

Swissmedic Journal 04/2020

19. Jahrgang
19° année ISSN
2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle
www.swissmedic.ch/journal

Redaktion und Administration:
Swissmedic, Abteilung Kommunikation, Hallerstrasse 7, 3012 Bern
Tel. +41 58 462 02 11

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

Seite	Seite
Im Brennpunkt	
Umfrage zu Monographien der Pharmacopoeia Helvetica	338
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Hemo 125 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Rinder, Schweine und Hunde (Etamsylatum)	340
Regulatory News	
Anpassung der Wegleitung Zulassung nach Art. 14 Abs. 1 Bst. a ^{bis-quater} HMG HMV4	342
Bewertung potentieller Nitrosamine im Rahmen von Neuzulassungen	344
Arzneimittel Statistik	
Neuzulassung	347
Revision und Änderung der Zulassung	358
Änderung der Zulassungsinhaberin	436
Sistierung der Zulassung	438
Widerruf der Zulassung	439
Erlöschen der Zulassung	445
Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	448
Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	449

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

Page	Page
Actualités	
Enquête sur les monographies de la Pharmacopoeia Helvetica	339
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Hemo 125 mg/ml ad us. vet., solution injectable pour bovins, porcins et chiens (Etamsylatum)	341
Réglementation	
Adaptation du Guide complémentaire Autorisation selon l'art. 14, al. 1, let. a ^{bis-quater} LPTh HMV4	343
Évaluation du risque potentiel de contamination par des nitrosamines dans le cadre des nouvelles autorisations	345
Miscellanées	
Nouvelle autorisation	347
Révision et modification de l'autorisation	358
Modification du titulaire d'AMM	436
Suspension de l'autorisation de mise sur le marché	438
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	439
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	445
Décision de rejet ou de retrait d'une demande d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament	448
Réception d'une demande complète d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'AMM d'un médicament	449

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

Umfrage zu Monographien der Pharmacopoea Helvetica

Richtet sich an:

- Offizinapotheker/-innen
- Spitalapotheker/-innen
- Kantonsapotheker/-innen
- Arzneimittel-Hersteller/-Grossisten
- Drogisten/Drogistinnen

Um die Pharmacopoea Helvetica (Ph. Helv.) laufend nach neuen wissenschaftlichen Erkenntnissen aktualisieren zu können, ist es immer wieder notwendig zu prüfen, welche Monographien noch angewendet werden und ob sie dem aktuellen Stand des Wissens entsprechen.

In diesem Zusammenhang führen wir eine Umfrage zu den nachfolgenden chemischen Substanzen durch, die in der Ph. Helv. monographiert sind:

Diamorphinhydrochlorid, wasserfreies (CH 301)
Drofeninhydrochlorid (CH 93)
Eisen(II)-sulfat-Sesquihydrat (CH 109)
Methacholinchlorid (CH 178)
Moclobemid (CH 300)
Oxychinolinsulfat (CH 210)
Phenol, verflüssigtes (CH 217)
Salzsäure 25% (CH 7)
Thiethylperazindihydrogenmaleat (CH 268)

Sie finden die Umfrage unter nachgendem Link:

[Umfrage zu Monographien der Pharmacopoea Helvetica](#)

Besten Dank für Ihre Mitarbeit.

Swissmedic
Abteilung Pharmakopöe
Hallerstrasse 7
3012 Bern
E-Mail: pharmacopoeia@swissmedic.ch

Enquête sur les monographies de la Pharmacopoea Helvetica

A l'attention des:

- Pharmacien(ne)s d'officine
- Pharmacien(ne)s d'hôpital
- Pharmaciennes cantonales et pharmaciens cantonaux
- Fabricants de médicaments / grossistes
- Drogistes

Afin que la Pharmacopoea Helvetica (Ph. Helv.) soit toujours conforme à l'état le plus récent des connaissances scientifiques, il est nécessaire de faire régulièrement le point concernant les monographies qui sont encore utilisées et de vérifier si elles sont scientifiquement à jour.

Compte tenu de ces principes, nous réalisons une enquête sur les substances chimiques suivantes qui sont monographiées dans la Ph. Helv.:

Chlorhydrique (acide) à 25 pour cent (CH 7)
Diamorphine (chlorhydrate de) anhydre (CH 301)
Drofénine (chlorhydrate de) (CH 93)
Ferreux (sulfate) sesquihydraté (CH 109)
Hydroxyquinoléine (sulfate d') (CH 210)
Méthacholine (chlorure de) (CH 178)
Moclobémide (CH 300)
Phénol liquéfié (CH 217)
Thiéthylpérazine (maléate de) (CH 268)

Pour accéder à cette enquête, il suffit de cliquer sur le lien suivant:

[Enquête sur les monographies de la Pharmacopoea Helvetica](#)

Nous vous remercions de votre collaboration.

Swissmedic
Division Pharmacopée
Hallerstrasse 7
3012 Berne
E-Mail: pharmacopoeia@swissmedic.ch

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Hemo 125 mg/ml ad us. vet.,
Injektionslösung für Rinder, Schweine und Hunde (Etamsylatum)**

Name Arzneimittel:	Hemo 125 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Rinder, Schweine und Hunde
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Etamsylatum
Dosisstärke und Darreichungsform:	Injektionslösung, 125 mg/ml
Anwendungsgebiet / Indikation:	Antihämorrhagikum für Rinder, Schweine und Hunde. Kann vor chirurgischen Eingriffen bei Rindern, Schweinen und Hunden zur Reduktion der Blutungsgefahr eingesetzt werden. Kann zur unterstützenden Behandlung von posttraumatischen, obstetrischen und gynäkologischen Blutungen bei Rindern, Schweinen und Hunden eingesetzt werden. Die Ursache der Blutung ist abzuklären und ursächlich zu behandeln.
ATC Code:	QB02BX01
IT-Nummer / Bezeichnung:	--
Zulassungsnummer/n:	67432
Zulassungsdatum:	29.04.2020 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren. www.tierarzneimittel.ch

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Hemo 125 mg/ml ad us. vet., solution injectable pour bovins, porcins et chiens
(Etamsylatum)**

Préparation:	Hemo 125 mg/ml ad us. vet., solution injectable pour bovins, porcins et chiens
Principe(s) actif(s):	Etamsylatum
Dosage et forme pharmaceutique:	Solution injectable, 125 mg/ml
Possibilités d'emploi / Indication:	Antihémorragique pour bovins, porcins et chiens. Peut être utilisé avant des interventions chirurgicales sur des bovins, porcins et chiens en vue de réduire le risque de saignement. Peut être utilisé en tant que traitement de soutien des saignements post-traumatiques, obstétriques et gynécologiques chez les bovins, porcins et chiens. La cause du saignement doit être élucidée et traitée.
Code ATC:	QB02BX01
No IT / désignation:	--
No d'autorisation:	67432
Date d'autorisation:	29.04.2020 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament. www.tierarzneimittel.ch

Anpassung der Wegleitung *Zulassung nach Art. 14 Abs. 1 Bst. a^{bis-quater} HMG HMV4*

Die Begutachtung klinischer Originaldokumentation ist im Rahmen des stark vereinfachten Verfahrens nach Art. 14 Abs. 1 Bst. a^{bis} HMG grundsätzlich nur für Bioäquivalenzstudien, z.B. bei abweichenden Darreichungsformen möglich.

Swissmedic akzeptiert als Ergänzung der bibliographischen Dokumentation Erkenntnisse aus nicht publizierten klinischen Studienberichten als supportive Evidenz, wenn die Ergebnisse der Studien wissenschaftlich fundiert ausgewertet bzw. dargestellt sowie von einem Expertenstatement begleitet sind. Im Expertenstatement muss die Gesuchstellerin solche Studienergebnisse hinsichtlich Wirksamkeit und Sicherheit in der Gesamtschau der eingereichten Evidenz zusammenfassend kritisch würdigen. Zudem ist im Expertenstatement darzulegen, inwiefern die Studienergebnisse auf das zur Zulassung beantragte Arzneimittel und das ausländische Vergleichsarzneimittel übertragbar sind und allfällige Abweichungen z.B. bezüglich Zusammensetzung und Darreichungsform kritisch beurteilen.

Swissmedic hat die Q&A und die Wegleitung *Zulassung nach Art. 14 Abs. 1 Bst. a^{bis-quater} HMG HMV4* entsprechend aktualisiert.

Adaptation du Guide complémentaire *Autorisation selon l'art. 14, al. 1, let. a^{bis-quater} LPTh HMV4*

Dans le cadre de la procédure fortement simplifiée prévue à l'art. 14, al. 1, let. a^{bis} LPTh, l'examen de la documentation clinique d'origine est en principe uniquement possible pour les études de bioéquivalence, p. ex en cas de formes pharmaceutiques différentes.

Swissmedic accepte des données provenant de rapports d'études cliniques non publiés comme éléments de preuve étayant la documentation bibliographique à la condition que les résultats des études fassent l'objet d'une présentation/analyse fondée scientifiquement et soient accompagnées d'une déclaration d'expert. Dans la déclaration d'expert, le requérant doit résumer et apprécier de manière critique ces résultats d'études en ce qui concerne l'efficacité et la sécurité au regard de l'ensemble des données probantes soumises. De plus, la déclaration d'expert doit préciser la mesure dans laquelle les résultats d'études sont transposables au médicament dont le requérant demande l'autorisation et au médicament de comparaison étranger, avec une analyse critique des éventuelles divergences, notamment quant à la composition et la forme pharmaceutique.

Swissmedic a mis à jour en conséquence les questions et réponses correspondantes ainsi que le Guide complémentaire *Autorisation selon l'art. 14, al. 1, let. a^{bis-quater} LPTh HMV4*.

Bewertung potentieller Nitrosamine im Rahmen von Neuzulassungen

In der Publikation «Potentielle Verunreinigungen mit Nitrosaminen: Aufforderung zur Risikoevaluation» im Swissmedic Journal 11/2019 bzw. der Mitteilung auf der Swissmedic Homepage vom 03. April 2020 wurden die Zulassungsinhaberinnen aller Arzneimittel mit chemisch-synthetischen Wirkstoffen (API) aufgefordert, Vorsichtsmaßnahmen zu ergreifen, um das Risiko einer Kontamination mit Nitrosaminen zu senken. Dies soll sowohl für zugelassene, auf dem Markt befindliche Arzneimittel, als auch für Arzneimittel, die derzeit zur Neuzulassung angemeldet sind oder zur Neuzulassung angemeldet werden sollen, gelten. Nachstehend werden die Anforderungen an die Zulassungsdokumentation aller Arzneimittel mit chemisch-synthetischen Wirkstoffen in der **Neuzulassung** präzisiert. Diese Anforderungen stützen sich auf die derzeit gültigen EMA Publikationen:

- Guideline "Questions and answers on Information on nitrosamines for marketing authorisation holders" (EMA/CHMP/428592/2019 Rev.3; Question 13. «What is the approach for new and ongoing marketing authorisation applications (MAA)?»)
- Guideline "Information on nitrosamines for marketing authorisation holders: Request to evaluate the risk of the presence of nitrosamine impurities in human medicinal products containing chemically synthesised active pharmaceutical ingredients" (EMA/189634/2019; 19 September 2019)

Arzneimittel, die zur Neuzulassung eingereicht werden sollen

Bei Einreichung ist den Zulassungsunterlagen eine Risikoevaluation («Risk Evaluation») über die Entstehung und das Vorkommen von potentiellen Nitrosaminen im Arzneimittel beizufügen. Sollte die Risikoevaluation ein potentielles Risiko in einem oder in mehreren Teilschritten der Herstellung oder im Stabilitätsverhalten identifizieren, so ist zusätzlich ein umfassendes Risikogutachten («Risk Assessment») einzurichten. Dieses beinhaltet auch eine Bewertung des Einflusses auf das Nutzen/Risiko-Verhältnis, eine Strategie zur Risikominimierung und einen Prüfplan für bestätigende analytische Untersuchungen resp. bestätigende analytische Prüfergebnisse (Bestätigungstests).

Arzneimittel, die bereits zur Neuzulassung angemeldet sind

Fehlende Unterlagen zur Risikoevaluation bzw. zum Risikogutachten im Rahmen der Begutachtung von eingereichten Zulassungsunterlagen werden in allen Fällen in der «List of Questions» nachverlangt. Sollten zu diesem Zeitpunkt noch keine ausreichenden Informationen und/oder eine Bewertung des Risiko-/Nutzen-Verhältnisses vorliegen, so müssen diese in einer späteren Phase eingereicht werden.

Das Vorliegen dieser Unterlagen ist eine Voraussetzung für die spätere Zulassung des Arzneimittels.

Umfang Risikoevaluation/Risikogutachtens

Risikoevaluation und Risikogutachten müssen die gesamte Herstellkette des Arzneimittels mit allen Teilschritten der Herstellung umfassen. Die Herstellung eines Arzneimittels als Summe aller Teilschritte umfasst die Synthese des Wirkstoffes unter Einbezug der verwendeten Startmaterien und Reagenzien, die galenische Formulierung des Wirkstoffes mit den pharmazeutischen Hilfsstoffen und den dabei verwendeten Hilfsmitteln sowie den Primär- und Sekundärverpackungsprozess. Das Stabilitätsverhalten des Arzneimittels ist ebenfalls zu berücksichtigen.

Dokumentation/Risikogutachtens

Wirkstoff: Unterlagen zur Risikoevaluation und/oder zum Risikogutachten der Entstehung und des Vorkommens von potentiellen Nitrosaminen im Wirkstoff sind vorzugsweise in die CTD Kapitel 3.2.S.2.6 Manufacturing process development, 3.2.S.3.2 Impurities und/oder 3.2.S.4.5 Justification of specification einzuarbeiten. Abhängig vom Ergebnis können weitere CTD Kapitel betroffen sein (z.B. 3.2.S.2.3 Control of Materials, 3.2.S.2.4 Control of Critical Steps and Intermediates).

Arzneimittel: Unterlagen zur Risikoevaluation und/oder zum Risikogutachten der gesamthaften Entstehung und des Vorkommens von potentiellen Nitrosaminen im Arzneimittel sind vorzugsweise im CTD Kapitel 3.2.P.5.6 Justification of specification zu präsentieren. Abhängig vom Ergebnis können weitere CTD Kapitel betroffen sein (z.B. 3.2.P.3.4 Control of Critical Steps and Intermediates).

Die neuen Anforderungen treten per sofort in Kraft.

Évaluation du risque potentiel de contamination par des nitrosamines dans le cadre des nouvelles autorisations

Dans l'article « Risque potentiel de contamination par des nitrosamines: demande d'évaluation du risque » paru dans l'édition 11/2019 du Journal Swissmedic et la mise à jour publiée sur le site web de Swissmedic le 3 avril 2020, l'institut a ordonné aux titulaires d'autorisation de tous les médicaments contenant des principes actifs (API) de synthèse chimique de prendre des mesures de précaution pour réduire le risque de contamination par des nitrosamines. Cette demande vaut aussi bien pour les médicaments autorisés et actuellement disponibles sur le marché que pour ceux dont la demande de nouvelle autorisation est en cours d'examen ou sera déposée. Vous trouverez ci-après des précisions quant aux exigences relatives à la documentation à remettre pour tous les médicaments contenant des principes actifs synthétiques faisant l'objet d'une demande de **nouvelle autorisation**.

Ces exigences se fondent sur les publications de l'EMA actuellement en vigueur:

- Directive «Questions and answers on Information on nitrosamines for marketing authorisation holders» (EMA/CHMP/428592/2019 Rev.3; Question 13. «What is the approach for new and ongoing marketing authorisation applications (MAA)?»)
- Directive «Information on nitrosamines for marketing authorisation holders: Request to evaluate the risk of the presence of nitrosamine impurities in human medicinal products containing chemically synthesised active pharmaceutical ingredients» (EMA/189634/2019; 19 September 2019)

Médicaments dont la demande de nouvelle autorisation n'a pas encore été déposée

Il convient de joindre aux documents d'autorisation remis à Swissmedic une évaluation des risques (« Risk Evaluation ») de formation et de présence de nitrosamines potentielles dans le médicament. Si ladite évaluation des risques met au jour un risque potentiel à une ou plusieurs étapes partielles de la fabrication ou au cours des essais de stabilité, il est nécessaire de nous remettre en sus une analyse des risques (« Risk Assessment ») exhaustive. Cette dernière contiendra également une évaluation de l'impact sur le rapport bénéfices/risques, une stratégie de minimisation des risques et un plan d'étude pour les tests de confirmation et leurs résultats.

Médicaments dont la demande de nouvelle autorisation a déjà été déposée

Les documents d'évaluation ou d'analyse des risques qui font défaut lors de l'examen des documents d'autorisation déjà remis seront systématiquement exigés dans la « Liste de questions ». Si à ce stade, les informations disponibles sont insuffisantes et/ou si aucune évaluation du rapport bénéfices/risques ne peut être remise, elle(s) devra(ont) nous être adressée(s) ultérieurement.

La remise de ces documents est une condition sine qua non pour l'autorisation subséquente du médicament.

Portée d'une évaluation / analyse des risques

L'évaluation et l'analyse des risques doivent porter sur toute la chaîne de fabrication du médicament et inclure toutes les étapes partielles de la fabrication. La fabrication d'un médicament, qui est l'aboutissement de la succession de toutes les étapes partielles de production, inclut la synthèse du principe actif à partir des matières premières et réactifs utilisés, la formulation galénique du principe actif avec les excipients pharmaceutiques et les adjuvants employés à cet effet, de même que le processus de conditionnement primaire et secondaire. Les essais de stabilité du médicament doivent également être pris en considération.

Documentation d'une évaluation / analyse des risques

Principe actif: Les documents sur l'évaluation et/ou l'analyse des risques de formation et de présence de nitrosamines potentielles dans le principe actif seront insérés de préférence dans le chapitre 3.2.S.2.6 Manufacturing process development, 3.2.S.3.2 Impurities et/ou 3.2.S.4.5 Justification of specification du CTD.

En fonction des résultats, d'autres chapitres du CTD peuvent être impactés (p. ex. 3.2.S.2.3 Control of Materials, 3.2.S.2.4 Control of Critical Steps and Intermediates).

Médicament: Les documents sur l'évaluation et/ou l'analyse des risques de formation globale et de présence de nitrosamines potentielles dans le médicament seront insérés de préférence dans le chapitre 3.2.P.5.6 Justification of specification du CTD.

En fonction des résultats, d'autres chapitres du CTD peuvent être impactés (p. ex. 3.2.P.3.4 Control of Critical Steps and Intermediates).

Les nouvelles exigences entrent en vigueur immédiatement.

Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Carbetocin Ferring 100 ug, Injektionslösung

Ferring AG, Baarerstrasse, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 67157	Abgabekategorie: A	Index: 07.03.2.	27.04.2020
Zusammensetzung	01 carbetocinum 100 µg, acidum succinicum, manitol, antiox.: methioninum 1 mg, aqua ad iniecatilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Prävention uteriner Blutungen aufgrund einer postpartalen Uterusatonie		
Packung/en	01 001	10 Ampulle(n)	A
Gültig bis	26.04.2025		

- 01 Co-Olmesartan Amlo Spirig HC 20 mg/5 mg/12.5 mg, Filmtabletten
 02 Co-Olmesartan Amlo Spirig HC 40 mg/5 mg/12.5 mg, Filmtabletten
 03 Co-Olmesartan Amlo Spirig HC 40 mg/5 mg/25 mg, Filmtabletten
 04 Co-Olmesartan Amlo Spirig HC 40 mg/10 mg/12.5 mg, Filmtabletten
 05 Co-Olmesartan Amlo Spirig HC 40 mg/10 mg/25 mg, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 67447	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	22.04.2020
Zusammensetzung	01	olmesartanum medoxomilum 20 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, lactosum monohydricum 102.565 mg, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 1.96 mg, macrogol 4000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto. 02 olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, lactosum monohydricum 224.565 mg, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 3.92 mg, macrogol 4000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto. 03 olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 25 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, lactosum monohydricum 212.065 mg, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 3.92 mg, macrogol 4000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto. 04 olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, lactosum monohydricum 217.63 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 3.92 mg, macrogol 4000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto. 05 olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 25 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, lactosum monohydricum 205.13 mg, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 3.92 mg, macrogol 4000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		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
	04	007 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	05	009 30 Tablette(n)	B
		010 100 Tablette(n)	B
Gültig bis		21.04.2025	

01 Dr. Bähler Bronchialpastillen mit Sorbit
DR. BÄHLER DROPA AG, Binzstrasse 38, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 67662	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	02.04.2020
Zusammensetzung	01 anisi aetheroleum 1.9 mg, eucalypti aetheroleum 0.75 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 4.2 mg, DER: 3-6:1, levomentholum 2 mg, liquiritiae succus 98 mg, acaciae gummi, sorbitolum liquidum non cristallisabile 532.2 mg, natrii cyclamas corresp. sodium 0.8043 mg, aqua purificata pro pastillo.		
Anwendung	Erkältungshusten		
Packung/en	01	36 Tablette(n)	E
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Escitalopram NOBEL 10 mg, Filmtabletten**02 Escitalopram NOBEL 20 mg, Filmtabletten**

NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67544	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	17.04.2020
Zusammensetzung	01 escitalopram 10 mg ut escitaloprami oxalas, copovidonum, lactosum monohydricum 51.7 mg, maydis amyllum, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. sodium 0.546 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, cellulosum microcristallinum, acidum stearicum, E 171 pro compresso obducto. 02 escitalopram 20 mg ut escitaloprami oxalas, copovidonum, lactosum monohydricum 103.40 mg, maydis amyllum, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. sodium 1.092 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, cellulosum microcristallinum, acidum stearicum, E 171 pro compresso obducto.		
Anwendung	Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer		
Packung/en	01	14 Tablette(n)	B
	002	28 Tablette(n)	B
	003	98 Tablette(n)	B
02	004	14 Tablette(n)	B
	005	28 Tablette(n)	B
	006	98 Tablette(n)	B
Gültig bis	16.04.2025		

01 Etoricoxib-Mepha 30 mg, Lactab**02 Etoricoxib-Mepha 60 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67489	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	02.04.2020
Zusammensetzung	01	etoricoxibum 30 mg, calcii hydrogenophosphas, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, povidonum K 25, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, talcum, triglycerida, E 171, cellulosum microcristallinum, E 132, E 172 (rubrum), pro compressso obducto.	
	02	etoricoxibum 60 mg, calcii hydrogenophosphas, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, povidonum K 25, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, talcum, triglycerida, E 171, E 133, E 132, E 172, pro compressso obducto.	
Anwendung		Arthritis und rheumatische Krankheiten	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
	02	002 7 Tablette(n)	B
		003 28 Tablette(n)	B
Gültig bis		01.04.2025	

01 Fixaprost Augentropfen, (Monodosen)

THEA Pharma S.A., Moserstrasse 27, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: 67295	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	17.04.2020
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, timololum 5 mg corresp. timololi maleas 6.830 mg, macrogolglyceroli hydroxystearas, sorbitolum, glyceroli monostearas, macrogoli 4000 monostearas, carbomerum, dinatrii edetas, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabilia, nitrogenium, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Weitwinkelglaukom, okuläre Hypertension	
Packung/en	01	001 30 x 0.2 ml 6 x 5 Monodosen	B
		002 90 x 0.2 ml 18 x 5 Monodosen	B
Gültig bis		16.04.2025	

01 Fycompa 0.5 mg / ml, Suspension zum Einnehmen

Eisai Pharma AG, Leutschenbachstrasse 95, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 67665	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	16.04.2020
Zusammensetzung	01	perampanelum anhydricum 0.5 mg, sorbitolum liquidum cristallisabile 250 mg corresp. sorbitolum 175 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum, poloxamerum 188, simethiconum, polysorbatum 65, methylcellulosum, silica colloidalis hydrata, macrogoli 12 stearas, E 210 < 5 µg, E 200, acidum sulfuricum concentratum, acidum citricum, E 211 1.1 mg, aqua purificata q.s. ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 0.418 mg.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001 340 ml	B
Gültig bis		15.04.2025	

01 Hydroxychloroquin Sandoz 200 mg, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67944	Abgabekategorie: B	Index: 08.04.1.	02.04.2020
Zusammensetzung	01	hydroxychloroquini sulfas 200.00 mg, calcii hydrogenophosphas dihydricus, povidonum, natrii hydrogenocarbonatas corresp. natrium 0.27 mg, magnesii stearas, Überzug: hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, E 171, macrogolum, pro compressso obducto.	
Anwendung		Malaria, Lupus erythematoses, chronische Polyarthritis	
Packung/en	01	100 Tablette(n) Flaschen	B
	002	500 Tablette(n) Flaschen	B
Gültig bis		02.04.2021	

01 Imraldi 40 mg/0.8 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze

Samsung Bioepis CH GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 67427	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	03.04.2020
Zusammensetzung	01	Lösung: adalimumabum 40 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, sorbitolum 20 mg, polysorbatum 20, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml corresp. natrium 375 µg.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, psoriatische Arthritis, ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn bei Erwachsenen, ulcerative Colitis, Plaque Psoriasis bei Erwachsenen, Hidradenitis suppurativa	
Packung/en	01	1 Fertigspritze(n)	B
	002	2 Fertigspritze(n)	B
	003	6 Fertigspritze(n)	B
Gültig bis		02.04.2025	

01 Imraldi 40 mg/0.8 ml, Injektionslösung in Fertigpen

Samsung Bioepis CH GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 67582	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	03.04.2020
Zusammensetzung	01	Lösung: adalimumabum 40 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, sorbitolum 20 mg, polysorbatum 20, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml corresp. natrium 375 µg.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, psoriatische Arthritis, ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn bei Erwachsenen, ulcerative Colitis, Plaque Psoriasis bei Erwachsenen, Hidradenitis suppurativa	
Packung/en	01	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
	002	2 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
	003	6 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
Gültig bis		02.04.2025	

01 Juliette, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 67466	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	09.04.2020	
Zusammensetzung	01	dienogestum 2 mg, ethinylestradiolum 0.03 mg, lactosum monohydricum 60.9 mg, maydis amyllum, povidonum K 30, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogol 400, E 171 pro compressus obducto.		
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum		
Packung/en	01	001 1 x 21 Tablette(n)	B	
		002 3 x 21 Tablette(n)	B	
		003 6 x 21 Tablette(n)	B	
Gültig bis		08.04.2025		

01 Lactococcus lactis comp. D9, Spray zur Anwendung auf der Haut

Steinberg Pharma AG, Steiggasse 4, 8400 Winterthur

Zul.-Nr.: 66841	Abgabekategorie: B/D	Index: 20.01.1.	08.04.2020	
Zusammensetzung	01	lactococcus lactis subsp. lactis antigenum Spengler D9 (HAB 58a) 0,11 g, streptococcus pyogenes antigenum Spengler D9 (HAB 58a) 0,22 g, streptococcus oralis antigenum Spengler D9 (HAB 58a) 0,11 g, streptococcus pneumoniae antigenum Spengler D9 (HAB 58a) 0,11 g, staphylococcus saprophyticus subsp. saprophyticus antigenum Spengler D9 (HAB 58a) 0,11 g, staphylococcus aureus subsp. aureus antigenum Spengler D9 (HAB 58a) 0,11 g, neisseria sicca antigenum Spengler D9 (HAB 58a) 0,11 g, mycobacterium bovis antigenum Spengler D9 (HAB 58a) 0,11 g, aqua purificata, thymolum, acidum hydrochloridum concentratum, ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 Sprühstöße.		
Anwendung		ohne Indikation		
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.		
		Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Abgabekategorie D ab D13.		
Gültig bis		07.04.2025		

- 01 Lenalidomid Spirig HC 2.5 mg, Hartkapseln**
02 Lenalidomid Spirig HC 5 mg, Hartkapseln
03 Lenalidomid Spirig HC 7.5 mg, Hartkapseln
04 Lenalidomid Spirig HC 10 mg, Hartkapseln
05 Lenalidomid Spirig HC 15 mg, Hartkapseln
06 Lenalidomid Spirig HC 20 mg, Hartkapseln
07 Lenalidomid Spirig HC 25 mg, Hartkapseln

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 67561	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	01.04.2020
Zusammensetzung	<p>01 lenalidomidum 2.5 mg, lactosum 53.5 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.26 mg, magnesii stearas, gelatina, E 171, E 133, E 127, E 129 0.0274 mg, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro capsula.</p> <p>02 lenalidomidum 5 mg, lactosum 107 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.52 mg, magnesii stearas, gelatina, E 171, E 133, E 110 0.0277 mg, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro capsula.</p> <p>03 lenalidomidum 7.5 mg, lactosum 160.5 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.79 mg, magnesii stearas, gelatina, E 171, E 127, E 110 0.023 mg, E 133, pro capsula.</p> <p>04 lenalidomidum 10 mg, lactosum 214 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.05 mg, magnesii stearas, gelatina, E 171, E 102 0.0436 mg, E 129 0.0153 mg, E 133, E 110 0.0119 mg, pro capsula.</p> <p>05 lenalidomidum 15 mg, lactosum 120 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.63 mg, magnesii stearas, gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), E 129 0.0058 mg, E 133, E 102 0.0032 mg, pro capsula.</p> <p>06 lenalidomidum 20 mg, lactosum 160 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.84 mg, magnesii stearas, gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 129 0.0011 mg, E 133, pro capsula.</p> <p>07 lenalidomidum 25 mg, lactosum 200 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.05 mg, magnesii stearas, gelatina, E 171, pro capsula.</p>		
Anwendung	Onkologikum		
Packung/en	<p>01 001 21 Kapsel(n)</p> <p>02 002 21 Kapsel(n)</p> <p>03 003 21 Kapsel(n)</p> <p>04 004 21 Kapsel(n)</p> <p>05 005 21 Kapsel(n)</p> <p>06 006 21 Kapsel(n)</p> <p>07 007 21 Kapsel(n)</p>		A
Gültig bis	31.03.2025		

01 Metoflex 750 mg, comprimés

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

N° d'AMM: 66781	Catégorie de remise: B	Index: 01.13.0.	17.10.2019
Composition	01	methocarbamolum 750 mg, excipiens pro compresso.	
Indication		Myorelaxant	
Conditionnements	01	10 comprimé(s)	B
	002	50 comprimé(s)	B
	003	100 comprimé(s)	B
Valable jusqu'au		16.10.2024	

01 Miglustat Dipharma 100 mg, capsule

Dipharma SA, Piazza Col C. Bernasconi 5, 6830 Chiasso

N° d'AMM: 67633	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.99.0.	03.04.2020
Composizione	01	miglustatum 100 mg, magnesii stearas, gelatina, E 171, lacca, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula.	
Indicazione		Gaucher di tipo 1, Niemann-Pick di tipo C	
Confezione/i	01	84 capsula/capsule	B
Valevole fino al		02.04.2025	

01 Ogviri 150 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 67467	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	02.04.2020
Zusammensetzung	01	trastuzumabum 150 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, macrogolum 3350, sorbitolum 115.2 mg, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium 0.07 mg.	
Anwendung		Mammakarzinom, Magenkarzinom oder Karzinom des gastroösophagealen Übergangs	
Packung/en	01	1 Durchstechflasche(n)	A
Gültig bis		01.04.2025	

01 Ogviri 440 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 67470	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	02.04.2020
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: trastuzumabum 440 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, macrogolum 3350, sorbitolum 337.9 mg, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum corresp. natrium 0.18 mg, pro vitro. Solvens: alcohol benzylicus 231 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem 20 ml, solutio reconstituta 1 ml corresp. trastuzumabum 21 mg.	
Anwendung		Mammakarzinom, Magenkarzinom oder Karzinom des gastroösophagealen Übergangs	
Packung/en	01	1 Durchstechflasche(n)	A
Gültig bis		01.04.2025	

01 Osanit Verletzungen, Globuli

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 67328	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	08.04.2020
Zusammensetzung	01	arnica montana D6 10.0 mg, excipiens ad globulos pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss dem homöopathischen Therapieprinzip unterstützend bei Verletzungen	
Packung/en	01	001 7.5 g	D
Gültig bis		07.04.2025	

01 Rasagilin Spirig HC 1 mg, Tabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 67362	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	14.04.2020
Zusammensetzung	01	rasagilinum 1.00 mg ut rasagilini tartras, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
	002	100 Tablette(n)	B
Gültig bis		13.04.2025	

01 Rybelsus 3 mg, Tabletten**02 Rybelsus 7 mg, Tabletten****03 Rybelsus 14 mg, Tabletten**

Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 67446	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	24.03.2020
Zusammensetzung	01	semaglutidum 3 mg, natrii salcaprozas corresp. sodium 22.9 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 90, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	semaglutidum 7 mg, natrii salcaprozas corresp. sodium 22.9 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 90, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	semaglutidum 14 mg, natrii salcaprozas corresp. sodium 22.9 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 90, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Diabetes mellitus Typ 2	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
	02	004 30 Tablette(n)	B
		006 90 Tablette(n)	B
	03	007 30 Tablette(n)	B
		009 90 Tablette(n)	B
Gültig bis		23.03.2025	

01 TravoTim-Vision 5 mg/ml, Augentropfen

OmniVision AG, Zentralstrasse 100, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 67232	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	24.04.2020
Zusammensetzung	01	travoprostum 40 µg, timololum 5 mg ut timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridi solutio, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Okuläre Hypertension, Offenwinkelglaukom	
Packung/en	01	001 2,5 ml	B
	002	3 x 2,5 ml	B
Gültig bis		23.04.2025	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Alfaxan Multidose 10 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 67539	Abgabekategorie: B	Index:	17.04.2020	
Zusammensetzung	01	alfaxalonum 10 mg, hydroxypropylbetadexum, natrii chloridum, dinatrii phosphas, kalii dihydrogenophosphas, ethanolum anhydricum 150 mg, chlorocresolum 1.0 mg, benzethonii chloridum 0.2 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum dilutum, aqua ad inyectabilia, ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Anästhetikum für Hunde, Katzen und Kaninchen zur intravenösen Anwendung		
Packung/en	01	001 10 ml	B	
		002 20 ml	B	
Gültig bis		16.04.2025		

01 Florkem 300 mg/ml ad us. vet., solution injectable pour bovins et porcins

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

N° d'AMM: 67568	Catégorie de remise: B	Index:	21.04.2020
Composition	01	florfenicolum 300 mg, N,N-dimethylacetamidum, diethylenglycoli monoethylicum aetherum, macrogolum 300, ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antibiotique pour bovins et porcins	
Conditionnements	01	001 20 ml Flacon en verre	B
		002 50 ml Flacon en verre	B
		003 100 ml Flacon en verre	B
		004 250 ml Flacon en verre	B
		005 500 ml Flacon en verre	B
		006 50 ml Flacon en plastique	B
		007 100 ml Flacon en plastique	B
		008 250 ml Flacon en plastique	B
		009 500 ml Flacon en plastique	B
Valable jusqu'au		20.04.2025	

01 Hemo 125 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Rinder, Schweine und Hunde

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

Zul.-Nr.: 67432	Abgabekategorie: B	Index:	29.04.2020
Zusammensetzung	01	etamsylatum 125.0 mg, E 223 0.4 mg, E 221 0.3 mg, dinatrii edetas, alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad inyectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antihämorrhagikum für Rinder, Schweine und Hunde	
Packung/en	01	002 5 x 20 ml	B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): etamsylatum, DCI	
Gültig bis		28.04.2025	

01 Sedanol 40 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Schweine
Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 67650	Abgabekategorie: B	Index:	24.04.2020
Zusammensetzung	01	azaperonum 40 mg, E 218 0.50 mg, propylis parahydroxybenzoas 0.05 mg, E 223 2.00 mg, acidum tartaricum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Neuroleptikum für Schweine	
Packung/en	01	001	100 ml
Gültig bis		23.04.2025	B

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.

Bei allen „Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2“ wurde betreffend Publikation der Umteilungen danach unterschieden, ob das Arzneimittel der Abgabekategorie B oder Abgabekategorie D, oder von der Abgabekategorie D in die Abgabekategorie E zugeteilt wird. Bei Umteilungen in die Abgabekategorie B kann Swissmedic den Umteilungsentscheid erst publizieren, nachdem er in Rechtskraft erwachsen ist und muss daher insbesondere den Ablauf der 30-tägigen Beschwerdefrist abwarten.

Dans toutes les procédures de reclassification dans les catégories de remise relevant de la LPTh 2, une distinction a été faite, en ce qui concerne la publication des classifications, selon que le médicament était rattaché à la catégorie de remise B ou à la catégorie D, ou qu'il était transféré de la catégorie D à E. Dans les classifications dans la catégorie B, Swissmedic peut ne publier la décision qu'après son entrée en force et est donc en particulier tenu d'attendre que le délai de recours de 30 jours ait expiré.

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Acid-X, magensaftresistente Filmtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 61354	Abgabekategorie:	D	Index: 04.99.0.	23.04.2020
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, Überzug: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen		
Packung/en	01	001 7 Tablette(n)		D
		002 14 Tablette(n)		D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Acular, Augentropfen

Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: 53181	Abgabekategorie:	B	Index: 11.06.3.	16.04.2020
Zusammensetzung	01	ketorolacum trometamolum 5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Nicht steroidaler Entzündungshemmer zur lokalen Applikation am Auge		
Packung/en	01	015 5 ml Tropfflasche		B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Algifor Liquid caps 400, Capsule de gélatine molle

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

N° d'AMM: 65372	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.1.	09.04.2020
Composition	01	ibuprofenum 400 mg, excipiens pro capsula.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	001 10 capsule(s)	D
Valable jusqu'au		illimité	

01 Algifor, comprimés filmés

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

N° d'AMM: 50411	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.1.	29.04.2020
Composition	01	ibuprofenum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Analgésique	
Remarque		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		02.02.2021	

01 Allergovit Alnus Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Alnus Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60633	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungbehandlung	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Allergovit Alnus/Corylus Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Alnus/Corylus Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60624	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: alnus glutinosa 50 % et corylus avellana 50 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: alnus glutinosa 50 % et corylus avellana 50 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: alnus glutinosa 50 % et corylus avellana 50 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A	
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Allergovit Artemisia Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Artemisia Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60641	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A	
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Allergovit Betula Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Betula Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60642	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (betula spec.) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (betula spec.) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (betula spec.) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 2 x 3ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Allergovit Betula/Alnus/Corylus Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Betula/Alnus/Corylus Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60636	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: betula spec. 35 % et alnus glutinosa 30 % et corylus avellana 35 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: betula spec. 35 % et alnus glutinosa 30 % et corylus avellana 35 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: betula spec. 35 % et alnus glutinosa 30 % et corylus avellana 35 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Allergovit Corylus Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Corylus Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60639	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (corylus avellana) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (corylus avellana) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (corylus avellana) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Allergovit Mixtura Graminea 60/Secale 40 Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Mixtura Graminea 60/Secale 40 Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60628	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et secale cereale 40 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et secale cereale 40 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et secale cereale 40 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Allergovit Mixtura Graminea 80/Secale 20 Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Mixtura Graminea 80/Secale 20 Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60629	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 80 % et secale cereale 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 80 % et secale cereale 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 80 % et secale cereale 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60630	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 55 % et hordeum vulgare 10 % et avena sativa 10 % et secale cereale 15 % et triticum sativum 10 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 55 % et hordeum vulgare 10 % et avena sativa 10 % et secale cereale 15 % et triticum sativum 10 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 55 % et hordeum vulgare 10 % et avena sativa 10 % et secale cereale 15 % et triticum sativum 10 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Artemisia Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Artemisia Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60626	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	<p>A):</p> <p>pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 44 % et hordeum vulgare 8 % et avena sativa 8 % et secale cereale 12 % et triticum sativum 8 % et artemisia vulgaris 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B):</p> <p>pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 44 % et hordeum vulgare 8 % et avena sativa 8 % et secale cereale 12 % et triticum sativum 8 % et artemisia vulgaris 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 44 % et hordeum vulgare 8 % et avena sativa 8 % et secale cereale 12 % et triticum sativum 8 % et artemisia vulgaris 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Betula Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Betula Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60627	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 44 % et hordeum vulgare 8 % et avena sativa 8 % et secale cereale 12 % et triticum sativum 8 % et betula spec. 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 44 % et hordeum vulgare 8 % et avena sativa 8 % et secale cereale 12 % et triticum sativum 8 % et betula spec. 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 44 % et hordeum vulgare 8 % et avena sativa 8 % et secale cereale 12 % et triticum sativum 8 % et betula spec. 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Plantago Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Plantago Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60625	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 44 % et hordeum vulgare 8 % et avena sativa 8 % et secale cereale 12 % et triticum sativum 8 % et plantago lanceolata 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 44 % et hordeum vulgare 8 % et avena sativa 8 % et secale cereale 12 % et triticum sativum 8 % et plantago lanceolata 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 44 % et hordeum vulgare 8 % et avena sativa 8 % et secale cereale 12 % et triticum sativum 8 % et plantago lanceolata 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Allergovit Mixtura Graminea Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Mixtura Graminea Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60631	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis), aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis), aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis), aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60621	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	<p>A):</p> <p>pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et artemisia vulgaris 20 % et secale cereale 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B):</p> <p>pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et artemisia vulgaris 20 % et secale cereale 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et artemisia vulgaris 20 % et secale cereale 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale/Plantago Kombipackung, Injektionssuspension
02 Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale/Plantago Stärke B, Injektionssuspension
 Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60635	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 50 % et artemisia vulgaris 20 % et secale cereale 15 % et plantago lanceolata 15 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 50 % et artemisia vulgaris 20 % et secale cereale 15 % et plantago lanceolata 15 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 50 % et artemisia vulgaris 20 % et secale cereale 15 % et plantago lanceolata 15 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Allergovit Mixtura Graminea/Betula/Secale Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Mixtura Graminea/Betula/Secale Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60623	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.04.2020	
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et betula spec. 20 % et secale cereale 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et betula spec. 20 % et secale cereale 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.		
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et betula spec. 20 % et secale cereale 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.		
Anwendung		Hyposensibilisierung		
Packung/en	01	001 2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A	
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Allergovit Mixtura Graminea/Betula/Secale/Plantago Kombipackung, Injektionssuspension
02 Allergovit Mixtura Graminea/Betula/Secale/Plantago Stärke B, Injektionssuspension
 Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60634	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	<p>A):</p> <p>pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 50 % et betula spec. 20 % et secale cereale 15 % et plantago lanceolata 15 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B):</p> <p>pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 50 % et betula spec. 20 % et secale cereale 15 % et plantago lanceolata 15 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 50 % et betula spec. 20 % et secale cereale 15 % et plantago lanceolata 15 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Allergovit Mixtura Graminea/Secale/Plantago Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Mixtura Graminea/Secale/Plantago Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60637	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	<p>A):</p> <p>pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et secale cereale 20 % et plantago lanceolata 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B):</p> <p>pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et secale cereale 20 % et plantago lanceolata 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et secale cereale 20 % et plantago lanceolata 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Allergovit Parietaria Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Parietaria Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60640	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	<p>A):</p> <p>pollinis allergeni extractum (parietaria officinalis) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B):</p> <p>pollinis allergeni extractum (parietaria officinalis) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	pollinis allergeni extractum (parietaria officinalis) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Allergovit Plantago Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Plantago Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60632	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (plantago lanceolata) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (plantago lanceolata) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (plantago lanceolata) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Allergovit Secale Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Secale Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60638	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (secale cereale) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (secale cereale) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (secale cereale) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Angocin, Filmtabletten

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 66092	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	28.04.2020
Zusammensetzung	01	Filmtablette: tropaeoli majus herbae pulvis 200.0 mg, armoraciae radicis pulvis 80.0 mg, pro compresso.	
Anwendung		Traditionsgemäss bei akuten Entzündungen der oberen Atemwege und bei Harnwegsinfekten	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n) 002 100 Tablette(n) 005 200 Tablette(n)	D D D
Bemerkung		Ersatz der Bündelpackung (2 x 100 Filmtabletten) durch eine Packung à 200 Filmtabletten.	
Gültig bis		05.03.2023	

01 Apis/Larynx comp., Globuli velati

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60362	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	28.04.2020
Zusammensetzung	01	apis mellifica ex animale toto GI D16 (HAB 41c) 10 mg, bryonia cretica ferm 33b (HAB) D14 10 mg, larynx bovis GI D16 (HAB 41b) 10 mg (Rind:), levisticum officinale e radice rec. ferm 33c D14 (HAB 33c) 10 mg, nervus laryngeus recurrens bovis GI D16 (HAB 41a) 10 mg (Rind:), nervus laryngeus superior bovis GI D16 (HAB 41a) 10 mg (Rind:), nervus vagus bovis GI D16 (HAB 41a) 10 mg (Rind:), saccharum 1000 mg, natrium 0.024 mg, ad globulos pro 1 g, corresp. 40 granula homoeopathica velata.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. (Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Apo-Stom, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 55328	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	28.04.2020
Zusammensetzung	01	achillea millefolium D12 85 mg, belladonna (Ph.Eur.Hom) spag. Peka D4 145 mg, colchicum autumnale (HAB) D6 125 mg, citrullus colocynthis (HAB) D4 145 mg, dinatrii phosphas D4 145 mg, robinia pseudacacia spag. Peka D4 145 mg, stibium sulfuratum nigrum (HAB) D6 125 mg, strychnos nux-vomica (Ph.Eur.Hom.) spag. Peka D12 85 mg, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 26 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild und dem Therapieprinzip der Spagyrik bei Funktionsstörungen im Magenbereich	
Packung/en	01	001 50 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Aqua ad injectabilia Fresenius, Injektionslösung

Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Am Mattenhof 4, 6010 Kriens

Zul.-Nr.: 53773	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.4.	06.04.2020
Zusammensetzung	01	aqua ad injectabilia.	
Anwendung		Trägerlösung für Arzneimittel	
Packung/en	01	060 20 x 10 ml Ampullen à 10 ml	B
	096	10 x 100 ml Durchstechflaschen	B
	097	20 x 5 ml Polyethylen-Ampullen à 5 ml	B
	098	20 x 10 ml Polyethylen-Ampullen à 10 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Aripiprazol Spirig HC 5 mg, Tabletten

02 Aripiprazol Spirig HC 10 mg, Tabletten

03 Aripiprazol Spirig HC 15 mg, Tabletten

04 Aripiprazol Spirig HC 30 mg, Tabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65456	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	22.04.2020
Zusammensetzung	01	aripiprazolum 5 mg, saccharinum natricum, arom.: vanillinum, color.: E 132, excipiens pro compresso.	
	02	aripiprazolum 10 mg, saccharinum natricum, arom.: vanillinum, excipiens pro compresso.	
	03	aripiprazolum 15 mg, saccharinum natricum, arom.: vanillinum, excipiens pro compresso.	
	04	aripiprazolum 30 mg, saccharinum natricum, arom.: vanillinum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptica	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
	04	007 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Aviral, Crème

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 55060	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.3.	14.04.2020
Zusammensetzung	02	aciclovirum 50 mg, propylenglycolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes labialis	
Packung/en	02	005 2 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Balmed Hermal, Medizinisches Oelbad

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 29448	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	09.04.2020
Zusammensetzung	01	sojae oleum 850 mg, propylenglycol, aromatica, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Medizinisches Oelbad bei trockenen und schuppenden Hautveränderungen	
Packung/en	01	078 500 ml	D
		086 200 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Beriate 500 I.E. Lyophilisat, Injektionspräparat**03 Beriate 1000 I.E. Lyophilisat, Injektionspräparat**

CSL Behring AG, Wankdorffstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 54824	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	02.04.2020
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 400-600 U.I., natrii chloridum, saccharum, calcii chloridum dihydricum, glycinum pro vitro. Solvens: aqua ad injectabilia 5 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 800-1200 U.I., natrii chloridum, saccharum, calcii chloridum dihydricum, glycinum pro vitro. Solvens: aqua ad injectabilia 10 ml.	
Anwendung		Hämophilie A (angeborener Faktor VIII-Mangel) Faktor VIII Mangel	
Packung/en	02	004 1 Set Stechampulle Lyophilisat mit Solvens 500 I.E. und Verabreichungsset	B
	03	005 1 Set Stechampulle Lyophilisat mit Solvens 1000 I.E. und Verabreichungsset	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Blopress Plus 8/12.5 mg, Tabletten
02 Blopress Plus 16/12.5 mg, Tabletten
03 Blopress Plus 32/12.5 mg, Tabletten
04 Blopress Plus 32/25 mg, Tabletten
 Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 55247	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	29.04.2020
Zusammensetzung	01 candesartanum cilexetilum 8 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso. 02 candesartanum cilexetilum 16 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso. 03 candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso. 04 candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.		
Anwendung	Essentielle Hypertonie		
Packung/en	01 012 28 Tablette(n) 016 98 Tablette(n) 02 004 28 Tablette(n) 008 98 Tablette(n) 03 026 28 Tablette(n) 028 98 Tablette(n) 04 034 28 Tablette(n) 036 98 Tablette(n)	B B B B B B B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Bonherba classique Kräuter, gefüllt, Kräuterbonbons

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

Zul.-Nr.: 20732	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	01.04.2020
Zusammensetzung	01 specierum pectoralium extractum 12.2 mg, liquiritiae succus pulveratus 5.4 mg, plantaginis extractum 4 mg, eucalypti aetheroleum 2 mg, anisi aetheroleum 1.1 mg, foeniculi aetheroleum 0.4 mg, aromatica, excipients pro pastillo.		
Anwendung	Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh		
Packung/en	01 026 150 g	E	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Bonherba classique Kräuter, zuckerfrei, Kräuterbonbons

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

Zul.-Nr.: 30367	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	01.04.2020
Zusammensetzung	01 specierum pectoralium extractum 5.4 mg, acidum ascorbicum 9.45 mg, acesulfamum kalicum, aromatica, excipients pro pastillo.		
Anwendung	Bei Heiserkeit und Rachenkatarrh		
Packung/en	01 023 150 g	E	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Bryonia/Stannum, Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60287	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	21.04.2020
Zusammensetzung	01	bryonia cretica ferm 33b (HAB) D2 100 mg, stannum metallicum (HAB) D9 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad injectabilia, ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.51 mg.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
		unbegrenzt	

01 Budenofalk 2 mg, Mousse rectale

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

N° d'AMM: 59263	Catégorie de remise: B	Index: 04.99.0.	23.04.2020
Composition	01	budesonidum 2 mg, propylenglycolum, propellantia et excipiens ad emulsionem pro dosi.	
Indication		Colite ulcéreuse	
Conditionnements	01	001 1 x 14 pièce(s) applications	B
		002 2 x 14 pièce(s) applications	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Burgerstein Beta-Carotin-Kapseln 6 mg

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: 51274	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	02.04.2020
Zusammensetzung	01	betacarotenum 6 mg corresp. retinolum 10000 U.I., excipiens pro capsula.	
Anwendung		Vitamin-A-Präparat	
Packung/en	01	016 100 Kapsel(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Burgerstein EPA-Kapseln 500mg, Kapseln

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: 49417	Abgabekategorie: D	Index: 07.12.0.	06.04.2020
Zusammensetzung	01	piscis oleum 500 mg corresp. acida carboxylica omega-3 oligoinsaturata 150 mg ut acidum eicosapentaenoicum 90 mg et acidum docosahexaenoicum 60 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Als diätetische Ergänzung der Nahrung bei erhöhten Blutfetten	
Packung/en	01	012 60 Kapsel(n)	D
		020 180 Kapsel(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Calcipotriol-Betamethason-Mepha, Salbe
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65269	Abgabekategorie: B	Index: 10.03.0.	16.04.2020
Zusammensetzung	01	calcipotriolum 50 µg, betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, antiox.: E 321, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Psoriasis	
Packung/en	01	004 30 g	B
		005 60 g	B
		006 120 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Calciumfolinat Labatec 50 mg/5 ml, solution pour injection**
02 Calciumfolinat Labatec 100 mg/10 ml, solution pour injection
03 Calciumfolinat Labatec 300 mg/30 ml, solution pour injection
04 Calciumfolinat Labatec 500 mg/50 ml, solution pour injection

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

N° d'AMM: 66077	Catégorie de remise: B	Index: 15.01.0.	16.04.2020
Composition	01	acidum folinicum 50 mg ut calcii folinas, trometamolum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	acidum folinicum 100 mg ut calcii folinas, trometamolum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	acidum folinicum 300 mg ut calcii folinas, trometamolum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 30 ml.	
	04	acidum folinicum 500 mg ut calcii folinas, trometamolum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Indication		Antidote contre des antagonistes de l'acide folique	
Remarque		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		06.04.2022	

01 Cartilago suis compositum, Tabletten
ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59001	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	08.04.2020
Zusammensetzung	01 acidum thiocticum D6 (HAB 6) 0.03 mg, acidum silicum (HAB) D6 3 mg, arnica montana (HAB) D1 0.6 mg, cartilago suis D4 (HAB 42a) 0.3 mg, coenzymum A D6 (HAB 5a) 0.03 mg, embryo totalis suis D4 (HAB 42a) 0.3 mg, funiculus umbilicalis suis D4 (HAB 42a) 0.3 mg, nadidum D6 (HAB 5a) 0.03 mg, natrium diethyloxalaceticum D6 (HAB 6) 0.03 mg, placenta totalis suis D4 (HAB 42a) 0.3 mg, sanguinaria canadensis (HAB) D3 0.45 mg, solanum dulcamara (HAB) D2 0.15 mg, sulfur (HAB) D6 0.54 mg, symphytum officinale (HAB) D8 0.15 mg, rhus toxicodendron (HAB) D2 0.54 mg, lactosum monohydricum, magnesii stearas, pro compresso corresp. lactosum monohydricum 300 mg.		
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. (Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Cartilago/Echinacea comp., Globuli velati
WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60291	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	28.04.2020
Zusammensetzung	01 articulatio interphalangea bovis GI D16 (HAB 41b) 10 mg (Rind: Knorpel), echinacea pallida e planta tota rec. ferm 33c D1 (HAB 33c) 10 mg, quarz (HAB) D29 10 mg, saccharum 1000 mg, natrium 0.007 mg, ad globulos pro 1 g, corresp. 40 granula homoeopathica velata.		
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. (Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Cinacalcet-Mepha 30mg, Lactab**
02 Cinacalcet-Mepha 60mg, Lactab
03 Cinacalcet-Mepha 90mg, Lactab
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65736	Abgabekategorie: B	Index: 07.05.0.	17.04.2020
Zusammensetzung	01	cinacalcetum 30 mg ut cinacalceti hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	cinacalcetum 60 mg ut cinacalceti hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	cinacalcetum 90 mg ut cinacalceti hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hyperparathyreoidismus	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
	02	002 28 Tablette(n)	B
	03	003 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		10.03.2021	

- 01 Clarithromycin Sandoz 125 mg/5 ml, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**
02 Clarithromycin Sandoz 250 mg/5 ml, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57388	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	23.04.2020
Zusammensetzung	01	clarithromycinum 125 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	clarithromycinum 250 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 100 ml	A
	02	003 100 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Clopidrax, Filmtabletten**
 Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 61340	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	30.04.2020
Zusammensetzung	01	clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli besilas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
	002	84 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Co-Amoxi-Mepha 550 i.v. Kinder, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**
02 Co-Amoxi-Mepha 1100 i.v. Kinder, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
03 Co-Amoxi-Mepha 1200 i.v. Erwachsene, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
04 Co-Amoxi-Mepha 2200 i.v. Erwachsene, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
- Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 56758	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	14.04.2020
Zusammensetzung	01 Praeparatio sicca: amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum natricum, acidum clavulanicum 50 mg ut kalii clavulanas pro vitro. 02 Praeparatio sicca: amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum natricum, acidum clavulanicum 100 mg ut kalii clavulanas pro vitro. 03 Praeparatio sicca: amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum natricum, acidum clavulanicum 200 mg ut kalii clavulanas pro vitro. 04 Praeparatio sicca: amoxicillinum anhydricum 2 g ut amoxicillinum natricum, acidum clavulanicum 200 mg ut kalii clavulanas pro vitro.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	01 001 10 Durchstechflasche(n) 02 004 10 Durchstechflasche(n) 03 009 10 Durchstechflasche(n) 04 010 10 Durchstechflasche(n)		A A A A
Bemerkung	(Widerruf der Packungsgrösse 5 Durschstechflaschen der Dosisstärken 1100 mg, 1200 mg und 2200 mg)		
Gültig bis	21.03.2024		

- 01 Co-Amoxicillin Sandoz 457, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57046	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	01.04.2020
Zusammensetzung	01 amoxicillinum anhydricum 80 mg ut amoxicillinum trihydricum 91.84 mg, acidum clavulanicum 11.4 mg ut kalii clavulanas 13.577 mg, acidum citricum, cellulose microcristallinum, carmellosum natricum, xanthani gummi, silica colloidalis anhydrica, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 1 ml.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	01 001 35 ml 003 70 ml 005 140 ml		A A A
Bemerkung	(Erneute Zulassung und Erneuerung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Coenzyme A compositum, Injektionslösung (s.c., i.m.)

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59012	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	08.04.2020
Zusammensetzung	01	acidum alpha-ketoglutaricum D8 (HAB 5a) 22 mg, acidum thiocticum D6 (HAB 6) 22 mg, acidum ascorbicum D6 (HAB 5a) 22 mg, acidum cis-aconiticum D8 (HAB 5a) 22 mg, acidum citricum (HAB) D8 22 mg, acidum malicum D8 (HAB 5a) 22 mg, acidum fumaricum D8 (HAB 5a) 22 mg, acidum succinicum (Ph. Eur. Hom.) D8 (HAB 5a) 22 mg, adenosinum triphosphoricum D10 (HAB 5a) 22 mg, barium oxalsuccinicum D10 (HAB 6) 22 mg, beta vulgaris rubra ex radice D4 (HAB 2a) 22 mg, cerium oxalicum (HAB) D8 22 mg, coenzymum A D8 (HAB 5a) 22 mg, cysteinum D6 (HAB 5a) 22 mg, hepar sulfuris (HAB) D10 22 mg, magnesium oroticum dihydricum D6 (HAB 6) 22 mg, manganese phosphoricum D6 (HAB 6) 22 mg, nadidum D8 (HAB 5a) 22 mg, natrium diethyloxalaceticum D6 (HAB 6) 22 mg, natrium pyruvicum D8 (HAB 5a) 22 mg, natrium riboflavinum phosphoricum D6 (HAB 5a) 22 mg, nicotinamidum D6 (HAB 5a) 22 mg, pulsatilla pratensis (HAB) D6 22 mg, pyridoxinum hydrochloricum D6 (HAB 5a) 22 mg, sulfur (HAB) D10 22 mg, thiaminum hydrochloricum D6 (HAB 5a) 22 mg, aqua ad iniecatilia, natrii chloridum corresp. natrium 7.6 mg, ad solutionem pro 2.2 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. (Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cotellic 20mg, Filmtabletten

Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 65620	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.04.2020
Zusammensetzung	01	cobimetinibum 20 mg ut cobimetinibi hemifumaras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001 63 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Cremolan, Waschlotion

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 38658	Abgabekategorie: E	Index: 10.10.0.	30.04.2020
Zusammensetzung	02	tricosanum 10 mg, detergentia, propylenglycolum, color.: E 131, conserv.: E 202, methyl(chloro)isothiazolinonum et methylisothiazolinonum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, schuppende Haut	
Packung/en	02	053 150 ml	E
		054 300 ml	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Defaeton, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 55254	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	28.04.2020
Zusammensetzung	01	cynara scolymus ex herba cum floribus D4 165 mg, dioscorea villosa (HAB) D6 165 mg, fumaria officinalis spag. Peka D4 145 mg, peumus boldus spag. Peka D4 160 mg, frangula alnus (HAB) D6 145 mg, rheum D12 95 mg, strychnos ignatii (Ph.Eur.Hom.) spag. Peka D12 125 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 18 % V/V.	
Anwendung	Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild und dem Therapieprinzip der Spagyrik bei Verdauungsstörungen		
Packung/en	01	041 50 ml	D
		043 100 ml	D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 DicloZ, Emulsions-Gel

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 65901	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	06.04.2020
Zusammensetzung	01	diclofenacum naticum 10 mg, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung	Percutane Antiphlogisticum		
Packung/en	01	001 50 g	D
		002 100 g	D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

02 Diprophos, Injektionssuspension**03 Diprophos, Injektionssuspension (Einwegspritze)**

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

Zul.-Nr.: 39528	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.25	16.04.2020
Zusammensetzung	02	betamethasonum 5 mg ut betamethasoni dipropionas, betamethasonum 2 mg ut betamethasoni natrii phosphas, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, carmellosum naticum, macrogolum 3350, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, E 218 1.3 mg, alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	03	betamethasonum 5 mg ut betamethasoni dipropionas, betamethasonum 2 mg ut betamethasoni natrii phosphas, dinatrii phosphas, natrii chloridum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, carmellosum naticum, macrogolum 4000, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, E 218 1.3 mg, alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung	Intramuskuläre und lokale Glukokortikosteroid-Therapie		
Packung/en	02	010 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		029 5 x 1 ml Ampulle(n)	B
	03	045 1 x 1 ml Spritze(n)	B
Bemerkung	(Verzicht auf eine Packungsgrösse: 037 (5 x 1 ml Durchstechflaschen))		
Gültig bis	22.11.2022		

01 Disci/Rhus toxicodendron comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60275	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	22.04.2020
Zusammensetzung	01	aconitum napellus e tubere rec. ferm 33c D4 (HAB 33c) 10 mg, argentum metallicum (HAB) D18 10 mg, arnica montana e planta toto rec. ferm 33c D18 (HAB 33c) 10 mg, disci intervertebrales bovis (cervicales, lumbales, thoracici) GI D6 (HAB 41b) 10 mg (Rind: Knorpel), formica rufa et formica polyctena ex animale toto GI D5 (HAB 41c) 10 mg, gelsemium sempervirens e rhizoma siccata ferm 35b D2 (HAB 35b) 10 mg, granit D8 (HAB 6/8b) 10 mg, leontopodium alpinum e planta tota sicc. ferm 36 D2 (HAB 36) 10 mg, mandragora officinarum e radice rec. ferm 34d D4 (HAB 34d) 10 mg, phyllostachys viridiglaucescens e nodo rec. ferm 35c D4 (HAB 35c) 10 mg, toxicodendron quercifolium e foliis rec. ferm 33d D4 (HAB 33d) 10 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniecatibilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. (Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.05.2021	

01 Donepezil-Mepha 5 mg, Lactab**02 Donepezil-Mepha 10 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 60535	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	30.04.2020
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 50 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	02	004 30 Tablette(n)	B
		005 50 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Duraphat Fluorid 5 mg/g, Zahnpaste

GABA Schweiz AG, Grabetsmattweg, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 56696	Abgabekategorie: B	Index: 13.05.1.	08.04.2020
Zusammensetzung	01	fluoridum 5 mg ut natrii fluoridum, laurilsulfas, macrogolum 600, saccharinum natricum, aromatica, color.: E 133, conserv.: E 211, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Wurzelkariesbehandlung, Zahnkariesprophylaxe	
Packung/en	01	001 51 g Tube	B
		003 3 x 51 g Tuben	B
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Elocta 250 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**
02 Elocta 500 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
04 Elocta 1000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
05 Elocta 1500 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
06 Elocta 2000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
07 Elocta 3000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
08 Elocta 4000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
09 Elocta 5000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
10 Elocta 6000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Swedish Orphan Biovitrum AG, 6003 Luzern

Zul.-Nr.: 65843	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	23.04.2020
Zusammensetzung			
	01 Praeparatio cryodesiccata: efmoroctocogum alfa 250 U.I., histidinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabilia 3 ml.		
	02 Praeparatio cryodesiccata: efmoroctocogum alfa 500 U.I., histidinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabilia 3 ml.		
	04 Praeparatio cryodesiccata: efmoroctocogum alfa 1000 U.I., histidinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabilia 3 ml.		
	05 Praeparatio cryodesiccata: efmoroctocogum alfa 1500 U.I., histidinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabilia 3 ml.		
	06 Praeparatio cryodesiccata: efmoroctocogum alfa 2000 U.I., histidinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabilia 3 ml.		
	07 Praeparatio cryodesiccata: efmoroctocogum alfa 3000 U.I., histidinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabilia 3 ml.		
	08 Praeparatio cryodesiccata: efmoroctocogum alfa 4000 U.I., histidinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabilia 3 ml.		
	09 Praeparatio cryodesiccata: efmoroctocogum alfa 5000 U.I., histidinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabilia 3 ml.		

	10	Praeparatio cryodesiccata: efmoroctocogum alfa 6000 U.I., histidinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabilia 3 ml.	
Anwendung		Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie A	
Packung/en	01 001	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B
	02 002	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B
	04 004	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B
	05 005	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B
	06 006	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B
	07 007	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B
	08 008	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B
	09 009	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B
	10 010	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		22.06.2021	

01 Eloxatine 50 mg/10 ml, concentré pour perfusion
02 Eloxatine 100 mg/20 ml, concentré pour perfusion
03 Eloxatine 200 mg/40 ml, concentré pour perfusion
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 57207	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	02.04.2020
Composition	01 oxaliplatinum 50 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml. 02 oxaliplatinum 100 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml. 03 oxaliplatinum 200 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.		
Indication	Cytostatique		
Conditionnements	01 006 1 flacon(s) 02 007 1 flacon(s) 03 008 1 flacon(s)		A A A
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

01 Encepur N Kinder, Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 628	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	30.04.2020
Zusammensetzung	01 Vaccinum adsorbatum: virus FSME inactivatus (Stamm K23) 0.75 µg, trometamolum, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, saccharum, natrii chloridum, residui: formaldehydum max. 2.5 µg, neomycini hydrochloridum et chlortetracyclinum et gentamicini sulfas nihil, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.25 ml.		
Anwendung	aktive Immunisierung gegen Frühsommer-Meningoenzephalitis, ab dem 1. bis zum 12. Geburtstag		
Packung/en	01 001 1 Fertigspritze(n) à 0.25 ml Suspension 002 10 Fertigspritze(n) à 0.25 ml Suspension 003 10 x 1 Fertigspritze(n) à 0.25 ml Suspension als Bündelpackung 004 10 Fertigspritze(n) à 0.25 ml Suspension (ohne Nadel)		B B B B
Bemerkung	(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: Packung à 10 Fertigspritzen ohne Nadel)		
Gültig bis	24.01.2022		

01 Encepur N, Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 627	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	30.04.2020
Zusammensetzung	01	Vaccinum adsorbatum: virus FSME inactivatus (Stamm K23) 1.5 µg, trometamolum, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, saccharum, natrii chloridum, residui: formaldehydum max. 5 µg, neomycini hydrochloridum et chlortetracyclinum et gentamicini sulfas nihil, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Frühsommer-Meningoenzephalitis, ab dem vollendeten 12. Lebensjahr	
Packung/en	01	1 Fertigspritze(n) à 0.5 ml Suspension	B
	002	10 Fertigspritze(n) à 0.5 ml Suspension	B
	003	10 x 1 Fertigspritze(n) à 0.5 ml Suspension als Bündelpackung	B
	004	10 Fertigspritze(n) à 0.5 ml Suspension (ohne Nadel)	B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: Packung à 10 Fertigspritzen ohne Nadel)	
Gültig bis		31.03.2022	

01 Epethinan 5 mg/2.5 mg, Retardtabletten
02 Epethinan 10 mg/5 mg, Retardtabletten
03 Epethinan 20 mg/10 mg, Retardtabletten
04 Epethinan 40 mg/20 mg, Retardtabletten
 Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 65727	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	16.04.2020
Zusammensetzung	01 oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, color.: E 133, excipiens pro compresso obducto. 02 oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto. 03 oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto. 04 oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Narkotisches Analgetikum		
Packung/en	01 009 30 Tablette(n) A 010 60 Tablette(n) A 017 30 Tablette(n) Flasche A 018 60 Tablette(n) Flasche A 02 011 30 Tablette(n) A 012 60 Tablette(n) A 019 30 Tablette(n) Flasche A 020 60 Tablette(n) Flasche A 03 013 30 Tablette(n) A 014 60 Tablette(n) A 04 015 30 Tablette(n) A 016 60 Tablette(n) A	A	A
Bemerkung	(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 5 mg/2.5 mg und 10 mg/5 mg: 30 und 60 Tabletten in Flaschen) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)		
Gültig bis	24.11.2021		

- 01 Ezetimib Simvastatin Sandoz 10/10 mg, Tabletten**
02 Ezetimib Simvastatin Sandoz 10/20 mg, Tabletten
03 Ezetimib Simvastatin Sandoz 10/40 mg, Tabletten
04 Ezetimib Simvastatin Sandoz 10/80 mg, Tabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66234	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	21.04.2020																												
Zusammensetzung	<p>01 simvastatinum 10 mg, ezetimibum 10 mg, lactosum monohydricum 51.225 mg, hypromellosum, carmellosum narticum conexum, cellulosum microcristallinum, acidum ascorbicum, acidum citricum, magnesii stearas, E 310, E 320, Überzug: lactosum monohydricum 0.406 mg, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso corresp. sodium 1.122 mg.</p> <p>02 ezetimibum 10 mg, simvastatinum 20 mg, lactosum monohydricum 112.45 mg, hypromellosum, carmellosum narticum conexum, cellulosum microcristallinum, acidum ascorbicum, acidum citricum, magnesii stearas, E 310, E 320, Überzug: lactosum monohydricum 0.812 mg, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso corresp. sodium 2.247 mg.</p> <p>03 ezetimibum 10 mg, simvastatinum 40 mg, lactosum monohydricum 234.90 mg, hypromellosum, carmellosum narticum conexum, cellulosum microcristallinum, acidum ascorbicum, acidum citricum, magnesii stearas, E 310, E 320, Überzug: lactosum monohydricum 1.624 mg, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso corresp. sodium 4.494 mg.</p> <p>04 ezetimibum 10 mg, simvastatinum 80 mg, lactosum monohydricum 479.80 mg, hypromellosum, carmellosum narticum conexum, cellulosum microcristallinum, acidum ascorbicum, acidum citricum, magnesii stearas, E 310, E 320, Überzug: lactosum monohydricum 3.248 mg, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso corresp. sodium 8.985 mg.</p>																														
Anwendung	Reduktion der Serumcholesterinkonzentration																														
Packung/en	<table> <tr> <td>01</td> <td>001</td> <td>28 Tablette(n)</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td></td> <td>002</td> <td>98 Tablette(n)</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td>02</td> <td>003</td> <td>28 Tablette(n)</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td></td> <td>004</td> <td>98 Tablette(n)</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td>03</td> <td>005</td> <td>28 Tablette(n)</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td></td> <td>006</td> <td>98 Tablette(n)</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td>04</td> <td>007</td> <td>28 Tablette(n)</td> <td>B</td> </tr> </table>	01	001	28 Tablette(n)	B		002	98 Tablette(n)	B	02	003	28 Tablette(n)	B		004	98 Tablette(n)	B	03	005	28 Tablette(n)	B		006	98 Tablette(n)	B	04	007	28 Tablette(n)	B		
01	001	28 Tablette(n)	B																												
	002	98 Tablette(n)	B																												
02	003	28 Tablette(n)	B																												
	004	98 Tablette(n)	B																												
03	005	28 Tablette(n)	B																												
	006	98 Tablette(n)	B																												
04	007	28 Tablette(n)	B																												
Bemerkung	Korrektur des Na-Gehaltes in der 10 mg/10 mg Dosisstärke																														
Gültig bis	10.08.2022																														

03 Femoston 1/10 mg, Tabletten**04 Femoston 2/10 mg, Tabletten**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 53128		Abgabekategorie: B	Index: 07.08.6.	06.04.2020
Zusammensetzung	03	I) Tablette weiss: estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto. II) Tablette grau: estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, dydrogesteronum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.		
	04	I) Tablette ziegelrot: estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, dydrogesteronum 10 mg, excipiens pro compresso obducto. II) Tablette gelb: estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, dydrogesteronum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		Hormonsubstitution nach der Menopause		
Packung/en	03	025 28 Tablette(n)		B
	04	033 28 Tablette(n)		B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Fiasp ultra-fast-acting FlexTouch, Injektionslösung

Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 66200		Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	30.04.2020
Zusammensetzung	01	insulinum aspartum 600 nmol corresp. insulinum aspartum 100 U., glycerolum, zincum ut zinci acetas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, arginini hydrochloridum, nicotinamidum, conserv.: phenolum 1.5 mg, metacresolum 1.72 mg, aqua ad injectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Diabetes mellitus		
Packung/en	01	001 5 x 3 ml FlexTouch		B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation(en) (Fachinformation: Stand der Information Dezember 2019)		
Gültig bis		06.06.2022		

01 Fiasp ultra-fast-acting Penfill, Injektionslösung

Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 66201		Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	30.04.2020
Zusammensetzung	01	insulinum aspartum 600 nmol corresp. insulinum aspartum 100 U., glycerolum, zincum ut zinci acetas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, arginini hydrochloridum, nicotinamidum, conserv.: phenolum 1.5 mg, metacresolum 1.72 mg, aqua ad injectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Diabetes mellitus		
Packung/en	01	001 5 x 3 ml Patrone		B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation(en) (Fachinformation: Stand der Information Dezember 2019)		
Gültig bis		06.06.2022		

01 Fiasp ultra-fast-acting, Injektionslösung

Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 66202	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	30.04.2020	
Zusammensetzung	01	insulinum aspartum 600 nmol corresp. insulinum aspartum 100 U., glycerolum, zincum ut zinci acetas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, arginini hydrochloridum, nicotinamidum, conserv.: phenolum 1.5 mg, metacresolum 1.72 mg, aqua ad iniecatibilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Diabetes mellitus		
Packung/en	01	001 1 x 10 ml Durchstechflasche	B	
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation(en) (Fachinformation: Stand der Information Dezember 2019)		
Gültig bis		06.06.2022		

01 Flu-SWAN, Injektionslösung

SWAN Isotopen AG SWAN Haus, Inselspital, Freiburgstrasse 38, 3010 Bern

Zul.-Nr.: 61546	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.9.	28.04.2020
Zusammensetzung	01	fludeoxyglucosum(18-F) zum Kalibrierungszeitpunkt 185 MBq, natrii chloridum, ethanolum, aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		PET-Tomographie	
Packung/en	01	001 15 ml Multidosis-Flakon aus Glas 90 - 1850 MBq	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fluconax 50 mg, Kapseln**02 Fluconax 150 mg, Kapseln****03 Fluconax 200 mg, Kapseln**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57182	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	23.04.2020
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, lactosum monohydricum 16.6 mg, cellulosum microcristallinum, amyrum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.01 mg, Kapselhülle: gelatina, E 104, E 131, E 172 (flavum), E 171, pro capsula.	
	02	fluconazolum 150 mg, lactosum monohydricum 49.8 mg, cellulosum microcristallinum, amyrum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.04 mg, Kapselhülle: gelatina, E 104, E 110 0.02 mg, E 171, pro capsula.	
	03	fluconazolum 200 mg, lactosum monohydricum 66.4 mg, cellulosum microcristallinum, amyrum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.05 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001 7 Kapsel(n)	B
		003 28 Kapsel(n)	B
	02	007 1 Kapsel(n)	B
		009 4 Kapsel(n)	B
	03	013 2 Kapsel(n)	B
		015 7 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 100 Kps der Dosisstärken 50 mg und 150 mg)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Fluconazol Labatec 200 mg, solution pour perfusion

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

N° d'AMM: 59527	Catégorie de remise: B	Index: 08.06.0.	15.04.2020
Composition	02	fluconazolum 200 mg, natrii chloridum corresp. natrium 354.45 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Antimycotique	
Conditionnements	02	002 100 ml flacon	B
Remarque		(Révocation aux dosages 200 mg et 400 mg)	
Valable jusqu'au		illimité	

02 Fluimucil 600 mg, compresse

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 57279	Categoria di dispensazione: B/D	Index: 03.02.0.	06.04.2020
Composizione	02	acetylcysteatum 600 mg, crospovidonum, cellulose microcristallinum, hydroxypropylcellulose, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas pro compresso.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	02	016 12 compressa/compressa 017 60 compressa/compressa 018 30 compressa/compressa	D B B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Forxiga 5 mg, Filmtabletten**02 Forxiga 10 mg, Filmtabletten**

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 65176	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	21.04.2020
Zusammensetzung	01	dapagliflozinum 5 mg ut dapagliflozinum propandiolum monohydricum 6.15 mg, cellulose microcristallinum, lactosum 25 mg, crospovidonum, silica colloidalis hydrifica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogol 3350, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	dapagliflozinum 10 mg ut dapagliflozinum propandiolum monohydricum 12.30 mg, cellulose microcristallinum, lactosum 50 mg, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogol 3350, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Diabetes Typ-2	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation(en) (Fachinformation: Stand der Information 04/2020)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Gilenya 0.5 mg, Kapseln**02 Gilenya 0.25 mg, Kapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60916	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	01.04.2020
Zusammensetzung	01	fingolimodum 0.5 mg ut fingolimodi hydrochloridum, mannitolum, magnesii stearas, Kapselhülle: E 172 (flavum), E 171, gelatina, Drucktinte: lacca, alcohol isopropylicus, alcohol butylicus, propylenglycolum, aqua purificata, ammoniae solutio 28 per centum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), E 172 (flavum), E 171, dimeticonum pro capsula.	
	02	fingolimodum 0.25 mg ut fingolimodi hydrochloridum, mannitolum, hydroxypropylcellulosum, hydroxypropylbetadexum, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammoniae solutio 28 per centum pro capsula.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001 28 Kapsel(n)	B
		002 98 Kapsel(n)	B
	02	003 7 Kapsel(n)	B
		004 28 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Glandula thymi D6, Hartkapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59020	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	08.04.2020
Zusammensetzung	01	glandulae thymi bovis recenti congelatis (lyophil., steril.) D6 (HAB 6) 330 mg (Rind: Sekretionsdrüse), Kapselhülle: hypromellosum, pro capsula corresp. lactosum monohydricum 330 mg.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
		Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Glimepiride Zentiva 2 mg, Tabletten**03 Glimepiride Zentiva 3 mg, Tabletten****04 Glimepiride Zentiva 4 mg, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57584	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	09.04.2020
Zusammensetzung	02	glimepiridum 2 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso.	
	03	glimepiridum 3 mg, excipiens pro compresso.	
	04	glimepiridum 4 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	02	018 30 Tablette(n)	B
	019	120 Tablette(n)	B
	03	020 30 Tablette(n)	B
	021	120 Tablette(n)	B
	04	022 30 Tablette(n)	B
	023	120 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Granisetron Fresenius i.v. 1mg/1ml, Infusionskonzentrat**02 Granisetron Fresenius i.v. 3mg/3ml, Infusionskonzentrat**

Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Am Mattenhof 4, 6010 Kriens

Zul.-Nr.: 65050	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	20.04.2020
Zusammensetzung	01	gransetronum 1 mg ut gransetroni hydrochloridum, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	gransetronum 3 mg ut gransetroni hydrochloridum, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	001 5 Ampulle(n)	B
	02	003 5 Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 10x 1 mg/1 ml und 10x 3 mg/3 ml)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Granufink femina, Hartkapseln

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

Zul.-Nr.: 65193	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	02.04.2020
Zusammensetzung	01	cucurbitae oleum 227.3 mg, extracta aquosa sicca: 80 mg ex, rhois aromaticae arboris cortex 56 mg DER: 5-7:1, glucosum liquidum, extracta aquosa sicca: 20 mg ex lupuli strobulus 18 mg DER: 5.5-6.5:1, maltodextrinum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Traditionelles Arzneimittel zur Stärkung oder Kräftigung der Blasenfunktion	
Packung/en	01	001 30 Kapsel(n)	D
	002	60 Kapsel(n)	D
	003	120 Kapsel(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		Ergänzung der Darreichungsform in der Arzneimittelbezeichnung unbegrenzt	

01 Hametum-Haemo, Suppositorien

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 65855	Abgabekategorie: D	Index: 02.09.1.	06.04.2020
Zusammensetzung	01	hamamelidis folii extractum liquidum 400 mg, ratio: 1:2, (+)-alpha-tocopherolum 2 mg, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung		Traditionsgemäss bei Hämorrhoiden	
Packung/en	01	001 10 Suppositorien	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Isuprel, Injektionslösung / Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Ospedalia AG, Bösch 37, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 56457	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	22.04.2020
Zusammensetzung	01	isoprenalini hydrochloridum 0.2 mg, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, acidum citricum, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sympathomimetikum	
Packung/en	01	002 5 x 1ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Kaletra, Sirup

AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 55649	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	02.04.2020
Zusammensetzung	01	lopinavirum 400 mg, ritonavirum 100 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens ad solutionem pro 5 ml corresp. ethanolum 42.4 % V/V.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	002 60 ml 5 Flaschen à	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Keli-med, Crème

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 47456	Abgabekategorie: D	Index: 10.99.0.	09.04.2020
Zusammensetzung	02	allii cepae extractum 100 mg, hyoscyami maceratum oleosum 50 mg, allantoinum 20 mg, heparinum natricum 200 U.I., avobenzonum 12 mg, 3-(4-methylbenzyliden)bornan-2-onum 8 mg, aromatica, propylenglycolum et antiox.: E 321, conserv.: chlorhexidini digluconas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Narbenbehandlung	
Packung/en	02	045 20 g	D
		053 50 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Kenacort, Tabletten

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 24206	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.24	27.04.2020
Zusammensetzung	01	triamicinolonom 4 mg, maydis amyllum, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 99.75 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	01	041 20 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Keytruda 100 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 66231	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	09.04.2020
Zusammensetzung	01	pembrolizumabum 100 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 80, saccharum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
		002 2 Durchstechflasche(n)	A
Gültig bis		21.02.2022	

01 Klean-Prep, Pulver

Norgine AG, Werftestrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 51985	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	21.04.2020
Zusammensetzung	01	macrogolum 3350 59 g, natrii sulfas anhydricus 5.7 g, natrii hydrogenocarbonas 1.7 g, natrii chloridum 1.5 g, kalii chloridum 0.7 g, arom.: vanillinum, aspartatum, ad pulverem pro charta corresp. solutio reconstituta 1 l.	
Anwendung		Reinigung des Darmes vor therapeutischen und diagnostischen Eingriffen	
Packung/en	01	037 4 Sachet(s)	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse à 24 Sachets)	
Gültig bis		05.02.2024	

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

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 60065	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	02.04.2020
Zusammensetzung	01	lansoprazolum 15 mg, excipiens pro capsula.	
	02	lansoprazolum 30 mg, color.: E 131, excipiens pro capsula.	
Anwendung		peptisches Ulcus, gastroösophageale Refluxkrankheit	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		unbegrenzt	

02 Lebewohl, Hühneraugenpflaster

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 10379	Abgabekategorie: D	Index: 10.07.0.	09.04.2020
Zusammensetzung	02	Tela cum unguento: acidum salicylicum 19.25 mg, acidum lacticum 671 µg, adeps lanae, color.: E 141, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung		Hühneraugen, Hornhaut	
Packung/en	02	001 8 Pflaster	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lercanidipin-Mepha 10 mg, Lactab**02 Lercanidipin-Mepha 20 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65579	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	02.04.2020
Zusammensetzung	01	lercanidipini hydrochloridum 10 mg corresp. lercanidipinum 9.4 mg, magnesii stearas, povidonum K 29-32, carboxymethylamylum natricum corresp. natrium 0.65 mg, lactosum monohydricum 30 mg, cellulosum microcristallinum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	lercanidipini hydrochloridum 10 mg corresp. lercanidipinum 18.8 mg, magnesii stearas, povidonum K 29-32, carboxymethylamylum natricum corresp. natrium 1.3 mg, lactosum monohydricum 60 mg, cellulosum microcristallinum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	003 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
	02	007 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Linezolid Mylan 600 mg, Filmtabletten

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 65187	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	01.04.2020
Zusammensetzung	01	linezolidum 600 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Lisinopril-Mepha 5, Tabletten**
02 Lisinopril-Mepha 10, Tabletten
03 Lisinopril-Mepha 20, Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 56777	Abgabekategorie:	Index:	
	B	02.07.1.	29.04.2020
Zusammensetzung	01 lisinoprilum 5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso. 02 lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso. 03 lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.		
Anwendung	ACE-Hemmer		
Packung/en	01 003 30 Tablette(n) 004 100 Tablette(n) 02 005 30 Tablette(n) 006 100 Tablette(n) 03 007 30 Tablette(n) 008 100 Tablette(n)		B B B B B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Loperamid Zentiva 2 mg, Kapseln**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 56049	Abgabekategorie:	Index:	
	B/D	04.09.0.	23.04.2020
Zusammensetzung	01 loperamidi hydrochloridum 2 mg, lactosum monohydricum 225.5 mg, talcum, Kapselhülle: gelatina, pro capsula.		
Anwendung	Antidiarrhoikum		
Packung/en	01 006 20 Kapsel(n) 007 60 Kapsel(n)		D B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Lorviqua 25 mg, Filmtabletten**

- 02 Lorviqua 100 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 66941	Abgabekategorie:	Index:	
	A	07.16.1.	22.04.2020
Zusammensetzung	01 lorlatinibum 25 mg, excipiens pro compresso obducto. 02 lorlatinibum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Nicht kleinzelliges Lungenkarzinom (non small cell lung cancer, NSCLC)		
Packung/en	01 001 120 Tablette(n) 003 90 Tablette(n) 02 002 30 Tablette(n)		A A A
Bemerkung	(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 90 Filmtabletten für 25 mg)		
Gültig bis	18.02.2025		

03 Makatussin Comp., Hustensirup

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 39255	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	09.04.2020
Zusammensetzung	03	dihydrocodeini hydrochloridum 10 mg, diphenhydramini hydrochloridum 15 mg, saccharum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Husten, Reizhusten	
Packung/en	03	031 80 ml	C
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Makatussin, Hustentropfen

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 55274	Abgabekategorie: C	Index: 03.01.1.	09.04.2020
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 13.6 mg, arom.: saccharinum naticum, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. 20 gutta.	
Anwendung		Husten, insbesondere trockener Reizhusten	
Packung/en	01	005 30 g Fläschchen	C
		006 30 g Tropftube	C
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Mestinon retard, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 56387	Abgabekategorie: B	Index: 01.14.0.	01.04.2020
Zusammensetzung	01	pyridostigmini bromidum 180 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vagotonicum, Antimyasthenicum	
Packung/en	01	001 100 Tablette(n) Braunglasflasche	B
	002	100 Tablette(n) Blister	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65234	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	23.04.2020
Zusammensetzung	01	metamizolum naticum monohydricum 500 mg, saccharinum naticum, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 gutta.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	003 20 ml	B
		004 100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Meto Zerok 25, Retardtabletten
02 Meto Zerok 50, Retardtabletten
03 Meto Zerok 100, Retardtabletten
04 Meto Zerok 200, Retardtabletten
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56969	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	08.04.2020
Zusammensetzung	01	metoprololi succinas (2:1) 23.75 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	metoprololi succinas (2:1) 47.5 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	metoprololi succinas (2:1) 95 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	metoprololi succinas (2:1) 190 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	014 30 Tablette(n)	B
		016 100 Tablette(n)	B
	02	002 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	03	006 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	04	010 30 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Moviprep Orange, Pulver

Norgine AG, Werftestrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 61631	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	21.04.2020
Zusammensetzung	01	A): macrogolum 3350 100 g, natrii sulfas anhydricus 7.5 g, natrii chloridum 2.691 g, kalii chloridum 1.015 g, aspartamum 175 mg et acesulfamum kalicum, aromatica (Orange), glucosum, ad pulverem, pro charta corresp. natrium 3.49 g, kalium 0.56 g. B): acidum ascorbicum 4.7 g, natrii ascorbas 5.9 g, ad pulverem pro charta corresp. natrium 0.69 g.	
Anwendung		Zur vollständigen Darmreinigung vor diagnostischen Untersuchungen	
Packung/en	01	001 2 + 2 Sachet(s) Sachets A + Sachets B	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 40 Packungen mit je 2 Sachets A und 2 Sachets B)	
Gültig bis		13.09.2021	

01 Moviprep, Pulver

Norgine AG, Werftestrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 57900	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	21.04.2020
Zusammensetzung	01 A): macrogolum 3350 100 g, natrii sulfas anhydricus 7.5 g, natrii chloridum 2.69 g, kalii chloridum 1.02 g, aspartamum 0.23 g, acesulfamum kalicum, aromatica, ad pulverem, pro charta corresp. natrium 3.49 g, kalium 0.56 g. B): acidum ascorbicum 4.7 g, natrii ascorbas 5.9 g, ad pulverem, pro charta corresp. natrium 0.69 g.		
Anwendung	Zur vollständigen Darmreinigung vor diagnostischen Untersuchungen		
Packung/en	01 001 2 + 2 Sachet(s)	B	
Bemerkung	(Widerruf der Packungsgrösse 40 Packungen mit je 2 Sachets A und 2 Sachets B)		
Gültig bis	07.04.2023		

01 Nasenspray Neo Spirig HC 0.1%, Dosierspray**02 Nasenspray Neo Spirig HC 0,05%, Dosierspray**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 61376	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.1.	23.04.2020
Zusammensetzung	01 xylometazolini hydrochloridum 1 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml. 02 xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Nasenschleimhautentzündung		
Packung/en	01 002 15 ml 02 003 10 ml	D D	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Nebivolol Sandoz 5, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61287	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	08.04.2020
Zusammensetzung	01 nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Beta-Rezeptorenblocker		
Packung/en	01 001 28 Tablette(n) 002 56 Tablette(n) 003 98 Tablette(n)	B B B	
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Neosynephrin-POS 5%, Augentropfen
Ursapharm Schweiz GmbH, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 65568	Abgabekategorie: B	Index: 11.02.0.	22.04.2020
Zusammensetzung	01	phenylephrini hydrochloridum 50 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mydriatikum	
Packung/en	01	001 10 ml	B
	002	10 x 10 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nicorandil Rivopharm 10 mg, comprimés**02 Nicorandil Rivopharm 20 mg, comprimés**

Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno

N° d'AMM: 60431	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.04.4.	09.04.2020
Composizione	01	nicorandilum 10 mg, excipiens pro compresso.	
	02	nicorandilum 20 mg, excipiens pro compresso.	
Indicazione		Angina pectoris	
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
		Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		illimitata	

01 Nidazea, Gel

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: 57701	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	metronidazolum 7.5 mg, propylenglycolum, conserv.: phenoxyethanol, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Rosacea	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		11.12.2023	

01 Nina 120, suppositoires**02 Nina 250, suppositoires****03 Nina 400, suppositoires**

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

N° d'AMM: 45954	Catégorie de remise: D	Index: 01.01.1.	06.04.2020
Composition	01	paracetamolum 120 mg, excipiens pro suppositorio.	
	02	paracetamolum 250 mg, excipiens pro suppositorio.	
	03	paracetamolum 400 mg, excipiens pro suppositorio.	
Indication		Analgésique, antipyrrétique	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

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

N° d'AMM: 60955	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.05.2.	09.04.2020
Composizione	01	noradrenalinum 1 mg ut noradrenalini tartras, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	noradrenalinum 4 mg ut noradrenalini tartras, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	03	noradrenalinum 10 mg ut noradrenalini tartras natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Indicazione		Sympathomimetic, vasocostrittore, stimolante cardiaco	
Confezione/i	01	001 10 x 1 ml fiala/fiale	B
	02	002 10 x 4 ml fiala/fiale	B
	03	003 10 x 10 ml fiala/fiale	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

02 Novo-Helisen Depot D. farinae Kombipackung 1-3, Injektionssuspension

04 Novo-Helisen Depot D. farinae Stärke 3, Injektionssuspension

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60608	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.04.2020
Zusammensetzung	02	A): acari allergeni extractum 50 U.: dermatophagoides farinae, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): acari allergeni extractum 500 U.: dermatophagoides farinae, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. C): acari allergeni extractum 5000 U.: dermatophagoides farinae, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	04	acari allergeni extractum 5000 U.: dermatophagoides farinae, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	02	002 3 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	04	003 1 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
	004	2 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Novo-Helisen Depot D. farinae/D. pteronyssinus Kombipackung 1-3, Injektionssuspension**04 Novo-Helisen Depot D. farinae/D. pteronyssinus Stärke 3, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60606	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.04.2020
Zusammensetzung	02	A): acari allergeni extractum 50 U.: dermatophagoides farinae 50 % et dermatophagoides pteronyssinus 50 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): acari allergeni extractum 500 U.: dermatophagoides farinae 50 % et dermatophagoides pteronyssinus 50 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. C): acari allergeni extractum 5000 U.: dermatophagoides farinae 50 % et dermatophagoides pteronyssinus 50 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	04	acari allergeni extractum 5000 U.: dermatophagoides farinae 50 % et dermatophagoides pteronyssinus 50 %, aluminium, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	02	002 3 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	04	003 1 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
		004 2 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Novo-Helisen Depot D. pteronyssinus Kombipackung 1-3, Injektionssuspension**04 Novo-Helisen Depot D. pteronyssinus Stärke 3, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60609	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.04.2020
Zusammensetzung	02	<p>A): acari allergeni extractum 50 U.: dermatophagoides pteronyssinus, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): acari allergeni extractum 500 U.: dermatophagoides pteronyssinus, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): acari allergeni extractum 5000 U.: dermatophagoides pteronyssinus, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	acari allergeni extractum 5000 U.: dermatophagoides pteronyssinus, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	02	002 3 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A	
	04	003 1 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A	
		004 2 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

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

Zul.-Nr.: 63249	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	09.04.2020
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, color.: E 124, excipients pro capsula.	
	02	ibuprofenum 400 mg, color.: E 124, excipients pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Opdivo 40 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**
02 Opdivo 100 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
03 Opdivo 240 mg/24 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 65660	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	02.04.2020
Zusammensetzung	01	nivolumabum 47 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 4.7 ml corresp. natrium 11.75 mg.	
	02	nivolumabum 107 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 10.7 ml corresp. natrium 26.75 mg.	
	03	nivolumabum 250 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml, natrium 62.5 mg.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)
	02	002	1 Durchstechflasche(n)
	03	003	1 Durchstechflasche(n)
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Otagan, solution

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

N° d'AMM: 10714	Catégorie de remise: D	Index: 12.01.1.	09.04.2020
Composition	02	procainum 10 mg ut procaini hydrochloridum, phenazonum 50 mg, antiox.: E 320, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Indication		Otalgie	
Conditionnements	02	036	12 g
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Oxycodon / Naloxon Acino 5 mg / 2,5 mg, Retardtabletten
02 Oxycodon / Naloxon Acino 10 mg / 5 mg, Retardtabletten
03 Oxycodon / Naloxon Acino 20 mg / 10 mg, Retardtabletten
04 Oxycodon / Naloxon Acino 40 mg / 20 mg, Retardtabletten
 Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 65710	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	16.04.2020
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, color.: E 133, excipiens pro compresso obducto.	
	02	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	009 30 Tablette(n)	A
		010 60 Tablette(n)	A
		017 30 Tablette(n) Flasche	A
		018 60 Tablette(n) Flasche	A
	02	011 30 Tablette(n)	A
		012 60 Tablette(n)	A
		019 30 Tablette(n) Flasche	A
		020 60 Tablette(n) Flasche	A
	03	013 30 Tablette(n)	A
		014 60 Tablette(n)	A
	04	015 30 Tablette(n)	A
		016 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgröße, neu: 5 mg/2.5 mg und 10 mg/5 mg: 30 und 60 Tabletten in Flaschen) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		24.11.2021	

02 Oxyplastin, Paste

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

Zul.-Nr.: 13749	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	09.04.2020
Zusammensetzung	02	zinci oxidum 460 mg, adeps lanae, aromatica, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wundheilung und Hautschutz	
Packung/en	02	028 75 g	D
		029 120 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ozurdex, intravitreales Implantat in Applikator

Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: 60324	Abgabekategorie: A	Index: 11.99.0.	16.04.2020
Zusammensetzung	01	dexamethasonum 0.7 mg, poly(lactidum-co-glycolidum), pro praeparatione.	
Anwendung		Makulaödem nach retinalem Venenastverschluss oder Zentralvenenverschluss; Entzündung des posterioren Segments des Auges, die sich als nicht infektiöse Uveitis darstellt, diabetisches Makulaödem	
Packung/en	01	001 1 Stück Implantat	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Paclitaxel-Teva 30 mg/5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Paclitaxel-Teva 100 mg/16.7 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****03 Paclitaxel-Teva 300 mg/50 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57058	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.04.2020
Zusammensetzung	01	paclitaxelum 30 mg, macrogolglyceroli ricinoleas 2635 mg, acidum citricum, ethanolum anhydricum 1990 mg ad solutionem pro 5 ml.	
	02	paclitaxelum 100 mg, macrogolglyceroli ricinoleas 8801 mg, acidum citricum, ethanolum anhydricum 6647 mg ad solutionem pro 16.7 ml.	
	03	paclitaxelum 300 mg, macrogolglyceroli ricinoleas 26350 mg, acidum citricum, ethanolum anhydricum 19900 mg ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		(Änderung Bezeichnung, früher: Paclitaxel-Teva, Infusionskonzentrat, neu: Paclitaxel-Teva, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt	

01 Panadol-S, Filmtabletten

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58837	Abgabekategorie: B/D	Index: 01.01.1.	23.04.2020
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, amyllum pregelificatum, calcii carbonas, acidum alginicum, crospovidonum, povidonum K 25, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, aqua purificata, Überzug: cera carnauba, hypromellosum, macrogolum 400, polysorbatum 80, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	006 20 Tablette(n)	D
		007 1000 Tablette(n) (Klinikpackung)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pansekrel, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51456	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	28.04.2020
Zusammensetzung	01	chionanthus virginicus (HAB) D4, eichhornia crassipes (HAB) D3, hedera helix spag. Peka D4, iberis amara (HAB) D4, lycopodium clavatum (HAB) D4, strychnos ignatii (Ph.Eur.Hom.) spag. Peka D4 ana partes 120 mg, glechoma hederacea spag. Peka TM 140 mg, taraxacum officinale spag. Peka TM 140 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 27 % V/V.	
Anwendung	Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild und dem Therapieprinzip der Spagyrik bei Bauchspeicheldrüsen-Funktionsstörungen		
Packung/en	01	041 100 ml	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Paragar, Emulsion

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 32333	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	02.04.2020
Zusammensetzung	01	phenolphthaleinum 65 mg, paraffinum liquidum 2 g, agar 15 mg, arom.: vanillinum, conserv.: E 202, E 210, excipiens ad emulsionem pro 5 ml.	
Anwendung	Laxativum		
Packung/en	01	028 150 ml	B
		036 1000 ml	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Pemzek 4 mg, Tabletten**02 Pemzek 8 mg, Tabletten****03 Pemzek 16 mg, Tabletten****04 Pemzek 32 mg, Tabletten**

AstraZeneca AG, Neuhoferstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62498	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	23.04.2020
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipiens pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	001 7 Tablette(n)	B
		008 30 Tablette(n)	B
		012 28 Tablette(n)	B
	02	002 28 Tablette(n)	B
		003 98 Tablette(n)	B
		009 30 Tablette(n)	B
	03	004 28 Tablette(n)	B
		005 98 Tablette(n)	B
		010 30 Tablette(n)	B
	04	006 28 Tablette(n)	B
		007 98 Tablette(n)	B
		011 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgröße, neu: 4 mg, 28 Tabletten)	
Gültig bis		05.01.2022	

01 Perenterol travel, Kapseln

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 60114	Categoria di dispensazione: D	Index: 04.09.0.	09.04.2020
Composizione	01	saccharomyces boulardii cryodesiccatus 250 mg corresp. cellulæ vivæ 2×10^9 CFU, excipiens pro capsula.	
Indicazione		Antidiarrhoicum	
Confezione/i	01	001 8 capsula/capsule	D
		002 12 capsula/capsule	D
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

03 Perskindol Classic, fluid

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

N° d'AMM: 42369	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.4.	30.04.2020	
Composition	03	levomentholum 15 mg, aurantii dulcis flavedinis aetheroleum 4 mg, bergamottae aetheroleum 1 mg, gaultheriae aetheroleum 3.5 mg, lavandulae aetheroleum 0.2 mg, limonis aetheroleum 1 mg, pini silvestris aetheroleum 13.5 mg, rosmarini aetheroleum 0.6 mg, terpineolum 1 mg, terpinylis acetos 1 mg, conserv.: benzylis benzoas, excipiens ad solutionem pro 1 g.		
Indication		Douleurs musculaires et troubles articulaires		
Conditionnements	03	071 250 ml 098 1000 ml 101 5000 ml 128 50 ml 129 500 ml 130 2 x 500 ml	D D D D D D	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au		illimité		

01 Perskindol Dolo, Gel

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

N° d'AMM: 55548	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.4.	21.04.2020
Composition	01	gaultheriae aetheroleum 129 mg, pini aetheroleum 95 mg, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Traumatismes douloureux, rhumatisme	
Conditionnements	01	001 50 ml 002 100 ml 007 85 ml 021 200 ml	D D D D
Remarque		(Changement ou ajout d'un conditionnement ; nouveau : 100 ml)	
Valable jusqu'au		14.12.2021	

01 Pigmanorm, Crème

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: 46769	Abgabekategorie: B	Index: 10.99.0.	09.04.2020
Zusammensetzung	01	hydrochinonum 50 mg, tretinoinum 0.3 mg, dexamethasonum 0.3 mg, propylenglycolum, octinoxatum 32.3 mg, avobenzonum 16.2 mg, dexpantenolum 10.3 mg, antiox.: E 320, E 321, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Umschriebene Formen von melaninbedingten Hyperpigmentierungen	
Packung/en	01	015 30 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 PO-HO-Oel blau

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 40985	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.4.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	camphorae solutio oleosa 50 mg, eucalypti aetheroleum 480 mg, menthae piperitae aetheroleum 350 mg, terebinthinae aetheroleum e pino pinastro 80 mg, aromatica q.s. ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei Kopf- und Muskelschmerzen sowie bei Husten und Schnupfen	
Packung/en	01	001 10 ml	D
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: R05X)	
Gültig bis		25.01.2022	

01 Postinor 1.5 mg, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 65082	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	30.04.2020
Zusammensetzung	01	levonorgestrelum 1.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum zur Schwangerschaftsverhütung in Notfällen	
Packung/en	01	001 1 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Redoxon orange 1g, Brausetabletten

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 56354	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	02.04.2020
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum 1 g, aromatica, aspartatum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin C Präparat	
Packung/en	01	005 30 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Respreeza 50 mg/ml à 1 g, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer i.v. Infusionslösung**
02 Respreeza 50 mg/ml à 4 g, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer i.v. Infusionslösung
03 Respreeza 50 mg/ml à 5 g, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer i.v. Infusionslösung
 CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 65337	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	02.04.2020
Zusammensetzung	<p>01 Praeparatio cryodesiccata: alpha-1-proteinasi inhibitor humanum 1000 mg, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolum, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabilia 20 ml.</p> <p>02 Praeparatio cryodesiccata: alpha-1-proteinasi inhibitor humanum 4000 mg, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolum, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabilia 76 ml, pro vitro.</p> <p>03 Praeparatio cryodesiccata: alpha-1-proteinasi inhibitor humanum 5000 mg, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolum, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabilia 95 ml, pro vitro.</p>		
Anwendung	Erhaltungstherapie für Erwachsene mit schwerem Alpha1-Proteinase-Inhibitor-Mangel und klinisch manifeste Lungenerkrankung		
Packung/en	<p>01 003 2 Durchstechflasche(n) (je 1 Durchstechfl. mit Pulver und Lösungsmittel), Filter Transfer Set 20/20 B</p> <p>02 004 2 Durchstechflasche(n) (je 1 Durchstechfl. mit Pulver und Lösungsmittel), Filter Transfer Set 20/20 und Verabreichungsset B</p> <p>03 005 2 Durchstechflasche(n) (je 1 Durchstechfl. mit Pulver und Lösungsmittel), Filter Transfer Set 20/20 und Verabreichungsset B</p>		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Retacrit (Epoetin Zeta) 1000, Injektionslösung in Fertigspritzen**
02 Retacrit (Epoetin Zeta) 2000, Injektionslösung in Fertigspritzen
03 Retacrit (Epoetin Zeta) 3000, Injektionslösung in Fertigspritzen
04 Retacrit (Epoetin Zeta) 4000, Injektionslösung in Fertigspritzen
05 Retacrit (Epoetin Zeta) 5000, Injektionslösung in Fertigspritzen
06 Retacrit (Epoetin Zeta) 6000, Injektionslösung in Fertigspritzen
07 Retacrit (Epoetin Zeta) 8000, Injektionslösung in Fertigspritzen
08 Retacrit (Epoetin Zeta) 10000, Injektionslösung in Fertigspritzen
09 Retacrit (Epoetin Zeta) 20000, Injektionslösung in Fertigspritzen
10 Retacrit (Epoetin Zeta) 30000, Injektionslösung in Fertigspritzen
11 Retacrit (Epoetin Zeta) 40000, Injektionslösung in Fertigspritzen

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 60407	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	30.04.2020
Zusammensetzung	01	epoetinum zeta 1000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	02	epoetinum zeta 2000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	03	epoetinum zeta 3000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 0.9 ml.	
	04	epoetinum zeta 4000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
	05	epoetinum zeta 5000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	06	epoetinum zeta 6000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	07	epoetinum zeta 8000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
	08	epoetinum zeta 10000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	09	epoetinum zeta 20000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	10	epoetinum zeta 30000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 0.75 ml.	

	11	epoetinum zeta 40000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
Anwendung		Stimulierung der Erythropoese
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt

01 Retina/Secale comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	
60307	B	20.02.	28.04.2020
Zusammensetzung	01	betula pendula e cortice sicc. decoctum D4 (HAB 23a) 100 mg, galenit (HAB) D7 100 mg, nicotiana tabacum e foliis rec. ferm 33b D5 (HAB 33b) 100 mg, retina et chorioidea bovis Gl D7 (HAB 35b) 100 mg (Rind:), secale cornutum e sklerotio sicc. ferm 35b D5 (HAB 35b) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad inyectabilia, ad solutionem pro 1 ml corresp. sodium 3.51 mg.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		(Erneuerung der Zulassung)	

01 Revatio, Injektionslösung

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	
60411	B	02.07.1.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	sildenafilum 10 mg ut sildenafili citras, glucosum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 12.5 ml.	
Anwendung		Behandlung der pulmonalen arteriellen Hypertonie (primäre pulmonale Hypertonie, sowie mit Bindegewebserkrankungen assoziierte PAH) der WHO-Klasse II und III, zur Verbesserung der körperlichen Leistungsfähigkeit	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Revaxis, suspension injectable

Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 12114 Vernier

N° d'AMM: 646	Catégorie de remise: B	Index: 08.08.	01.04.2020
Composition	01	toxoidum tetani min. 20 U.I., toxoidum diphtheriae min. 2 U.I., virus poliomyelitis typus 1 inactivatus 40 U., virus poliomyelitis typus 2 inactivatus 8 U., virus poliomyelitis typus 3 inactivatus 32 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, formaldehydum, medium199, neomycinum, streptomycinum, polymyxinum B, conserv.: phenoxyethanolum, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Indication		Immunisation active en rappel d'une immunisation de base contre la diphtérie, le tétanos et la poliomélyrite dès 5 ans révolus	
Conditionnements	01	001 1 seringue(s) préremplie(s) 002 10 seringue(s) préremplie(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

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

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 65739	Abgabekategorie: B	Index: 04.09.0.	15.04.2020
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: teduglutidum 5 mg, histidinum, mannitolum, natrii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum dilutum, pro vitro. Solvens: aqua ad inyectabilia, pro vitro.	
Anwendung		Zur Behandlung von Patienten mit Kurzdarmsyndrom ab dem Alter von 1 Jahr, die abhängig von parenteraler Ernährung sind	
Packung/en	01	28 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(neue Indikation: Kurzdarmsyndrom ab dem Alter von 1 Jahr)	
Gültig bis		31.08.2021	

02 Rhinatussol Adultes, sirop

Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 12114 Vernier

N° d'AMM: 61368	Catégorie de remise: D	Index: 03.02.0.	01.04.2020
Composition	02	carbocisteinum 750 mg, arom.: saccharinum naticum, vanillinum et alia, color.: E 150a, conserv.: E 219, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
Indication		Mucolytique	
Conditionnements	02	001 200 ml 002 250 ml	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Rhinatussol Enfants, sirop

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

N° d'AMM: 61640	Catégorie de remise: D	Index: 03.02.0.	08.04.2020
Composition	01	carbocisteinum 100 mg, arom.: saccharinum naticum, vanillinum et alia, color.: E 124, conserv.: E 219, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Mucolytique	
Conditionnements	01	001 125 ml	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Ricura, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51285	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	28.04.2020
Zusammensetzung	01	allium cepa spag. Peka D3 140 mg, apis mellifica D4 140 mg, echinacea spag. Peka TM 150 mg, luffa operculata (HAB) D4 140 mg, magnesium fluoratum (HAB) D8 140 mg, plantago major spag. Peka TM 150 mg, thuja occidentalis (HAB) D6 140 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 22 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild und dem Therapieprinzip der Spagyrik bei Schnupfen mit Nasen-Nebenhöhlenbeschwerden	
Packung/en	01	027 50 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Rosuvastatin NOBEL 5 mg, Filmtabletten**
02 Rosuvastatin NOBEL 10 mg, Filmtabletten
03 Rosuvastatin NOBEL 20 mg, Filmtabletten
04 Rosuvastatin NOBEL 40 mg, Filmtabletten
NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67605	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	16.04.2020																																
Zusammensetzung	<p>01 rosuvastatinum 5 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 47.696 mg, calcii carbonas, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, aqua purificata, Überzug: macrogolum poly(alcohol vinylicus) copolymerum, copovidonum, E 171, kaolinum ponderosum, natrii laurilsulfas, E 110 5.9 µg, E 104, poly(alcohol vinylicus), silica colloidalis anhydrica, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 3 µg.</p> <p>02 rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 42.489 mg, calcii carbonas, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, aqua purificata, Überzug: macrogolum poly(alcohol vinylicus) copolymerum, copovidonum, E 171, kaolinum ponderosum, natrii laurilsulfas, E 110 2.6 µg, E 120, poly(alcohol vinylicus), silica colloidalis anhydrica, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 3 µg.</p> <p>03 rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 84.978 mg, calcii carbonas, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, aqua purificata, Überzug: macrogolum poly(alcohol vinylicus) copolymerum, copovidonum, E 171, kaolinum ponderosum, natrii laurilsulfas, E 110 5.1 µg, E 120, poly(alcohol vinylicus), silica colloidalis anhydrica, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 6 µg.</p> <p>04 rosuvastatinum 40 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 64.150 mg, calcii carbonas, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, aqua purificata, Überzug: macrogolum poly(alcohol vinylicus) copolymerum, copovidonum, E 171, kaolinum ponderosum, natrii laurilsulfas, E 110 5.1 µg, E 120, poly(alcohol vinylicus), silica colloidalis anhydrica, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 6 µg.</p>																																		
Anwendung	Reduktion der Serumcholesterinkonzentration. Vorbeugung kardiovaskulärer Ereignisse bei Erwachsenen mit normalem LDL-Cholesterin Spiegel und erhöhtem Risiko von atherosklerotischen kardiovaskulären Erkrankungen.																																		
Packung/en	<table> <tr> <td>01</td> <td>001</td> <td>30 mg</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td></td> <td>002</td> <td>105 mg</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td>02</td> <td>003</td> <td>30 mg</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td></td> <td>004</td> <td>105 mg</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td>03</td> <td>005</td> <td>30 mg</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td></td> <td>006</td> <td>105 mg</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td>04</td> <td>007</td> <td>30 mg</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td></td> <td>008</td> <td>105 mg</td> <td>B</td> </tr> </table>	01	001	30 mg	B		002	105 mg	B	02	003	30 mg	B		004	105 mg	B	03	005	30 mg	B		006	105 mg	B	04	007	30 mg	B		008	105 mg	B		
01	001	30 mg	B																																
	002	105 mg	B																																
02	003	30 mg	B																																
	004	105 mg	B																																
03	005	30 mg	B																																
	006	105 mg	B																																
04	007	30 mg	B																																
	008	105 mg	B																																
Bemerkung	Korrektur der Zusammensetzung																																		
Gültig bis	15.12.2024																																		

01 Salamol Autohaler, Dosier-Aerosol

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 55092	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	02.04.2020
Zusammensetzung	01	salbutamoli sulfas corresp. salbutamolum 0.1 mg pro dosi, excipiens et propellantia ad aerosolum.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	002 200 Inhalationen	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Salbu Orion Easyhaler 100, Pulver zur Inhalation**02 Salbu Orion Easyhaler 200, Pulver zur Inhalation**

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 53190	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	23.04.2020
Zusammensetzung	01	salbutamolum 100 µg ut salbutamoli sulfas, lactosum monohydricum, ad pulverem pro dosi, doses pro vase 200.	
	02	salbutamolum 200 µg ut salbutamoli sulfas, lactosum monohydricum, ad pulverem pro dosi, doses pro vase 200.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	050 200 Einzeldose(n)	B
	02	051 200 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Seractil 200 mg, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**02 Seractil 300 mg, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen****03 Seractil 400 mg, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 57985	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	09.04.2020
Zusammensetzung	01	dexibuprofenum 200 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem.	
	02	dexibuprofenum 300 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem.	
	03	dexibuprofenum 400 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001 10 Sachet(s)	B
		002 30 Sachet(s)	B
		003 50 Sachet(s)	B
	02	004 10 Sachet(s)	B
		005 30 Sachet(s)	B
		006 50 Sachet(s)	B
	03	007 10 Sachet(s)	B
		008 30 Sachet(s)	B
		009 50 Sachet(s)	B
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Seretide 50, Dosier-Aerosol**
02 Seretide 125, Dosier-Aerosol
03 Seretide 250, Dosier-Aerosol

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 55552	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	23.04.2020
Zusammensetzung	01	salmeterolum 25 µg pro dosi ut salmeteroli xinafoas, fluticasoni propionas 50 µg pro dosi, propellantia ad aerosolum. doses pro vase 120. 02 salmeterolum 25 µg pro dosi ut salmeteroli xinafoas, fluticasoni propionas 125 µg pro dosi, propellantia ad aerosolum. doses pro vase 120. 03 salmeterolum 25 µg pro dosi ut salmeteroli xinafoas, fluticasoni propionas 250 µg pro dosi, propellantia ad aerosolum. doses pro vase 120.	
Anwendung		Antiasthmatikum	
Packung/en	01	001 120 Einzeldose(n)	B
	02	003 120 Einzeldose(n)	B
	03	005 120 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sertraline Spirig HC, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57135	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	09.04.2020
Zusammensetzung	01	sertralimum 50 mg ut sertralini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	018 10 Tablette(n)	B
	019	30 Tablette(n)	B
	020	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Sidroga Erkältungstee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 39445	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	27.04.2020
Zusammensetzung	02	rosae pseudofructus 20 %, matricariae flos 20 %, sambuci flos 20 %, serpylli herba 20 %, tiliae flos 20 % pro charta 1.8 g.	
Anwendung		Bei Erkältung mit Husten	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.10.2020	

01 Soledum 100 mg, Kapseln
02 Soledum forte 200 mg, Kapseln
 Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 66484	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	08.04.2020
Zusammensetzung	01	cineolum 100 mg, excipiens pro capsula.	
	02	cineolum 200 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Expektorans	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		11.04.2023	

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

Zul.-Nr.: 57144	Abgabekategorie: A	Index: 07.03.1.	30.04.2020
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pegvisomantum 10 mg, glycinum, mannitolum, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: pegvisomantum 15 mg, glycinum, mannitolum, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: pegvisomantum 20 mg, glycinum, mannitolum, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, pro vitro.	
Anwendung		Akromegalie	
Packung/en	01	002 30 Durchstechflasche(n) 30 Vials Pulver und 30 Fertigspritzen Lösungsmittel	A
	02	004 30 Durchstechflasche(n) 30 Vials Pulver und 30 Fertigspritzen Lösungsmittel	A
	03	006 1 Durchstechflasche(n) 1 Vial Pulver und 1 Fertigspritze Lösungsmittel	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Zul.-Nr.: 57514	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	01.04.2020
Zusammensetzung	01	ginseng extractum ethanolicum siccum 220 mg corresp. ginsenosidea 22 mg, DER: 10-15:1, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Als Roborans	
Packung/en	01	021 30 Kapsel(n)	D
		023 60 Kapsel(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Testoviron Depot 250 mg, Injektionslösung

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 17626	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.4.	16.04.2020
Zusammensetzung	02	testosteroni enantas 250 mg corresp. testosteronum 178 mg, benzylis benzoas, ricini oleum virginale q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Androgenmangel (Hypogonadismus) beim Mann; als Adjuvans bei progressivem Mammakarzinom	
Packung/en	02	035 3 x 250 mg	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Uman Big 180 UI/1ml, Lösung zur intramuskulären Injektion**02 Uman Big 540 UI/3ml, Lösung zur intramuskulären Injektion**

Kedrion Swiss Sarl, Obmoos 4, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 59374	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	30.04.2020
Zusammensetzung	01	proteina plasmatis humani 100-180 mg: immunoglobulinum humanum normale min.90 % corresp. immunoglobulinum humanum hepatitis B min. 180 U.I., glycinum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	proteina plasmatis humani 100-180 mg: immunoglobulinum humanum normale min.90 % corresp. immunoglobulinum humanum hepatitis B min. 180 U.I., glycinum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Prophylaxe einer Hepatitis-B-Infektion	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Valverde Hals- und Rachenspray, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 57044	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	22.04.2020
Zusammensetzung	01	salviae extractum ethanolicum liquidum 150 mg, DER: 1:1, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 19 % V/V.	
Anwendung		Zur äusserlichen Behandlung von entzündlichen Erkrankungen im Mund- und Rachenraum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Venbig 500 U.I./10 ml, Pulver und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
02 Venbig 2500 U.I./50 ml, Pulver und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 Kedrion Swiss Sarl, Obmoos 4, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 59373	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	30.04.2020
Zusammensetzung	01	proteina plasmatis humani 50 mg: immunoglobulinum humanum normale min.95 % corresp. immunoglobulinum humanum hepatitis B min. 50 U.I., saccharum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 02	proteina plasmatis humani 50 mg: immunoglobulinum humanum normale min.95 % corresp. immunoglobulinum humanum hepatitis B min. 50 U.I., saccharum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
Anwendung		Prophylaxe einer Hepatitis-B-Infektion	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt	

01 Venoruton 500, Pulver
02 Venoruton 1000, Pulver
05 Venoruton 500 mit Orangenaroma, Pulver
06 Venoruton 1000 mit Orangenaroma, Pulver
 GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 53883	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	28.04.2020
Zusammensetzung	01	O-(2-hydroxyethyl)-rutosidea 500 mg, arom.: saccharinum naticum, excipiens ad pulverem pro charta. 02	O-(2-hydroxyethyl)-rutosidea 1 g, arom.: saccharinum naticum, excipiens ad pulverem pro charta. 05
		O-(2-hydroxyethyl)-rutosidea 500 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum naticum, excipiens ad pulverem pro charta. 06	O-(2-hydroxyethyl)-rutosidea 1 g, arom.: vanillinum et alia, saccharinum naticum, excipiens ad pulverem pro charta.
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt	

01 Virucalm, crema
 Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 55151	Categoria di dispensazione: D	Index: 10.09.3.	01.04.2020
Composizione	01	aciclovirum 50 mg, propylenglycol, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Herpes labialis	
Confezione/i	01	004 2 g	D
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Voltaren Dolo forte, Emulgel

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61859	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	09.04.2020
Zusammensetzung	01	diclofenacum diethylaminum 23.2 mg corresp. diclofenacum natricum 20 mg, propylenglycol, aromatica, antiox.: E 321, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	50 g Runde Kappe	D
	002	100 g Easy Cap	D
	003	120 g Easy Cap	D
	004	150 g Easy Cap	D
	005	180 g Easy Cap	D
	006	100 g Runde Kappe	D
	007	120 g Runde Kappe	D
	008	150 g Runde Kappe	D
	009	180 g Runde Kappe	D
	014	100 g Easy Click Cap	D
	015	120 g Easy Click Cap	D
	016	150 g Easy Click Cap	D
	017	180 g Easy Click Cap	D
Bemerkung		(zusätzliche Packungsgrößen, neu: 100 g / 120 g / 150 g / 180 g Easy Click Cap)	
Gültig bis		12.04.2022	

01 Voriconazol Mylan 50 mg, Filmtabletten**02 Voriconazol Mylan 200 mg, Filmtabletten**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 63268	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	06.04.2020
Zusammensetzung	01	voriconazolum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	voriconazolum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Pilzinfektionen	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.12.2020	

01 Votum plus 20/12.5, Filmtabletten**02 Votum plus 20/25, Filmtabletten****03 Votum plus 40/12.5, Filmtabletten****04 Votum plus 40/25, Filmtabletten**

A. Menarini AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 57554	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	29.04.2020
Zusammensetzung	01	olmesartanum medoxomilum 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	olmesartanum medoxomilum 20 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	olmesartanum medoxomilum 40 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	olmesartanum medoxomilum 40 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		005 98 Tablette(n)	B
		009 50 Tablette(n) Klinikpackung	B
	02	011 28 Tablette(n)	B
		015 98 Tablette(n)	B
		019 50 Tablette(n) Klinikpackung	B
	03	020 28 Tablette(n)	B
		022 98 Tablette(n)	B
		028 50 Tablette(n) Klinikpackung	B
	04	024 28 Tablette(n)	B
		026 98 Tablette(n)	B
		029 50 Tablette(n) Klinikpackung	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Votum 10 mg, Filmtabletten**02 Votum 20 mg, Filmtabletten****03 Votum 40 mg, Filmtabletten**

A. Menarini AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 57142	Abgabekategorie:	Index:	21.04.2020
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 28 Tablette(n) 005 98 Tablette(n) 02 011 28 Tablette(n) 015 98 Tablette(n) 03 021 28 Tablette(n) 025 98 Tablette(n)	B B B B B	
Bemerkung	(Widerruf der Packungsgrössen: 10 mg: 56 Tabl 003; 10 x 28 Tabl Klinikpack 007; 1 x 50 Tabl Klinikpack 009 / 20 mg: 56 Tabl 013; 10 x 28 Tabl Klinikpack 017; 1 x 50 Tabl Klinikpack 019 / 40 mg: 56 Tabl 023; 10 x 28 Tabl Klinikpack 027; 1 x 50 Tabl Klinikpack 029)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Wala Arnika-Kompressen, anthroposophisches Arzneimittel

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 42977	Abgabekategorie:	Index:	21.04.2020
Zusammensetzung	01 Tela cum: arnicae floris extractum ethanolicum liquidum 4000 mg, pro compresso.		
Anwendung	Bei traumatischen Verletzungen		
Packung/en	01 012 5 imprägnierter Verband	D	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Xigduo XR 5 mg / 500 mg, Filmtabletten
 02 Xigduo XR 10 mg / 500 mg, Filmtabletten
 03 Xigduo XR 5 mg / 1000 mg, Filmtabletten
 04 Xigduo XR 10 mg / 1000 mg, Filmtabletten
 AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 65377	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	21.04.2020
Zusammensetzung	01 metformini hydrochloridum 500 mg, dapagliflozinum 5 mg ut dapagliflozinum propandiolum monohydricum, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto. 02 metformini hydrochloridum 500 mg, dapagliflozinum 10 mg ut dapagliflozinum propandiolum monohydricum, excipiens pro compresso obducto. 03 metformini hydrochloridum 1000 mg, dapagliflozinum 5 mg ut dapagliflozinum propandiolum monohydricum, excipiens pro compresso obducto. 04 metformini hydrochloridum 1000 mg, dapagliflozinum 10 mg ut dapagliflozinum propandiolum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Orales Antidiabetikum		
Packung/en	01 001 28 Tablette(n) 002 98 Tablette(n) 02 003 28 Tablette(n) 004 98 Tablette(n) 03 005 28 Tablette(n) 006 98 Tablette(n) 04 007 28 Tablette(n) 008 98 Tablette(n)	B B B B B B B B	
Bemerkung	Änderung der therapeutischen Indikation(en) (Fachinformation: Stand der Information 04/2020)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 YERVOY 50 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 02 YERVOY 200 mg/40 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 61798	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.04.2020
Zusammensetzung	01 ipilimumabum 50 mg, trometamoli hydrochloridum, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 23 mg. 02 ipilimumabum 200 mg, trometamoli hydrochloridum, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml corresp. natrium 92 mg.		
Anwendung	Melanom, Nierenzellkarzinom, kolorektales Karzinom		
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n) 02 002 1 Durchstechflasche(n)	A A	
Bemerkung	polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais		
Gültig bis	13.10.2021		

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

- 01 Advantix 40 ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde**
02 Advantix 100 ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde
03 Advantix 250 ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde
04 Advantix 400 ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde
05 Advantix 600 ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 56909	Abgabekategorie: B	Index:	03.04.2020
Zusammensetzung	01 imidaclorpidum 100 mg, permethrinum 500 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 1 ml. 02 imidaclorpidum 100 mg, permethrinum 500 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 1 ml. 03 imidaclorpidum 100 mg, permethrinum 500 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 1 ml. 04 imidaclorpidum 100 mg, permethrinum 500 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 1 ml. 05 imidaclorpidum 100 mg, permethrinum 500 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	01 Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde bis 4 kg Körpergewicht 02 Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde von 4 bis 10 kg Körpergewicht 03 Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde von 10 bis 25 kg Körpergewicht 04 Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde von 25 bis 40 kg Körpergewicht 05 Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde von 40 bis 60 kg Körpergewicht		
Packung/en	01 002 0.4 ml 4 Pipetten 02 004 1.0 ml 4 Pipetten 03 006 2.5 ml 4 Pipetten 04 008 4.0 ml 4 Pipetten 05 001 6.0 ml 4 Pipetten	B	B
Bemerkung	(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: Advantix 600 ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde 6.0 ml x 4 Pipetten)		
Gültig bis	12.02.2024		

- 01 Bravecto Plus spot-on Katze S ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut**
02 Bravecto Plus spot-on Katze M ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut
03 Bravecto Plus spot-on Katze L ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut
MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 66817	Abgabekategorie: B	Index:	03.04.2020
Zusammensetzung	01	fluralanerum 112.5 mg, moxidectinum 5.6 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.40 ml.	
	02	fluralanerum 250 mg, moxidectinum 12.5 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.89 ml.	
	03	fluralanerum 500 mg, moxidectinum 25 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 1.79 ml.	
Anwendung	01	Antiparasitikum für kleine Katzen von 1.2 - 2.8 kg	
	02	Antiparasitikum für Katzen mittlerer Grösse von >2.8 - 6.25 kg	
	03	Antiparasitikum für grosse Katzen von >6.25 - 12.5 kg	
Packung/en	01	001 0.40 ml 1 Pipette	B
	002	0.40 ml 2 Pipetten	B
	02	003 0.89 ml 1 Pipette	B
	004	0.89 ml 2 Pipetten	B
	03	005 1.79 ml 1 Pipette	B
	006	1.79 ml 2 Pipetten	B
Bemerkung	(Ergänzung einer Indikation; Katze: neue Indikation Otodectes cynotis)		
Gültig bis	22.10.2023		

- 01 Butomidor 10mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Pferde, Hunde und Katzen**
Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 65250	Abgabekategorie: B	Index:	17.04.2020
Zusammensetzung	01	butorphanolum 10 mg ut butorphanoli tartras 14.58 mg, benzethonii chloridum 0.10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniecatibilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum für Pferde, Hunde und Katzen, Antitussivum für Hunde	
Packung/en	01	001 1 x 10 ml	B
	002	5 x 10 ml	B
	003	10 x 10 ml	B
	004	1 x 50 ml	B
Bemerkung	(Änderung Abgabekategorie von A zu B)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Dalmazin ad us. vet., Injektionslösung für Rinder und Schweine**
ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 59856	Abgabekategorie: B	Index:	01.04.2020
Zusammensetzung	01	(+)-cloprostenolum 75 µg, ethanolum, chlorocresolum 1.000 mg, natrii hydroxidum, acidum citricum, aqua ad iniecatibilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Synthetisches Prostaglandin für Rinder und Schweine	
Packung/en	01	001 10 ml	B
	002	15 x 2 ml	B
Bemerkung	(Änderung Abgabekategorie von A zu B)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Dectomax ad us. vet., Injektionslösung

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 52879	Abgabekategorie:	A	Index:	17.04.2020
Zusammensetzung	01	doramectinum 10 mg, ethylis oleas, antiox.: E 320 77 µg, sesami oleum raffinatum q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Antiparasitikum zur Injektion beim nicht laktierenden Rind und Schaf sowie beim Schwein		
Packung/en	01	001 250 ml		A
		019 50 ml		A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Draxxin 10% ad us. vet., Injektionslösung für Rinder und Schweine

Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

Zul.-Nr.: 57173	Abgabekategorie:	A	Index:	15.04.2020
Zusammensetzung	01	tulathromycinum 100.0 mg, acidum citricum, acidum hydrochloridum concentratum, natrii hydroxidum, propylenglycolum, 3-mercaptop-1,2-propandiolum 5.00 mg, aqua ad iniecatilia, ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Zur Therapie und Metaphylaxe von Atemwegserkrankungen bei Rind und Schwein, zur Therapie von Keratokonjunktivitis beim Rind		
Packung/en	01	004 50 ml		A
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 100 ml)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Onsior 5 mg ad us. vet., schmackhafte Tabletten für Hunde**02 Onsior 10 mg ad us. vet., schmackhafte Tabletten für Hunde****03 Onsior 20 mg ad us. vet., schmackhafte Tabletten für Hunde****04 Onsior 40 mg ad us. vet., schmackhafte Tabletten für Hunde**

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 58753	Abgabekategorie:	B	Index:	07.04.2020
Zusammensetzung	01	robenacoxibum 5 mg, aromatica, excipiens pro compresso.		
	02	robenacoxibum 10 mg, aromatica, excipiens pro compresso.		
	03	robenacoxibum 20 mg, aromatica, excipiens pro compresso.		
	04	robenacoxibum 40 mg, aromatica, excipiens pro compresso.		
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Hunde		
Packung/en	01	002 5 x 6 Tablette(n)		B
	02	003 5 x 6 Tablette(n)		B
	03	004 5 x 6 Tablette(n)		B
	04	005 5 x 6 Tablette(n)		B
Bemerkung		(Änderung der Packungsgrößen, neu: 30 Tabletten)		
Gültig bis		21.07.2024		

03 Primadox 50 ad us.vet., Arzneimittelvormischung

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 55001	Abgabekategorie:	A	Index:	29.04.2020
Zusammensetzung	03	doxycyclinum 50 g ut doxycyclini hyclas, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.		
Anwendung		Infektionen des Atmungsapparates, verursacht durch Doxycyclin-empfindliche Erreger. Insbesondere: Schweine: empfindliche Pasteurella multocida und Mycoplasma hyopneumoniae Kälber: empfindliche Pasteurella multocida		
Packung/en	03	020 5 kg Sack (ohne Messlöffel) 022 25 kg Sack (ohne Messlöffel) 029 700 g Dose (mit Messlöffel)		A A A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Zolvix ad us. vet., Lösung zum Eingeben für Schafe

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 61392	Abgabekategorie:	B	Index:	03.04.2020
Zusammensetzung	01	monepantelum 25 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Breitbandspektrum Anthelmintikum für Schafe		
Packung/en	01	006 0.5 l		B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

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 01.04.2020 übernimmt die Firma **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Janssen-Cilag AG, Zug**:

A compter du 01.04.2020, l'entreprise **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Janssen-Cilag AG, Zug**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
49379	Nizoral, Shampoo

Per 01.04.2020 übernimmt die Firma **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Janssen-Cilag AG, Zug**:

A compter du 01.04.2020, l'entreprise **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Janssen-Cilag AG, Zug**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
53698	Terzolin, Shampoo

Per 01.04.2020 übernimmt die Firma **Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd** folgende/s Arzneimittel der Firma **AstraZeneca AG, Baar**:

A compter du 01.04.2020, l'entreprise **Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **AstraZeneca AG, Baar**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
55609	Nexium, MUPS-Tabletten
56730	Nexium i.v., Injektions-/ Infusionspräparat
58091	Nexium 10 mg, Granulat zur oralen Suspension
60574	Esomep, MUPS-Tabletten
60576	Esomep i.v., Injektions-/Infusionspräparat

Per 01.04.2020 übernimmt die Firma **Luye Pharma Switzerland AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Gedeon Richter (Schweiz) AG, Cham**:

A compter du 01.04.2020, l'entreprise **Luye Pharma Switzerland AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Gedeon Richter (Schweiz) AG, Cham**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
63163	Lisvy, transdermales Pflaster

Per 01.04.2020 übernimmt die Firma **Amgen Switzerland AG, Risch** folgende/s Arzneimittel der Firma **Celgene GmbH, Zürich**:

A compter du 01.04.2020, l'entreprise **Amgen Switzerland AG, Risch** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Celgene GmbH, Zürich**:

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
65346	Otezla, Filmtabletten

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

Per 27.04.2020 ändert die Firma **Incyte Biosciences International Sàrl** ihr Firmendomizil von Biopôle, route de la Corniche 1, 1066 Epalinges nach **Rue Docteur-Yersin 10, 1110 Morges**.

A compter du 27.04.2020, l'entreprise **Incyte Biosciences International Sàrl** actuellement sise Biopôle, route de la Corniche 1, 1066 Epalinges, aura pour nouveau domicile **Rue Docteur-Yersin 10, 1110 Morges**.

Zul.-Nr.	Arzneimittel
N° d'AMM	Médicament
63097	Iclusig, comprimés pelliculés

Sistierung der Zulassung**Suspension de l'autorisation de mise sur le marché**

Die folgenden Arzneimittel dürfen bis zu einer allfälligen Aufhebung der Sistierung in der Schweiz nicht mehr vertrieben und abgegeben werden.

Les médicaments ci-après ne peuvent pas être distribués ou remis en Suisse tant que court la suspension.

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	Esmya, Tabletten Gedeon Richter (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 5, 6330 Cham	62653	B	07.09.0. 24.03.2020
----	--	-------	---	---------------------

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

Zeichenerklärung / Légende

- 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. Nº d'AMM	Abgabe- kategorie Categorie de remise	Index	Widerruf per Révocation au
------------------	-----------------------	----------------------------	----------------------	--	-------	-------------------------------------

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Augmentin i.v. 1,2 g (1000/200) Adult, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	46452	A	08.01.93 31.08.2020
1	02	Augmentin i.v. 2,2 g (2000/200) Adult, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	46452	A	08.01.93 31.08.2020
1	03	Augmentin i.v. 550 mg (500/50) Paed., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	46452	A	08.01.93 31.08.2020
1	04	Augmentin i.v. 1,1 g (1000/100) Paed., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	46452	A	08.01.93 31.08.2020
1	01	Flamon-120 retard, Opticaps Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	49419	B	02.06.1. 01.04.2020
1	01	Flamon-240, Retardtabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	50161	B	02.06.1. 01.04.2020
1	01	Flamon-40, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	49023	B	02.06.1. 01.04.2020

1	02	Flamon-80, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	49023	B	02.06.1. 01.04.2020
1	03	Flamon-120, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	49023	B	02.06.1. 01.04.2020
1	01	Fluox Axapharm, Tabletten Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	59411	B	01.06.0. 06.04.2020
1	01	Fluoxetin-CIMEX, Tabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	56684	B	01.06.0. 30.04.2020
1	01	Gynodian Depot, Injektionslösung i.m. Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich	37811	B	07.08.6. 28.02.2021
1	01	Künzle Bärentraubenblätter, geschnittene Droge Kräuterfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	47921	D	05.02.0. 07.04.2020
1	01	Künzle Birkenblätter, geschnittene Droge Kräuterfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	50215	D	05.02.0. 25.04.2020
1	01	Künzle Brennesselkraut, geschnittene Droge Kräuterfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	47922	D	05.02.0. 07.04.2020
1	01	Künzle Eisenkraut, geschnittene Droge Kräuterfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	47923	E	04.99.0. 07.04.2020
1	01	Künzle Fenchel, geschnittene Droge Kräuterfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	47924	E	04.04.0. 14.04.2020
1	01	Künzle Frauenmantelkraut, geschnittene Droge Kräuterfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	47925	E	04.09.0. 15.04.2020

1	01	Künzle Hagebutten mit Karkade, geschnittene Droge Kräuterfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	47926	E	05.02.0. 07.04.2020
1	01	Künzle harntreibender Tee, geschnittene Drogen Kräuterfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	9672	D	05.02.0. 07.04.2020
1	02	Künzle Herz- und Kreislauftee, geschnittene Drogen Kräuterfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	8579	D	02.98.0. 17.04.2020
1	01	Künzle Holunderblüten, geschnittene Droge Kräuterfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	47927	E	03.99.0. 17.04.2020
1	01	Künzle Kamille, geschnittene Droge Kräuterfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	47928	E	04.99.0. 14.04.2020
1	01	Künzle Lindenblüten, geschnittene Droge Kräuterfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	47929	E	03.99.0. 17.04.2020
1	01	Künzle Löwenzahnblätter, geschnittene Droge Kräuterfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	47930	E	04.11.2. 14.04.2020
1	01	Künzle Malvenblätter, geschnittene Droge Kräuterfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	47931	E	12.03.2. 14.04.2020
1	01	Künzle Melissenblätter, geschnittene Droge Kräuterfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	47932	E	01.04.1. 17.04.2020
1	01	Künzle Orangenblüten, geschnittene Droge Kräuterfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	47933	E	01.04.1. 17.04.2020

1	01	Künzle Pfefferminze, geschnittene Droge Kräuterfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	47934	E	04.11.2. 14.04.2020
1	01	Künzle Salbeiblätter, geschnittene Droge Kräuterfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	47935	E	12.03.2. 28.04.2020
1	01	Künzle Schachtelhalm, geschnittene Droge Kräuterfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	47936	D	05.02.0. 25.04.2020
1	01	Künzle Spitzwegerichblätter, geschnittene Droge Kräuterfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	47940	E	03.02.0. 28.04.2020
1	01	Künzle Thymian, geschnittene Droge Kräuterfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	47943	E	03.02.0. 28.04.2020
1	02	Künzle Verdauungstee, geschnittene Drogen Kräuterfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	9666	E	04.99.0. 15.04.2020
1	02	Lapidar 11, Tabletten Kräuterfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	10393	D	07.98.0. 30.04.2020
1	01	Lapidar 4, Filmtabletten Kräuterfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	10386	D	02.08.1. 23.04.2020
1	01	Lapidar 5, Tabletten Kräuterfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	10387	D	05.02.0. 25.04.2020
1	02	Lapidar 9, Kapseln Kräuterfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	49313	D	07.10.2. 28.04.2020
1	01	Leucovorin Calcium Farmos, Injektionslösung Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	48034	B	15.01.0. 01.06.2020

1	01	Mycodermil, crème Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	49586	D	10.09.4. 02.04.2020
1	02	Mycodermil, poudre Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	49587	D	10.09.4. 02.04.2020
1	01	Mycodermil, spray Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	49588	D	10.09.4. 02.04.2020
1	01	Neo-Synephrine HCl, Injektionslösung / Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	56458	B	02.05.2. 31.08.2020
1	01	Nif-Ten, Kapseln AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	48627	B	02.07.2. 01.07.2020
1	01	Norfloxacin Helvepharm 400 mg, Filmtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	56810	A	08.01.8. 30.06.2020
1	01	Ponstan, Suspension Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	32710	B	07.10.1. 28.04.2020
1	01	Sevredol 10 mg, Suppositorien Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	51590	A	01.01.3. 09.04.2020
1	02	Sevredol 20 mg, Suppositorien Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	51590	A	01.01.3. 09.04.2020
1	03	Sevredol 30 mg, Suppositorien Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	51590	A	01.01.3. 09.04.2020
1	01	Spiriva Respimat 2.5 Mikrogramm, Lösung zur Inhalation Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	65737	B	03.04.3. 30.06.2020

1	01	Tramundin, Tropfen Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	53544	A	01.01.3. 09.04.2020
---	----	--	--------------	----------	---------------------

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

Zeichenerklärung / Légende

1 Erlöschen der regulären Zulassung

Extinction de l'AMM standard

2 Erlöschen der befristeten Zulassung

Extinction de l'AMM à durée limitée

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.

Zeichen Signe	Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
------------------	-----------------------	----------------------------	----------------------	--	-------	--------------------------------------

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Eosine 2%, Solution aqueuse pour application cutanée REGEN LAB SA, En Budron B2, 1052 Le Mont-sur-Lausanne	56463	D	10.09.1.	16.09.2020
1	01	Excipial, Crème Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham	39903	D	10.10.0.	28.09.2020
1	01	Excipial, Fettsalbe Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham	39904	D	10.10.0.	28.09.2020
1	01	Künzle Abführtee, geschnittene Drogen Kräuterfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	56197	D	04.08.14	31.05.2020
1	01	Morga Birkenblättertee, geschnittene Droge Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel	43289	E	05.02.0.	26.09.2020
1	03	Morga Brennnesselblättertee, geschnittene Droge Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel	43290	E	05.02.0.	26.09.2020
1	01	Morga Löwenzahnkrauttee, geschnittene Droge Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel	43293	E	04.11.2.	26.09.2020
1	01	Morga Malvenblättertee, geschnittene Droge Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel	43294	E	03.02.0.	26.09.2020

1	03	Morga Salbeiblättertee, geschnittene Droge Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel	43296	E	12.03.2. 26.09.2020
1	01	Morga Schafgarbentee, geschnittene Droge Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel	43297	E	04.07.1. 26.09.2020
1	01	Morga Spitzwegerichblättertee, geschnittene Droge Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel	43298	E	03.02.0. 26.09.2020
1	01	Morga Tausendgüldenkrauttee, geschnittene Droge Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel	43299	E	04.07.1. 26.09.2020
1	01	Morga Thymiantee, geschnittene Droge Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel	43300	E	03.02.0. 26.09.2020
1	01	Natrium diethyloxalaceticum D10 D30 D200, Injektionslösung ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	58908	B	20.01.0. 25.08.2020
1	01	Osa Schmerz- und Fieberzäpfchen 80 mg, Suppositorien Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen	46351	D	01.01.1. 05.09.2020
1	02	Osa Schmerz- und Fieberzäpfchen 170 mg, Suppositorien Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen	46351	D	01.01.1. 05.09.2020
1	01	Robinia comp., Solutio ad injectionem WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern	60369	B	20.02.0. 07.07.2020
1	01	Seractil 100 mg/5 ml, Suspension Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal	57986	B	07.10.1. 23.08.2020
1	01	Testes comp., Solutio ad injectionem WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern	60295	B	20.02.0. 28.06.2020

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Solution de désinfection Stricker ad us. vet. Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	47616 D	27.09.2020
1	01	Spray de désinfection Stricker ad us. vet. Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	47617 D	27.09.2020

**Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung,
Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels
Décision de rejet ou de retrait d'une demande d'autorisation de mise sur le marché,
d'extension de l'indication ou d'extension de l'autorisation de mise sur le marché
d'un médicament**

Anwendungsgebiet gemäss Antrag der Gesuchstellerin
Champ d'application selon demande du requérant

Zeichenerklärung / Légende

- 1 **Abweisung des Gesuchs um Zulassung, Indikationserweiterung oder Zulassungserweiterung**
Rejet de la demande d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'AMM
- 2 **Rückzug des Gesuchs um Zulassung, Indikationserweiterung oder Zulassungserweiterung**
Retrait de la demande d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'AMM

Zeichen	Wirkstoffe (Anzahl Arzneimittel) Gesuchstyp Anwendungsgebiet Gesuchstellerin	Datum Verfügung
Signe	Principe(s) actif(s) (nombre de médicaments) Type de demande Champ d'application Requérant	Date de décision

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

- 2 **Treosulfan (1 Arzneimittel)** 08.04.2020
 Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff
 TREOSUL kann angewendet werden als Teil eines Konditionierungsregimens zur Vorbereitung auf eine hämatopoietische Stammzelltransplantation bei Patienten älter als einen Monat.
 IDEOGEN AG, 8807 Freienbach

Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels
Réception d'une demande complète d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'AMM d'un médicament

Anwendungsgebiet gemäss Antrag der Gesuchstellerin
Champ d'application selon demande du requérant

Wirkstoffe (Anzahl Arzneimittel)	Datum
Gesuchstyp	Eingang
Anwendungsgebiet	
Gesuchstellerin	
Principe(s) actif(s) (nombre de médicaments)	Date de réception
Type de demande	
Champ d'application	
Requérant	

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

Buprenorphine (1 Arzneimittel)	06.04.2020
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
Treatment of opioid dependence	
pharma services Oehler GmbH, Sihleggstrasse 15, 8832 Wollerau	
Acidum Zoledronicum (1 Arzneimittel)	07.04.2020
Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing	
Zur Behandlung von Patienten mit Knochenmetastasen solider Tumoren und bei multiplem Myelom in Verbindung mit einer antineoplastischen Standardtherapie. Behandlung der malignen Hyperkalzämie (HCM), definiert als albuminkorrigiertes Serum-Kalzium (cCa) >12.0 mg/dl [3.0 mmol/l]	
Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	
Dexpanthenol, Xylometazoline Hydrochloride (1 Arzneimittel)	07.04.2020
Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing	
Schnupfen	
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	
pembrolizumab (1 Arzneimittel)	07.04.2020
Änderung, neue Indikation	
esophageal cancer	
MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	
Bisoprololi fumaras (1 Arzneimittel)	08.04.2020
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Betarezeptorenblocker	
NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	

Vancomycinum ut Vancomycinum hydrochloridum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Orales Vancomycin ist indiziert für die Behandlung von Infektionen durch Clostridium difficile. Parenterale Verabreichung von Vancomycin ist nicht wirksam für die obige Indikation; deshalb muss Vancomycin für diese Indikation oral verabreicht werden. Oral verabreichtes Vancomycin ist nicht wirksam für andere Typen von Infektionen. Offizielle Empfehlungen zum angemessenen Gebrauch von Antibiotika sollen beachtet werden, insbesondere Anwendungsempfehlungen zur Verhinderung der Zunahme der Antibiotikaresistenz. Fairmed Healthcare AG, Industriestrasse 9, 6300 Zug	09.04.2020
Calcipotriol monohydrat und Betamehtason dipropionat (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Psotriol Salbe wird zur Behandlung einer chronisch-stationären Psoriasis vulgaris vom Plaque-Typ bei Erwachsenen angewendet, wenn eine topische Therapie angezeigt ist. Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg	14.04.2020
Rituximab (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Biosimilars Non-Hodgkin-Lymphom, Rheumatoide Arthritis, ANCA-assoziierte Vaskulitis Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	14.04.2020
Efmoroctocog alfa (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie A Swedish Orphan Biavitrum AG, 6003 Luzern	15.04.2020
Heparinum natricum (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke Antikoagulans Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	15.04.2020
arnicae tinctura 150mg, DER 1:9, calendulae floris extractum liquidum 10mg, DER: 1:3 (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Zum Einreiben bei stumpfen Verletzungen Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	20.04.2020
Mannitol (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Cystic Fibrosis EffRx Pharmaceuticals SA, Wolleraustrasse 41B, 8807 Freienbach	21.04.2020
Perindopril (als Perindopril tert-Butylamin), Amlodipin (als Amlodipinbesilat), Indapamid (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Hypertension Helvapharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	21.04.2020

Pertuzumab, Trastuzumab (1 Arzneimittel)	21.04.2020
Neuanmeldung eines Arzneimittels nach Art. 12 Abs. 4 VAZV	
Mammakarzinom	
Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel	
Xylometazolini hydrochloridum 1 mg/ml / dexpanthenolum 50mg/mg (1 Arzneimittel)	21.04.2020
Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing	
Schnupfen	
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
Dutasterid, Tamsulosinhydrochlorid (1 Arzneimittel)	22.04.2020
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Urologikum	
Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	
Atezolizumab (1 Arzneimittel)	23.04.2020
Änderung, neue Indikation	
Melanom	
Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel	
Torasemidum (1 Arzneimittel)	24.04.2020
Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing	
Diureticum	
Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	
Toxinum botulinicum A (1 Arzneimittel)	24.04.2020
Änderung, neue Indikation	
Behandlung von fokalen Spastiken bei Patienten über 2 Jahren	
Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich	
Flurbiprofen (1 Arzneimittel)	27.04.2020
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Zur kurzzeitigen symptomatischen Behandlung bei schmerhaften Entzündungen der Rachenschleimhaut.	
Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel	
Liraglutide (1 Arzneimittel)	29.04.2020
Änderung, neue Indikation	
Anwendung bei übergewichtigen Jugendlichen ab 12 bis 18 Jahren zur Gewichtsregulierung	
Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich	
Pantoprazolum ut Pantoprazolum naticum sesquihydricum (1 Arzneimittel)	30.04.2020
Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing	
duodenal ulcer, mild and moderate forms of reflux esophagitis, Zollinger-Ellison syndrome	
Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

Tulathromycin (1 Arzneimittel)

01.04.2020

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation

Makrolid-Antibiotikum für Rinder und Schweine

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

siehe FO Volldeklaration (2 Arzneimittel)

27.04.2020

Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit reduziertem Dossier

ohne Indikation

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach