

Journal

Swissmedic

12/2016

15. Jahrgang
15^e année

ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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

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

	Seite		Seite
Im Brennpunkt		Medizinprodukte	
Neue Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe in Kraft	1003	Sicherheitsmitteilung: Hyaluronsäure-Spritzen TOP-Q	1035
Arzneimittel Nachrichten		Arzneimittel Statistik	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Darzalex®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Daratumumabum)	1027	Neuzulassung	1037
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Taltz®, Injektionslösung in einer Fertigspritze (Ixekizumabum)	1029	Revision und Änderung der Zulassung	1045
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Adasuve®, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation (Loxapinum)	1031	Änderung der Zulassungsinhaberin	1112
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Soolantra®, Crème (Ivermectinum)	1033	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 | C Abgabe nach Fachberatung durch Medizinalpersonen |
| B Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung | D Abgabe nach Fachberatung |
| | E Abgabe ohne Fachberatung |

	Page		Page
Actualités		Dispositifs médicaux	
Entrée en vigueur de la 9e Edition de la Pharmacopée Européenne	1015	Avis de sécurité : Seringues d'acide hyaluronique TOP-Q	1036
Médicaments		Miscellanées	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Darzalex®, Solution à diluer pour perfusion (Daratumumabum)	1028	Nouvelle autorisation	1037
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Taltz®, Solution injectable en seringue préremplie (Ixekizumabum)	1030	Révision et modification de l'autorisation	1045
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Adasuve®, Poudre pour inhalation en récipient unidose (Loxapinum)	1032	Modification du titulaire d'AMM	1112
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Soolantra®, Crème (Ivermectinum)	1034	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 renouvelable | C Remise sur conseil des professionnels de la santé |
| B Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire | D Remise sur conseil spécialisé |
| | E Remise sans conseil spécialisé |



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 berichtigten 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 Hochleistungsdünnschicht-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
 Rosskastaniensamen
 Rosskastaniensamentrockenextrakt, 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 Hautanhangsgebilde für Allergenzubereitungen
 Hydroxychloroquinsulfat
 Hymenopteren gifte für Allergenzubereitungen
 Irinotecanhydrochlorid-Trihydrat
 Milben für Allergenzubereitungen
 Pollen für Allergenzubereitungen

Schimmelpilze für Allergenzubereitungen
 Tacalcitol-Monohydrat
 Temozolomid
 Teriparatid

Folgende Texte wurden inhaltlich **überarbeitet**:

ALLGEMEINER TEIL

- 2.4.24 Identifizierung und Bestimmung von Restlösungsmitteln (Lösungsmittel-Rückstände)
 2.5.28 Wasser in Gasen
 2.9.6 Gleichförmigkeit des Gehalts einzel-dosierter 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
 Infektiöse-Panleukopenie-Impfstoff (inaktiviert) für Katzen
 Infektiöse-Panleukopenie-Lebend-Impfstoff für Katzen
 Influenza-Impfstoff (inaktiviert) für Pferde
 Influenza-Impfstoff (inaktiviert) für Schweine
 Kaltwasser-Vibriose-Impfstoff (inaktiviert) für Salmoniden
 Leptospirose-Impfstoff (inaktiviert) für Hunde
 Leptospirose-Impfstoff (inaktiviert) für Rinder
 Leukose-Impfstoff (inaktiviert) für Katzen
 Mannheimia-Impfstoff (inaktiviert) für Rinder
 Mannheimia-Impfstoff (inaktiviert) für Schafe
 Maul-und-Klauenseuche-Impfstoff (inaktiviert) für Wiederkäuer
 Mycoplasma-gallisepticum-Impfstoff (inaktiviert)
 Newcastle-Krankheit-Impfstoff (inaktiviert)
 Parvovirose-Impfstoff (inaktiviert) für Hunde
 Parvovirose-Impfstoff (inaktiviert) für Schweine
 Pasteurella-Impfstoff (inaktiviert) für Schafe
 Rhinotracheitis-Virus-Impfstoff (inaktiviert) für Katzen
 Rotavirusdiarrhoe-Impfstoff (inaktiviert) für Kälber
 Salmonella-Enteritidis-Impfstoff (inaktiviert) für Hühner
 Salmonella-Typhimurium-Impfstoff (inaktiviert) für Hühner
 Schweinerotlauf-Impfstoff (inaktiviert)
 Tollwut-Impfstoff (inaktiviert) für Tiere
 Vibriose-Impfstoff (inaktiviert) für Salmoniden
 Virusdiarrhoe-Impfstoff (inaktiviert) für Rinder
 Yersiniose-Impfstoff (inaktiviert) für Salmoniden

Pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Kap-Aloe
 Birkenblätter
 Braunellenähren
 Cascaratrockenextrakt, eingestellter
 Kamille, römische
 Mastix
 Johanniskraut
 Johanniskrauttrockenextrakt, quantifizierter
 Mäusedornwurzelstock

Homöopathische Zubereitungen und Einzelmonographien zu Stoffen für homöopathische Zubereitungen

Agaricus phalloides für homöopathische Zubereitungen
 Ammonium carbonicum für homöopathische Zubereitungen
 Aurum muriaticum natronatum für homöopathische Zubereitungen

Barium chloratum für homöopathische Zubereitungen
 Calcium iodatum für homöopathische Zubereitungen
 Homöopathische Zubereitungen
 Ignatia für homöopathische Zubereitungen
 Magnesium phosphoricum für homöopathische Zubereitungen
 Nux vomica für homöopathische Zubereitungen
 Urtinkturen für homöopathische Zubereitungen
 Vorschriften zur Herstellung homöopathischer konzentrierter Zubereitungen und zur Potenzierung
 Wirkstofffreie Kügelchen für homöopathische Zubereitungen

MONOGRAPHIEN A-Z

Abacavirsulfat
 Acamprosate-Calcium
 Acarbose
 Acebutololhydrochlorid
 Aceclofenac
 Acemetacin
 Acesulfam-Kalium
 Acetazolamid
 Acetylcholinchlorid
 Acetylcystein
 Acetylsalicylsäure
 N-Acetyltryptophan
 N-Acetyltyrosin
 Acitretin
 Adapalen
 Adenin
 Adipinsäure
 Alanin
 Alfadex
 Alginsäure
 Allopurinol
 Almagat
 Alprenololhydrochlorid
 Aluminiumchlorid-Hexahydrat
 Aluminiumhydroxid zur Adsorption, wasserhaltiges
 Aluminiumkaliumsulfat
 Aluminiumoxid, wasserhaltiges / Algeldrat
 Aluminiumphosphat, wasserhaltiges
 Aluminiumphosphat-Gel
 Aluminiumsulfat
 Alverincitrat
 Amantadinhydrochlorid
 Ambroxolhydrochlorid
 Amidotrizoesäure-Dihydrat
 4-Aminobenzoessäure
 Aminocaprinsäure
 Aminoglutethimid
 Amiodaronhydrochlorid
 Amisulprid
 Amitriptylinhydrochlorid

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

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

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

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

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

Tolbutamid
 Ton, weisser
 Torasemid
 Tramadolhydrochlorid
 Tranexamsäure
 Trapidil
 Trehalose-Dihydrat
 Tretinoin
 Triamcinolonhexacetonid
 Tribenosid
 Tributylacetylcitrat
 Tricalciumphosphat
 Triethylcitrat
 Triflusal
 Triglyceride, mittelkettig
 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

Weiter wurden die nachfolgenden Texte **korrigiert**:

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)-Pffropfcopolymer

Magnesiumstearat

Mirtazapin

Natriumstearyl fumarat

Oxaliplatin

Poly(vinylacetat)-Dispersion 30 %

Selamectin für Tiere

Stärke, vorverkleisterte

Stearinsäure

Talkum

Wollwachs

Xanthangummi

Zinkchlorid

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:**

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

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

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 8^e 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
 Témazolomide
 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 calicivirose du chat
 Vaccin inactivé de la chlamyidiose 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
 Vaccin inactivé de la pseudopeste aviaire (maladie de Newcastle)
 Vaccin inactivé de la rhinotrachéite virale du chat
 Vaccin inactivé de la salmonellose à *Salmonella Enteritidis* pour le poulet
 Vaccin inactivé de la salmonellose à *Salmonella Typhimurium* pour le poulet
 Vaccin inactivé de la vibriose des eaux froides pour salmonidés
 Vaccin inactivé de la vibriose pour salmonidés
 Vaccin inactivé de la yersiniose pour salmonidés
 Vaccin inactivé de l'herpèsvirus équin
 Vaccin inactivé de *Mycoplasma gallisepticum*
 Vaccin inactivé des diarrhées à coronavirus des veaux
 Vaccin inactivé des diarrhées à rotavirus des veaux
 Vaccin inactivé du choléra aviaire
 Vaccin inactivé du paramyxovirus aviaire 3 pour la dinde
 Vaccin inactivé du rouget du porc
 Vaccin inactivé, injectable, à adjuvant huileux, de la furonculose pour salmonidés
 Vaccin rabique inactivé pour usage vétérinaire
 Vaccin vivant de l'anémie infectieuse du poulet

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Aloès du Cap
 Bouleau (feuille de)
 Brunelle commune (épi fructifère de)
 Cascara (extrait sec titré de)
 Camomille romaine (fleur de)
 Mastic
 Millepertuis
 Millepertuis (extrait sec quantifié de)
 Petit houx

Préparations homéopathiques

Préparations homéopathiques
 Teintures mères pour préparations homéopathiques
 Méthodes de préparation des souches homéopathiques et déconcentration
 Granules pour préparations homéopathiques
Agaricus bulbosus pour préparations homéopathiques
Ammonium carbonicum pour préparations homéopathiques
Aurum muriaticum natronatum pour préparations homéopathiques
Baryta muriatica pour préparations homéopathiques
Calcarea iodata pour préparations homéopathiques

Ignatia amara pour préparations homéopathiques
Magnesia phosphorica pour préparations homéopathiques
Nux-vomica pour préparations homéopathiques

Monographies

Abacavir (sulfate d')
 Acamprosate calcique
 Acarbose
 Acébutolol (chlorhydrate d')
 Acéclofénac
 Acémétacine
 Acésulfame potassique
 Acétazolamide
 Acétique glacial (acide)
 Acétylcholine (chlorure d')
 Acétylcystéine
 Acétylsalicylique (acide)
N-Acétyltryptophane
N-Acétyltyrosine
 Acitrétine
 Adapalène
 Adénine
 Adipique (acide)
 Alanine
 Alfadex
 Alginate (acide)
 Allopurinol
 Almagate
 Alprénolol (chlorhydrate d')
 Aluminium (chlorure d') hexahydraté
 Aluminium (hydroxyde d') hydraté pour adsorption
 Aluminium (oxyde d') hydraté
 Aluminium (phosphate d') hydraté
 Aluminium (phosphate d'), gel de
 Aluminium (sulfate d')
 Alun
 Alvérine (citrates d')
 Amantadine (chlorhydrate d')
 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 (glycyrhizate d')
 Amoxicilline sodique
 Ampicilline
 Ampicilline sodique

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

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

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

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

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

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

Tranexamique (acide)
 Trapidil
 Tréhalose dihydraté
 Trétinoïne
 Triamcinolone (hexacétonide de)
 Tribénoside
 Tributyle (acétylcitrate de)
 Triéthyle (citrate de)
 Triflusal
 Triglycérides à chaîne moyenne
 Trimébutine (maléate de)
 Triméthadione
 Triméthoprime
 Trimipramine (maléate de)
 Tri-*n*-butyle (phosphate de)
 Trolamine
 Trométamol
 Troxérutine
 Tryptophane
 Tyrosine
 Urée
 Ursodésoxycholique (acide)
 Valaciclovir (chlorhydrate de)
 Valaciclovir (chlorhydrate de) hydraté
 Valine
 Valproïque (acide)
 Valsartan
 Vancomycine (chlorhydrate 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 radiopharmaceutiques

lobenguane (sulfate d') pour préparations radiopharmaceutiques

Préparations homéopathiques

Hydrastis canadensis pour préparations homéopathiques

Hyoscyamus niger pour préparations homéopathiques
 Sulfur pour préparations homéopathiques

Monographies

Amidon prégélatinisé
 Amorphine (chlorhydrate d')
 Calcium (stéarate de)
 Cellulose microcristalline et carmellose sodique
 Copolymère greffé de macrogol et de poly- (alcool vinylique)
 Gélatine
 Glucose monohydraté
 Gomme arabique (nébulisat de)
 Gomme xanthane
 Guar
 Guar (galactomannane du)
 Graisse de laine
 Isoflurane
 Magnésium (stéarate de)
 Mirtazapine
 Oxaliplatine
 Poly(acétate de vinyle) (dispersion de) à 30 pour cent
 Sélamectine pour usage vétérinaire
 Stéarique (acide)
 Stéaryle (fumarate de) sodique
 Talc
 Zinc (chlorure de)

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

Calcium (acétate de) *en remplacement de*
Calcium (acétate de) anhydre

Calcium (hydrogénophosphate de) *en remplacement de*
Calcium (hydrogénophosphate de) anhydre

Calcium (lactate de) *en remplacement de*
Calcium (lactate de) anhydre

Chlorobutanol *en remplacement de*
Chlorobutanol anhydre

Citrique (acide) *en remplacement de*
Citrique (acide) anhydre

Cuivre (sulfate de) *en remplacement de*
Cuivre (sulfate de) anhydre

Docétaxel *en remplacement de*
Docétaxel anhydre

Ephédrine *en remplacement de*
Ephédrine anhydre

Glucose *en remplacement de*
Glucose anhydre

Lactose *en remplacement de*
Lactose anhydre

Lufénurone pour usage vétérinaire *en remplacement de*
Lufénurone anhydre pour usage vétérinaire

Magnésium (citrate de) *en remplacement de*
Magnésium (citrate de) anhydre

Névirapine *en remplacement de*
Névirapine anhydre

Niclosamide *en remplacement de*
Niclosamide anhydre

Paroxétine (chlorhydrate de) *en remplacement de*
Paroxétine (chlorhydrate de) anhydre

Phloroglucinol *en remplacement de*
Phloroglucinol anhydre

Phosphate disodique *en remplacement de*
Phosphate disodique anhydre

Sodium (carbonate de) *en remplacement de*
Sodium (carbonate de) anhydre

Sodium (sulfite de) *en remplacement de*
Sodium (sulfite de) anhydre

Théophylline-éthylènediamine *en remplacement de*
Théophylline-éthylènediamine anhydre

Torasémide *en remplacement de*
Torasémide anhydre

Trichloroacétique (acide) *en remplacement de*
Trichloroacétique (acide)

Valaciclovir (chlorhydrate de) *en remplacement de*
Valaciclovir (chlorhydrate de) anhydre

À noter:

Il n'y a pas de monographie dans la 9^e Edition qui remplace une monographie de la Ph. Helv.

Le Supplément 9.1 de la Ph. Eur.9 entrera en vigueur le 1^{er} avril 2017.

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.

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.publicationsfederales.ch.

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

Vous trouverez de plus amples informations au sujet de la Pharmacopée sur

www.swissmedic.ch/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:	<p>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.</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicin.ch.</p>
Code ATC:	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 angesprochen haben, bei denen diese Therapien kontraindiziert sind oder die diese Therapien nicht tolerieren.
ATC Code:	L04AC13
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.15.0./Immunsuppressive 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
Principe(s) actif(s):	Ixekizumabum
Dosage et forme galénique:	80mg, Solution injectable en seringue préremplie
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>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 angesprochen haben, bei denen diese Therapien kontraindiziert sind oder die diese Therapien nicht tolerieren.</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicin.ch.</p>
Code ATC:	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, consultez 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.swissmedicin.ch .
Code ATC:	N05AH01
No IT / désignation:	01.05.0./Neuroleptiques
No d'autorisation:	65461
Date 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 Gelenkschmerzen 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 Heilmittelinstitut

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 A
		002	5 x 9.1 mg einzeldosiertes Pulver zur Inhalation 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 Verantwortung 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. ethanolum 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 Verantwortung 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 acetat trihydricus, natrii chloridum, mannitolium, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	daratumumabum 400 mg, acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, mannitolium, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia 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 iniectabilia 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 iniectabilia 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 iniectabilia 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, mannitolium, saccharum, trometamolium, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 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 Vezia

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

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 granulatatum pro charta.	
	02	Ivacaftorum 75 mg, excipiens ad granulatatum 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
	05	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 radices 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.: phenolum 5.5 mg, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		zur Gewichtsreduktion	
Packung/en	01	003	5 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
Gültig bis		01.12.2021	

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, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Kutane Behandlung entzündlicher Läsionen bei Rosazea bei Erwachsenen	
Packung/en	01	002	30 g B
		004	60 g B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): ivermectinum, DCI	
Gültig bis		19.12.2021	

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 iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Plaque Psoriasis	
Conditionnements	01	001	1 seringue(s) préremplie(s) B
		002	2 seringue(s) préremplie(s) B
Remarque		NAS (New Active Substance): ixekizumabum	
Valable jusqu'au		11.12.2021	

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 iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Plaque Psoriasis	
Conditionnements	01	001	1 stylo(s) prérempli(s) B
		002	2 stylo(s) prérempli(s) B
Valable jusqu'au		11.12.2021	

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, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Réduction de la pression intraoculaire élevée	
Conditionnements	01	001	30 x 0,3 ml
		002	90 x 0,3 ml
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, excipients pro vitro.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)
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: B	Index:	30.12.2016
Zusammensetzung	01	cabergolinum 50 µg, excipients 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 iniectabilia 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, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 55689	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	19.12.2016
Zusammensetzung	01	desloratadinum 5 mg, color.: E 132, excipients 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 (Löschung 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, excipients pro suppositoio.	
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, excipients pro compresso obducto.	
	03	ibuprofenum 400 mg, conserv.: E 200, excipients 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, excipients 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, excipients pro compresso.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipients 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, excipients pro compresso.	
	04	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipients 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, excipients 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 natricum 2.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	fondaparinuxum natricum 1.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	03	fondaparinuxum natricum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
	04	fondaparinuxum natricum 7.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	05	fondaparinuxum natricum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
Anwendung		Antikoagulans	
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 iniectabilia, 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 iniectabilia 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, aspartamum, excipients 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 erythematodes (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 iniectabilia, 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 iodinum, 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 iodinum, detergentia, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfiziers 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 iodinum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Haut-, Schleimhaut-, Wunddesinfiziers	
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 iniectabilia, 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 Briviact 10 mg, comprimés pelliculés
 02 Briviact 25 mg, comprimés pelliculés
 03 Briviact 50 mg, comprimés pelliculés
 04 Briviact 75 mg, comprimés pelliculés
 05 Briviact 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, excipients pro compresso obducto.	
	02	brivaracetamum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	brivaracetamum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	brivaracetamum 75 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	brivaracetamum 100 mg, excipients 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	midazolamum 2.5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	midazolamum 5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	midazolamum 7.5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	04	midazolamum 10 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia 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 Hilfsstoffzusammensetzung: 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, excipiens 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 radice 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, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 31839	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.25	19.12.2016
Zusammensetzung	01	betamethasoni acetat 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 iniectionabilia 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, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 31839	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.25	21.12.2016
Zusammensetzung	01	betamethasoni acetat 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 iniectionabilia 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 Cipralox MELTZ 10mg, Schmelztabletten**02 Cipralox 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, excipients 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, excipients 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, excipients 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, excipients 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, trituration D5 10 mg ex cinis e fructibus germinatis avenae sativae et magnesii hydrogenophosphas 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 iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.04.2011 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 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 acetat 2 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Androgenisierungserscheinungen	
Packung/en	01	001 1 x 21 Dragée(s) 002 3 x 21 Dragée(s)	B 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, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Antiphlogistique percutané	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		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 natricum 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, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Schmerz- und Rheumamittel	
Packung/en	01	001	60 ml Flasche(n) Glasflasche mit Sprühaufsatz 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 natricum 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 natricum 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 natricum, 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	acetylcysteinum 200 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
	02	acetylcysteinum 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	Lösung: etanerceptum 25 mg, arginini hydrochloridum, natrii chloridum, saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia 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 iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, aktive juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthritits, Oligoarthritits, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assozierte 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	Praeparatio cryodesiccata: etanerceptum 25 mg, mannitolium, saccharum, trometamolium, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, aktive juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthritits, Oligoarthritits, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assozierte 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
		003	24 Pflaster
	02	005	8 Pflaster
		007	24 Pflaster
	03	009	8 Pflaster
		011	24 Pflaster
	04	013	8 Pflaster
		015	24 Pflaster
	05	017	8 Pflaster
		019	24 Pflaster
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, excipients 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 dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 µl.	
Anwendung		Exsudatve (feuchte) altersbezogenen Makuladegeneration (AMD). Makulaödem infolge eines retinalen Zentralvenenverschlusses (CRVO) und retinalen Venenastverschlusses (BRVO), diabetisches Makulaödem (DME), Behandlung von subfovealen und juxtafovealen choroidalen Neovaskularisationen infolge einer pathologischen Myopie (mCNV).	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 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 iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 µl.	
Anwendung		Exsudative (feuchte) altersbezogenen Makuladegeneration (AMD). Makulaödem infolge eines retinalen Zentralvenenverschlusses (CRVO) und retinalen Venenastverschlusses (BRVO), diabetisches Makulaödem (DME), Behandlung von subfovealen und juxtafovealen choroidalen Neovaskularisationen infolge einer pathologischen Myopie (mCNV).	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 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, propylenglyolum, color.: E 172, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpès labial	
Packung/en	01	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, excipients pro compresso.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung des Lambert-Eaton-Myasthenie Syndroms (LEMS) bei Erwachsenen	
Packung/en	01	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, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indicazione		Antiflogistico	
Confezione/i	01	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, excipients pro capsula.	
	02	fluconazolum 100 mg, excipients pro capsula.	
	03	fluconazolum 150 mg, color.: E 104, E 110, excipients pro capsula.	
	04	fluconazolum 200 mg, excipients 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 natricum (M.R. 4000-6000 d) 10000 U.I. corresp. 48-91 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	dalteparinum natricum (M.R. 4000-6000 d) 2500 U.I. natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	dalteparinum natricum (M.R. 4000-6000 d) 2500 U.I. natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.	
	04	dalteparinum natricum (M.R. 4000-6000 d) 5000 U.I. aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.	
	06	dalteparinum natricum (M.R. 4000-6000 d) 100000 U.I. conserv.: alcohol benzylicus 56 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	07	dalteparinum natricum (M.R. 4000-6000 d) 7500 U.I. aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	08	dalteparinum natricum (M.R. 4000-6000 d) 10000 U.I. aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
	09	dalteparinum natricum (M.R. 4000-6000 d) 12500 U.I. aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	10	dalteparinum natricum (M.R. 4000-6000 d) 15000 U.I. aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	11	dalteparinum natricum (M.R. 4000-6000 d) 18000 U.I. aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.72 ml.	
Anwendung		Anticoagulans	
Packung/en	01	066	10 x 1 ml Ampullen B
	02	104	10 x 4 ml Stechampullen B
	03	015	10 x 0.2 ml Fertigspritzen B
		198	2 x 0.2 ml Fertigspritzen B
	04	031	10 x 0.2 ml Fertigspritzen B
		201	2 x 0.2 ml Fertigspritzen B
	06	120	1 x 4 ml Mehrfach-Stechampulle B
	07	139	10 x 0.3 ml Fertigspritzen B
	08	147	5 x 0.4 ml Fertigspritzen B
	09	155	5 x 0.5 ml Fertigspritzen B
	10	163	5 x 0.6 ml Fertigspritzen B
	11	171	5 x 0.72 ml Fertigspritzen 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, mannitolium, natrii acetat anhydricus ut natrii acetat trihydricus, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 1 g ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetat anhydricus ut natrii acetat trihydricus, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 2 g ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetat anhydricus ut natrii acetat trihydricus, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	004	1 Durchstechflasche(n) A
	02	005	1 Durchstechflasche(n) A
	03	006	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 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) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		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 iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	glucosum anhydricum 100 g, aqua ad iniectabilia 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, 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 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 iniectabilia 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 dihydrogenophosphas 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, mannitolium, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia 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) B
		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, mannitolium, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia 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, excipients 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, Werftstrasse 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, excipients pro compresso.	
	02	simvastatinum 20 mg, ezetimibum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipients pro compresso.	
	03	simvastatinum 40 mg, ezetimibum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipients pro compresso.	
	04	simvastatinum 80 mg, ezetimibum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipients 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, Werftstrasse 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 Ipcol 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, aspartamum, saccharinum natricum, excipients 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)	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 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	7 Ampulle(n)	A
	156	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
05	010	7 Ampulle(n)	A
	157	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
	158	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
24	022	7 Ampulle(n)	A
	159	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
25	024	7 Ampulle(n)	A
	160	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
	161	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
34	032	7 Ampulle(n)	A
	162	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
35	034	7 Ampulle(n)	A
	163	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
	164	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
44	042	7 Ampulle(n)	A
	165	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
45	044	7 Ampulle(n)	A
	166	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 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) A	
		02	004	7 Ampulle(n) A
		03	006	7 Ampulle(n) 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	7 Ampulle(n)	A
	156	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
05	010	7 Ampulle(n)	A
	157	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
	158	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
24	022	7 Ampulle(n)	A
	159	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
25	024	7 Ampulle(n)	A
	160	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
	161	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
34	032	7 Ampulle(n)	A
	162	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
35	034	7 Ampulle(n)	A
	163	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
	164	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
44	042	7 Ampulle(n)	A
	165	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
45	044	7 Ampulle(n)	A
	166	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	terbinafini hydrochloridum 10 mg corresp. terbinafinum 8.8 mg, excipients ad suspensionem pro 1 g, suspensio 15 g et propellentia 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, excipients pro capsula.	
	02	lansoprazolum 30 mg, excipients 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
		015	2 x 56 Kapsel(n) B
	02	010	14 Kapsel(n) B
		012	28 Kapsel(n) B
		014	56 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, excipients 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, excipients 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, Emgel

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, excipients 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 iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	dexamethasoni natrii phosphas 50 mg corresp. dexamethasonum 38 mg, propylenglycolum, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
	03	dexamethasoni natrii phosphas 8 mg corresp. dexamethasonum 6 mg, propylenglycolum, dinatrii edetas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	01	012	3 x 1 ml Ampulle(n) B
		020	25 x 1 ml Ampulle(n) B
		039	50 x 1 ml Ampulle(n) B
	02	098	25 x 3 ml Ampulle(n) B
		101	5 x 3 ml Ampulle(n) B
	03	047	3 x 2 ml Ampulle(n) B
		063	50 x 2 ml Ampulle(n) 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 Farnos 2,5 mg, Tabletten**02 Methotrexat Farnos 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, excipients pro compresso.	
	02	methotrexatum 10 mg, excipients 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, aspartamum, antiox.: E 320, excipients 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, aspartamum, saccharinum natricum, aromatica, excipients 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, excipients 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, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia 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 iniectabilia 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 Verzicht 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 iniectabilia 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, excipients pro capsula.	
	02	acitretinum 25 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Perorale Behandlung schwerer Formen von Psoriasis und therapieresistenter Verhornungsstörungen	
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 Rheinflall

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, excipients 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, excipients 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 isovalerianicum D4 0.6 mg, lactosum monohydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Schlafstörungen und nervösen Unruhezuständen	
Packung/en	01	001 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 iniectabilia, 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	001 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	018 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	sulfamethoxazolium 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 Orenzia 125 mg/1 ml, Injektionslösung zur subkutanen Anwendung (Fertigpen)

Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen

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 iniectabilia 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 Orenzia, Injektionslösung zur subkutanen Anwendung (Fertigspritze mit Nadelschutz)

Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen

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 iniectabilia 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 Oспен 1000, Filmtabletten**02 Oспен 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 natricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	phenoxymethylpenicillinum kalicum 1.5 Mio. U.I., Überzug: aromatica, saccharinum natricum, 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 Oспен 400, Sirup**03 Oспен 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 natricum, 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 natricum, 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 iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	oxaliplatinum 100 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	03	oxaliplatinum 200 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
	04	oxaliplatinum 250 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	004	1 Durchstechflasche(n) A
	02	005	1 Durchstechflasche(n) A
	03	006	1 Durchstechflasche(n) A
	04	007	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.09.2015 (Änderung Zusammensetzung: Streichung von Lactose) (Änderung Präparatenamen, 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 B
		010	3 x 60 Kapsel(n) Blister B
	03	012	60 Kapsel(n) Blister B
		013	3 x 60 Kapsel(n) Blister 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) B
		021	100 Tablette(n) B
	02	056	20 Tablette(n) B
		064	100 Tablette(n) B
	03	072	20 Tablette(n) B
		080	100 Tablette(n) 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 heliis 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 Küsnacht 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) D
		024	120 Kapsel(n) 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 trifenatum, excipiens ad pulverem pro dosi.	
	02	fluticasoni furoas 184 µg, vilanterolum 22 µg ut vilanterolum trifenatum, 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	01	Praeparatio sicca: risperidonum 25 mg, copoly(dl-lactidum-glycolidum). Solvens: carmellosum natricum, polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml, pro vase, in suspensione recenter reconstituta.	
	02	Praeparatio sicca: risperidonum 37.5 mg, copoly(dl-lactidum-glycolidum). Solvens: carmellosum natricum, polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml, pro vase, in suspensione recenter reconstituta.	
	03	Praeparatio sicca: risperidonum 50 mg, copoly(dl-lactidum-glycolidum). Solvens: carmellosum natricum, polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml, pro vase, in suspensione recenter reconstituta.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	1 Set Injektionskit B
	02	003	1 Set Injektionskit B
	03	005	1 Set Injektionskit 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. ethanololum 40 % V/V.	
Anwendung		bei Entzündungen der Mundschleimhaut- und des Rachens	
Packung/en	01	068	50 ml D
		076	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.04.2022	

01 Sanogence 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, ratanhia 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 medicinal 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 Sertralin Actavis 50 mg, Filmtabletten**02 Sertralin 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 crispae herba 0.207 g, sambuci flos 0.207 g, verbenae herba 0.207 g, DER: 1:11, Auszugsmittel Ethanolum 59 % V/V, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad solutionem, corresp. ethanolum 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 crispae herba 6 mg, sambuci flos 6 mg, verbenae herba 6 mg, DER: 1:11, Auszugsmittel Ethanolum 59 % V/V, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 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)	
Valable jusqu'au		25.03.2022	

01 Solmuco 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 iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml. II) 300 U./ml: pollinis allergeni extractum (betula pendula Roth) 300 U./ml, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (betula pendula Roth) 300 U./ml, aqua ad iniectabilia 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 iniectabilia, 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	cinnarizinium 75 mg, aromatica, vanillinum, conserv.: E 216, E 218, excipients 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 iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	03	suxamethonii chloridum anhydricum 500 mg, conserv.: E 217, E 219 10 mg, aqua ad iniectabilia 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 nachgewiesenem 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 iniectabilia 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 Pseudomonas 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, propylenglyolum, 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	paracetamolium 100 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients pro supposito.	
	02	paracetamolium 200 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients pro supposito.	
	03	paracetamolium 350 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients pro supposito.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	012 10 Suppositorien	D
	02	020 10 Suppositorien	D
	03	039 10 Suppositorien	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 dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, polysorbatum 80, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia 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, excipients 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 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		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, propylenglyolum, 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, Wasserstrasse 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 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		22.02.2022	

01 Zofran 4 mg, Zydys Lingualtabletten**02 Zofran 8 mg, Zydys 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, mannitolium, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Knochenmetastasen solider Tumoren und multiples Myelom, maligne Hypercalcämie	
Packung/en	01	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, excipients 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, excipients 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 iniectabilia 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) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		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	01	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 A
		003	1 kg Beutel A
		004	2 kg Beutel A
		005	3 kg Beutel A
		011	200 g Dose A
		012	1 kg Dose 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, Lipocrema
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.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	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.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	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.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	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.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	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.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	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	Zoledronat 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	Amlø 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	Zoledronat 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

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 Domzil 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, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	53944	A	08.03.0. 31.07.2017
1	05	Crixivan 400 mg, Kapseln MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 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 Natrium-GSK 2.5 mg, Injektionslösung GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	66353	B	06.03.0.	12.12.2016
1	02	Fondaparinux Natrium-GSK 1.5 mg, Injektionslösung GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	66353	B	06.03.0.	12.12.2016
1	03	Fondaparinux Natrium-GSK 5 mg, Injektionslösung GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	66353	B	06.03.0.	12.12.2016
1	04	Fondaparinux Natrium-GSK 7.5 mg, Injektionslösung GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	66353	B	06.03.0.	12.12.2016
1	05	Fondaparinux Natrium-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% Perfufloc, 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 Küssnacht 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 Dosage	Arzneimittel 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