéopathiques	Aluminium (chlorure d') hexahydraté
Préparations homéopathiques	Aluminium (hydroxyde d') hydraté pour adsorption
Teintures mères pour préparations homéopathiques	Aluminium (oxyde d') hydraté
Méthodes de préparation des souches homéopathiques et déconcentration	Aluminium (phosphate d') hydraté
Granules pour préparations homéopathiques	Aluminium (phosphate d'), gel de
<i>Agaricus bulbosus</i> pour préparations homéopathiques	Aluminium (sulfate d')
Ammonium carbonicum pour préparations homéopathiques	Alun
Aurum muriaticum natronatum pour préparations homéopathiques	Alvérine (citrate d')
Baryta muriatica pour préparations homéopathiques	Amantadine (chlorhydrate d")
Calcarea iodata pour préparations homéopathiques	Ambroxol (chlorhydrate d')
	Amidons hydroxyéthylés
	Amidotrizoïque (acide) dihydraté
	4-Aminobenzoïque (acide)
	Aminocaproïque (acide)
	Aminoglutéthimide
	Amiodarone (chlorhydrate d')
	Amisulpride
	Amitriptyline (chlorhydrate d')
	Ammoniaque (solution concentrée d')
	Ammonium (bicarbonate d')
	Ammonium (bromure d')
	Ammonium (chlorure d')
	Ammonium (glycyrrhizate d')
	Amoxicilline sodique
	Ampicilline
	Ampicilline sodique

Antazoline (chlorhydrate d')	Calcium (lévulinate de) dihydraté
Arginine	Calcium (pantothéate de)
Arginine (aspartate d')	Calcium (sulfate de) dihydraté
Arginine (chlorhydrate d')	Caprylique (acide)
Articaïne (chlorhydrate d')	Captopril
Ascorbate sodique	Carbachol
Ascorbique (acide)	Carbamazépine
Ascorbyle (palmitate d')	Carbasalate calcique
Asparagine monohydratée	Carbidopa
Aspartam	Carbocisteïne
Aspartate monopotassique hémihydraté	Carbomères
Aspartique (acide)	Carboxyméthylamidon sodique (type A)
Atomoxétine (chlorhydrate d')	Carboxyméthylamidon sodique (type B)
Atorvastatine calcique trihydratée	Carboxyméthylamidon sodique (type C)
Azithromycine	Carisoprodol
Baryum (sulfate de)	Carmellose
Béclométasone (dipropionate de)	Carmellose calcique
Bénazépril (chlorhydrate de)	Carmellose sodique
Bensérazide (chlorhydrate de)	Carmellose sodique faiblement substituée
Bentonite	Carvédilol
Benzbromarone	Céfaclor
Benzoïque (acide)	Céfamandole (nafate de)
Bétacarotène	Céfopérazone sodique
Bétadex	Cefprozil monohydraté
Bétahistine (mésilate de)	Ceftazidime pentahydratée
Bétaxolol (chlorhydrate de)	Célécoxib
Bézafibrate	Cellulose (acétate butyrate de)
Bicalutamide	Cellulose (acétate de)
Biotine	Cellulose (acétate phtalate de)
Bipéridène (chlorhydrate de)	Cellulose en poudre
Borax	Cellulose microcristalline
Borique (acide)	Cétostéaryl (isononanoate de)
Bromphéniramine (maléate de)	Chénodésoxycholique (acide)
Buflomédil (chlorhydrate de)	Chitosane (chlorhydrate de)
Bupivacaïne (chlorhydrate de)	Chloral (hydrate de)
Butylhydroxyanisole	Chlorhydrique (acide) concentré
Caféine	Chlorhydrique (acide) dilué
Caféine monohydratée	Chlorobutanol
Calcipotriol	Chloroquine (phosphate de)
Calcium (acétate de)	Chloroquine (sulfate de)
Calcium (ascorbate de)	Chlorphénamine (maléate de)
Calcium (carbonate de)	Chlorpromazine (chlorhydrate de)
Calcium (chlorure de) dihydraté	Chlorpropamide
Calcium (chlorure de) hexahydraté	Chlorprothixène (chlorhydrate de)
Calcium (dobésilate de) monohydraté	Chlortétracycline (chlorhydrate de)
Calcium (folinate de)	Chlorure stanneux dihydraté
Calcium (glucoheptonate de)	Cholécalciférol (concentrat de), forme hydrodis-
Calcium (gluconate de)	persible
Calcium (gluconate de) anhydre	Cholécalciférol (concentrat de), forme pulvéru-
Calcium (gluconate de) pour solution injectable	lente
Calcium (glycérophosphate de)	Cholestérol pour usage parentéral
Calcium (hydrogénophosphate de)	Chondroïtine (sulfate sodique de)
Calcium (hydrogénophosphate de) dihydraté	Ciclésonide
Calcium (hydroxyde de)	Ciclopirox
Calcium (lactate de)	Ciclopirox olamine
Calcium (lactate de) monohydraté	Ciclosporine
Calcium (lactate de) pentahydraté	Cilastatine sodique
Calcium (lactate de) trihydraté	Cimétidine

Cimétidine (chlorhydrate de)	Docétaxel
Cinchocaine (chlorhydrate de)	Docétaxel trihydraté
Cinnarizine	Docusate sodique
Ciprofloxacine	Dodécyle (gallate de)
Ciprofloxacine (chlorhydrate de)	Dompéridone
Citalopram (bromhydrate de)	Dompéridone (maléate de)
Citalopram (chlorhydrate de)	Dopamine (chlorhydrate de)
Citrique (acide)	Dopexamine (dichlorhydrate de)
Citrique (acide) monohydraté	Dosulépine (chlorhydrate de)
Clarithromycine	Doxapram (chlorhydrate de)
Clébopride (malate de)	Doxépine (chlorhydrate de)
Clodronate disodique tétrahydraté	Doxycycline (hyclate de)
Clofazimine	Doxycycline monohydratée
Clomipramine (chlorhydrate de)	Dropéridol
Clopamide	Duloxétine (chlorhydrate de)
Clopidogrel (hydrogénosulfate de)	Dutastérideride
Clozapine	Edétate disodique
Colestyramine	Edétique (acide)
Copolymère basique de méthacrylate de butyle	Enalapril (maléate d')
Copolymère d'ammonio méthacrylate (type A)	Enalaprilate dihydraté
Copolymère d'ammonio méthacrylate (type B)	Enoxolone
Copovidone	Entacapone
Croscarmellose sodique	Ephédrine
Crospovidone	Epinastine (chlorhydrate d')
Cuivre (sulfate de)	Ergocalciférol
Cyclophosphamide	Ergotamine (tartrate d')
Cystéine (chlorhydrate de) monohydraté	Erythromycine
Cystine	Erythromycine (estolate d')
Déféroxamine (mésilate de)	Erythromycine (éthylsuccinate d')
Déméclocycline (chlorhydrate de)	Erythromycine (lactobionate d')
Deptropine (citrate de)	Erythromycine (stéarate d')
Désipramine (chlorhydrate de)	Eskétamine (chlorhydrate d')
Desloratadine	Etacrynone (acide)
Dexaméthasone (acétate de)	Etamsylate
Dexchlорphéniramine (maléate de)	Ethacridine (lactate d') monohydraté
Dexpanthérol	Ethambutol (chlorhydrate d')
Dextran 1 pour préparations injectables	Ethionamide
Dextran 40 pour préparations injectables	Ethosuximide
Dextran 60 pour préparations injectables	Ethylcellulose
Dextran 70 pour préparations injectables	Ethyle (parahydroxybenzoate d') sodique
Dextranomère	Ethylènediamine
Dextrine	Etidronate disodique
Diazépam	Etiléfrine (chlorhydrate d')
Diclofénac potassique	Etodolac
Diclofénac sodique	Etofénamate
Didanosine	Etoposide
Diéthylcarbamazine (citrate de)	Famotidine
Diltiazem (chlorhydrate de)	Fenbufène
Diméthylacétamide	Fénofibrate
Diméthylsulfoxyde	Ferrique (chlorure) hexahydraté
Diméticone	Fexofénadine (chlorhydrate de)
Diosmine	Flavoxate (chlorhydrate de)
Diprophylline	Flécaïnide (acétate de)
Dirithromycine	Fluconazole
Disopyramide	Flucytosine
Disopyramide (phosphate de)	Fludarabine (phosphate de)
Disulfirame	Fluméquine
Dobutamine (chlorhydrate de)	Fluorouracile

Fluoxétine (chlorhydrate de)	Hydroxyzine (chlorhydrate d')
Flupentixol (dichlorhydrate de)	Hymécromone
Fluphenazine (décanoate de)	Hypromellose
Fluphenazine (dichlorhydrate de)	Hypromellose (phtalate d')
Fluphenazine (énanotate de)	Ibuprofène
Flurbiprofène	Ifosfamide
Flutamide	Imipramine (chlorhydrate d')
Flutrimazole	Indapamide
Fluvastatine sodique	Indinavir (sulfate d')
Fluvoxamine (maléate de)	Indométacine
Foscarnet sodique hexahydraté	Iodixanol
Fosfomycine calcique	Iohexol
Fosfomycine sodique	Iopamidol
Fosfomycine trométamol	Iopromide
Fosinopril sodique	Lotrolane
Fulvestrant	Loxaglique (acide)
Furosémide	Irbésartan
Gabapentine	Isoleucine
Galantamine (bromhydrate de)	Isoniazide
Ganciclovir	Isotrétilinoïne
Gemcitabine (chlorhydrate de)	Isoxsuprine (chlorhydrate d')
Gemfibrozil	Ivermectine
Glibenclamide	Josamycine
Gliclazide	Kaolin lourd
Gluconate ferreux	Kétamine (chlorhydrate de)
Glucosamine (chlorhydrate de)	Kétoconazole
Glucosamine (sulfate de) - chlorure de potassium	Kétoprofène
Glucosamine (sulfate de) - chlorure de sodium	Kétorolac trométamol
Glucose	Labétalol (chlorhydrate de)
Glucose liquide	Lactique (acide)
Glucose liquide (nébulisat de)	(S)-Lactique (acide)
Glutamique (acide)	Lactobionique (acide)
Glutathion	Lactose
Glycérol	Lactose monohydraté
Glycérol (monolinoléate de)	Lamivudine
Glycérol (mono-oléate de)	Lamotrigine
Glycérol (monostéarate de) 40-55	Léflunomide
Glycérol à 85 pour cent	Leucine
Glycérol formal	Lévamisole (chlorhydrate de)
Glycine	Lévétiracétam
Gommes laques	Lévocarnitine
Graisse de laine hydrogénée	Lévodopa
Guifénésine	Lévofolinate calcique pentahydraté
Guanéthidine (monosulfate de)	Lidocaïne (chlorhydrate de)
Halofantrine (chlorhydrate d')	Lincomycine (chlorhydrate de)
Héparine calcique	Lithium (carbonate de)
Héparine sodique	Lithium (citrate de)
Héparines de basse masse moléculaire	Lopinavir
Heptaminol (chlorhydrate d')	Losartan potassique
Hexétidine	Lovastatine
Histidine	Lufénurone pour usage vétérinaire
Histidine (chlorhydrate d') monohydraté	Lysine (acétate de)
Hydralazine (chlorhydrate d')	Lysine (chlorhydrate de)
Hydroxycarbamide	Macrogol (stéarate de)
Hydroxyéthylcellulose	Macrogol 20 glycérol (monostéarate de)
Hydroxypropylbétadex	Macrogolglycérides caprylocapriques
Hydroxypropylcellulose	Macrogolglycérides lauriques
	Macrogolglycérides linoléiques

Macrogolgycérides oléiques	Métoprolol (tartrate de)
Macrogolgycérides stéariques	Métrifonate
Macrogolgycérol (hydroxystéarate de)	Métronidazole
Macrogolgycérol (ricinoléate de)	Métronidazole (benzoate de)
Macrogols	Mexilétine (chlorhydrate de)
Magaldrate	Minocycline (chlorhydrate de) dihydraté
Magnésium (acétate de) tétrahydraté	Minoxidil
Magnésium (aspartate de) dihydraté	Modafinil
Magnésium (carbonate de) léger	Molsidomine
Magnésium (carbonate de) lourd	Montélukast sodique
Magnésium (chlorure de) 4,5-hydraté	Mycophénolate mofétil
Magnésium (chlorure de) hexahydraté	Nabumétone
Magnésium (citrate de)	Nadolol
Magnésium (citrate de) dodécahydoraté	Naftidrofuryl (hydrogénooxalate de)
Magnésium (citrate de) nonahydraté	Nalidixique (acide)
Magnésium (gluconate de)	Naproxène
Magnésium (glycérophosphate de)	Naproxène sodique
Magnésium (hydroxyde de)	Natéglinide
Magnésium (lactate de) dihydraté	Néohespéridine-dihydrochalcone
Magnésium (oxyde de) léger	Névirapine
Magnésium (oxyde de) lourd	Névirapine hémihydratée
Magnésium (peroxyde de)	Nicéthamide
Magnésium (pidolate de)	Niclosamide
Magnésium (sulfate de) heptahydraté	Nicotinamide
Magnésium (trisilicate de)	Nicotinique (acide)
Maléique (acide)	Niflumique (acide)
Malique (acide)	Nifuroxazide
Maltodextrine	Nilutamide
Manganèse (gluconate de)	Nimésulide
Manganèse (glycérophosphate de) hydraté	Nitrique (acide)
Manganèse (sulfate de) monohydraté	Nizatidine
Mannitol	Noxoxinol 9
Méfloquine (chlorhydrate de)	Noréthistérone (acétate de)
Méglumine	Norfloxacine
Méloxicam	Nortriptyline (chlorhydrate de)
Mépivacaïne (chlorhydrate de)	Nystatine
Méprobamate	Octoxinol 10
Mépyramine (maléate de)	Octyldodécanol
Méropénem trihydraté	Octyle (gallate d')
Mésalazine	Oflaxacine
Mesna	Olanzapine
Métamizole sodique monohydraté	Olmésartan médoxomil
Metformine (chlorhydrate de)	Olsalazine sodique
Méthénamine	Oméprazole sodique
Méthionine	Orciprénaline (sulfate d')
DL-Méthionine	Orphénadrine (chlorhydrate d')
Méthotrexate	Orphénadrine (citrate d')
Méthylcellulose	Oxolinique (acide)
Méthyldopa	Oxybuprocaïne (chlorhydrate d')
Méthyle (parahydroxybenzoate de) sodique	Oxybutynine (chlorhydrate d')
Méthylène (chlorure de)	Oxytétracycline (chlorhydrate d')
Méthylhydroxyéthylcellulose	Oxytétracycline dihydratée
Méthylphénidate (chlorhydrate de)	Paclitaxel
N-Méthylpyrrolidone	Pamidronate disodique pentahydraté
Métoclopramide	Pantoprazole sodique sesquihydraté
Métoclopramide (chlorhydrate de)	Paracétamol
Métolazone	Paroxétine (chlorhydrate de)
Métoprolol (succinate de)	Paroxétine (chlorhydrate de) hémihydraté

Péfloxacine (mésilate de) dihydraté	Potassium (perchlorate de)
Pémétrexed disodique heptahydraté	Potassium (sorbate de)
Penbutolol (sulfate de)	Potassium (sulfate de)
Pénicillamine	Potassium et de sodium (tartrate de) tétrahydraté
Pentamidine (diisétonate de)	Povidone
Pentobarbital sodique	Pramipexole (dichlorhydrate de) monohydraté
Pentoxifylline	Pravastatine sodique
Phénazone	Prazépam
Phéniramine (maléate de)	Praziquantel
Phénolphthaléine	Prilocaine
Phénylalanine	Prilocaine (chlorhydrate de)
Phénylbutazone	Primidone
Phénylpropanolamine (chlorhydrate de)	Probénécide
Phénytoïne	Procaïnamide (chlorhydrate de)
Phénytoïne sodique	Procaïne (chlorhydrate de)
Phloroglucinol	Proline
Phloroglucinol dihydraté	Prométhazine (chlorhydrate de)
Phosphate dipotassique	Propacétamol (chlorhydrate de)
Phosphate disodique	Propafénone (chlorhydrate de)
Phosphate disodique dihydraté	Propranolol (chlorhydrate de)
Phosphate disodique dodécahydraté	Propyle (gallate de)
Phosphate monopotassique	Propyle (parahydroxybenzoate de) sodique
Phosphate monosodique dihydraté	Propylèneglycol
Phosphate tricalcique	Propylèneglycol (monolaurate de)
Phosphorique (acide) concentré	Propylthiouracile
Phosphorique (acide) dilué	Propyphénazole
Phtalylsulfathiazol	Protamine (sulfate de)
Picotamide (monohydrate de)	Proxyphylline
Pindolol	Pyrantel (embonate de)
Pioglitazone (chlorhydrate de)	Pyrazinamide
Pipémidique (acide) trihydraté	Pyridostigmine (bromure de)
Pipéracilline	Pyridoxine (chlorhydrate de)
Pipéracilline sodique	Pyrrolidone
Pipérazine (adipate de)	Quétiapine (fumarate de)
Pipérazine (citrate de)	Quinapril (chlorhydrate de)
Pipérazine (hydrate de)	Raloxifène (chlorhydrate de)
Piracétam	Ranitidine (chlorhydrate de)
Pirétanide	Ribavirine
Piroxicam	Riboflavine (phosphate sodique de)
Pivmécillinam (chlorhydrate de)	Rifampicine
Poly(acétate de vinyle)	Rifamycine sodique
Poly(alcool vinylique)	Rifaximine
Polyacrylate (dispersion de) à 30 pour cent	Risédonate sodique 2,5-hydraté
Polysorbate 20	Ritonavir
Polysorbate 40	Rivastigmine
Polysorbate 60	Rivastigmine (hydrogénutartrate de)
Polysorbate 80	Rizatriptan (benzoate de)
Potassium (acétate de)	Rocuronium (bromure de)
Potassium (bicarbonate de)	Ropivacaïne (chlorhydrate de) monohydraté
Potassium (bromure de)	Rosuvastatine calcique
Potassium (carbonate de)	Roxithromycine
Potassium (chlorure de)	Saccharine
Potassium (citrate de)	Saccharine sodique
Potassium (hydrogénutartrate de)	Saccharose (monopalmitate de)
Potassium (hydroxyde de)	Saccharose (stéarate de)
Potassium (iodure de)	Salicylique (acide)
Potassium (métabisulfite de)	Saquinavir (mésilate de)
Potassium (nitrate de)	

Sélégiline (chlorhydrate de)	Sucralose
Sérine	Sulbactam sodique
Sertraline (chlorhydrate de)	Sulfacétamide sodique
Sildénafil (citrate de)	Sulfadiazine
Silice colloïdale anhydre	Sulfadiméthoxine
Silice colloïdale hydratée	Sulfadimidine
Silice hydrophobe colloïdale	Sulfadoxine
Silice pour usage dentaire	Sulfafurazol
Siméticone	Sulfaguanidine
Simvastatine	Sulfamérazine
Sodium (acétate de) trihydraté	Sulfaméthizol
Sodium (alendronate de) trihydraté	Sulfaméthoxazole
Sodium (alginate de)	Sulfanilamide
Sodium (amidotrizoate de)	Sulfasalazine
Sodium (aminosalicylate de) dihydraté	Sulfathiazol
Sodium (benzoate de)	Sulfinpyrazone
Sodium (bicarbonate de)	Sulfurique (acide)
Sodium (bromure de)	Sulindac
Sodium (calcium édétate de)	Sulpiride
Sodium (caprylate de)	Sultamicilline
Sodium (carbonate de)	Sultamicilline (tosilate de) dihydraté
Sodium (carbonate de) décahydraté	Sumatriptan (succinate de)
Sodium (carbonate de) monohydraté	Suxibuzone
Sodium (chlorure de)	Tamsulosine (chlorhydrate de)
Sodium (citrate de)	Tartrique (acide)
Sodium (cromoglicate de)	Téicoplanine
Sodium (cyclamate de)	Ténoxicam
Sodium (glycérophosphate de) hydraté	Térazosine (chlorhydrate de) dihydraté
Sodium (hyaluronate de)	Tétracaine (chlorhydrate de)
Sodium (hydroxyde de)	Tétracycline
Sodium (iodure de)	Tétracycline (chlorhydrate de)
Sodium (lactate de), solution de	Théobromine
Sodium ((S)-lactate de) solution de	Théophylline
Sodium (métabisulfite de)	Théophylline monohydratée
Sodium (molybdate de) dihydraté	Théophylline-éthylenediamine
Sodium (nitrite de)	Théophylline-éthylènediamine hydratée
Sodium (perborate de) hydraté	Thiamazol
Sodium (phénylbutyrate de)	Thiamine (chlorhydrate de)
Sodium (polystyrène sulfonate de)	Thiamine (nitrate de)
Sodium (propionate de)	Thiamphénicol
Sodium (salicylate de)	Thioridazine
Sodium (sulfate de) anhydre	Thioridazine (chlorhydrate de)
Sodium (sulfate de) décahydraté	Thréonine
Sodium (sulfite de)	Tiabendazole
Sodium (sulfite de) heptahydraté	Tiapride (chlorhydrate de)
Sodium (thiosulfate de)	Tiaprofénique (acide)
Sodium (valproate de)	Ticlopidine (chlorhydrate de)
Sorbique (acide)	Tiliidine (chlorhydrate de) hémihydraté
Sorbitan (laurate de)	Timolol (maléate de)
Sorbitan (oléate de)	Tinidazole
Sorbitan (palmitate de)	Tiotropium (bromure de) monohydraté
Sorbitan (sesquioléate de)	Titane (dioxyde de)
Sorbitan (stéarate de)	Tizanidine (chlorhydrate de)
Sorbitan (trioléate de)	DL- α -Tocophéryle (hydrogénosuccinate de)
Sotalol (chlorhydrate de)	RRR- α -Tocophéryle (hydrogénosuccinate de)
Sphères de sucre	Tolbutamide
Spiramycine	Torasémide
Sucralfate	Tramadol (chlorhydrate de)

Tranexamique (acide)	Hyoscyamus niger pour préparations homéopathiques
Trapidil	Sulfur pour préparations homéopathiques
Tréhalose dihydraté	
Trétinoïne	
Triamcinolone (hexacétonide de)	
Tribénoside	Monographies
Tributyle (acétylcitrate de)	Amidon prégalatinisé
Triéthyle (citrate de)	Amorolfine (chlorhydrate d')
Triflusal	Calcium (stéarate de)
Triglycérides à chaîne moyenne	Cellulose microcristalline et carmellose sodique
Trimébutine (maléate de)	Copolymère greffé de macrogol et de poly- (alcool vinylique)
Triméthadione	Gélatine
Triméthoprime	Glucose monohydraté
Trimipramine (maléate de)	Gomme arabique (nébulisat de)
Tri-n-butyle (phosphate de)	Gomme xanthane
Trolamine	Guar
Trométamol	Guar (galactomannane du)
Troxérutine	Graisse de laine
Tryptophane	Isoflurane
Tyrosine	Magnésium (stéarate de)
Urée	Mirtazapine
Ursodésoxycholique (acide)	Oxaliplatine
Valaciclovir (chlorhydrate de)	Poly(acétate de vinyle) (dispersion de) à 30 pour cent
Valaciclovir (chlorhydrate de) hydraté	Sélamectine pour usage vétérinaire
Valine	Stéarique (acide)
Valproïque (acide)	Stéaryl fumarate de sodique
Valsartan	Talc
Vancomycine (chlorhydrate de)	Zinc (chlorure de)
Venlafaxine (chlorhydrate de)	
Vérapamil (chlorhydrate de)	
Vigabatrine	
Voriconazole	
Xylose	
Zidovudine	
Zinc (gluconate de)	
Ziprasidone (chlorhydrate de) monohydraté	
Zopiclone	
Zuclopenthixol (décanoate de)	

En outre, les textes ci-après ont été **corrigés**:

CHAPITRES GÉNÉRAUX

2.2.27. Chromatographie sur couche mince

MONOGRAPHIES

Préparations radiopharmaceutiques et matières premières pour préparations radio-pharmaceutiques

Iobenguane (sulfate d') pour préparations radio-pharmaceutiques

Préparations homéopathiques

Hydrastis canadensis pour préparations homéopathiques

En outre, les textes ci-après ont fait l'objet du **processus d'harmonisation** des Pharmacopées (voir chapitre 5.8 Harmonisation des Pharmacopées):

MONOGRAPHIES

Monographies

Carmellose

Cellulose en poudre

Cellulose microcristalline

Croscarmellose sodique

Povidone

Le **titre** des textes suivants a été modifié à l'occasion de la publication de la 9^e Edition:

MONOGRAPHIES

Monographies

Ampicilline *en remplacement de*

Ampicilline anhydre

Béclométasone (dipropionate de) *en remplacement de*

Béclométasone (dipropionate de) anhydre

Calcipotriol en remplacement de Calcipotriol anhydre	Phosphate disodique en remplacement de Phosphate disodique anhydre
Calcium (acétate de) en remplacement de Calcium (acétate de) anhydre	Sodium (carbonate de) en remplacement de Sodium (carbonate de) anhydre
Calcium (hydrogénophosphate de) en remplacement de Calcium (hydrogénophosphate de) anhydre	Sodium (sulfite de) en remplacement de Sodium (sulfite de) anhydre
Calcium (lactate de) en remplacement de Calcium (lactate de) anhydre	Théophylline-éthylenediamine en remplacement de Théophylline-éthylenediamine anhydre
Chlorobutanol en remplacement de Chlorobutanol anhydre	Torasémide en remplacement de Torasémide anhydre
Citrique (acide) en remplacement de Citrique (acide) anhydre	Trichloroacétique (acide) en remplacement de Trichloracétique (acide)
Cuivre (sulfate de) en remplacement de Cuivre (sulfate de) anhydre	Valaciclovir (chlorhydrate de) en remplacement de Valaciclovir (chlorhydrate de) anhydre
Docétaxel en remplacement de Docétaxel anhydre	
Ephédrine en remplacement de Ephédrine anhydre	À noter: Il n'y a pas de monographie dans la 9 ^e Edition qui remplace une monographie de la Ph. Helv.
Glucose en remplacement de Glucose anhydre	Le Supplément 9.1 de la Ph. Eur.9 entrera en vigueur le 1 ^{er} avril 2017.
Lactose en remplacement de Lactose anhydre	
Lufénurone pour usage vétérinaire en remplacement de Luféruronane anhydre pour usage vétérinaire	La Pharmacopée La Pharmacopée en vigueur en Suisse est la 9 ^e Edition de la Pharmacopée Européenne (Ph. Eur.9) ainsi que la 11 ^e Edition de la Pharmacopée Helvétique (Ph. Helv.11) et le Supplément 11.2.
Magnésium (citrate de) en remplacement de Magnésium (citrate de) anhydre	La Ph. Eur.9 est éditée par le Conseil de l'Europe. Elle est disponible en allemand et en français auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne. (www.publicationsfédérales.ch).
Névirapine en remplacement de Névirapine anhydre	La Ph. Helv.11 est éditée par Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques et peut être aussi obtenue auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne.
Niclosamide en remplacement de Niclosamide anhydre	
Paroxétine (chlorhydrate de) en remplacement de Paroxétine (chlorhydrate de) anhydre	
Phloroglucinol en remplacement de Phloroglucinol anhydre	

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

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:**Darzalex[®], Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Daratumumabum)**

Name Arzneimittel: Darzalex[®], Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe: Daratumumabum

Dosisstärke und galenische Form: 100mg/5ml und 400mg/20ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Anwendungsgebiet / Indikation: Darzalex ist indiziert für die Behandlung von Patienten mit Multiplem Myelom, die mindestens drei frühere Therapielinien erhalten haben, einschliesslich >1 Proteasomen-Inhibitors (PI) und >1 immunmodulatorischen Wirkstoffs (IMiD) oder welche gegenüber >1 PI und IMiD doppel-refraktär waren.

ATC Code: L01XC24

IT-Nummer / Bezeichnung: 07.16.1./Cytostatica

Zulassungsnummer/n: 66072

Zulassungsdatum: 06.12.2016

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Darzalex[®], Solution à diluer pour perfusion (Daratumumabum)**

Préparation:

Darzalex[®], Solution à diluer pour perfusion

Principe(s) actif(s):

Daratumumabum

Dosage et forme galénique:

100mg/5ml et 400mg/20ml, Solution à diluer pour perfusion

Possibilités d'emploi / Indication:

Darzalex ist indiziert für die Behandlung von Patienten mit Multiplem Myelom, die mindestens drei frühere Therapielinien erhalten haben, einschliesslich >1 Proteasomen-Inhibitors (PI) und >1 immunmodulatorischen Wirkstoffs (IMiD) oder welche gegenüber >1 PI und IMiD doppelrefraktär waren.

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:

L01XC24

No IT / désignation:

07.16.1./Cytostatiques

No d'autorisation:

66072

Date d'autorisation:

06.12.2016

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Taltz[®], Injektionslösung in einer Fertigspritze (Ixekizumabum)**

Name Arzneimittel:	Taltz [®] , Injektionslösung in einer Fertigspritze
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Ixekizumabum
Dosisstärke und galenische Form:	80mg, Injektionslösung in einer Fertigspritze
Anwendungsgebiet / Indikation:	Taltz ist zur Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis indiziert, die auf andere systemische Therapien (einschliesslich Ciclosporin oder Methotrexat oder PUVA) nicht ange- sprochen haben, bei denen diese Therapien kontraindiziert sind oder die diese Therapien nicht tolerieren.
ATC Code:	L04AC13
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.15.0./Immunosuppressive Stoffe
Zulassungsnummer/n:	65906
Zulassungsdatum:	12.12.2016
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Taltz[®], Solution injectable en seringue préremplie (Ixekizumabum)**

Préparation:

Taltz[®], Solution injectable en seringue préremplie
Ixekizumabum

Principe(s) actif(s):

80mg, Solution injectable en seringue préremplie

Dosage et forme galénique:

Taltz ist zur Behandlung erwachsener Patienten mit mittel-schwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis indiziert, die auf an-dere systemische Therapien (einschliesslich Ciclosporin oder Methotrexat oder PUVA) nicht angesprochen haben, bei de-nen diese Therapien kontraindiziert sind oder die diese The-rapien nicht tolerieren.

L'indication doit figurer ici dans la langue de correspon-dance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swiss-medic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.

Code ATC:

L04AC13

No IT / désignation:

07.15.0./Immunosuppresseurs

No d'autorisation:

65906

Date d'autorisation:

12.12.2016

Pour des informations complètes sur la préparation, consul-tez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Adasuve[®], Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation (Loxapinum)**

Name Arzneimittel: Adasuve[®], Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe: Loxapinum
Dosisstärke und galenische Form: 9.1mg, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation
Anwendungsgebiet / Indikation: Akute Behandlung von Agitiertheit bei erwachsenen Patienten mit Schizophrenie oder bipolarer Störung. Die Patienten sollten nach der Kontrolle von akuten Agitationssymptomen eine reguläre Behandlung erhalten.
ATC Code: N05AH01
IT-Nummer / Bezeichnung: 01.05.0./Neuroleptica
Zulassungsnummer/n: 65491
Zulassungsdatum: 12.12.2016
Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Adasuve®, Poudre pour inhalation en récipient unidose (Loxapinum)**

Préparation:

Adasuve®, Poudre pour inhalation en récipient unidose

Principe(s) actif(s):

Loxapinum

Dosage et forme galénique:

9.1mg, Poudre pour inhalation en récipient unidose

Possibilités d'emploi / Indication:

Akute Behandlung von Agitiertheit bei erwachsenen Patienten mit Schizophrenie oder bipolarer Störung. Die Patienten sollten nach der Kontrolle von akuten Agitationssymptomen eine reguläre Behandlung erhalten.

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.

N05AH01

Code ATC:

01.05.0./Neuroleptiques

No IT / désignation:

65461

No d'autorisation:

12.12.2016

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Soolantra[®], Crème (Ivermectinum)**

Name Arzneimittel:

Soolantra[®], Crème

Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:

Ivermectinum

Dosisstärke und galenische Form:

10mg/g, Crème

Anwendungsgebiet / Indikation:

Soolantra wird bei erwachsenen Patienten angewendet zur äusserlichen Behandlung entzündlicher Läsionen bei mittelschwerer bis schwerer papulopustulöser Rosazea (Investigator Global Assessment Grad 3 und 4) (siehe auch Abschnitt „Eigenschaften/Wirkungen“).

ATC Code:

D11AX22

IT-Nummer / Bezeichnung:

10.99.0./Dermatologica/Varia

Zulassungsnummer/n:

65561

Zulassungsdatum:

20.12.2016

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Soolantra[®], Crème (Ivermectinum)**

Préparation:	Soolantra [®] , Crème
Principe(s) actif(s):	Ivermectinum
Dosage et forme galénique:	10mg/g, Crème
Possibilités d'emploi / Indication:	Soolantra wird bei erwachsenen Patienten angewendet zur äusserlichen Behandlung entzündlicher Läsionen bei mittelschwerer bis schwerer papulopustulöser Rosazea (Investigator Global Assessment Grad 3 und 4) (siehe auch Abschnitt „Eigenschaften/Wirkungen“). 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:	D11AX22
No IT / désignation:	10.99.0./Dermatologie/Varia
No d'autorisation:	65561
Date d'autorisation:	20.12.2016 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Sicherheitsmitteilung: Hyaluronsäure-Spritzen TOP-Q

Hyaluronsäure-Spritzen TOP-Q, hergestellt durch Qufu Hi-Tech Trading Co., Ltd, China: Warnung vor jeglicher Anwendung dieser nicht-konformen Produkte

5. Dezember 2016

Betroffene Produkte:

Alle vorgefüllten Hyaluronsäure-Spritzen TOP-Q, hergestellt durch Qufu Hi-Tech Trading Co., Ltd, China. Diese Produkte sind zur Faltenunterspritzung, für ophthalmologische Anwendungen und zur Behandlung von Gelenksschmerzen bestimmt.

Die TOP-Q-Linie enthält mehr als hundert Referenzen.

Beschreibung der Gefährdung:

- Diese Produkte sind auf dem Internet verfügbar und missbräuchlich mit der Kennzeichnung der Konformitätsbewertungsstelle CE 0434 versehen. Diese Stelle hat der Qufu Hi-Tech Trading Co., Ltd nie Konformitätszertifikate ausgestellt, und es handelt sich bei diesen Zertifikaten um Fälschungen.
- Außerdem präsentiert Qufu Hi-Tech Trading Co., Ltd auf ihrer Website ein falsches CE-Zertifikat, das vermeintlich von der Zertifizierungsstelle ETL ausgestellt wurde. Dazu ist letztere zur Bewertung der Konformität von Medizinprodukten nicht bezeichnet.
- Die nicht-konformen Produkte bieten keinerlei Garantie für Sicherheit und Wirksamkeit.
- Die Verwendung dieser nicht-konformen Produkte kann für die Gesundheit bedeutende Risiken bergen.

Empfohlene Massnahmen:

Swissmedic empfiehlt:

- Diese nicht-konformen Produkte nicht verwenden.

Kontakt:

Swissmedic, Schweizerisches Heilmittel Institut

Abteilung Medizinprodukte

Hallerstrasse 7

Postfach

CH - 3000 Bern 9

Tel.: +41 58 463 22 51

Fax: +41 58 462 76 46

Internet: www.swissmedic.ch/md

E-Mail: medical.devices@swissmedic.ch

Weitere Informationen über Medizinprodukte finden Sie im Internet auf www.swissmedic.ch/md

Avis de sécurité : Seringues d'acide hyaluronique TOP-Q

Seringues d'acide hyaluronique TOP-Q fabriquées par Qufu Hi-Tech Trading Co.,Ltd, Chine: mise en garde contre toute utilisation de ces produits non-conformes

Le 5 décembre 2016

Produits concernés :

Toutes les seringues d'acide hyaluronique pré-remplies TOP-Q fabriquées par Qufu Hi-Tech Trading Co.,Ltd, Chine. Ces produits sont destinés au comblement des rides, à des applications ophtalmologiques et au traitement de douleurs articulaires.

La ligne TOP-Q comporte plus d'une centaine de références.

Description du risque :

- Ces produits sont disponibles sur internet et portent abusivement le marquage CE 0434 identifiant l'organisme d'évaluation de la conformité. Ce dernier n'a jamais délivré de certificats de conformité à Qufu Hi-Tech Trading Co.,Ltd et il s'agit de faux.
- D'autre part, Qufu Hi-Tech Trading Co., Ltd présente sur son site internet un faux certificat CE prétendument émis par l'organisme certificateur ETL. Ce dernier n'est d'ailleurs pas autorisé à évaluer la conformité de dispositifs médicaux.
- Les produits non-conformes n'offrent aucune garantie de sécurité, ni d'efficacité.
- L'usage de ses produits non-conformes peut faire courir des risques importants pour la santé.

Mesures recommandées :

La recommandation de Swissmedic est la suivante :

- Ne pas utiliser ces produits non-conformes

Contact :

Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques

Division Dispositifs médicaux

Hallerstrasse 7

Case postale

CH - 3000 Berne 9

Tél. : +41 58 463 22 51

Fax : +41 58 462 76 46

Internet : www.swissmedic.ch/md

E-Mail : medical.devices@swissmedic.ch

D'autres informations sur les dispositifs médicaux sont publiées sur Internet à l'adresse www.swissmedic.ch/md

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

02 Adasuve 9.1 mg, einzeldosiertes Pulver zur Inhalation

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

Zul.-Nr.: 65461	Abgabekategorie: A	Index: 01.05.0.	13.12.2016
Zusammensetzung	02	loxapinum 9.1 mg, ad pulverem pro dosi.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	02	001 1 x 9.1 mg einzeldosiertes Pulver zur Inhalation 002 5 x 9.1 mg einzeldosiertes Pulver zur Inhalation	A A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): loxapinum, DCI	
Gültig bis		12.12.2021	

01 Convallaria, ethanol. Digestio TM (=33%), Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59583	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	06.12.2016
Zusammensetzung	01	convallaria majalis ethanol. Digestio TM, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 70 % V/V.	
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 Verantwor- tung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		05.12.2021	

01 Convallaria, Flos D1, Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59608	Abgabekategorie: B/C	Index: 20.02.0.	06.12.2016
Zusammensetzung	01	convallariae majalis flos D1 1 g, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanol 36 % V/V.	
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 Verantwor- tung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Für Folgepotenzen ab D3 gilt die Abgabekategorie C	
Gültig bis		05.12.2021	

**01 Darzalex 100mg/5ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
02 Darzalex 400mg/20ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**
Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 66072	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.12.2016
Zusammensetzung	01	daratumumabum 100 mg, acidum aceticum glaciale, natrii acetas trihydricus, natrii chloridum, mannitolum, polysorbatum 20, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	daratumumabum 400 mg, acidum aceticum glaciale, natrii acetas trihydricus, natrii chloridum, mannitolum, polysorbatum 20, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		Multiples Myelom	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): daratumumabum	
Gültig bis		05.12.2021	

01 Etanercept Pfizer MyClic 50mg, Injektionslösung im Fertipen

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 66535	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	28.12.2016
Zusammensetzung	01	Lösung: etanerceptum 50 mg, arginini hydrochloridum, natrii chloridum, saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, aktive juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthritis, Oligoarthritis, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.12.2021	

01 Etanercept Pfizer 25mg, Injektionslösung in Fertigspritzen**02 Etanercept Pfizer 50mg, Injektionslösung in Fertigspritzen**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 66536	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	28.12.2016
Zusammensetzung	01 Lösung: etanerceptum 25 mg, arginini hydrochloridum, natrii chloridum, saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.		
	02 Lösung: etanerceptum 50 mg, arginini hydrochloridum, natrii chloridum, saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.		
Anwendung	Rheumatoide Arthritis, aktive juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthritis, Oligoarthritis, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis		
Bemerkung	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	27.12.2021		

01 Etanercept Pfizer 25mg Trockensubstanz zur Herstellung einer Injektionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 66537	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	28.12.2016
Zusammensetzung	01 Praeparatio cryodesiccata: etanerceptum 25 mg, mannitolum, saccharum, trometamolum, pro vitro. Solvens: aqua ad inyectabilia 1 ml.		
Anwendung	Rheumatoide Arthritis, aktive juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthritis, Oligoarthritis, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis		
Bemerkung	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	27.12.2021		

01 Fosfolag 3 g, granulato per soluzione orale

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Venzia

N° d'AMM: 66165	Categoria di dispensazione: A	Index: 08.01.9.	13.12.2016
Composizione	01 fosfomycinum 3 g ut fosfomycinum trometamolum (1:1), saccharinum naticum, aromaticum, excipiens ad granulatum pro charta.		
Indicazione	Malattie infettive		
Confezione/i	001	1 bustina/bustine	A
Valevole fino al	12.12.2021		

01 Kalydeco 50mg, Granulat**02 Kalydeco 75mg , Granulat**

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

Zul.-Nr.: 66169	Abgabekategorie: A	Index: 03.99.0.	02.12.2016
Zusammensetzung	01	Ivacaftorum 50 mg, excipiens ad granulatum pro charta.	
	02	Ivacaftorum 75 mg, excipiens ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Mukoviszidose	
Packung/en	01	001 56 (4 x 14) Sachet(s)	A
	02	002 56 (4 x 14) Sachet(s)	A
Gültig bis		01.12.2021	

01 Olmesartan Spirig HC 10mg, Filmtabletten**02 Olmesartan Spirig HC 20mg, Filmtabletten****03 Olmesartan Spirig HC 40mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66013	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	16.12.2016
Zusammensetzung	01	olmesartanum medoxomilum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	olmesartanum medoxomilum 20 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	olmesartanum medoxomilum 40 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
	002	100 Tablette(n)	B
02	003	30 Tablette(n)	B
	004	100 Tablette(n)	B
03	005	30 Tablette(n)	B
	006	100 Tablette(n)	B
Gültig bis		15.12.2021	

01 Olmesartan-Amlodipin-Mepha 20mg/5mg, Lactab**02 Olmesartan-Amlodipin-Mepha 40mg/5mg, Lactab****03 Olmesartan-Amlodipin-Mepha 40mg/10mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66103	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	07.12.2016
Zusammensetzung	01	olmesartanum medoxomilum 20 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
	02	olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
	03	olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipiens 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		06.12.2021	

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

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 65886	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	02.12.2016
Zusammensetzung	01 pregabalinum 25 mg, excipiens pro capsula. 02 pregabalinum 50 mg, excipiens pro capsula. 03 pregabalinum 75 mg, excipiens pro capsula. 04 pregabalinum 100 mg, excipiens pro capsula. 05 pregabalinum 150 mg, excipiens pro capsula. 06 pregabalinum 200 mg, excipiens pro capsula. 07 pregabalinum 300 mg, excipiens pro capsula.		
Anwendung	Antiepilepticum, neuropathische Schmerzen, generalisierte Angststörungen		
Packung/en	01 001 14 Kapsel(n) B 002 56 Kapsel(n) B 02 003 14 Kapsel(n) B 004 84 Kapsel(n) B 03 005 14 Kapsel(n) B 006 56 Kapsel(n) B 04 007 84 Kapsel(n) B 008 56 Kapsel(n) B 009 168 Kapsel(n) B 06 010 84 Kapsel(n) B 07 011 56 Kapsel(n) B 012 168 Kapsel(n) B		
Gültig bis	01.12.2021		

01 Prostaplant-F, Kapseln

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 66329	Abgabekategorie: B	Index: 05.98.0.	21.12.2016
Zusammensetzung	01 sabal extractum ethanolicum spissum 160 mg DER: 10-14.3:1 Auszugsmittel Ethanolum 90 % (m/m), urticae radicis extractum ethanolicum siccum 120 mg DER: 7.6-12.5:1 Auszugsmittel Ethanolum 60 % (m/m), color.: E 131, excipiens pro capsula.		
Anwendung	Zur Linderung von Beschwerden infolge benigner Prostatahyperplasie		
Packung/en	01 001 60 Kapsel(n) B 002 120 Kapsel(n) B		
Gültig bis	20.12.2021		

01 Saxenda 6mg/ml, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 65899	Abgabekategorie: B	Index: 01.11.0.	02.12.2016
Zusammensetzung	01	liraglutidum 6 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, conserv.: phenol 5.5 mg, aqua ad iniektabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		zur Gewichtsreduktion	
Packung/en	01	003	5 Injektor(en), vorgefüllt/Pen
Gültig bis		01.12.2021	B

01 Soolantra 10 mg, Crème

Galderma Schweiz AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65561	Abgabekategorie: B	Index: 10.99.0.	20.12.2016
Zusammensetzung	01	ivermectinum 10 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, phenoxyethanolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Kutane Behandlung entzündlicher Läsionen bei Rosazea bei Erwachsenen	
Packung/en	01	002	30 g
		004	60 g
Bemerkung		NAS (New Active Substance): ivermectinum, DCI	
Gültig bis		19.12.2021	B

01 Taltz 80 mg, solution injectable en seringue préremplie

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

N° d'AMM: 65906	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	12.12.2016
Composition	01	ixekizumabum 80 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniektabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Plaque Psoriasis	
Conditionnements	01	001	1 seringue(s) préremplie(s)
		002	2 seringue(s) préremplie(s)
Remarque		NAS (New Active Substance): ixekizumabum	
Valable jusqu'au		11.12.2021	B

01 Taltz 80 mg, solution injectable en stylo prérempli

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

N° d'AMM: 65907	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	12.12.2016
Composition	01	ixekizumabum 80 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniektabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Plaque Psoriasis	
Conditionnements	01	001	1 stylo(s) prérempli(s)
		002	2 stylo(s) prérempli(s)
Valable jusqu'au		11.12.2021	B

01 Taptiqom 15mcg/ml + 5mg/ml, unidose de collyre

Santen Switzerland SA, 1207 Genève

N° d'AMM: 66073	Catégorie de remise: B	Index: 11.09.0.	06.12.2016
Composition	01	tafluprostum 0.015 mg, timololi maleas 6.84 mg corresp. timololum 5.00 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Réduction de la pression intraoculaire élevée	
Conditionnements	01	001 30 x 0,3 ml	B
		002 90 x 0,3 ml	B
Valable jusqu'au		05.12.2021	

01 Voriconazol Actavis i.v. 200 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 65934	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	06.12.2016
Zusammensetzung	01	voriconazolum 200 mg, hydroxypropyl betadexum, arginini hydrochloridum, excipiens pro vitro.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Gültig bis		05.12.2021	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**01 Finilac ad us. vet., orale Lösung für Hündinnen**

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

Zul.-Nr.: 66090	Abgabekategorie:	Index:	30.12.2016
Zusammensetzung	01	cabergolinum 50 µg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Oraler Prolaktin Inhibitor für Hündinnen	
Packung/en	01	001 15 ml (mit Dosierspritze)	B
		002 3 ml (mit Dosierspritze)	B
Gültig bis		29.12.2021	

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 Abasaglar KwikPen 100 U/ml, solution injectable

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

N° d'AMM: 65069	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	13.12.2016
Composition	01	insulinum glarginum 3.64 mg corresp. insulinum glarginum 100 U., glycerolum (85 per centum), zincum, conserv.: metacresolum 2.7 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabète sucré	
Conditionnements	01	001 5 x 3 ml	B
		002 5 x 3 ml	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 09.07.2015 (modification /changement du stylo pré-rempli)	
Valable jusqu'au		08.07.2020	

01 Aerius, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 55689	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	19.12.2016
Zusammensetzung	01	desloratadinum 5 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	001 90 Tablette(n)	B
		002 10 Tablette(n)	B
		004 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.10.2016 (Lösung der Packungsgröße 50 Tabletten)	
Gültig bis		25.04.2022	

01 Aesculus/Quercus comp., Suppositorien

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 62227	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	15.12.2016
Zusammensetzung	01	extractum spissum 20 mg ex aesculus hippocastanum ferm TM 10 mg, boraginis folium ferm TM 10 mg, hamamelis virginiana e foliis ferm TM 10 mg et silybum marianum ferm TM 10 mg, extractum spissum 20 mg ex quercus corticis decoctum TM 200 mg, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.04.2012 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.04.2022	

01 Aethylchlorid Sintetica, spray

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 43993	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.02.2.	09.12.2016
Composizione	01	chloroethanum 100 % m/m.	
Indicazione		Anestetico locale	
Confezione/i	01	011 100 g	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 24.10.2011 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		29.03.2022	

01 Alges-X, Filmtabletten**03 Alges-X forte, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58313	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	09.12.2016
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ibuprofenum 400 mg, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002 10 Tablette(n)	D
		004 20 Tablette(n)	D
	03	042 10 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.12.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.07.2022	

02 Alpenaflor Arnika-Gel

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 47912	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	20.12.2016
Zusammensetzung	02	arnicae tinctura 150 mg, DER: 1:9, calendulae floris extractum liquidum 10 mg, DER: 1:3, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Zum Einreiben bei stumpfen Verletzungen	
Packung/en	02	024 110 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.04.2022	

01 Amlo Actavis 5 mg, Tabletten**02 Amlo Actavis 10 mg, Tabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 61861	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	06.12.2016
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	001 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
		007 30 Tablette(n) Kunststoffflasche	B
		008 100 Tablette(n) Kunststoffflasche	B
	02	004 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
		009 100 Tablette(n) Kunststoffflasche	B
		010 30 Tablette(n) Kunststoffflasche	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.05.2022	

03 Amlodipin-Acino 5, Tabletten**04 Amlodipin-Acino 10, Tabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 57678	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	06.12.2016
Zusammensetzung	03	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso.	
	04	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	03	024 30 Tablette(n)	B
		025 100 Tablette(n)	B
	04	027 30 Tablette(n)	B
		028 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.05.2022	

01 Antistax forte, Venentabletten

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

Zul.-Nr.: 57578	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	20.12.2016
Zusammensetzung	01	vitis viniferae folii extractum aquosum siccum 360 mg, DER: 4-6:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Beschwerden im Zusammenhang mit Krampfadern	
Packung/en	01	021 30 Tablette(n)	D
		023 60 Tablette(n)	D
		025 90 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.05.2022	

- 01 Arixtra 2.5 mg/0.5 ml, Injektionslösung**
02 Arixtra 1.5 mg/0.3 ml, Injektionslösung
03 Arixtra 5.0 mg/0.4 ml, Injektionslösung
04 Arixtra 7.5 mg/0.6 ml, Injektionslösung
05 Arixtra 10 mg/0.8 ml, Injektionslösung

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 55937	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	14.12.2016
Zusammensetzung	01	fondaparinuxum naticum 2.5 mg, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	fondaparinuxum naticum 1.5 mg, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	03	fondaparinuxum naticum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
	04	fondaparinuxum naticum 7.5 mg, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	05	fondaparinuxum naticum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
Anwendung		Antikoagulans	
Packung/en	01	002 2 Spritze(n)	B
		006 10 Spritze(n)	B
	02	040 10 Spritze(n)	B
	03	020 2 Spritze(n)	B
		024 10 Spritze(n)	B
	04	026 2 Spritze(n)	B
		030 10 Spritze(n)	B
	05	032 2 Spritze(n)	B
		036 10 Spritze(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.06.2022	

01 ASS Cardio Spirig HC 100 mg, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66097	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	22.12.2016
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmung: Reinfarktprophylaxe, Reokklusionsprophylaxe, instabile Angina pectoris	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n) Blister	B
		002 60 Tablette(n) Blister	B
		004 120 Tablette(n) Blister	B
		005 100 Tablette(n) Blister	B
	006	100 Tablette(n) Kunststoffflaschen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 Neue Packungsgrösse à 100 Filmtabletten in Kunststoffflaschen	
Gültig bis		20.03.2021	

01 Aurum/Hyoscyamus comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60267	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	20.12.2016
Zusammensetzung	01	aurum metallicum D9 0.1 g, hyoscyamus niger ex herba ferm D4 0.1 g, stibium metallicum D7 0.1 g, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad inyectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.04.2011 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		19.12.2021	

01 Avonex, Lyophilisat

Biogen Switzerland AG, Zählerweg 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 54094	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	13.12.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: interferonum beta-1a ADNr 33 µg, albuminum humanum, dinatrii phosphas monohydricus, natrii dihydrogenophosphas, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad inyectabilia 1.1 ml.	
		Solutio reconstituta: corresp. interferonum beta-1a ADNr 30 µg/ml.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	019 4 + 4 Set Durchstechflaschen / Fertigspritzen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.04.2022	

01 Azithromycin-Mepha 200, Pulver zur Zubereitung einer Suspension zum Einnehmen

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58081	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	08.12.2016
Zusammensetzung	01	azithromycinum 200 mg ut azithromycinum monohydricum, aromatica, aspartatum, excipiens ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002 15 ml	A
		004 30 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.07.2022	

01 Benlysta 120 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Benlysta 400 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 61532	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	30.12.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: belimumabum 120 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, saccharum, polysorbatum 80 pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: belimumabum 400 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, saccharum, polysorbatum 80 pro vitro.	
Anwendung		Systemischer Lupus erythematoses (SLE)	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.06.2022	

01 Berberis/Pyrit comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60253	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	20.12.2016
Zusammensetzung	01	apis mellifica Gl D4 0.1 g, berberis vulgaris e fructibus ferm D2 0.1 g, pyrit D7 0.1 g, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad inyectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.04.2011	
		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		19.12.2021	

01 Beromun, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 54745	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	08.12.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: tasonerminum 1 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, albuminum seri humani, pro vitro.	
Anwendung		Weichteil-Sarkom	
Packung/en	01	001 4 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.01.2015 (Streichung der Lösungsmittelampulle)	
Gültig bis		21.12.2020	

01 Betadine, desinfizierende Wundsalbe

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

Zul.-Nr.: 35644	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	01.12.2016
Zusammensetzung	01	iodum 10 mg ut povidonum iodinatum, macrogolum 400, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wunddesinfektion	
Packung/en	01	032 100 g	D
		067 30 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.05.2022	

01 Betadine, flüssige Seife

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

Zul.-Nr.: 34286	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	06.12.2016
Zusammensetzung	01	iodum 7.5 mg ut povidonum iodinatum, detergentia, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfiziens zum Reinigen der Haut	
Packung/en	01	001 1000 ml	D
		027 120 ml	D
		035 500 ml	D
		043 5x1000 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.05.2022	

01 Betadine, Lösung standardisiert

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

Zul.-Nr.: 34282	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	06.12.2016
Zusammensetzung	01	iodum 11 mg ut povidonum iodinatum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Haut-, Schleimhaut-, Wunddesinfiziens	
Packung/en	01	001 1 x 1000 ml	D
		013 1 x 120 ml	D
		021 1 x 500 ml	D
		048 5 x 1000 ml	D
		110 1 x 10 ml	D
		129 1 x 60 ml	D
		137 1 x 30 ml	D
		161 Kombipackung(en) Taschenapotheke mit 10 ml Betadine Lösung standardisiert	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.07.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.05.2022	

01 Betadine, Salbengaze

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

Zul.-Nr.: 46090	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	01.12.2016
Zusammensetzung	01	Tela cum unguento 3 g/dm ² . Unguentum: iodum 10 mg ut povidonum iodinatum, macrogolum 400, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wunddesinfektion	
Packung/en	01	012 10 cm x 10 cm imprägnierter Verband Schachtel à 10 Stück	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.05.2022	

01 Bleiglanz/Secale comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60337	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	20.12.2016
Zusammensetzung	01	arteria poplitea GI D7 0.1 g (Rind: Gefäße), betula pendula ex cortice ethanol. decoctum D4 0.1 g, galenitum D7 0.1 g, nicotiana tabacum recens ferm D5 0.1 g, secale cornutum ferm D5 0.1 g, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad inyectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.04.2011 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		19.12.2021	

- 01 Briviant 10 mg, comprimés pelliculés
02 Briviant 25 mg, comprimés pelliculés
03 Briviant 50 mg, comprimés pelliculés
04 Briviant 75 mg, comprimés pelliculés
05 Briviant 100 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: 65831	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.1.	09.12.2016
Composition	01	brivaracetamum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	brivaracetamum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	brivaracetamum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	brivaracetamum 75 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	brivaracetamum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		antiépileptique	
Conditionnements	01	001 14 comprimé(s)	B
	02	003 56 comprimé(s)	B
	03	005 56 comprimé(s)	B
	04	006 56 comprimé(s)	B
	05	007 56 comprimé(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 06.10.2016 (renonciation de taille d'emballage 100 x 1)	
Valable jusqu'au		05.10.2021	

- 01 Buccolam 2.5mg/0.5mL, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle
02 Buccolam 5mg/1mL, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle
03 Buccolam 7.5mg/1.5mL, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle
04 Buccolam 10mg/2mL, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle**

Shire Switzerland GmbH, Zählerweg 10, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 62556	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	02.12.2016
Zusammensetzung	01	midazolam 2.5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	midazolam 5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	midazolam 7.5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	04	midazolam 10 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Notfallbehandlung länger anhaltender, akuter Krampfanfälle von mehr als 5 Minuten Dauer bei Kindern ab 6 Monaten bis 18 Jahren	
Packung/en	01	001 4 Spritze(n) Lösung in Applikationsspritze	B
	02	002 4 Spritze(n) Lösung in Applikationsspritze	B
	03	003 4 Spritze(n) Lösung in Applikationsspritze	B
	04	004 4 Spritze(n) Lösung in Applikationsspritze	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2016 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		06.09.2022	

02 Ca-C 1000 Sandoz Orange, Brausetabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 28907	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	01.12.2016
Zusammensetzung	02	calcium 260 mg ut calcii carbonas et calcii lactas et gluconas, acidum ascorbicum 1 g, aromatica, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin C-Präparat	
Packung/en	02	079 10 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.01.2022	

02 Caladryl, Lotion

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

Zul.-Nr.: 19137	Abgabekategorie: D	Index: 10.01.0.	14.12.2016
Zusammensetzung	02	diphenhydramini hydrochloridum 10 mg, camphora racemica 1 mg, zinci oxidum 80 mg, aromatica, color.: E 172, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hautreizungen	
Packung/en	02	001 125 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.04.2015 (Änderung in der Hilfstoffzusammensetzung: neues Parfum)	
Gültig bis		21.09.2020	

01 Calcipotriol-Betamethason-Mepha, Salbe

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65269	Abgabekategorie: B	Index: 10.03.0.	14.12.2016
Zusammensetzung	01	calcipotriolum 50 µg, betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, antiox.: E 321, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Psoriasis	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2015 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.10.2020	

01 Carboticon, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 48914	Abgabekategorie: D	Index: 04.04.0.	12.12.2016
Zusammensetzung	01	carbo activatus 140 mg, dimeticonum 45 mg, color.: E 127, E 132, ex- cipiens pro capsula.	
Anwendung		Verdauungsstörungen, Blähungen	
Packung/en	01	012 30 x 2 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.08.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2022	

02 Carmol Hustentee, Instant-Tee Granulat

Dr. med. Aufdermaur AG, Weststrasse 16, 5426 Lengnau AG

Zul.-Nr.: 51383	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	08.12.2016
Zusammensetzung	02	thymi herbae extractum aquosum siccum 17.85 mg DER: 7-13:1 Auszugsmittel Aqua, primulae radicis extractum ethanolicum liquidum 7.80 mg DER: 4-9:1 Auszugsmittel Ethanolum 40 % m/m, aromatica, excipiens ad granulatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.03.2015 Änderung der Spezifikation der Wirkstoffe (DER) und Änderung der Hilfsstoffzusammensetzung (Aroma)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		04.04.2020	

01 Ceftriaxon Parsenn 500 mg i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**02 Ceftriaxon Parsenn 1 g i.m./i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung****03 Ceftriaxon Parsenn 2 g i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Parsenn-Produkte AG, Chlus 13, 7240 Küblis

Zul.-Nr.: 63146	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	14.12.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 500 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 1 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro.	
	03	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 2 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.09.2016 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.12.2019	

01 Cefuroxim Parsenn i.v. 250 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**02 Cefuroxim Parsenn i.v. 750 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung****03 Cefuroxim Parsenn i.v. 1,5 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

Parsenn-Produkte AG, Chlus 13, 7240 Küblis

Zul.-Nr.: 63086	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	14.12.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: cefuroximum 250 mg ut cefuroximum natricum pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: cefuroximum 750 mg ut cefuroximum natricum pro vitro.	
	03	Praeparatio sicca: cefuroximum 1.5 g ut cefuroximum natricum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.09.2016 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.12.2019	

01 Celestone Chronodose, Injektionspräparat

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

Zul.-Nr.: 31839	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.25	19.12.2016
Zusammensetzung	01	betamethasoni acetas 3 mg, betamethasonum 3 mg ut betamethasoni natrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, dinatrii edetas, conserv.: benzalkonii chloridum 0.2 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Systemische und lokale Glukokortikoid-Therapie	
Packung/en	01	017 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.05.2014 (Streichung der Packungsgrössen 5 x 1ml Ampullen und 25 x 1ml Ampullen)	
Gültig bis		07.06.2022	

01 Celestone Chronodose, Injektionspräparat

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

Zul.-Nr.: 31839	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.25	21.12.2016
Zusammensetzung	01	betamethasoni acetas 3 mg, betamethasonum 3 mg ut betamethasoni natrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, dinatrii edetas, conserv.: benzalkonii chloridum 0.2 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	01	017 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.06.2022	

01 Cipralex MELTZ 10mg, Schmelztabletten**02 Cipralex MELTZ 20mg, Schmelztabletten**

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62184	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	15.12.2016
Zusammensetzung	01	escitalopramum 10 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	escitalopramum 20 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	001 12 Tablette(n)	B
	002	30 Tablette(n)	B
	003	60 Tablette(n)	B
	02	004 30 Tablette(n)	B
	005	60 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.07.2022	

01 Clobex Hautspray, Lösung

Galderma Schweiz AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62314	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	06.12.2016
Zusammensetzung	01	clobetasoli-17 propionas 0.5 mg, natrii laurilsulfas, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Topische Behandlung mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis bei Erwachsenen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.07.2022	

01 Contra-Schmerz IL 400, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 62075	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	22.12.2016
Zusammensetzung	01	ibuprofenum lysinum 684 mg corresp. ibuprofenum 400 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.03.2022	

01 Coop Vitality Halsweh-Lutschtabletten, Lutschtablette

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 62824	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	09.12.2016
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 1.25 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, levomentholum 4 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, color.: methylthioninii chloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.08.2022	

01 Coop Vitality Xylometazolin 0.1%, Nasenspray

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 62833	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.1.	01.12.2016
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	001 10 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.07.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.07.2022	

01 Cor/Crataegus comp., Globuli velati

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60204	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	15.12.2016
Zusammensetzung	01	cerit-(ce) D5 10 mg, cor Gl D4 10 mg (Rind: Herz), crataegus e foliis et fructibus ferm TM 20 mg, nicotiana tabacum ferm D9 10 mg, trituratio D5 10 mg ex cinis e fructibus germinatis avenae sativae et magnesii hydrogenophphas trihydricus, ratio: 1:1, saccharum, ad globulos.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.04.2012 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.04.2022	

01 Crataegus/Viscum, Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60331	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	20.12.2016
Zusammensetzung	01	crataegus e foliis et fructibus ferm D2 0.1 g, viscum album (tiliae) e planta tota ferm D5 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad inyectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		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		19.12.2021	

01 Cyproderm, Dragées

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 62428	Abgabekategorie: B	Index: 07.09.0.	12.12.2016
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 35 µg, cyproteroni acetas 2 mg, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Androgenisierungserscheinungen	
Packung/en	01	1 x 21 Dragée(s)	B
	002	3 x 21 Dragée(s)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.09.2022	

01 Demotherm, pommade contre le rhumatisme

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

N° d'AMM: 21213	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.4.	14.12.2016
Composition	01	benzylis nicotinas 15 mg, hydroxyethylis salicylas 50 mg, laurilsulfas, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Antiphlogistique percutané	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
		11.06.2022	

01 Diclac Sandoz, Lipogel

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56142	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	14.12.2016
Zusammensetzung	01	diclofenacum natriicum 10 mg, arom.: ethylvanillinum et alia, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	008 50 g	D
		009 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.05.2022	

01 Doloarthrosenex Spray sine Heparino

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 44788	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	14.12.2016
Zusammensetzung	01	hydroxyethylis salicylas 125 mg, camphora racemica 10 mg, aromaticum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Schmerz- und Rheumamittel	
Packung/en	01	001 60 ml Flasche(n) Glasflasche mit Sprühaufsatzt	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.11.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.11.2022	

03 Drossadin 0.1 %, Lösung**04 Drossadin 0.2 %, Lösung**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 39798	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	09.12.2016
Zusammensetzung	03	hexetidinum 1 mg, arom.: saccharinum natriicum et alia, color.: E 104, E 131, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 4.8 % V/V.	
	04	hexetidinum 2 mg, arom.: saccharinum natriicum et alia, color.: E 110, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 4.8 % V/V.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinfektion	
Packung/en	03	034 200 ml	D
	04	042 200 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.06.2022	

01 Echinacin, Lutschpastillen

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 52117	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	14.12.2016
Zusammensetzung	01	echinaceae purpureae herbae recentis succus siccatus 88.5 mg, ratio: 31.5-53.6:1, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natriicum, natrii cyclamas, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Anfälligkeit gegen Erkältungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.10.2022	

01 Ecomucyl Sandoz 200, Brausetabletten mit Brombeer-Aroma**02 Ecomucyl Sandoz 600, Brausetabletten mit Brombeer-Aroma**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 50655	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	20.12.2016
Zusammensetzung	01	acetylcysteignum 200 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
	02	acetylcysteignum 600 mg, arom.: natrii cyclamas, saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	025 30 Tablette(n)	D
	02	026 10 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.05.2022	

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

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 63145	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	06.12.2016
Zusammensetzung	01	azilsartanum medoxomilum 40 mg ut azilsartanum medoxolmilum kalicum, chlortalidonum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	azilsartanum medoxomilum 40 mg ut azilsartanum medoxolmilum kalicum, chlortalidonum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertension	
Packung/en	01	002 30 Tablette(n)	B
		003 56 Tablette(n)	B
		004 90 Tablette(n)	B
		011 28 Tablette(n)	B
		012 98 Tablette(n)	B
	02	006 30 Tablette(n)	B
		007 56 Tablette(n)	B
		008 90 Tablette(n)	B
		013 28 Tablette(n)	B
		014 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2015 (Widerruf der Packungsgrössen 28 (Packungscodes 001 & 005) und 98 (Packungscodes 009 & 010) Filmtabletten)	
Gültig bis		27.10.2019	

01 Enbrel 25 mg, Injektionslösung in Fertigspritzen**02 Enbrel 50 mg, Injektionslösung in Fertigspritzen**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57711	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	16.12.2016
Zusammensetzung	01	<p>Lösung: etanerceptum 25 mg, arginini hydrochloridum, natrii chloridum, saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.</p>	
	02	<p>Lösung: etanerceptum 50 mg, arginini hydrochloridum, natrii chloridum, saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.</p>	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, aktive juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthritides, Oligoarthritis, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	001 4 Set (4 Fertigspritzen und 4 Alkoholtupfer)	B
	02	002 2 Set (2 Fertigspritzen und 2 Alkoholtupfer)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.05.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.04.2022	

01 Enbrel, 25 mg Trockensubstanz zur Herstellung einer Injektionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 55365	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	16.12.2016
Zusammensetzung	01	<p>Praeparatio cryodesiccata: etanerceptum 25 mg, mannitolum, saccharum, trometamolum, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabilia 1 ml.</p>	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, aktive juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthritides, Oligoarthritis, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	002 1 Set 4 Durchstechflaschen Pulver + 4 Fertigspritzen mit Solvens + Zubehör	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.03.2015 Widerruf der Dosisstärke 02, Enbrel 50 mg, Trockensubstanz zur Herstellung einer Injektionslösung (war nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt)	
Gültig bis		11.08.2020	

01 Equisetum arvense/Formica, Globuli velati

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 62652	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	15.12.2016
Zusammensetzung	01	equiseti herba ferm D5 10 mg, formica rufa et formica polyctena GI D7 10 mg, saccharum ad globulos, pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.05.2012 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.05.2022	

01 Estradot 37.5, Transdermales Pflaster**02 Estradot 50, Transdermales Pflaster****03 Estradot 75, Transdermales Pflaster****04 Estradot 100, Transdermales Pflaster****05 Estradot 25, Transdermales Pflaster**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55976	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	15.12.2016
Zusammensetzung	01	estradiolum 585 µg ut estradiolum hemihydricum, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 3.75 cm ² cum liberatione 37.5 µg/24 h.	
	02	estradiolum 780 µg ut estradiolum hemihydricum, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 5 cm ² cum liberatione 50 µg/24 h.	
	03	estradiolum 1.17 mg ut estradiolum hemihydricum, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 7.5 cm ² cum liberatione 75 µg/24 h.	
	04	estradiolum 1.56 mg ut estradiolum hemihydricum, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 10 cm ² cum liberatione 100 µg/24 h.	
	05	estradiolum 390 µg ut estradiolum hemihydricum, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 2.5 cm ² , cum liberatione 25 µg/24 h.	
Anwendung		peri- / postmenopausale Oestrogensubstitutionstherapie	
Packung/en	01	001 8 Pflaster	B
		003 24 Pflaster	B
	02	005 8 Pflaster	B
		007 24 Pflaster	B
	03	009 8 Pflaster	B
		011 24 Pflaster	B
	04	013 8 Pflaster	B
		015 24 Pflaster	B
	05	017 8 Pflaster	B
		019 24 Pflaster	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.06.2022	

02 Ethyol 500 mg, Lyophilisat

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 53450	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.1.	15.12.2016
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: amifostinum 500 mg ut amifostinum trihydricum pro vitro.	
Anwendung		Zytoprotektivum in der Chemotherapie mit Cisplatin oder Cyclophosphamid/Cisplatin und in der Strahlentherapie	
Packung/en	02	024 3 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2016 (Aufhebung Sistierung) (Verlängerung der Zulassung) (Widerruf der Dosisstärke: 375 mg)	
Gültig bis		31.12.2021	

01 Exemestan mmpharm, Filmtabletten

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 61523	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	23.12.2016
Zusammensetzung	01	exemestanum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		2nd und 3rd line Therapie des fortgeschrittenen Mamma-Ca bei postmenopausalen Patientinnen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		03.05.2022	

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.	01.12.2016
Zusammensetzung	01	afliberceptum 2 mg, natrii dihydrogenophphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad injectabilia 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 juxtapfovealen choroidalen Neovaskularisationen infolge einer pathologischen Myopie (mCNV).	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.09.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.10.2022	

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.	01.12.2016
Zusammensetzung	01	afliberceptum 2 mg, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad injectabilia 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 06.09.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.10.2022	

01 Fenivir, Crème teintée

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

Zul.-Nr.: 62647	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.3.	13.12.2016
Zusammensetzung	01	penciclovirum 10 mg, propylenglycolum, color.: E 172, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpès labial	
Packung/en	001	2 g Tube	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.03.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2022	

01 Firdapse, Tabletten

DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

Zul.-Nr.: 61853	Abgabekategorie: B	Index: 01.14.0.	15.12.2016
Zusammensetzung	01	amifampridinum 10 mg ut amifampridini phosphas, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung des Lambert-Eaton-Myasthenie Syndroms (LEMS) bei Erwachsenen	
Packung/en	001	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.08.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.08.2022	

01 Flector EP, gel

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

N° d'AMM: 50716	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.10.4.	14.12.2016
Composizione	01	diclofenacum epolaminum 12.92 mg corresp. diclofenacum natricum 10 mg, macrogolum 300, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Indicazione		Antiflogistico	
Confezione/i	023	100 g	D
	031	60 g	D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 16.09.2011 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		10.04.2022	

01 Flucoderm 50 mg, Kapseln**02 Flucoderm 100 mg, Kapseln****03 Flucoderm 150 mg, Kapseln****04 Flucoderm 200 mg, Kapseln**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 58061	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	20.12.2016
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, color.: E 104, E 131, excipiens pro capsula.	
	02	fluconazolum 100 mg, excipiens pro capsula.	
	03	fluconazolum 150 mg, color.: E 104, E 110, excipiens pro capsula.	
	04	fluconazolum 200 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	002 7 Kapsel(n)	B
		004 28 Kapsel(n)	B
	02	006 4 Kapsel(n)	B
		008 7 Kapsel(n)	B
		010 14 Kapsel(n)	B
	03	012 1 Kapsel(n)	B
		014 4 Kapsel(n)	B
	04	016 2 Kapsel(n)	B
		018 7 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.08.2022	

- 01 Fragmin 10'000 I.E./1 ml, Injektionslösung
 02 Fragmin 10'000 I.E./4 ml, Injektionslösung
 03 Fragmin 2'500 I.E./0.2 ml, Injektionslösung
 04 Fragmin 5'000 I.E./0.2 ml, Injektionslösung
 06 Fragmin 100'000 I.E./4 ml, Injektionslösung
 07 Fragmin 7'500 I.E./0.3 ml, Injektionslösung
 08 Fragmin 10'000 I.E./0.4 ml, Injektionslösung
 09 Fragmin 12'500 I.E./0.5 ml, Injektionslösung
 10 Fragmin 15'000 I.E./0.6 ml, Injektionslösung
 11 Fragmin 18'000 I.E./0.72 ml, Injektionslösung**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 47249	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.3.	05.12.2016	
Zusammensetzung	01 dalteparinum natriicum (M.R. 4000-6000 d) 10000 U.I. corresp. 48-91 mg, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. 02 dalteparinum natriicum (M.R. 4000-6000 d) 2500 U.I. natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. 03 dalteparinum natriicum (M.R. 4000-6000 d) 2500 U.I. natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml. 04 dalteparinum natriicum (M.R. 4000-6000 d) 5000 U.I. aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml. 06 dalteparinum natriicum (M.R. 4000-6000 d) 100000 U.I. conserv.: alcohol benzylicus 56 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml. 07 dalteparinum natriicum (M.R. 4000-6000 d) 7500 U.I. aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml. 08 dalteparinum natriicum (M.R. 4000-6000 d) 10000 U.I. aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml. 09 dalteparinum natriicum (M.R. 4000-6000 d) 12500 U.I. aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml. 10 dalteparinum natriicum (M.R. 4000-6000 d) 15000 U.I. aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml. 11 dalteparinum natriicum (M.R. 4000-6000 d) 18000 U.I. aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.72 ml.			
Anwendung	Anticoagulans			
Packung/en	01 066 10 x 1 ml Ampullen 02 104 10 x 4 ml Stechampullen 03 015 10 x 0.2 ml Fertigspritzen 198 2 x 0.2 ml Fertigspritzen 04 031 10 x 0.2 ml Fertigspritzen 201 2 x 0.2 ml Fertigspritzen 06 120 1 x 4 ml Mehrfach-Stechampulle 07 139 10 x 0.3 ml Fertigspritzen 08 147 5 x 0.4 ml Fertigspritzen 09 155 5 x 0.5 ml Fertigspritzen 10 163 5 x 0.6 ml Fertigspritzen 11 171 5 x 0.72 ml Fertigspritzen	B B		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2016 (Verzicht auf die Bündelpackungen mit 100 x 10 x 0.2ml Fertigspritzen)			
Gültig bis	20.10.2019			

01 Gemcitabin-Teva Mepha 200 mg, Lyophilisat für Infusionslösung
02 Gemcitabin-Teva Mepha 1 g, Lyophilisat für Infusionslösung
03 Gemcitabin-Teva Mepha 2 g, Lyophilisat für Infusionslösung
Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58590	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	21.12.2016
Zusammensetzung	01 Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolum, natrii acetas anhydricus ut natrii acetas trihydricus, pro vitro. 02 Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 1 g ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolum, natrii acetas anhydricus ut natrii acetas trihydricus, pro vitro. 03 Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 2 g ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolum, natrii acetas anhydricus ut natrii acetas trihydricus, pro vitro.		
Anwendung	Zytostatikum		
Packung/en	01 004 1 Durchstechflasche(n) 02 005 1 Durchstechflasche(n) 03 006 1 Durchstechflasche(n)		A A A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2013 (Änderung Präparatename, früher: Gemcitabin-Teva)		
Gültig bis	11.09.2018		

02 Gerla, Kräutermischung

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 41715	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.13	14.12.2016
Zusammensetzung	02 psyllii semen 40 %, carvi fructus 12 %, majoranae herba 8 %, basilici herba 6 %, thymi herba 2 %, plantaginis ovatae seminis tegumentum 30 %, menthae piperitae folium 2 %.		
Anwendung	Zur Stuhlregulierung bei Neigung zu Verstopfung		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 26.06.2022		

01 Glucose 5 % Fresenius, Infusionslösung**02 Glucose 10 % Fresenius, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 42423	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.1.	23.12.2016
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 50 g, aqua ad iniecatilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	glucosum anhydricum 100 g, aqua ad iniecatilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Parenterale Flüssigkeits- und Glukosezufuhr	
Packung/en	01	351 60 x 50 ml Beutel Freeflex	B
		378 50 x 100 ml Beutel Freeflex	B
		386 30 x 250 ml Beutel Freeflex	B
		394 20 x 500 ml Beutel Freeflex	B
		491 10 x 1000 ml Beutel Freeflex	B
		514 40 x 100 ml KabiPac Polyethylen-Flasche	B
		515 20 x 250 ml KabiPac Polyethylen-Flasche	B
		516 10 x 500 ml KabiPac Polyethylen-Flasche	B
		517 10 x 1000 ml KabiPac Polyethylen-Flasche	B
		518 30 x 250 ml Beutel Freeflex+	B
		519 20 x 500 ml Beutel Freeflex+	B
		520 10 x 1000 ml Beutel Freeflex+	B
		527 60 x 50 ml Beutel Freeflex+	B
		528 50 x 100 ml Beutel Freeflex+	B
	02	432 30 x 250 ml Beutel Freeflex	B
		440 20 x 500 ml Beutel Freeflex	B
		505 10 x 1000 ml Beutel Freeflex	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.04.2015 (Korrektur von Packungsgrösse und Verzicht von Packungen 250 ml, 500 ml, 1000 ml Beutel Freeflex+ der 10% Dosierungsstärke)	
Gültig bis		27.09.2019	

01 Gyselle 20, Dragees

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57963	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	08.12.2016
Zusammensetzung	01	gestodenum 75 µg, ethinylestradiolum 20 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001 1 x 21 Dragée(s)	B
		002 3 x 21 Dragée(s)	B
		003 6 x 21 Dragée(s)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.07.2022	

01 Gyselle 30, Dragees

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57962	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	08.12.2016
Zusammensetzung	01	gestodenum 75 µg, ethinylestradiolum 30 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001 1 x 21 Dragée(s)	B
		002 3 x 21 Dragée(s)	B
		003 6 x 21 Dragée(s)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.07.2022	

01 Halaven, Injektionslösung

Eisai Pharma AG, Leutschenbachstrasse 95, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 59489	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	19.12.2016
Zusammensetzung	01	eribulini mesilas 1 mg, ethanolum anhydricum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Mammakarzinom, inoperables Liposarkom	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2015 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		12.05.2021	

01 Heidak Spagyrik Nervosität und Überlastung

Heidak AG, 6032 Emmen

Zul.-Nr.: 65641	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	13.12.2016
Zusammensetzung	01	avena sativa spag. Zimpel TM, eleutherococci radix spag. Zimpel TM, kalii dihydrogenophphas spag. Glückselig D6, lavandula angustifolia spag. Zimpel TM, mandragora spag. Zimpel D4, piper methysticum spag. Zimpel TM, ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 22.2 % m/V.	
Anwendung		Gemäss dem Therapieprinzip der Spagyrik bei nervösen Erschöpfungszuständen nach Überanstrengung, leichten nervösen Angstzuständen sowie nachlassender Belastbarkeit.	
Packung/en	01	002 50 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.08.2016 (Änderung Präparatename, früher: Heidak Spagyrik Lavandula comp. Nervosität und Überlastung)	
Gültig bis		10.08.2021	

01 Heidak Spagyrik Schlafstörungen, Spray

Heidak AG, 6032 Emmen

Zul.-Nr.: 65640	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	13.12.2016
Zusammensetzung	01	coffea arabica spag. Zipel D4, humulus lupulus spag. Zimpel TM, lavandula angustifolia spag. Zimpel TM, magnesii hydrogenophosphas trihydricus spag. Glückselig D6, strychnos nux-vomica spag. Zimpel D4, valeriana officinalis spag. Zimpel TM, ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 22.3 % m/V.	
Anwendung		Gemäss dem Therapieprinzip der Spagyrik bei Ein- und Durchschlafstörungen.	
Packung/en	01	002 50 ml Spray	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.08.2016 (Änderung Präparatename, früher: Heidak Spagyrik Valeriana comp Schlafstörungen)	
Gültig bis		10.08.2021	

02 Humira 40 mg/0.4 ml, Injektionslösung

AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 56221	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	22.12.2016
Zusammensetzung	02	Lösung: adalimumabum 40 mg, mannitolum, polysorbatum 80, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus et aqua purificata.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, früh diagnostizierte rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn, Plaque-Psoriasis, Colitis ulcerosa, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Hidradenitis suppurativa	
Packung/en	02	007 1 Set (1 Fertigspritze zur Selbstinjektion und 1 Alkoholtupfer) 008 1 Set (1 Fertigspritze mit Nadelschutz und 1 Alkoholtupfer)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2016 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung und Konzentration)	
Gültig bis		25.02.2018	

03 Humira 40 mg/0.4 ml, Injektionslösung in vorgefülltem Injektor

AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 57862	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	22.12.2016
Zusammensetzung	03	Lösung: adalimumabum 40 mg, mannitolum, polysorbatum 80, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus et aqua purificata.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, früh diagnostizierte rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn, Plaque-Psoriasis, Colitis ulcerosa, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Hidradenitis suppurativa	
Packung/en	03	002	1 Set (1 vorgefüllter Injektor zur Selbstinjektion und 2 Alkoholtupfer) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.10.2016 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung und Konzentration)	
Gültig bis		19.03.2022	

01 Hydrocortone, Tabletten

Pro Farma AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 18979	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.21	21.12.2016
Zusammensetzung	01	hydrocortisonum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	01	012	25 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.06.2022	

- 01 Inegy 10/10 mg, Tabletten**
02 Inegy 10/20 mg, Tabletten
03 Inegy 10/40 mg, Tabletten
04 Inegy 10/80 mg, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 56953	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	07.12.2016
Zusammensetzung	01	simvastatinum 10 mg, ezetimibum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
	02	simvastatinum 20 mg, ezetimibum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
	03	simvastatinum 40 mg, ezetimibum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
	04	simvastatinum 80 mg, ezetimibum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	002 28 Tablette(n)	B
		010 98 Tablette(n)	B
	02	004 28 Tablette(n)	B
		012 98 Tablette(n)	B
	03	006 28 Tablette(n)	B
		014 98 Tablette(n)	B
	04	008 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2015 (Verzicht auf Packungsgrösse: 56953 016: 10/80 mg, 98er Packung)	
Gültig bis		03.11.2020	

01 Invanz, Lyophilisat

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

Zul.-Nr.: 55902	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.25	27.12.2016
Zusammensetzung	01	ertapenemum 1 g ut natrii ertapenemum, natrii hydrogenocarbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	003 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2016 (Verzicht auf Packungsgrösse 10 x 1 Durchstechflasche)	
Gültig bis		18.06.2018	

01 Ipocol Divistyramine, polvere

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: 49632	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.12.0.	12.12.2016
Composizione	01	resina polystyrenolica anionica fortis 3 g, aromatica, aspartatum, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem pro 4 g.	
Indicazione		Ipercolesterolemia	
Confezione/i	01	010 2 x 3 g 30 Bustine doppie	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 18.05.2016 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		14.10.2022	

- 01 Iscador A 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel**
02 Iscador A 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
03 Iscador A 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
04 Iscador A 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
05 Iscador A 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
- Iscador AG, Kirschweg 9, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 56830	Abgabekategorie: A	Index: 20.02.0.	13.12.2016	
Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (abietis) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 02 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (abietis) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 03 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (abietis) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 04 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (abietis) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 05 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (abietis) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Zusatzbehandlung bei benignen und malignen Geschwulstkrankheiten		
Packung/en	01	001 7 Ampulle(n) 016 2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A	
	02	003 7 Ampulle(n) 017 2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A	
	03	005 7 Ampulle(n) 018 2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A	
	04	007 7 Ampulle(n)	A	
	05	009 7 Ampulle(n)	A	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		09.05.2022		

- 01 Iscador M 0,0001 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 02 Iscador M 0,001 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 03 Iscador M 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 04 Iscador M 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 05 Iscador M 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 06 Iscador M 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 07 Iscador M 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 23 Iscador M c. Arg. 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 24 Iscador M c. Arg. 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 25 Iscador M c. Arg. 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 26 Iscador M c. Arg. 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 27 Iscador M c. Arg. 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 33 Iscador M c. Cu 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 34 Iscador M c. Cu 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 35 Iscador M c. Cu 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 36 Iscador M c. Cu 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 37 Iscador M c. Cu 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 43 Iscador M c. Hg 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 44 Iscador M c. Hg 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 45 Iscador M c. Hg 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 46 Iscador M c. Hg 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 47 Iscador M c. Hg 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 60 Iscador M spezifiziert / spécifié 1mg, Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
 61 Iscador M spezifiziert / spécifié 2mg, Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
 62 Iscador M spezifiziert / spécifié 5mg, Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
 Iscador AG, Kirschweg 9, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 56829	Abgabekategorie: A	Index: 20.02.0.	13.12.2016
Zusammensetzung	01 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.0005 mg ex viscum album (mali) recens 0.0001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 02 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.005 mg ex viscum album (mali) recens 0.001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 03 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (mali) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 04 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (mali) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 05 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 06 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (mali) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 07 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (mali) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 23 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (mali) recens 0.01 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 24 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (mali) recens 0.1 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		

	25	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	26	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (mali) recens 10 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	27	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (mali) recens 20 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	33	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (mali) recens 0.01 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	34	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (mali) recens 0.1 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	35	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	36	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (mali) recens 10 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	37	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (mali) recens 20 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	43	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (mali) recens 0.01 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	44	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (mali) recens 0.1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	45	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	46	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (mali) recens 10 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	47	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (mali) recens 20 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	60	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg corresp., lectina e visco 50 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	61	extractum aquosum liquidum fermentatum 10 mg ex viscum album (mali) recens 2 mg corresp., lectina e visco 100 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	62	extractum aquosum liquidum fermentatum 25 mg ex viscum album (mali) recens 5 mg corresp., lectina e visco 250 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Zusatzbehandlung bei malignen und benignen Geschwulstkrankheiten		
Packung/en	01	002	7 Ampulle(n)	A
	02	004	7 Ampulle(n)	A
	03	006	7 Ampulle(n)	A

		155	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
04	008	156	7 Ampulle(n)	A
		157	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
05	010	158	7 Ampulle(n)	A
		159	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
06	012	160	7 Ampulle(n)	A
07	014	161	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
23	020	162	7 Ampulle(n)	A
		163	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
25	024	164	7 Ampulle(n)	A
		165	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
26	026	166	7 Ampulle(n)	A
27	028	167	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
33	030	168	7 Ampulle(n)	A
		169	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
34	032	170	7 Ampulle(n)	A
		171	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
35	034	172	7 Ampulle(n)	A
		173	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
36	036	174	7 Ampulle(n)	A
37	038	175	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
43	040	176	7 Ampulle(n)	A
		177	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
44	042	178	7 Ampulle(n)	A
		179	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
45	044	180	7 Ampulle(n)	A
		181	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
46	046	182	7 Ampulle(n)	A
47	048	183	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
60	050	184	7 Ampulle(n)	A
61	052	185	7 Ampulle(n)	A
62	054	186	7 Ampulle(n)	A
Bemerkung			Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis			09.05.2022	

- 01 Iscador P 0,0001 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel**
02 Iscador P 0,001 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
03 Iscador P 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
04 Iscador P 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
05 Iscador P 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
06 Iscador P 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
07 Iscador P 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
23 Iscador P c. Hg 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
24 Iscador P c. Hg 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
25 Iscador P c. Hg 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
26 Iscador P c. Hg 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
27 Iscador P c. Hg 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
Iscador AG, Kirschweg 9, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 56831	Abgabekategorie: A	Index: 20.02.0.	08.12.2016
Zusammensetzung	01 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.0005 mg ex viscum album (pini) recens 0.0001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 02 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.005 mg ex viscum album (pini) recens 0.001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 03 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (pini) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 04 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (pini) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 05 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (pini) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 06 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (pini) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 07 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (pini) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 23 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (pini) recens 0.01 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 24 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (pini) recens 0.1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 25 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (pini) recens 1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 26 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (pini) recens 10 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 27 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (pini) recens 20 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Zusatzbehandlung bei benignen und malignen Geschwulstkrankheiten		
Packung/en	01 002 7 Ampulle(n) 02 004 7 Ampulle(n) 03 006 7 Ampulle(n)		A A A

	149	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
04	008	7 Ampulle(n)	A
	150	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
05	010	7 Ampulle(n)	A
	151	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
06	012	7 Ampulle(n)	A
07	014	7 Ampulle(n)	A
23	040	7 Ampulle(n)	A
	152	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
24	042	7 Ampulle(n)	A
	153	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
25	044	7 Ampulle(n)	A
	154	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
26	046	7 Ampulle(n)	A
27	048	7 Ampulle(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.05.2022	

- 01 Iscador Qu 0,0001 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 02 Iscador Qu 0,001 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 03 Iscador Qu 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 04 Iscador Qu 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 05 Iscador Qu 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 06 Iscador Qu 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 07 Iscador Qu 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 23 Iscador Qu c. Arg. 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 24 Iscador Qu c. Arg. 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 25 Iscador Qu c. Arg. 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 26 Iscador Qu c. Arg. 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 27 Iscador Qu c. Arg. 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 33 Iscador Qu c. Cu 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 34 Iscador Qu c. Cu 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 35 Iscador Qu c. Cu 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 36 Iscador Qu c. Cu 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 37 Iscador Qu c. Cu 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 43 Iscador Qu c. Hg 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 44 Iscador Qu c. Hg 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 45 Iscador Qu c. Hg 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 46 Iscador Qu c. Hg 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 47 Iscador Qu c. Hg 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 60 Iscador Qu spezifiziert / spécifié 1mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 61 Iscador Qu spezifiziert / spécifié 2mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 62 Iscador Qu spezifiziert / spécifié 5mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 Iscador AG, Kirschweg 9, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 56833	Abgabekategorie: A	Index: 20.02.0.	08.12.2016
Zusammensetzung			
	01	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.0005 mg ex viscum album (quercus) recens 0.0001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.005 mg ex viscum album (quercus) recens 0.001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (quercus) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (quercus) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (quercus) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	07	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (quercus) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	23	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (quercus) recens 0.01 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	24	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (quercus) recens 0.1 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	

	25	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	26	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (quercus) recens 10 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	27	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (quercus) recens 20 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	33	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (quercus) recens 0.01 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	34	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (quercus) recens 0.1 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	35	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	36	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (quercus) recens 10 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	37	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (quercus) recens 20 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	43	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (quercus) recens 0.01 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	44	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (quercus) recens 0.1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	45	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	46	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (quercus) recens 10 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	47	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (quercus) recens 20 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	60	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg corresp., lectina e visco 75 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	61	extractum aquosum liquidum fermentatum 10 mg ex viscum album (quercus) recens 2 mg corresp., lectina e visco 150 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	62	extractum aquosum liquidum fermentatum 25 mg ex viscum album (quercus) recens 5 mg corresp., lectina e visco 375 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Zusatzbehandlung bei benignen und malignen Geschwulstkrankheiten		
Packung/en	01	002	7 Ampulle(n)	A
	02	004	7 Ampulle(n)	A
	03	006	7 Ampulle(n)	A

		155	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
04	008	156	7 Ampulle(n)	A
		157	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
05	010		7 Ampulle(n)	A
		158	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
06	012		7 Ampulle(n)	A
07	014		7 Ampulle(n)	A
23	020		7 Ampulle(n)	A
		159	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
24	022		7 Ampulle(n)	A
		160	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
25	024		7 Ampulle(n)	A
		161	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
26	026		7 Ampulle(n)	A
27	028		7 Ampulle(n)	A
33	030		7 Ampulle(n)	A
		162	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
34	032		7 Ampulle(n)	A
		163	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
35	034		7 Ampulle(n)	A
		164	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
36	036		7 Ampulle(n)	A
37	038		7 Ampulle(n)	A
43	040		7 Ampulle(n)	A
		165	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
44	042		7 Ampulle(n)	A
		166	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
45	044		7 Ampulle(n)	A
		167	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
46	046		7 Ampulle(n)	A
47	048		7 Ampulle(n)	A
60	050		7 Ampulle(n)	A
61	052		7 Ampulle(n)	A
62	054		7 Ampulle(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		09.05.2022		

- 01 Iscador U c. Hg 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel**
02 Iscador U c. Hg 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
03 Iscador U c. Hg 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
04 Iscador U c. Hg 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
05 Iscador U c. Hg 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel

Iscador AG, Kirschweg 9, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 56832	Abgabekategorie: A	Index: 20.02.0.	13.12.2016
Zusammensetzung	01 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (ulmi) recens 0.01 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 02 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (ulmi) recens 0.1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 03 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (ulmi) recens 1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 04 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (ulmi) recens 10 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 05 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (ulmi) recens 20 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Zusatzbehandlung bei benignen und malignen Geschwulsterkrankungen		
Packung/en	01 001 7 Ampulle(n) A 016 2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen A 02 003 7 Ampulle(n) A 017 2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen A 03 005 7 Ampulle(n) A 018 2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen A 04 007 7 Ampulle(n) A 05 009 7 Ampulle(n) A		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	09.05.2022		

01 Isotretinoin-Mepha 10 mg, Solucaps**02 Isotretinoin-Mepha 20 mg, Solucaps****03 Isotretinoin-Mepha 40 mg, Solucaps**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 55972	Abgabekategorie: A	Index: 10.02.0.	14.12.2016
Zusammensetzung	01	isotretinoinum 10 mg, color.: E 124, antiox.: E 320, excipients pro capsula.	
	02	isotretinoinum 20 mg, color.: E 124, E 132, antiox.: E 320, excipients pro capsula.	
	03	isotretinoinum 40 mg, color.: E 110, antiox.: E 320, excipients pro capsula.	
Anwendung		Schwere therapieresistente Formen von Akne	
Packung/en	01	009 30 Kapsel(n)	A
		011 100 Kapsel(n)	A
	02	013 30 Kapsel(n)	A
		015 100 Kapsel(n)	A
	03	017 30 Kapsel(n)	A
		019 100 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.06.2022	

02 Kalcipos-D3 500/800, Filmtabletten

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 62202	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	27.12.2016
Zusammensetzung	02	vitamina: cholecalciferolum 800 U.I., mineralia: calcii carbonas 1261 mg corresp. calcium 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D-Präparat	
Packung/en	02	003 30 Tablette(n)	D
		004 90 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.05.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.06.2022	

01 Kentera, transdermales Pflaster

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 57733	Abgabekategorie: B	Index: 05.02.0.	28.12.2016
Zusammensetzung	01	oxybutyninum 36 mg, excipients ad praeparationem pro 39 cm ² cum liberatione 3.9mg/24h.	
Anwendung		Spasmolytikum der Harnwege	
Packung/en	01	002 8 Pflaster	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.04.2022	

01 Lamisil, Spray-Puder

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61445	Abgabekategorie: C	Index: 10.09.4.	20.12.2016
Zusammensetzung	01	terbinafin hydrochloridum 10 mg corresp. terbinafinum 8.8 mg, excipiens ad suspensionem pro 1 g, suspensio 15 g et propellantia 59.2 g pro vase 74.2 g.	
Anwendung		Mittel gegen Pilze	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		31.01.2022	

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

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57801	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	15.12.2016
Zusammensetzung	01	lansoprazolum 15 mg, color.: E 104, excipiens pro capsula.	
	02	lansoprazolum 30 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	002 14 Kapsel(n) B	
		004 28 Kapsel(n) B	
		006 56 Kapsel(n) B	
		008 112 Kapsel(n) B	
	02	010 2 x 56 Kapsel(n) B	
		012 14 Kapsel(n) B	
		014 28 Kapsel(n) B	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.06.2022	

01 Laxiplant soft, Granulat

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 45197	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.13	14.12.2016
Zusammensetzung	01	plantaginis ovatae seminis tegumentum 3 g, saccharum 1.5 g, natrii cyclamas, saccharinum natricum, aromatica, excipiens ad granulatum pro 5 g.	
Anwendung		Bei Neigung zu Verstopfung	
Packung/en	01	018 200 g D	
		026 400 g D	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.06.2022	

02 Laxoberon, Tropfen

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

Zul.-Nr.: 37871	Abgabekategorie: B/D	Index: 04.08.11	22.12.2016
Zusammensetzung	02	natrii picosulfas monohydricum 7.5 mg corresp. natrii picosulfas 7.2 mg, conserv.: natrii benzoas, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. 15 gutta.	
Anwendung		Laxativum	
Packung/en	02	052 15 ml	D
		060 30 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.05.2015 Erneute Zulassung	
Gültig bis		29.03.2022	

01 Lyman 200'000 forte, Engel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 52855	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	20.12.2016
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 2000 U.I., dexpanthenolum 4 mg, allantoinum 3 mg, aromatica, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Beschwerden bei venösen Beinleiden mit entzündlichen Begleiterscheinungen, stumpfe Unfallverletzungen	
Packung/en	01	012 60 g	D
		020 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.07.2022	

01 Mephameson 4 mg/ml, Injektionslösung
02 Mephameson 50 mg/3 ml, Injektionslösung
03 Mephameson 8 mg/2 ml, Injektionslösung
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 31890	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.26	07.12.2016
Zusammensetzung	01 dexamethasoni natrii phosphas 4 mg corresp. dexamethasonum 3 mg, propylenglycolum, dinatrii edetas, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. 02 dexamethasoni natrii phosphas 50 mg corresp. dexamethasonum 38 mg, propylenglycolum, dinatrii edetas, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml. 03 dexamethasoni natrii phosphas 8 mg corresp. dexamethasonum 6 mg, propylenglycolum, dinatrii edetas, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.		
Anwendung	Glucocorticoid-Therapie		
Packung/en	01 012 3 x 1 ml Ampulle(n) 020 25 x 1 ml Ampulle(n) 039 50 x 1 ml Ampulle(n) 02 098 25 x 3 ml Ampulle(n) 101 5 x 3 ml Ampulle(n) 03 047 3 x 2 ml Ampulle(n) 063 50 x 2 ml Ampulle(n)	B B B B B B	
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	07.06.2022		

01 Mercurius vivus naturalis D6, Tabletten
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59756	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	15.12.2016
Zusammensetzung	01 mercurius vivus naturalis D6 250 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.04.2012 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. (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	26.04.2022		

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

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 47753	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	22.12.2016
Zusammensetzung	01	methotrexatum 2.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	methotrexatum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	A
	02	002 10 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.05.2016 (Verzicht auf die Packungsgrösse 100 Tabletten der Dosisstärke 2.5mg und 10mg)	
Gültig bis		27.03.2021	

02 Muco-X 600, Brausetabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58416	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	15.12.2016
Zusammensetzung	02	acetylcysteinum 600 mg, aromatica, aspartatum, antiox.: E 320, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	02	004 7 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.06.2022	

03 Mucofor, sachets

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

N° d'AMM: 48590	Catégorie de remise: B	Index: 03.02.0.	08.12.2016
Composition	03	erdosteinum 300 mg, aspartatum, saccharinum naticum, aromatica, excipiens ad granulatum, pro charta.	
Indication		Mucolytique	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 06.02.2014 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		03.03.2019	

01 Mycophenolat Mofetil Helvepharm 250mg, Kapseln

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62130	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	14.12.2016
Zusammensetzung	01	mofetili mycophenolas 250 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.05.2022	

01 Naglazyme, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

Zul.-Nr.: 58224	Abgabekategorie: B	Index: 07.14.0.	06.12.2016
Zusammensetzung	01	galsulfasum 5 mg, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, polysorbitum 80, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Mukopolysaccharidose VI (Maroteaux-Lamy-Syndrom)	
Packung/en	01	001 1 x 5 ml Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.10.2022	

01 Natrium chloratum Bichsel 0,9 %, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 29800	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	27.12.2016
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 9 g corresp. natrium 154 mmol et chloridum 154 mmol, aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Elektrolyttherapie	
Packung/en	01	001 25 x 250 ml PP-Flaschen	B
		002 10 x 500 ml PP-Flaschen	B
		003 6 x 1000 ml PP-Flaschen	B
		005 25 x 100 ml PP-Flaschen	B
		006 50 x 100 ml PP-Flaschen	B
		007 25 x 100 ml PP-Flaschen in 150 ml	B
		009 25 x 20 ml PP-Flaschen in 50 ml	B
		010 25 x 50 ml PP-Flaschen	B
		011 4 x 2000 ml PP-Infusionsbeutel	B
		012 3 x 3000 ml PP-Infusionsbeutel	B
		013 20 x 250 ml PP-Infusionsbeutel	B
		014 1 x 250 ml PP-Flaschen	B
		015 12 x 500 ml PP-Infusionsbeutel	B
		016 8 x 1000 ml PP-Infusionsbeutel	B
		017 2 x 5000 ml PP-Infusionsbeutel	B
		018 25 x 50 ml PP-Infusionsbeutel in 100 ml	B
		019 25 x 100 ml PP-Infusionsbeutel	B
		020 10 x 50 ml Vial	B
		021 10 x 20 ml Vial	B
		022 1 x 500 ml PP-Flaschen	B
		024 2 x 4500 ml PVC-Beutel in 5000 ml	B
		025 10 x 250 ml PVC-Beutel	B
		026 10 x 500 ml PVC-Beutel	B
		029 4 x 2000 ml PVC-Beutel	B
		030 1 x 1000 ml PP-Flaschen	B
		031 3 x 3000 ml PVC-Beutel	B
		032 10 x 1000 ml PP-Flaschen	B
		057 1 x 100 ml PP-Flaschen	B
		111 10 x 2 ml Ampullen	B
		138 100 x 2 ml Ampullen	B
		146 10 x 5 ml Ampullen	B
		154 100 x 5 ml Ampullen	B
		162 10 x 10 ml Ampullen	B
		170 100 x 10 ml Ampullen	B
		197 1 x 250 ml PP-Infusionsbeutel	B
		200 1 x 500 ml PP-Infusionsbeutel	B
		219 1 x 1000 ml PP-Infusionsbeutel	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2013 (Bereinigung von Vertriebseinheiten und Verzichte auf Vertriebseinheiten)	
Gültig bis		20.11.2017	

01 NeisVac-C, Injektionssuspension

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 656	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	09.12.2016	
Zusammensetzung	01	polysaccharida neisseriae meningitidis C (Stamm C11, de-O-acetyliert) 10 µg conjugatum cum toxoidum tetani 10-20 µg, aluminium ut aluminii oxidum hydricum, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.		
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Meningokokken der Serogruppe C, ab dem vollendeten 2. Lebensmonat		
Packung/en	01	001 1 Fertigspritze(n)	B	
		002 10 Fertigspritze(n)	B	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2015 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		09.06.2022		

01 Neotigason 10 mg, Kapseln**02 Neotigason 25 mg, Kapseln**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 49227	Abgabekategorie: A	Index: 10.03.0.	22.12.2016
Zusammensetzung	01	acitretinum 10 mg, excipiens pro capsula.	
	02	acitretinum 25 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Perorale Behandlung schwerer Formen von Psoriasis und therapieresistenter Verhorngungsstörungen	
Packung/en	01	019 30 Kapsel(n)	A
		027 100 Kapsel(n)	A
	02	035 30 Kapsel(n)	A
		043 100 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.07.2022	

01 Neotracin, Augensalbe

OmniVision AG, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 57197	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.1.	09.12.2016
Zusammensetzung	01	neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, bacitracinum 250 U.I., adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Augeninfektionen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.01.2015	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.04.2020	

02 Nephrotrans, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 47141	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	05.12.2016
Zusammensetzung	02	natrii hydrogenocarbonas 500 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Metabolische Acidose	
Packung/en	02	037 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.05.2022	

01 Neurexan, homöopathische Tabletten
ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 62242	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	13.12.2016
Zusammensetzung	01	avena sativa D2 0.6 mg, coffea arabica D12 0.6 mg, passiflora incarnata D2 0.6 mg, zincum isoalericianicum D4 0.6 mg, lactosum monohydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Schlafstörungen und nervösen Unruhezuständen	
Packung/en	01	50 Tablette(n)	D
	002	250 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.06.2022	

01 Nicotiana comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60353	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	20.12.2016
Zusammensetzung	01	carbo vegetabilis D19 0.1 g, chamomilla recutita e radice recenti ferm D2 0.1 g, nicotiana tabacum ferm D9 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad inyectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2011 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		19.12.2021	

01 Nitrofurantoin-Acino 100 retard, Kapseln

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62724	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.9.	22.12.2016
Zusammensetzung	01	nitrofurantoinum 100 mg, color.: E 104, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Harnwegsinfektionen	
Packung/en	01	30 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.05.2022	

01 Nizoral, Crème

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 46100	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.4.	12.12.2016
Zusammensetzung	01	ketoconazolum 20 mg, propylenglycolum, antiox.: E 221, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Hautmykosen	
Packung/en	01	30 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.10.2022	

01 Nopil für Kinder, Sirup

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 41013	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	08.12.2016	
Zusammensetzung	01	sulfamethoxazolum 200 mg, trimethoprimum 40 mg, sorbitolum, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, natrii cyclamas, saccharinum natricum, color.: E 150, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.		
Anwendung		Infektionskrankheiten		
Packung/en	01	001 100 ml	A	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.12.2015 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		17.07.2022		

01 Orencia 125 mg/1 ml, Injektionslösung zur subkutanen Anwendung (Fertigen)

Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhhausen

Zul.-Nr.: 65833	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	14.12.2016
Zusammensetzung	01	abataceptum 125 mg, saccharum, poloxamerum 188, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis	
Packung/en	01	001 4 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.03.2016 Neu in der Zusammensetzung: Deklaration von Saccharose, die aus gentechnisch veränderten Zuckerrüben hergestellt wird saccharum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Zuckerrüben	
Gültig bis		14.03.2021	

01 Orencia, Injektionslösung zur subkutanen Anwendung (Fertigspritze mit Nadelschutz)

Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhhausen

Zul.-Nr.: 62141	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	14.12.2016
Zusammensetzung	01	abataceptum 125 mg, saccharum, poloxamerum 188, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis	
Packung/en	01	002 4 Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2016 Neu in der Zusammensetzung: Deklaration von Saccharose, die aus gentechnisch veränderten Zuckerrüben hergestellt wird saccharum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Zuckerrüben	
Gültig bis		26.02.2022	

01 Ospen 1000, Filmtabletten**02 Ospen 1500, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 37523	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.22	22.12.2016
Zusammensetzung	01 phenoxymethylpenicillinum kalicum 1 Mio. U.I., Überzug: aromatica, saccharinum naticum, excipiens pro compresso obducto.		
	02 phenoxymethylpenicillinum kalicum 1.5 Mio. U.I., Überzug: aromatica, saccharinum naticum, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	01 011 12 Tablette(n) B		
	038 24 Tablette(n) B		
	02 054 12 Tablette(n) B		
	062 24 Tablette(n) B		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	02.05.2022		

02 Ospen 400, Sirup**03 Ospen 750, Sirup**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 37057	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.22	22.12.2016
Zusammensetzung	02 phenoxymethylpenicillinum benzathinum 400000 U.I. ut phenoxymethylpenicillinum benzathinum tetrahydricum, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, saccharinum naticum, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.		
	03 phenoxymethylpenicillinum benzathinum 750000 U.I. ut phenoxymethylpenicillinum benzathinum tetrahydricum, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, natrii cyclamas, saccharinum naticum, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	02 037 60 ml B		
	045 120 ml B		
	03 053 60 ml B		
	061 120 ml B		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	02.05.2022		

01 Otothricinol, Suspension

Steinberg Pharma AG, Steiggasse 4, 8400 Winterthur

Zul.-Nr.: 18781	Abgabekategorie: B	Index: 12.01.2.	09.12.2016
Zusammensetzung	01 phenazonum 20 mg, tyrothricinum 0.5 mg, cetylpyridinii chloridum 2.5 mg, excipiens ad suspensionem pro 1 g.		
Anwendung	Entzündung des äusseren Gehörgangs		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.05.2016 (Verlängerung der Zulassung)		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	20.06.2022		

- 01 Oxaliplatin Sandoz LF 50 mg/10 ml, Infusionskonzentrat**
02 Oxaliplatin Sandoz LF 100 mg/20 ml, Infusionskonzentrat
03 Oxaliplatin Sandoz LF 200 mg/40 ml, Infusionskonzentrat
04 Oxaliplatin Sandoz LF 250 mg/50 ml, Infusionskonzentrat
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61663	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.12.2016
Zusammensetzung	01 oxaliplatinum 50 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml. 02 oxaliplatinum 100 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml. 03 oxaliplatinum 200 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml. 04 oxaliplatinum 250 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.		
Anwendung	Zytostatikum		
Packung/en	01 004 1 Durchstechflasche(n) 02 005 1 Durchstechflasche(n) 03 006 1 Durchstechflasche(n) 04 007 1 Durchstechflasche(n)		A A A A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.09.2015 (Änderung Zusammensetzung: Streichung von Lactose) (Änderung Präparatename, früher: Oxaliplatin Sandoz eco) (Zulassung der neuen Dosisstärke: 250 mg / 50 ml)		
Gültig bis	14.04.2021		

- 01 Pradaxa 75 mg, Kapseln**
02 Pradaxa 110 mg, Kapseln
03 Pradaxa 150 mg, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 61385	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	12.12.2016
Zusammensetzung	01 dabigatranum etexilatum 75 mg ut dabigatranum etexilati mesilas, color.: E 132, E 110, excipiens pro capsula. 02 dabigatranum etexilatum 110 mg ut dabigatranum etexilati mesilas, color.: E 132, E 110, excipiens pro capsula. 03 dabigatranum etexilatum 150 mg ut dabigatranum etexilati mesilas, color.: E 132, E 110, excipiens pro capsula.		
Anwendung	Prävention von Schlaganfall und systemischer Embolie bei erwachsenen Patienten mit nicht-valvulärem Vorhofflimmern. Behandlung tiefer Venenthrombosen und/oder Lungenembolien. Prävention der rezidivierenden tiefen Venenthrombose und/oder Lungenembolie.		
Packung/en	02 007 60 Kapsel(n) Blister 010 3 x 60 Kapsel(n) Blister 03 012 60 Kapsel(n) Blister 013 3 x 60 Kapsel(n) Blister		B B B B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2016 (Verzicht auf Packungsgröße/n: 30 Kapsel(n)) 61385 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	28.05.2022		

01 Prednison Galepharm 5 mg, Tabletten
02 Prednison Galepharm 20 mg, Tabletten
03 Prednison Galepharm 50 mg, Tabletten
 Galepharm AG, Zürichstrasse 176, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 50821	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.22	15.12.2016
Zusammensetzung	01 prednisonum 5 mg, excipiens pro compresso. 02 prednisonum 20 mg, excipiens pro compresso. 03 prednisonum 50 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Glukokortikosteroid-Therapie		
Packung/en	01 013 20 Tablette(n) 021 100 Tablette(n) 02 056 20 Tablette(n) 064 100 Tablette(n) 03 072 20 Tablette(n) 080 100 Tablette(n)	B B B B B	
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	01.05.2022		

01 Prospan Hustentropfen

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 44209	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	14.12.2016
Zusammensetzung	01 hederae helicis extractum ethanolicum siccum 20 mg, DER: 5-7.5:1, aromatica, saccharinum natricum, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 47 % V/V.		
Anwendung	Bei Erkältungshusten		
Packung/en	01 039 20 ml	D	
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2012 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	19.04.2022		

01 Prostagutt uno, Kapseln

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 55409	Abgabekategorie: D	Index: 05.98.0.	14.12.2016
Zusammensetzung	01 sabal extractum ethanolicum liquidum 320 mg, DER: 10-14.3:1, color.: E 131, excipiens pro capsula.		
Anwendung	Bei beginnenden Prostatabeschwerden		
Packung/en	01 004 60 Kapsel(n) 024 120 Kapsel(n)	D D	
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	15.05.2022		

01 Rasilez 150 mg, Filmtabletten
02 Rasilez 300 mg, Filmtabletten
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58050	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	12.12.2016
Zusammensetzung	01	aliskirenum 150 mg ut aliskireni hemifumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	02	aliskirenum 300 mg ut aliskireni hemifumaras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der essentiellen Hypertonie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
	02	005 28 Tablette(n)	B
		009 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.06.2022	

01 Relvar Ellipta 92/22 mcg, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation
02 Relvar Ellipta 184/22 mcg, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 62969	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	21.12.2016
Zusammensetzung	01	fluticasoni furoas 92 µg, vilanterolum 22 µg ut vilanterolum trifenatatum, excipiens ad pulverem pro dosi.	
	02	fluticasoni furoas 184 µg, vilanterolum 22 µg ut vilanterolum trifenatatum, excipiens ad pulverem pro dosi.	
Anwendung		Asthma, COPD	
Packung/en	01	001 30 Einzeldose(n)	B
		003 3 x 30 Einzeldose(n)	B
	02	002 30 Einzeldose(n)	B
		004 3 x 30 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.01.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 3 x 30)	
Gültig bis		08.01.2019	

01 Risperdal Consta 25 mg, Suspension zur i.m. Applikation
02 Risperdal Consta 37,5 mg, Suspension zur i.m. Applikation
03 Risperdal Consta 50 mg, Suspension zur i.m. Applikation
 Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 56092	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	15.12.2016
Zusammensetzung	<p>01 Praeparatio sicca: risperidonum 25 mg, copoly(dl-lactidum-glycolidum). Solvens: carmellosum naticum, polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml, pro vase, in suspensione recenter reconstituta.</p> <p>02 Praeparatio sicca: risperidonum 37.5 mg, copoly(dl-lactidum-glycolidum). Solvens: carmellosum naticum, polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml, pro vase, in suspensione recenter reconstituta.</p> <p>03 Praeparatio sicca: risperidonum 50 mg, copoly(dl-lactidum-glycolidum). Solvens: carmellosum naticum, polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml, pro vase, in suspensione recenter reconstituta.</p>		
Anwendung	Neuroleptikum		
Packung/en	<p>01 001 1 Set Injektionskit</p> <p>02 003 1 Set Injektionskit</p> <p>03 005 1 Set Injektionskit</p>		B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	24.06.2022		

01 Salvia Wild, Tropfen

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

Zul.-Nr.: 16863	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	14.12.2016
Zusammensetzung	01 salviae extractum ethanolicum liquidum, DER: 1:4.2-5.0 corresp. ethanolum 40 % V/V.		
Anwendung	bei Entzündungen der Mundschleimhaut- und des Rachens		
Packung/en	<p>01 068 50 ml</p> <p>076 100 ml</p>		D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	19.04.2022		

01 Sanogencine Plan, Flüssigkeit

Steinberg Pharma AG, Steiggasse 4, 8400 Winterthur

Zul.-Nr.: 10787	Abgabekategorie: D	Index: 13.04.0.	13.12.2016
Zusammensetzung	01	myrrha 45.2 mg, ratanhiae radix 15.1 mg, cochleariae spiritus 150.7 mg, camphora racemica 22.6 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 70-78 % V/V.	
Anwendung		Mittel für Mundhygiene	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.06.2016	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		09.11.2018	

01 Sauerstoff medizinal Messer, Inhalationsgas, flüssig in mobilen Behältern

Messer Schweiz AG, Seonerstrasse 75, 5600 Lenzburg

Zul.-Nr.: 56408	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	13.12.2016
Zusammensetzung	01	oxygenium 99.5 % m/V, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	001 0,33 l Chromstahl Cryobehälter	E
		003 0,6 l Chromstahl Cryobehälter	E
		004 1 l Chromstahl Cryobehälter	E
		005 1,2 l Chromstahl Cryobehälter	E
		006 20 l Chromstahl Cryobehälter	E
		007 30 l Chromstahl Cryobehälter	E
		008 37 l Chromstahl Cryobehälter	E
		009 40 l Chromstahl Cryobehälter	E
		010 41 l Chromstahl Cryobehälter	E
		011 45 l Chromstahl Cryobehälter	E
		012 450 l Chromstahl Cryobehälter	E
		013 600 l Chromstahl Cryobehälter	E
		014 0,85 l Chromstahl Cryobehälter	E
		015 46 l Chromstahl Cryobehälter	E
		016 60 l Chromstahl Cryobehälter	E
		017 220-250 l Kleintank - Cryobehälter	E
		018 900-1000 l Kleintank - Cryobehälter	E
		019 26000 l Tank - Cryobehälter	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.03.2015 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 26000 L)	
Gültig bis		14.01.2020	

01 Sertraline Actavis 50 mg, Filmtabletten**02 Sertraline Actavis 100 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58260	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	15.12.2016
Zusammensetzung	01	sertralinum 50 mg ut sertralini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sertralinum 100 mg ut sertralini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	006 10 Tablette(n)	B
		007 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	02	009 10 Tablette(n)	B
		010 30 Tablette(n)	B
		011 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.06.2022	

01 Sinupret, Sirup

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 58752	Abgabekategorie: C	Index: 12.99.0.	16.12.2016
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum liquidum 10 g ex gentianae radix 0.07 g, primulae flos 0.207 g, rumicis crispis herba 0.207 g, sambuci flos 0.207 g, verbena herba 0.207 g, DER: 1:11, Auszugsmittel Ethanolum 59 % V/V, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad solutionem, corresp. ethanol 8 % V/V.	
Anwendung		Akute und chronische Entzündungen der Nasennebenhöhlen und der Atemwege	
Packung/en	01	002 100 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.03.2015 Präzisierung Wirkstoff: Rumex crispus	
Gültig bis		11.07.2020	

01 Sinupret, Tropfen

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 53160	Abgabekategorie: C	Index: 12.99.0.	13.12.2016
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum liquidum 290 mg ex gentianae radix 2 mg, primulae flos 6 mg, rumicis crispis herba 6 mg, sambuci flos 6 mg, verbena herba 6 mg, DER: 1:11, Auszugsmittel Ethanolum 59 % V/V, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanol 19 % V/V.	
Anwendung		Bei Entzündungen der Nasennebenhöhlen und Atemwege	
Packung/en	01	001 100 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.05.2013 Präzisierung Wirkstoff: Rumex crispus	
Gültig bis		14.10.2018	

01 Softasept CHX ungefärbt, Lösung zur Anwendung auf der Haut**02 Softasept CHX gefärbt, Lösung zur Anwendung auf der Haut**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 62804	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	12.12.2016
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 20 mg, alcohol isopropylicus 552.7 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	chlorhexidini digluconas 20 mg, alcohol isopropylicus 552.7 mg, color.: E 122, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfektion der Haut vor einer invasiven medizinischen Intervention	
Packung/en	01	001 100 ml	D
		002 250 ml	D
		003 250 ml Sprühflasche	D
		004 500 ml	D
		005 1000 ml	D
		006 100 ml transparent	D
		007 500 ml transparent	D
		008 1000 ml transparent	D
	02	009 100 ml	D
		010 500 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.08.2016 (Zulassung der neuen Dosisstärke (mit Farbstoff))	
Gültig bis		02.12.2019	

02 Solarcaine, lotion

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

N° d'AMM: 26146	Catégorie de remise: D	Index: 10.01.0.	14.12.2016
Composition	02	lidocainum 10 mg, isopropylis myristas, propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 216, E 218, benzethonii chloridum, alcohol benzylicus, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Indication		En cas d'irritation cutanée	
Conditionnements	02	046 85 ml Tube	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valevole jusqu'au		25.03.2022	

01 Solmucol 600 Erkältungshusten, compressa effervescente

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

N° d'AMM: 58027	Categoria di dispensazione: D	Index: 03.02.0.	15.12.2016
Composizione	01	acetylcysteinum 600 mg, saccharinum natricum, aromatica, excipiens pro compresso.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	011 10 compressa/compresse	D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 15.10.2013 Rinuncia alla confezione da 7.	
Valevole fino al		30.07.2017	

- 01 Sortis 10, Filmtabletten**
02 Sortis 20, Filmtabletten
03 Sortis 40, Filmtabletten
04 Sortis 80, Filmtabletten

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 54085	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	02.12.2016
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
02 atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.			
03 atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.			
04 atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.			
Anwendung	Reduktion der Serumcholesterinkonzentration		
Packung/en	01	028 30 Tablette(n)	B
		036 100 Tablette(n)	B
	02	044 30 Tablette(n)	B
		052 100 Tablette(n)	B
	03	060 30 Tablette(n)	B
		079 100 Tablette(n)	B
	04	109 30 Tablette(n)	B
		117 100 Tablette(n)	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2016 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	29.04.2022		

- 01 Staloral 300 3 Bäume (Kombipackung 1 x 10 IR/ml und 2 x 300 IR/ml), sublinguale Lösung**
02 Staloral 300 3 Bäume (300 IR/ml) , sublinguale Lösung

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: 62573	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	28.12.2016
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa, betula alba, corylus avellana) 10 U.: excipiens ad solutionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa, betula alba, corylus avellana) 300 U.: excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
02 pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa, betula alba, corylus avellana) 300 U.: excipiens ad solutionem pro 1 ml.			
Anwendung	Hyposensibilisierung		
Packung/en	01	003 3 x 10 ml Flasche(n) Anfangsbehandlung	A
	02	004 3 x 10 ml Flasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.07.2014 (Änderung Mess-/Verabreichungsvorrichtung: Ersatz der bisherigen Pumpe auf dem Primärbehälter mit einem Hub à 100 µl durch eine neue Pumpe mit einem Hub à 200 µl)		
Gültig bis	02.07.2019		

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

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: 57504	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	28.12.2016
Zusammensetzung	01	I) 10 U./ml: pollinis allergeni extractum (betula pendula Roth) 10 U./ml, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml. II) 300 U./ml: pollinis allergeni extractum (betula pendula Roth) 300 U./ml, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (betula pendula Roth) 300 U./ml, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	003 3 x 10 ml Flasche(n) Anfangsbehandlung	A
	02	004 3 x 10 ml Flasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.03.2013 (Änderung Mess-/Verabreichungsvorrichtung: Ersatz der bisherigen Pumpe auf dem Primärbehälter mit einem Hub à 100 µl durch eine neue Pumpe mit einem Hub à 200 µl)	
Gültig bis		24.07.2018	

01 Stannum/Symphytum comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60320	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	13.12.2016
Zusammensetzung	01	allium cepa ferm D3 0.1 g, arnica montana ex planta tota ferm D5 0.1 g, stannum metallicum D14 0.1 g, symphytum officinale ferm D2 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad inyectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.04.2012 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.04.2022	

01 Stugeron, Tropfen

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 38178	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.2.	07.12.2016
Zusammensetzung	01	cinnarizimum 75 mg, aromatica, vanillinum, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro 1 ml corresp. 25 guttae, corresp. ethanolum 2.5 % V/V.	
Anwendung		Calciumantagonist, Durchblutungsstörungen	
Packung/en	01	016 30 ml	B
	024	100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2022	

01 Succinolin 100 mg/2 ml, Injektionslösung**03 Succinolin 500 mg/10 ml, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 21505	Abgabekategorie: B	Index: 01.13.0.	09.12.2016
Zusammensetzung	01 suxamethonii chloridum anhydricum 100 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml. 03 suxamethonii chloridum anhydricum 500 mg, conserv.: E 217, E 219 10 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.		
Anwendung	Muskelrelaxans		
Packung/en	01 013 100 x 2 ml Ampulle(n) B 021 10 x 2 ml Ampulle(n) B 03 056 10 x 10 ml Durchstechflasche(n) B		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	04.06.2022		

02 Tardyferon, Depot-Dragées

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 37448	Abgabekategorie: C	Index: 06.07.1.	01.12.2016
Zusammensetzung	02 ferrum(II) 80 mg ut ferrosi sulfas sesquihydricus, color.: E 127, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Eisenmangelanämie bei nachgewiesenen Eisenmangel		
Packung/en	02 028 30 Dragée(s) C 036 100 Dragée(s) C		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	27.03.2022		

02 Tarivid i.v. 200, solution pour perfusion

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

N° d'AMM: 50014	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.8.	05.12.2016
Composition	02 ofloxacinum 200 mg ut ofloxacini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.		
Indication	Maladies infectieuses		
Conditionnements	02 037 5 x 100 ml ampoule(s) A		
Remarque	Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.05.2012 (prolongation de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	12.07.2022		

01 Tasigna 200 mg, Kapseln**02 Tasigna 150 mg, Kapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58007	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	01.12.2016
Zusammensetzung	01	nilotinibum 200 mg ut nilotinibi hydrochloridum monohydricum, excipiens pro capsula.	
	02	nilotinibum 150 mg ut nilotinibi hydrochloridum monohydricum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Behandlung der chronischen myeloischen Leukämie	
Packung/en	01	001 28 Kapsel(n)	A
	002	112 Kapsel(n)	A
	02	004 112 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.11.2016 (Streichung 28-Kapsel-Packung der Dosisstärke 150mg)	
Gültig bis		23.07.2022	

01 TOBI PODHALER, Hartkapseln mit Pulver zur Inhalation

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60565	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.7.	14.12.2016
Zusammensetzung	01	tobramycinum 28 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Therapie der Lungeninfektion mit Pseudomas aeruginosa bei zystischer Fibrose	
Packung/en	01	001 224 Kapsel(n) + 5 Inhalatoren	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.01.2022	

02 Tofranil 25 mg, Dragées

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 24115	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	29.12.2016
Zusammensetzung	02	imipramini hydrochloridum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	02	046 50 Dragée(s)	B
		054 200 Dragée(s)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.01.2014 (Widerruf der Dosisstärke Tofranil 10 mg)	
Gültig bis		22.03.2019	

03 Travatan 40 µg, Augentropfen

Alcon Switzerland SA, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55910	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	15.12.2016
Zusammensetzung	03	travoprostum 40 µg, propylenglycolum, conserv.: polyquaternium-1, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	03	004 2,5 ml	B
		005 3 x 2,5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.05.2022	

01 Tylenol Kinder 100 mg, Suppositorien
02 Tylenol Kinder 200 mg, Suppositorien
03 Tylenol Kinder 350 mg, Suppositorien
Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 37919	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	20.12.2016
Zusammensetzung	01 paracetamolum 100 mg, antiox.: E 320, E 321, excipiens pro suppositorio. 02 paracetamolum 200 mg, antiox.: E 320, E 321, excipiens pro suppositorio. 03 paracetamolum 350 mg, antiox.: E 320, E 321, excipiens pro suppositorio.		
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01 012 10 Suppositorien 02 020 10 Suppositorien 03 039 10 Suppositorien		D D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.10.2022	

01 Tysabri 300 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Biogen Switzerland AG, Zählerweg 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 57273	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	13.12.2016
Zusammensetzung	01 natalizumabum 20 mg, natrii dihydrogenophphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, polysorbatum 80, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n)		B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.05.2022	

01 UROCIT, Tabletten

Pro Farma AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 61884	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	12.12.2016
Zusammensetzung	01 kalii citras 1080 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung		Alkalisierung des Harns	
Packung/en	01 001 100 Tablette(n)		B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.06.2022	

02 Voltamicin, Augentropfen

OmniVision AG, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 53332	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.1.	12.12.2016
Zusammensetzung	02	diclofenacum natricum 1 mg, gentamicinum 3 mg ut gentamicini sulfas, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Postoperative Entzündungen des vorderen Augenabschnittes mit Risiko einer bakteriellen Infektion	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.09.2015	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		21.12.2020	

01 Voltaren Ophtha CD, Augentropfen

Alcon Switzerland SA, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55864	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.3.	01.12.2016
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 1 mg, propylenglycolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nicht-steroidaler Entzündungshemmer zur lokalen Applikation am Auge	
Packung/en	01	001 5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.05.2022	

01 Wala Euphrasia Einzeldosis-Augentropfen

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 55043	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	13.12.2016
Zusammensetzung	01	euphrasia e planta tota ferm D2 rosae aetheroleum D7 0.1 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Reizzuständen der Bindehäute	
Packung/en	01	006 15 x 0,5 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.04.2022	

01 Wiewohl, flüssig

Wiewohl Diethelm AG, Wässeristrasse 37, 8340 Hinwil

Zul.-Nr.: 32819	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.4.	16.12.2016
Zusammensetzung	01	menthae piperitae aetheroleum 0.75 ml, eucalypti aetheroleum 80 µl, iuniperi aetheroleum 50 µl, salviae aetheroleum 50 µl, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 7 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkältungen	
Packung/en	01	028 25 ml	D
		036 50 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2014	
Gültig bis		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
		22.02.2022	

01 Zofran 4 mg, Zydis Lingualtabletten**02 Zofran 8 mg, Zydis Lingualtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54157	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	30.12.2016
Zusammensetzung	01	ondansetronum 4 mg, aspartamum, aromatica, conserv.: E 217, E 219, excipiens pro compresso.	
	02	ondansetronum 8 mg, aspartamum, aromatica, conserv.: E 217, E 219, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiemeticum	
Packung/en	01	010 10 Tablette(n)	B
	02	096 6 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.06.2015 Erneute Zulassung und Verlängerung	
Gültig bis		25.04.2022	

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

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62200	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	21.12.2016
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolum, natrii citras dihydricus, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Knochenmetastasen solider Tumoren und multiples Myelom, maligne Hypercalcämie	
Packung/en	01	002 1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.09.2016 (Änderung Präparatename, früher: Zoledronat-Teva onco 4mg/5ml, Infusionskonzentrat)	
Gültig bis		24.04.2022	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**01 Cydectin Triclamox Rind ad us. vet., Pour-on-Lösung**

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62071	Abgabekategorie:	A	Index:	01.12.2016
Zusammensetzung	01	moxidectinum 5 mg, triclabendazolum 200 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Antiparasitikum für Rinder		
Packung/en	01	001 0.5 l		A
		002 1 l		A
		003 2.5 l		A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		16.04.2022		

01 Cydectin Triclamox Schaf ad us. vet., orale Lösung

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62289	Abgabekategorie:	A	Index:	01.12.2016
Zusammensetzung	01	moxidectinum 1 mg, triclabendazolum 50 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Antiparasitikum für Schafe		
Packung/en	01	001 1 l		A
		002 2.5 l		A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		23.05.2022		

03 Dexadreson ad us. vet., Injektionslösung

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 36531	Abgabekategorie:	B	Index:	15.12.2016
Zusammensetzung	03	dexamethasonum 2 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, conserv.: alcohol benzylicus 15.6 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Corticosteroid-Therapie bei Wiederkäuern, Pferden, Schweinen, Hunden und Katzen		
Packung/en	03	030 50 ml		B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		06.05.2022		

01 Flevox Spot-on Katze ad us. vet., Lösung
VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 61668	Abgabekategorie: C	Index:	14.12.2016
Zusammensetzung	01	fipronilum 50 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase.	
Anwendung		Insektizide und akarizide Lösung zur äusserlichen Anwendung bei Katzen	
Packung/en	01	001 1 x 0.5 ml Pipette	C
		005 36 x 0.5 ml Pipette	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.05.2022	

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

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 36023	Abgabekategorie: A	Index:	23.12.2016
Zusammensetzung	01	Suspension: cloxacillinum 500 mg ut cloxacillinum benzathinum, acidum stearicum, aluminii monostearas, paraffinum liquidum, pro vase 3 g. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70 % V/V, aqua q.s. ad solutionem pro 1.2 ml.	
Anwendung		Prophylaxe und Therapie von Mastitiden beim Trockenstellen der Milchkühe	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		13.06.2022	

01 Panacur Petpaste ad us. vet.

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 55374	Abgabekategorie: B	Index:	14.12.2016
Zusammensetzung	01	fenbendazolum 187.5 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Orales Breitspektrum-Anthelminthikum für Katzen, Hunde- und Katzenwelpen	
Packung/en	01	001 4.8 g Dosierer	B
		003 10 x 4.8 g Dosierer	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.06.2022	

01 Panazolin ad us. vet., Pulver

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

Zul.-Nr.: 48575	Abgabekategorie: A	Index:	21.12.2016
Zusammensetzung	01	sulfadimidinum 30 g, sulfathiazolum 20 g, pro charta 50 g.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern	
Packung/en	01	001 1 x 50 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.06.2022	

01 Semintra 4 mg/ml ad us. vet., orale Lösung

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

Zul.-Nr.: 63045	Abgabekategorie: B	Index:	14.12.2016
Zusammensetzung	01	telmisartanum 4 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Reduktion der Proteinurie bei chronischer Nierenerkrankung (CNE) der Katze	
Packung/en	01	001 30 ml	B
		002 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 100 ml)	
Gültig bis		18.11.2018	

01 Stabox 5% ad us. vet., Arzneimittelvormischung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 53240	Abgabekategorie: A	Index:	28.12.2016
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 50 g ut amoxicillinum trihydricum, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		Schweine: Infektionen der Atemwege bedingt durch Actinobacillus pleuropneumoniae. Infektionen bedingt durch Streptokokken, Hämophilus parasuis und Pasteurellen sowie andere amoxicillinempfindliche Erreger.	
Packung/en	062	1 kg (mit Messlöffel 20g)	A
	070	5 kg (ohne Messlöffel)	A
	089	25 kg (ohne Messlöffel)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.10.2022	

01 Stabox 50% ad us. vet., Arzneimittelvormischung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 55075	Abgabekategorie: A	Index:	29.12.2016
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, arom.: vanillinum, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Schweine: Infektionen der Atemwege bedingt durch Actinobacillus pleuropneumoniae. Infektionen bedingt durch Streptokokken, Hämophilus parasuis und Pasteurellen sowie andere amoxicillinempfindliche Erreger. Geflügel: Infektionen bedingt durch Escherichia coli (chronische Erkrankungen der Atemwege). Nicht ruminierende Kälber: Bakterielle Primär- und Sekundärinfektionen, insbesondere Erkrankungen des Atmungsapparates sowie Nabelentzündungen verursacht durch amoxicillinempfindliche Erreger.	
Packung/en	01	001 500 g Beutel 003 1 kg Beutel 004 2 kg Beutel 005 3 kg Beutel 011 200 g Dose 012 1 kg Dose	A A A A A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.08.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.10.2022	

01 Styptosan-C ad us. vet., Pulver

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

Zul.-Nr.: 48463	Abgabekategorie: A	Index:	20.12.2016
Zusammensetzung	01	chlortetracyclini hydrochloridum 250 mg, bismuthi aluminas 2 g, ceratoniae fructus, kaolinum ponderosum, ad pulverem pro charta 10 g.	
Anwendung		Antidiarrhoikum für Kälber	
Packung/en	01	010 10 x 10 g Beutel	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.06.2022	

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 01.12.2016 übernimmt die Firma **Teva Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf**:

A compter du 01.12.2016, l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
15104	Antabus, Dispergetten

Per 01.12.2016 übernimmt die Firma **Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Regensdorf** folgende/s Arzneimittel der Firma **Astellas Pharma AG, Wallisellen**:

A compter du 01.12.2016, l'entreprise **Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Regensdorf** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Astellas Pharma AG, Wallisellen**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
36481	Locoid, Creme
36482	Locoid, scalp lotion
46106	Locoid, Lipocreme
52585	Locoid Crelo, Emulsion

Per 01.12.2016 übernimmt die Firma **Teva Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf**:

A compter du 01.12.2016, l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
37405	Floxapen, Kapseln

Per 01.12.2016 übernimmt die Firma **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch**:

A compter du 01.12.2016, l'entreprise **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
38605	Miacalcic, Injektionslösung

Per 01.12.2016 übernimmt die Firma **Teva Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf**:

A compter du 01.12.2016, l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
40669	Litarex, Retard-Tabletten

Per 01.12.2016 übernimmt die Firma **Teva Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf**:

A compter du 01.12.2016, l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
45352	Cedur retard, Filmtabletten

Per 01.12.2016 übernimmt die Firma **Teva Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf**:

A compter du 01.12.2016, l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
49227	Neotigason, Kapseln

Per 01.12.2016 übernimmt die Firma **Teva Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf**:

A compter du 01.12.2016, l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
55214	Actonel, Filmtabletten

Per 01.12.2016 übernimmt die Firma **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch**:

A compter du 01.12.2016, l'entreprise **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
55901	Salagen, Filmtabletten

Per 01.12.2016 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf**:

A compter du 01.12.2016, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf**:

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
65521	Erlibelle 30, Filmtabletten

Per 01.12.2016 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf**:

A compter du 01.12.2016, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf**:

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
65531	Erlibelle 20, Filmtabletten

Per 01.12.2016 übernimmt die Firma **Teva Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf**:

A compter du 01.12.2016, l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf**:

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
65818	Amtiris, Infusionskonzentrat

Per 07.12.2016 übernimmt die Firma **Axapharm Schweiz AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Axapharm AG, Baar**:

A compter du 07.12.2016, l'entreprise **Axapharm Schweiz AG, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Axapharm AG, Baar**:

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
58312	Flam-X Lotio, Emulsion
58313	Alges-X, Filmtabletten
58409	Ciprofloxacin Axapharm, Filmtabletten
58415	Hista-X, Filmtabletten
58416	Muco-X 600, Brausetabletten
58417	Muco-X 200, Tabletten
58452	Terbinafin Axapharm, Tabletten
58454	Fluconazol Axapharm, Kapseln
58539	Rhin-X, Kapseln
58694	Cefuroxim Axapharm, Filmtabletten
58761	Prednison Axapharm, Tabletten
58767	Lisinopril HCT Axapharm, Tabletten
58768	Lisinopril Axapharm, Tabletten
58981	Losartan Axapharm, Filmtabletten
59063	Nebivolol Axapharm 5 mg, Tabletten
59089	Amlo Axapharm, Tabletten

59099	Metformin Axapharm, Filmtabletten
59137	Risperidon Axapharm, Lösung
59195	Torasemid Axapharm, Tabletten
59209	Zolpidem Axapharm, Filmtabletten
59384	Pantoprazol Axapharm, magensaftresistente Filmtabletten
59410	Fluoxetin Axapharm, Kapseln
59411	Fluoxetin Axapharm, Tabletten
59415	Alfuzosin Axapharm, Retardtabletten
59419	Softala-X, Dragées
59421	Amlodipin Axapharm 5 und 10 mg, Tabletten
59429	Amoxicillin Axapharm, Tabletten
59430	Amoxicillin Axapharm, Granulat zur Herstellung einer Suspension
60065	Lansoprazol Axapharm, Kapseln
60137	Itraconazol Axapharm, Kapseln
61354	Acido-X, magensaftresistente Filmtabletten
61378	Perindopril Axapharm, Tabletten
61423	Simvastatin Axapharm, Filmtabletten
61658	Risperidon Axapharm, Filmtabletten
62044	Atorvastatin Axapharm, Filmtabletten
62087	Levetiracetam Axapharm, Filmtabletten
62104	Rhin-X Xylo, Dosierspray
62109	Losartan HCT Axapharm, Filmtabletten
62111	Bisoprolol Axapharm, Filmtabletten
62144	Ondansetron Axapharm, Filmtabletten
62244	Donepezil Axapharm, Filmtabletten
62253	Zoledronat Axapharm Onco 4, Infusionskonzentrat
62257	Zolendronat Axapharm Osteo 5, Infusionslösung
62551	Co-Amoxicillin Axapharm 625mg, Filmtabletten
62552	Co-Amoxicillin Axapharm 1000 mg, Filmtabletten
62574	Sildenafil Axapharm, Filmtabletten
63094	Valsartan Axapharm, Filmtabletten
63095	Valsartan HCT Axapharm, Filmtabletten
63109	Fung-X Derma
63238	Escitalopram Axapharm, Filmtabletten
65237	Pravastatin Axapharm, Tabletten
65553	Esomeprazol Axapharm, magensaftresistente Filmtabletten
65706	Fluox Axapharm, Kapseln
65781	Duloxetin Axapharm, magensaftresistente Hartkapseln
65836	Fung-X Nail, Nagellack
65863	Neogast-X lingual, Schmelztabletten
65924	Eletriptan Axapharm, Filmtabletten
65957	Clopidogrel Axapharm, Filmtabletten
65958	Metoprolol Axapharm retard, Retardtabletten

Per 15.12.2016 übernimmt die Firma **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** folgende/s Arzneimittel der Firma **OPHTAPHARM SA, Cham**:

A compter du 15.12.2016, l'entreprise **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **OPHTAPHARM SA, Cham**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
57779	Fluidose, Augentropfen Einzeldosis
57824	Lacrifluid, Augentropfen

Per 15.12.2016 übernimmt die Firma **Chiesi SA, Villars-sur-Glâne** folgende/s Arzneimittel der Firma **The Medicines Company (Schweiz) GmbH, Zürich**:

A compter du 15.12.2016, l'entreprise **Chiesi SA, Villars-sur-Glâne** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **The Medicines Company (Schweiz) GmbH, Zürich**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
60117	Cleviprex, emulsion pour perfusion
65335	Kengrexal, poudre pour solution pour perfusion

Per 15.12.2016 übernimmt die Firma **Chiesi SA, Villars-sur-Glâne** folgende/s Arzneimittel der Firma **Vifor SA, Villars-sur-Glâne**:

A compter du 15.12.2016, l'entreprise **Chiesi 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)
51886	Curosurf, suspension pour instillation
58751	Bramitob, solution pour inhalation par nébuliseur
65490	Peyona, solution pour perfusion et solution buvable

Per 20.12.2016 übernimmt die Firma **Teva Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf**:

A compter du 20.12.2016, l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
37404	Floxapen, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale

Per 12.12.2016 ändert die Firma **Axapharm Schweiz AG, Baar** ihren Firmennamen auf **Axapharm AG**.

A compter du 12.12.2016, l'entreprise **Axapharm Schweiz AG, Baar** aura pour nouvelle raison sociale **Axapharm AG**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
58312	Flam-X Lotio, Emulsion
58313	Alges-X, Filmtabletten
58409	Ciprofloxacin Axapharm, Filmtabletten
58415	Hista-X, Filmtabletten
58416	Muco-X 600, Brausetabletten
58417	Muco-X 200, Tabletten
58452	Terbinafin Axapharm, Tabletten
58454	Fluconazol Axapharm, Kapseln
58539	Rhin-X, Kapseln
58694	Cefuroxim Axapharm, Filmtabletten
58761	Prednison Axapharm, Tabletten
58767	Lisinopril HCT Axapharm, Tabletten
58768	Lisinopril Axapharm, Tabletten
58981	Losartan Axapharm, Filmtabletten
59063	Nebivolol Axapharm 5 mg, Tabletten
59089	Amlo Axapharm, Tabletten
59099	Metformin Axapharm, Filmtabletten
59137	Risperidon Axapharm, Lösung
59195	Torasemid Axapharm, Tabletten
59209	Zolpidem Axapharm, Filmtabletten
59384	Pantoprazol Axapharm, magensaftresistente Filmtabellen
59410	Fluoxetin Axapharm, Kapseln
59411	Fluoxetin Axapharm, Tabletten
59415	Alfuzosin Axapharm, Retardtabletten
59419	Softala-X, Dragées
59421	Amlodipin Axapharm 5 und 10 mg, Tabletten
59429	Amoxicillin Axapharm, Tabletten
59430	Amoxicillin Axapharm, Granulat zur Herstellung einer Suspension
60065	Lansoprazol Axapharm, Kapseln
60137	Itraconazol Axapharm, Kapseln
61354	Acido-X, magensaftresistente Filmtabletten
61378	Perindopril Axapharm, Tabletten
61423	Simvastatin Axapharm, Filmtabletten
61658	Risperidon Axapharm, Filmtabletten
62044	Atorvastatin Axapharm, Filmtabletten
62087	Levetiracetam Axapharm, Filmtabletten
62104	Rhin-X Xylo, Dosierspray
62109	Losartan HCT Axapharm, Filmtabletten
62111	Bisoprolol Axapharm, Filmtabletten
62144	Ondansetron Axapharm, Filmtabletten

62244	Donepezil Axapharm, Filmtabletten
62253	Zoledronat Axapharm Onco 4, Infusionskonzentrat
62257	Zolendronat Axapharm Osteo 5, Infusionslösung
62551	Co-Amoxicillin Axapharm 625mg, Filmtabletten
62552	Co-Amoxicillin Axapharm 1000 mg, Filmtabletten
62574	Sildenafil Axapharm, Filmtabletten
63094	Valsartan Axapharm, Filmtabletten
63095	Valsartan HCT Axapharm, Filmtabletten
63109	Fung-X Derma
63238	Escitalopram Axapharm, Filmtabletten
65237	Pravastatin Axapharm, Tabletten
65553	Esomeprazol Axapharm, magensaftresistente Filmtabellen
65706	Fluox Axapharm, Kapseln
65781	Duloxetin Axapharm, magensaftresistente Hartkapseln
65836	Fung-X Nail, Nagellack
65863	Neogast-X lingual, Schmelztabletten
65924	Eletriptan Axapharm, Filmtabletten
65957	Clopidogrel Axapharm, Filmtabletten
65958	Metoprolol Axapharm retard, Retardtabletten

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

Per 14.12.2016 ändert die Firma **Santen Switzerland SA** ihr Firmendomizil von 1207 Genève nach **la Voie-Creuse 14, 1202 Genève**.

A compter du 14.12.2016, l'entreprise **Santen Switzerland SA** actuellement sise 1207 Genève, aura pour nouveau domicile **la Voie-Creuse 14, 1202 Genève**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
41634	Timoptic, collyre
52509	Timoptic-XE, collyre
52969	Trusopt, collyre
54624	Cosopt, collyre
57707	Cosopt-S Monodose, collyre
60548	Saflutan, unidose de collyre
66073	Taptiqom, unidose de collyre
66093	Ikervis, collyre en émulsion (unidoses)

Per 16.12.2016 ändert die Firma **IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND Sàrl** ihr Firmendomizil von Business Park de Terre-Bonne, Bâtiment A1, Route de Crassier 7, 1262 Eysins nach **route de Suisse 160-162, 1290 Versoix**.

A compter du 16.12.2016, l'entreprise **IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND Sàrl** actuellement sise Business Park de Terre-Bonne, Bâtiment A1, Route de Crassier 7, 1262 Eysins, aura pour nouveau domicile **route de Suisse 160-162, 1290 Versoix**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
65373	Remsima, poudre pour un concentré destiné à la préparation d'une solution pour perfusion

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

Per 22.12.2016 ändert die Firma **Pharma Consulting Marion Senn GmbH, 3400 Burgdorf** ihren Firmennamen und ihr Domizil auf **Pharma Consulting Marion Senn AG, Altishoferstrasse 7, 6252 Dagmersellen**.

A compter du 22.12.2016, l'entreprise **Pharma Consulting Marion Senn GmbH** actuellement sise 3400 Burgdorf, aura pour nouvelle raison sociale et domicile **Pharma Consulting Marion Senn AG, Altishoferstrasse 7, 6252 Dagmersellen**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
48198	Urokinase HS medac, Injektionspräparat

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

Zeichenerklärung

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Amoxicillin Actavis 5 %, Granulat zur Herstellung einer Suspension Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	59181 A	08.01.23 10.01.2017
1	01	Amoxicillin Actavis 375 mg, Tabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	59182 A	08.01.23 10.01.2017
1	02	Amoxicillin Actavis 500 mg, Tabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	59182 A	08.01.23 10.01.2017
1	03	Amoxicillin Actavis 750 mg, Tabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	59182 A	08.01.23 10.01.2017
1	04	Amoxicillin Actavis 1000 mg, Tabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	59182 A	08.01.23 10.01.2017
1	01	Amoxicillin Spirig HC 1000, Tabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	56056 A	08.01.23 10.01.2017
1	01	Amoxicillin Streuli, Granulat zur Herstellung einer Suspension Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	56232 A	08.01.23 27.12.2016

1	01	Amoxicillin Streuli 375, Tabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	56231 A	08.01.23 27.12.2016
1	02	Amoxicillin Streuli 750, Tabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	56231 A	08.01.23 27.12.2016
1	03	Amoxicillin Streuli 1000, Tabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	56231 A	08.01.23 27.12.2016
1	01	Cicatrex, Salbe Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	24884 C	10.09.2. 28.02.2017
1	04	Crixivan 200 mg, Kapseln MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	53944 A	08.03.0. 31.07.2017
1	05	Crixivan 400 mg, Kapseln MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	53944 A	08.03.0. 31.07.2017
1	01	Diclofenac rapid Helvepharm 50mg, Filmtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	58164 B	07.10.1. 15.12.2016
1	01	Donepezil OrPha 5 mg, Filmtabletten OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH	61288 B	01.99.0. 06.12.2016
1	02	Donepezil OrPha 10 mg, Filmtabletten OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH	61288 B	01.99.0. 06.12.2016
1	01	Donepezil OrPha 5 mg, Schmelztabletten OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH	62072 B	01.99.0. 06.12.2016
1	02	Donepezil OrPha 10 mg, Schmelztabletten OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH	62072 B	01.99.0. 06.12.2016

1	01	Fludarabin Sandoz 50 mg/2 ml, Konzentrat für Injektions- /Infusionslösung Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	58482	A	07.16.1. 14.12.2016
1	01	Fondaparinux Sodium-GSK 2.5 mg, Injektionslösung GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	66353	B	06.03.0. 12.12.2016
1	02	Fondaparinux Sodium-GSK 1.5 mg, Injektionslösung GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	66353	B	06.03.0. 12.12.2016
1	03	Fondaparinux Sodium-GSK 5 mg, Injektionslösung GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	66353	B	06.03.0. 12.12.2016
1	04	Fondaparinux Sodium-GSK 7.5 mg, Injektionslösung GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	66353	B	06.03.0. 12.12.2016
1	05	Fondaparinux Sodium-GSK 10 mg, Injektionslösung GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	66353	B	06.03.0. 12.12.2016
1	02	Granufink Prosta, Kapseln Interdelta S.A., Route André-Piller 21, 1762 Givisiez	38141	D	05.98.0. 21.12.2016
1	01	Maltofer Fol, Trinklösung in Monodosen Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen	57224	C	06.07.1. 01.12.2016
1	01	NaCl 0.9% Perfuflac, Infusionslösung B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	57069	B	05.03.2. 31.12.2016
1	01	Olanzapin OrPha 2.5 mg, Filmtabletten OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH	59752	B	01.05.0. 09.12.2016

1	02	Olanzapin OrPha 5 mg, Filmtabletten OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH	59752 B	01.05.0. 09.12.2016
1	03	Olanzapin OrPha 10 mg, Filmtabletten OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH	59752 B	01.05.0. 09.12.2016
1	04	Olanzapin OrPha 15 mg, Filmtabletten OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH	59752 B	01.05.0. 09.12.2016
1	01	Olanzapin OrPha 5 mg, Schmelztabletten OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH	59753 B	01.05.0. 09.12.2016
1	02	Olanzapin OrPha 10 mg, Schmelztabletten OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH	59753 B	01.05.0. 09.12.2016
1	03	Olanzapin OrPha 15 mg, Schmelztabletten OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH	59753 B	01.05.0. 09.12.2016
1	04	Olanzapin OrPha 20 mg, Schmelztabletten OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH	59753 B	01.05.0. 09.12.2016
1	01	Ondansetron OrPha 4 mg/2ml, Infusionskonzentrat/Injektionslösung OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH	58853 B	01.09.0. 01.12.2016
1	02	Ondansetron OrPha 8 mg/4 ml, Infusionskonzentrat OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH	58853 B	01.09.0. 01.12.2016

1	01	Paclitaxel Sandoz eco 30 mg/5 ml, Infusionskonzentrat Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	62869	A	07.16.1. 14.12.2016
1	02	Paclitaxel Sandoz eco 100 mg/16.7 ml, Infusionskonzentrat Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	62869	A	07.16.1. 14.12.2016
1	03	Paclitaxel Sandoz eco 150 mg/25 ml, Infusionskonzentrat Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	62869	A	07.16.1. 14.12.2016
1	04	Paclitaxel Sandoz eco 300 mg/50 ml, Infusionskonzentrat Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	62869	A	07.16.1. 14.12.2016
1	01	Paracetamol 1 g Grünenthal, Tabletten Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd	60123	B	01.01.1. 31.12.2016
1	01	Ranimed antacid Sandoz 75 mg, Filmtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	55133	C	04.01.1. 20.12.2016
1	01	Salazopyrin, Suppositorien Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	34504	A	04.09.0. 29.05.2017
1	03	Supradyn N, Brausetabletten mit Zitronenaroma Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	39002	D	07.02.51 01.12.2016
1	01	Zadorin-100, Suscaps Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	43051	A	08.01.5. 27.12.2016
1	02	Zerit 20 mg, Kapseln Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen	53718	A	08.03.0. 31.03.2017
1	03	Zerit 30 mg, Kapseln Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen	53718	A	08.03.0. 31.03.2017
1	04	Zerit 40 mg, Kapseln Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen	53718	A	08.03.0. 31.03.2017

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	Anapen 300 Mikrogramm, Injektionslösung AllergyCare Pharmaceutical GmbH, Zürichstrasse 2, 8134 Adliswil	57570	B	02.05.2.	23.05.2017
02	Anapen Junior 150 Mikrogramm, Injektionslösung AllergyCare Pharmaceutical GmbH, Zürichstrasse 2, 8134 Adliswil	57570	B	02.05.2.	23.05.2017
03	Anapen 500 Mikrogramm, Injektionslösung AllergyCare Pharmaceutical GmbH, Zürichstrasse 2, 8134 Adliswil	57570	B	02.05.2.	23.05.2017
01	Claritine, Sirup Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	52429	B	07.13.1.	10.05.2017
01	Dialens, Augentropfen Bausch & Lomb Swiss AG, Industriestrasse 15A, 6301 Zug	40450	D	11.08.2.	14.05.2017
01	Dipasic, Tabletten Geistlich Pharma AG, Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen	19888	B	08.02.1.	27.03.2017
01	Echiplant, Kapseln Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi	55488	D	03.99.0.	29.05.2017
01	Histalgan mite, Liniment Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	43728	B	07.10.4.	09.05.2017

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	Best Friend Katzenhalsband / Katzenhalsband Reflex ad us.vet. Vitakraft AG, Industriezone Furtbach, 8107 Buchs ZH	55424	E	16.02.2017
01	Emorex N Berna ad us.vet., Tabletten Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	53940	A	08.05.2017
01	Flevox Spot-on Hunde S 2 - 10 kg ad us.vet., Lösung VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern	61670	C	06.05.2017
02	Flevox Spot-on Hunde M 10 - 20 kg ad us.vet., Lösung VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern	61670	C	06.05.2017
03	Flevox Spot-on Hunde X 20 - 40 kg ad us.vet., Lösung VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern	61670	C	06.05.2017
04	Flevox Spot-on Hunde XL 40 - 60 kg ad us.vet., Lösung VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern	61670	C	06.05.2017

Aufhebung der Sistierung

Levée de la suspension de mise sur le marché

Die folgenden Arzneimittel dürfen in der Schweiz wieder vertrieben und abgegeben werden. Die Gültigkeit der Aufhebung steht unter dem Vorbehalt, dass kein Rechtsmittel dagegen ergriffen wird bzw. wurde.

Les médicaments ci-après peuvent à nouveau être distribués et remis en Suisse. La levée de la suspension est valide pour autant qu'elle n'ait pas fait ou qu'elle ne fasse pas l'objet d'un recours.

Dosisstärke Arzneimittel Dosage Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Aufhebung per Levée au
---	----------------------	--	-------	---------------------------------

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	Ethyol, Lyophilisat Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal	53450	B	07.16.1. 15.12.2016
02	Ethyol 500 mg, Lyophilisat Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal	53450	B	07.16.1. 15.12.2016
03	Ethyol 375 mg, Lyophilisat Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal	53450	B	07.16.1. 15.12.2016