

Swissmedic Journal 02/2020

19. Jahrgang
19^e année ISSN
2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle
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
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Xofluza®, Filmtabletten (Baloxavirum marboxilum)	106
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Luxturna®, Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	108
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Cerdelga®, Hartkapseln (Eliglustatum)	110
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Lorviqua®, Filmtabletten (Lorlatinibum)	112
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Spravato®, Nasenspray (Esketaminum)	114
Arzneimittel Statistik	
Neuzulassung	116
Revision und Änderung der Zulassung	123
Änderung der Zulassungsinhaberin	183
Widerruf der Zulassung	186
Erlöschen der Zulassung	191
Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	196
Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	197

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

	Page		Page
Médicaments		Miscellanées	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Xofluza®, comprimés pelliculés (Baloxavirum marboxilum)	107	Nouvelle autorisation	116
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Luxturna®, solution à diluer et solvant pour solution injectable	109	Révision et modification de l'autorisation	123
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Cerdelga®, gélules (eliglustatum)	111	Modification du titulaire d'AMM	183
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Lorviqua®, comprimés pelliculés (lorlatinibum)	113	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	186
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Spravato®, spray nasal (esketaminum)	115	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	191
		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	196
		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	197

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Xofluza[®], Filmtabletten (Baloxavirum marboxilum)**

Name Arzneimittel:	Xofluza [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Baloxavirum marboxilum
Dosisstärke und Darreichungsform:	20 mg, 40 mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Xofluza ist für die Behandlung von Patienten ab 12 Jahren mit unkomplizierter Influenza bestimmt, die seit maximal 48 Stunden symptomatisch und: <ul style="list-style-type: none">- ansonsten gesund sind oder- bei denen ein hohes Risiko für die Entwicklung Influenza-bedingter Komplikationen besteht.
ATC Code:	J05AX25
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.03.0./Mittel gegen Viren
Zulassungsnummer/n:	67426
Zulassungsdatum:	19.02.2020

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Xofluza[®], comprimés pelliculés (Baloxavirum marboxilum)**

Préparation:	Xofluza [®] , comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	Baloxavirum marboxilum
Dosage et forme pharmaceutique:	20 mg, 40 mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Xofluza ist für die Behandlung von Patienten ab 12 Jahren mit unkomplizierter Influenza bestimmt, die seit maximal 48 Stunden symptomatisch und:</p> <ul style="list-style-type: none">- ansonsten gesund sind oder- bei denen ein hohes Risiko für die Entwicklung Influenza-bedingter Komplikationen besteht. <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.</p>
Code ATC:	J05AX25
No IT / désignation:	08.03.0./Préparation antivirales
No d'autorisation:	67426
Date d'autorisation:	19.02.2020

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

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Luxturna[®], Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Name Arzneimittel:	Luxturna [®] , 5 x 10 ¹² , Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	voretigenum neparvovecum 5 x 10 ¹² vector genomes/ml
Dosisstärke und Darreichungsform:	Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung. Das Konzentrat für die subretinale Injektion ist in einer 2-ml-Einzeldosis-Durchstechflasche mit einem extrahierbaren Volumen von 0.5 ml erhältlich. Die Konzentration [5 x 10 ¹² Vektorgenome (Vg) pro ml] erfordert vor der Verabreichung eine Verdünnung von 1:10. Nach der Verdünnung enthält eine Dosis 1.5 x 10 ¹¹ Vg in dem zu verabreichenden Volumen von 0.3 ml. Jeder Folienbeutel enthält eine Faltschachtel mit einer Durchstechflasche Konzentrat und zwei Durchstechflaschen Lösungsmittel.
Anwendungsgebiet / Indikation:	Luxturna wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen und pädiatrischen Patienten mit Sehverlust aufgrund einer erblichen Netzhautdystrophie, die auf nachgewiesenen biallelischen RPE65-Mutationen beruht und über ausreichend lebensfähige Netzhautzellen verfügen.
ATC Code:	S01XA27
IT-Nummer / Bezeichnung:	---
Zulassungsnummer/n:	67371
Zulassungsdatum:	14.02.2020 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Luxturna[®], solution à diluer et solvant pour solution injectable**

Préparation:	Luxturna [®] , solution à diluer et solvant pour solution injectable
Principe(s) actif(s):	voretigenum neparvovecum 5 x 10 ¹² vector genomes/ml
Dosage et forme pharmaceutique:	solution à diluer et solvant pour solution injectable. Chaque ml de solution à diluer contient 5 x 10 ¹² génomes de vecteur (vg). Chaque flacon unidose de 2 ml de Luxturna contient 0,5 ml extractibles de solution à diluer, qui doivent être dilués dans un rapport 1/10 avant administration. Après dilution, chaque dose de Luxturna contient 1,5 x 10 ¹¹ vg dans un volume disponible de 0,3 ml. Chaque poche d'aluminium inclut une boîte contenant 1 flacon de solution à diluer et 2 flacons de solvant.
Possibilités d'emploi / Indication:	Luxturna wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen und pädiatrischen Patienten mit Sehverlust aufgrund einer erblichen Netzhautdystrophie, die auf nachgewiesenen biallelischen RPE65-Mutationen beruht und über ausreichend lebensfähige Netzhautzellen verfügen. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	S01XA27
No IT / désignation:	---
No d'autorisation:	67371
Date d'autorisation:	14.02.2020
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Cerdelga[®], Hartkapseln (Eliglustatum)**

Name Arzneimittel:	Cerdelga [®] , Hartkapseln
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Eliglustatum
Dosisstärke und Darreichungsform:	84 mg, Hartkapseln
Anwendungsgebiet / Indikation:	Cerdelga ist für die Langzeitbehandlung von erwachsenen Patienten mit Morbus Gaucher Typ 1 (GD1) bestimmt, die in Bezug auf Cytochrom-P450 Typ 2D6 (CYP2D6) langsame Metabolisierer (poor metabolisers, PMs), intermediäre Metabolisierer (intermediate metabolisers, IMs) oder schnelle Metabolisierer (extensive metabolisers, EMs) sind.
ATC Code:	A16AX10
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.99.0./Varia
Zulassungsnummer/n:	66696
Zulassungsdatum:	19.02.2020

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

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

Préparation:	Cerdelga [®] , gélules
Principe(s) actif(s):	eliglustatum
Dosage et forme pharmaceutique:	84 mg, gélules
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Cerdelga ist für die Langzeitbehandlung von erwachsenen Patienten mit Morbus Gaucher Typ 1 (GD1) bestimmt, die in Bezug auf Cytochrom-P450 Typ 2D6 (CYP2D6) langsame Metabolisierer (poor metabolisers, PMs), intermediäre Metabolisierer (intermediate metabolisers, IMs) oder schnelle Metabolisierer (extensive metabolisers, EMs) sind.</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.</p>
Code ATC:	A16AX10
No IT / désignation:	07.99.0./Varia
No d'autorisation:	66696
Date d'autorisation:	19.02.2020

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Lorviqua[®], Filmtabletten (Lorlatinibum)**

Name Arzneimittel:	Lorviqua [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Lorlatinibum
Dosisstärke und Darreichungsform:	25 und 100 mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Lorviqua kann angewendet werden zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit Anaplastischer Lymphom-Kinase (ALK)-positivem, metastasiertem nicht kleinzelligem Lungenkarzinom (non small cell lung cancer, NSCLC) nach Progression unter vorangegangener Behandlung mit mindestens zwei ALK-Tyrosinkinaseinhibitoren (TKI).
ATC Code:	L01XE44
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	66941
Zulassungsdatum:	19.02.2020

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

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

Préparation:	Lorviqua [®] , comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	lorlatinibum
Dosage et forme pharmaceutique:	25 et 100 mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	Lorviqua kann angewendet werden zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit Anaplastischer Lymphom-Kinase (ALK)-positivem, metastasiertem nicht kleinzelligem Lungenkarzinom (non small cell lung cancer, NSCLC) nach Progression unter vorangegangener Behandlung mit mindestens zwei ALK-Tyrosinkinaseinhibitoren (TKI). L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	L01XE44
No IT / désignation:	07.16.1./Cytostatiques
No d'autorisation:	66941
Date d'autorisation:	19.02.2020

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Spravato[®], Nasenspray (Esketaminum)**

Name Arzneimittel:	Spravato [®] , Nasenspray
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Esketaminum
Dosisstärke und Darreichungsform:	28 mg, Nasenspray, Lösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Spravato in Kombination mit einem oralen Antidepressivum ist indiziert zur Behandlung therapieresistenter Episoden einer Major Depression bei Erwachsenen, die auf mindestens 2 verschiedene Antidepressiva zur Behandlung der aktuellen mittelgradigen bis schweren depressiven Episode nicht angesprochen haben. Spravato darf nur in einem Behandlungssetting verabreicht werden, in dem die notwendigen Sicherheitsmassnahmen (einschliesslich Massnahmen der kardiopulmonalen Wiederbelebung) vor, während und nach der Verabreichung des Arzneimittels gewährleistet werden können (siehe Dosierung/Anwendung sowie Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen).
ATC Code:	N06AX27
IT-Nummer / Bezeichnung:	01.06.0./Antidepressiva
Zulassungsnummer/n:	67103
Zulassungsdatum:	25.02.2020 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Spravato[®], spray nasal (esketaminum)

Préparation:	Spravato [®] , Nasenspray
Principe(s) actif(s):	esketaminum
Dosage et forme pharmaceutique:	28 mg, spray nasal, solution
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Spravato in Kombination mit einem oralen Antidepressivum ist indiziert zur Behandlung therapieresistenter Episoden einer Major Depression bei Erwachsenen, die auf mindestens 2 verschiedene Antidepressiva zur Behandlung der aktuellen mittelgradigen bis schweren depressiven Episode nicht angesprochen haben.</p> <p>Spravato darf nur in einem Behandlungssetting verabreicht werden, in dem die notwendigen Sicherheitsmassnahmen (einschliesslich Massnahmen der kardiopulmonalen Wiederbelebung) vor, während und nach der Verabreichung des Arzneimittels gewährleistet werden können (siehe Dosierung/Anwendung sowie Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen).</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.</p>
Code ATC:	N06AX27
No IT / désignation:	01.06.0./anti-dépresseurs
No d'autorisation:	67103
Date d'autorisation:	25.02.2020
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

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 Ambiful 250 mg/5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 67512	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	10.02.2020
Zusammensetzung	01	fulvestrantum 50 mg, ethanolum 96 per centum 100 mg, alcohol benzylicus 100 mg, benzylis benzoas 150 mg, ricini oleum virginale, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Cytostaticum	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
		002	2 Fertigspritze(n) B
Gültig bis		09.02.2025	

01 Ampres intrathecal 10 mg/ml, soluzione iniettabile

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 67168	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.02.2.	28.02.2020
Composizione	01	chloroprocaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Anestesia intratecale	
Confezione/i	01	001	10 x 5 ml fiala/fiale B
Valevole fino al		27.02.2025	

01 Cerdelga 84 mg, gélules

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

N° d'AMM: 66696	Catégorie de remise: B	Index: 07.99.0.	19.02.2020
Composition	01	eliglustatum 84.4 mg ut eliglustati tartras, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Indication		Morbus Gaucher Typ 1	
Conditionnements	01	001	14 capsule(s) B
		002	56 capsule(s) B
		003	196 capsule(s) B
Remarque		NAS (New Active Substance): eliglustatum	
Valable jusqu'au		18.02.2025	

01 Co-Amoxicillin Spirig HC 1000 mg (875/125), Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 67241	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	19.02.2020
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, talcum, povidonum K 25, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, Überzug: triethylis citras, hypromellosum, talcum, ethylcellulosum, alcohol cetylicus, natrii laurilsulfas, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 0.071 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	12 Tablette(n) A
		002	20 Tablette(n) A
Gültig bis		18.02.2025	

01 Co-Amoxicillin Spirig HC 625 mg (500/125), Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 67240	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	19.02.2020
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, carboxymethylamylum natricum A, cellulolum microcristallinum, Überzug: triethylis citras, hypromellosum, talcum, ethylcellulosum, alcohol cetylicus, natrii laurilsulfas, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 0.86 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) A
		002	20 Tablette(n) A
Gültig bis		18.02.2025	

01 Daptomycin Accord 350 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusions-/Injektionslösung**02 Daptomycin Accord 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusions-/Injektionslösung**

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 67273	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	13.02.2020
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: daptomycinum 350 mg, natrii hydroxidum corresp. natrium 11 mg, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: daptomycinum 500 mg, natrii hydroxidum corresp. natrium 12.8 mg, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		12.02.2025	

01 Helux, Augentropfen

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67732	Abgabekategorie: D	Index: 11.06.2.	10.02.2020
Zusammensetzung	01	emedastinum 0.5 mg ut emedastini difumaras, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergische Konjunktivitis	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Hydroxychloroquin-Mepha 200 mg, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67551	Abgabekategorie: B	Index: 08.04.1.	18.02.2020
Zusammensetzung	01	hydroxychloroquini sulfas 200 mg, maydis amyllum, calcii hydrogenophosphas dihydricus, silica colloidalis anhydrica, polysorbatum 80, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, talcum, E 171, macrogolum 6000, pro compresso obducto.	
Anwendung		Malaria, Lupus erythematodes, chronische Polyarthrit	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
Gültig bis		17.02.2025	

01 Levocet-Mepha Allergie, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67795	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	11.02.2020
Zusammensetzung	01	levocetirizini dihydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	50 Tablette(n) B
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lorviqua 25 mg, Filmtabletten**02 Lorviqua 100 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 66941	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	19.02.2020
Zusammensetzung	01	lorlatinibum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	lorlatinibum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Nicht kleinzelliges Lungenkarzinom (non small cell lung cancer, NSCLC)	
Packung/en	01	001	120 Tablette(n) A
	02	002	30 Tablette(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): lorlatinibum	
Gültig bis		18.02.2025	

01 Luxturna 5 x 10e12, Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67371	Abgabekategorie: A	Index:	14.02.2020
Zusammensetzung	01	voretigenum neparovecum 5 x 10e12 vector genomes/ml, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas dihydricus, poloxamerum 188, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, q.s. pro praeparatione.	
Anwendung		Luxturna wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen und pädiatrischen Patienten mit Sehverlust aufgrund einer erblichen Netzhautdystrophie, die auf nachgewiesenen biallelischen RPE65-Mutationen beruht und über ausreichend lebensfähige Netzhautzellen verfügen.	
Packung/en	01	001 Der Folienbeutel enthält eine Faltschachtel mit einer Durchstechflasche Konzentrat sowie zwei Durchstechflaschen Lösungsmittel	A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): voretigenum neparovecum	
Gültig bis		13.02.2025	

01 Nucala 100 mg/ml, Injektionslösung im Fertigpen

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 67350	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	13.02.2020
Zusammensetzung	01	mepolizumabum 100 mg, saccharum, dinatrii phosphas heptahydricus, acidum citricum monohydricum, polysorbatum 80 dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.0 ml.	
Anwendung		Eosinophiles Asthma, EGPA	
Packung/en	01	001 1 Stück	B
		002 3 x 1 Stück	B
Gültig bis		12.02.2025	

01 Nucala 100 mg/ml, Injektionslösung in der Fertigspritze

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 67351	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	13.02.2020
Zusammensetzung	01	mepolizumabum 100 mg, saccharum, dinatrii phosphas heptahydricus, acidum citricum monohydricum, polysorbatum 80 dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.0 ml.	
Anwendung		Eosinophiles Astham, EGPA	
Packung/en	01	001 1 Fertigspritze(n)	B
		002 3 x 1 Fertigspritze(n)	B
Gültig bis		12.02.2025	

01 Senecio comp., Globuli velati

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 67270	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	25.02.2020
Zusammensetzung	01	olivenit (HAB) D5 10 mg, senecio jacobaea ex herba rec. ferm 33d D2 (HAB 33d) 10 mg, spinacia oleracea e radice rec. ferm 34f D2 (HAB 34f) 10 mg, stannum metallicum (HAB) Dil.D7 10 mg, excipiens ad globulos pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		24.02.2025	

01 Spravato, Nasenspray, Lösung

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 67103	Abgabekategorie: A	Index: 01.06.0.	25.02.2020
Zusammensetzung	01	esketaminum 28 mg ut esketamini hydrochloridum, acidum citricum monohydricum, dinatrii edetas, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001	1 Nasenspray, Lösung à 28 mg (2 Sprühstöße) A
		002	2 Nasenspray, Lösung à 28 mg (2 Sprühstöße) A
		003	3 Nasenspray, Lösung à 28 mg (2 Sprühstöße) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): esketaminum	
Gültig bis		24.02.2025	

01 Vitamin D3 Spirig HC 2740 I.E./ml, ölige Lösung zum Einnehmen

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 67496	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	13.02.2020
Zusammensetzung	01	cholecalciferolum 2740 U.I., triglycerida media, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 41 guttae.	
Anwendung		Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	001	25 ml D
Gültig bis		12.02.2025	

01 Vitamin D3 Spirig HC, Weichkapseln

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 67495	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	13.02.2020
Zusammensetzung	01	cholecalciferolum 800 U.I., maydis oleum raffinatum, E 321, gelatina, glycerolum, E 133, aqua purificata, pro capsula.	
Anwendung		Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) D
		002	90 Kapsel(n) D
Gültig bis		12.02.2025	

01 Xofluza 20 mg, Filmtabletten**02 Xofluza 40 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 67426	Abgabekategorie: B	Index: 08.03.0.	19.02.2020
Zusammensetzung	01	Filmtablette: baloxavirum marboxilum 20 mg, lactosum monohydricum 77.9 mg, carmellosum natricum conexum, povidonum K 25, cellulolum microcristallinum, natrii stearylism fumaras, talcum, Überzug: hypromellosum, talcum, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 1.13 mg.	
	02	baloxavirum marboxilum 40 mg, lactosum monohydricum 155.8 mg, carmellosum natricum conexum, povidonum K 25, cellulolum microcristallinum, natrii stearylism fumaras, talcum, Überzug: hypromellosum, talcum, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 2.26 mg.	
Anwendung		Behandlung von Influenza	
Packung/en	01	001	2 Tablette(n) B
		002	4 Tablette(n) B
	02	003	1 Tablette(n) B
		004	2 Tablette(n) B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): baloxavirum marboxilum	
Gültig bis		18.02.2025	

01 Xorox 30 mg/g, Augensalbe

AGEPHA PHARMA s.r.o., Bratislava, Zweigniederlassung Zug, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 67643	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.2.	06.02.2020
Zusammensetzung	01	aciclovirum 30 mg, vaselinum album, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpesinfektionen des Auges	
Packung/en	01	001	4.5 g A
Gültig bis		05.02.2025	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Noroclav N Euterinjektor ad us. vet., Suspension zur intramammären Anwendung bei laktierenden Kühen

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 67652	Abgabekategorie: B	Index:	13.02.2020
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 200.00 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 50.00 mg ut kalii clavulanas, prednisolonum 10.00 mg, alcohol cetylicus et stearylicus, aluminii natrii silicas, vaselinum album, paraffinum perliquidum, ad suspensionem pro vase 3 g.	
Anwendung		Zur Behandlung von klinischen Mastitiden bei Kühen während der Laktation	
Packung/en	01	001	24 x 3 g Euterinjektoren und 24 Reinigungstücher (mit Isopropylalkohol) B
Gültig bis		12.02.2025	

01 Prevomax 10 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Hunde und Katzen

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

Zul.-Nr.: 67663	Abgabekategorie: B	Index:	27.02.2020
Zusammensetzung	01	maropitantum 10.0 mg, betadexi aether sulfobutylicus natricus, acidum citricum, alcohol benzylicus 11.1 mg, aqua ad iniectabilia, natrii hydroxidum, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiemetikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001	10 ml B
		002	20 ml B
		004	50 ml B
Gültig bis		26.02.2025	

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 LPT 2, une distinction a été faite, en ce qui concerne la publication des reclassifications, 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 reclassifications 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 Cimicifuga comp., Tropfen zum Einnehmen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 60036	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	11.02.2020
Zusammensetzung	01	digestio ethanolica 5 mg ex onopordon flos recens 1.25 mg, ratio: 1:3.1 cum hyoscyamus niger ex herba TM 0,05 mg, digestio ethanolica 5 mg ex primulae flos recens 1.25 mg, ratio: 1:3.1 cum hyoscyamus niger ex herba TM 0.05 mg, bryophyllum D1 125 mg, cimicifuga racemosa ethanol. decoctum D5 250 mg, leonurus cardiaca D2 250 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 28 % V/V.	
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	Änderung Rezeptur Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.		
Gültig bis	06.10.2020		

01 Aconitum/Arnica/Betula comp., Tropfen zum Einnehmen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59812	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	27.02.2020
Zusammensetzung	01	aconitum napellus (HAB) D3 100 mg, arnica montana ex planta tota (HAB) TM 375 mg, betula, folium, ethanol. decoctum TM (= D1) (Ph.Eur.Hom.1.2.12) 120 mg, mandragora, ethanol. decoctum (HAB) TM (= D1) 30 mg, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 47 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Änderung Abgabekategorie von D zu B, geänderte Zusammensetzung)	
Gültig bis		13.03.2023	

01 Actonel 75 mg, Filmtabletten

Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH

Zul.-Nr.: 58359	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	12.02.2020
Zusammensetzung	01	natrii risedronas 75 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Adonis vernalis / Crataegus comp., Tropfen zum Einnehmen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwil

Zul.-Nr.: 60613	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	25.02.2020
Zusammensetzung	01	adonis vernalis (HAB) D3 0,111 ml, aesculus hippocastanum (HAB) D3 0,111 ml, arctium (HAB) D4 0,111 ml, arnica montana (HAB) D8 0,111 ml, colchicum autumnale (HAB) D8 0,111 ml, crataegus (HAB) D2 0,111 ml, kalmia latifolia (HAB) D4 0,111 ml, selenicereus grandiflorus (HAB) D4 0,111 ml, veratrum album (HAB) D12 0,111 ml aqua purificata, ethanolum 96 per centum 0.39 g, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 46 guttae, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) 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		unbegrenzt	

01 Amanita muscaria D6, Injektionslösung (s.c., i.c., i.m.)

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59441	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	11.02.2020
Zusammensetzung	01	amanita muscaria (HAB) D6 1 ml, aqua ad iniectabilia, natrii chloridum corresp. natrium 3.54 mg, pro vitro.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) 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	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Amavita Wallwurz-Gel, Gel

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 65972	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	17.02.2020
Zusammensetzung	01	symphyti radices recentis extractum ethanolicum liquidum 350 mg, ratio: 1:3-4, hyperici herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, calendulae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5-2.5, menthae piperitae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5-2.5, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei stumpfen Traumen und zur unterstützenden Behandlung bei rheumatischen Beschwerden (Gelenk-, Muskelschmerzen, Arthrose).	
Packung/en	01	001	100 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Apomorphin HCl Amino 10mg/ml, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 56511	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	10.02.2020
Zusammensetzung	01	apomorphini hydrochloridum hemihydricum 10 mg, mannitolium, antiox.: E 223 0.5 mg, E 300 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiparkinson	
Packung/en	01	001	10 Ampulle(n) à 1 ml B
		002	100 Ampulle(n) à 1 ml B
		003	10 Ampulle(n) à 10 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Atacand 4 mg, Tabletten

02 Atacand 8 mg, Tabletten

03 Atacand 16 mg, Tabletten

04 Atacand 32 mg, Tabletten

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 54230	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	14.02.2020
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipients pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipients pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipients pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		005 28 Tablette(n)	B
		028 7 Tablette(n)	B
	02	002 30 Tablette(n)	B
		044 28 Tablette(n)	B
		052 98 Tablette(n)	B
	03	003 30 Tablette(n)	B
		079 28 Tablette(n)	B
		087 98 Tablette(n)	B
	04	004 30 Tablette(n)	B
		117 28 Tablette(n)	B
		125 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 4 mg 28 Tabletten)	
Gültig bis		26.04.2022	

01 Atorvastatin Zentiva 10 mg, Filmtabletten
 02 Atorvastatin Zentiva 20 mg, Filmtabletten
 03 Atorvastatin Zentiva 40 mg, Filmtabletten
 04 Atorvastatin Zentiva 80 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 65341	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	20.02.2020
Zusammensetzung	01	Tablette: atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum, atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	Tablette: atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	Tablette: atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum, atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	Tablette: atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum, atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
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
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Atropinsulfat Amino 0,25 mg, Injektionslösung**02 Atropinsulfat Amino 0,5 mg, Injektionslösung****03 Atropinsulfat Amino 1,0 mg, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 56509	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	06.02.2020
Zusammensetzung	01	atropini sulfas 0.25 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	atropini sulfas 0.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	atropini sulfas 1 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Parasympatholytikum	
Packung/en	01	002	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		008	100 x 1 ml Ampulle(n) B
	02	004	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		010	100 x 1 ml Ampulle(n) B
	03	006	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		012	100 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Avonex, Injektionslösung in einer Fertigspritze

Biogen Switzerland AG, Neuhofstrasse 30, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 56735	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	10.02.2020
Zusammensetzung	01	interferonum beta-1a ADNr 30 µg, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, arginini hydrochloridum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	002	1 Packung mit 4 Einzeldosispackungen mit je 1 Fertigspritze/Injektionskanüle B
Bemerkung		(Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bexin, Hustensirup

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 39639	Abgabekategorie: C	Index: 03.01.1.	20.02.2020
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, arom.: natrii cyclamas et alia, color.: E 150a, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad suspensionem pro 10 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001	200 ml C
		025	130 ml (früher 150 g) C
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bexin, Hustentropfen

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 39640	Abgabekategorie: C	Index: 03.01.1.	20.02.2020
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 20.8 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, arom.: natrii cyclamas, saccharinum natricum et alia, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 25 guttae corresp. ethanolum 13 % V/V.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	015	20 ml C
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Capecitabin-Teva 150 mg, Filmtabletten**02 Capecitabin-Teva 500 mg, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62822	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.02.2020
Zusammensetzung	01	capecitabinum 150 mg, lactosum 15.6 mg, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, carmellosum natricum conexum, natrium 0.03 mg corresp. magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	02	capecitabinum 500 mg, lactosum 52 mg, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.1 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) A
	02	002	120 Tablette(n) A
Bemerkung		(Anpassung an revidierte AMZV)	
Gültig bis		29.01.2023	

01 Carvedilol 6.25 mg Zentiva, Tabletten**02 Carvedilol 12.5 mg Zentiva, Tabletten****03 Carvedilol 25 mg Zentiva, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57821	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	14.02.2020
Zusammensetzung	01	carvedilolum 6.25 mg, excipiens pro compresso.	
	02	carvedilolum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	03	carvedilolum 25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Alpha- und Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		005	100 Tablette(n) B
	03	007	30 Tablette(n) B
		009	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Carvedilol Helvepharm)	
Gültig bis		25.01.2022	

01 Cefepim Labatec 1 g, poudre pour solution pour injection ou perfusion**02 Cefepim Labatec 2 g, poudre pour solution pour injection ou perfusion**

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

N° d'AMM: 65452	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.3.	26.02.2020
Composition	01	Praeparatio sicca: cefepimum 1 g ut cefepimi dihydrochloridum monohydricum, argininum, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: cefepimum 2 g ut cefepimi dihydrochloridum monohydricum, argininum, pro vitro.	
Indication		Maladies infectieuses	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger illimité	

01 Chelidonium comp., Tropfen zum Einnehmen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 60029	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	05.02.2020
Zusammensetzung	01	silybum marianum ethanol. decoctum TM 166.6 mg, chelidonium majus TM 50.4 mg, onopordon folium recens TM 55.5 mg, taraxaci planta tota recens TM 33.3 mg, urtica dioica TM 33.3 mg, digestio ethanolica 30 mg ex dryopteris filix-mas ex herba recenti 7.5 mg, ratio: 1:3,1, digestio ethanolica 6.7 mg ex polypodium vulgare ex herba recenti 1.675 mg, ratio: 1:3,1, digestio ethanolica 30 mg ex Phyllitis scolopendrium ex herba recenti 7.5 mg, ratio: 1:3,1, digestio ethanolica 16.66 mg ex salicis albae folium recens 4.165 mg, ratio: 1:3,1, digestio ethanolica 16.66 mg ex salicis vitellinae folium recens 4.165 mg, ratio: 1:3,1, digestio ethanolica 33.32 mg ex salix viminalis folium recens 8.33 mg, ratio: 1:3,1, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 39 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Änderung Zusammensetzung)	
Gültig bis		15.06.2020	

01 Cimifemin uno, Tabletten**02 Cimifemin forte, Tabletten**

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 56933	Abgabekategorie: D	Index: 09.99.0.	10.02.2020
Zusammensetzung	01	cimicifugae extractum ethanolicum siccum 6.5 mg, DER: 4.5-8.5:1, excipiens pro compresso obducto.	
	02	cimicifugae extractum ethanolicum siccum 13 mg, DER: 4.5-8.5:1, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Beschwerden der Wechseljahre	
Packung/en	01	004	30 Tablette(n) D
		016	90 Tablette(n) D
	02	017	30 Tablette(n) D
		018	90 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cimzia AutoClicks 200 mg, solution injectable en stylo prérempli

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

N° d'AMM: 66590	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	12.02.2020
Composition	01	certolizumabum pegolum 200 mg, natrii acetat, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
Indication		Morbus Crohn, Polyarthrite rhumatoïde, Arthrite psoriasique, Spondyloarthrite axiale, dont spondyloarthrite ankylosante et spondyloarthrite axiale sans signes radiographiques, Psoriasis en plaque chez l'adulte	
Conditionnements	01	001	2 set (2 stylos préremplis et 2 tampons alcoolisés) B
Remarque		(Modification ou adjonction d'une indication)	
Valable jusqu'au		03.10.2022	

01 Cimzia, solution injectable

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

N° d'AMM: 60096	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	12.02.2020
Composition	01	certolizumabum pegolum 200 mg, natrii acetat, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
Indication		Morbus Crohn, Polyarthrite rhumatoïde, Arthrite psoriasique, Spondyloarthrite axiale, dont spondyloarthrite ankylosante et spondyloarthrite axiale sans signes radiographiques, Psoriasis en plaques chez l'adulte	
Conditionnements	01	001	2 seringue(s) B
Remarque		(Modification ou adjonction d'une indication)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Ciproflax 250 mg, Filmtabletten
 02 Ciproflax 500 mg, Filmtabletten
 03 Ciproflax 750 mg, Filmtabletten
 Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65940	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	13.02.2020
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) A
		002	20 Tablette(n) A
	02	003	10 Tablette(n) A
		004	20 Tablette(n) A
	03	005	20 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Citalopram Zentiva 10 mg, Filmtabletten
 02 Citalopram Zentiva 20 mg, Filmtabletten
 03 Citalopram Zentiva 30 mg, Filmtabletten
 04 Citalopram Zentiva 40 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 59266	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	11.02.2020
Zusammensetzung	01	citalopramum 10 mg ut citaloprami hydrobromidum, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 13.334 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.26 mg, maydis amyllum, glycerolum, copovidonum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, cellulolum microcristallinum, macrogoli stearas, E 171 pro compresso obducto.	
	02	citalopramum 20 mg ut citaloprami hydrobromidum, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 26.667 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.53 mg, maydis amyllum, glycerolum, copovidonum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, cellulolum microcristallinum, macrogoli stearas, E 171 pro compresso obducto.	
	03	citalopramum 30 mg ut citaloprami hydrobromidum, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 40.000 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.79 mg, maydis amyllum, glycerolum, copovidonum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, cellulolum microcristallinum, macrogoli stearas, E 171 pro compresso obducto.	
	04	citalopramum 40 mg ut citaloprami hydrobromidum, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 53.334 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.05 mg, maydis amyllum, glycerolum, copovidonum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, cellulolum microcristallinum, macrogoli stearas, E 171 pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	02	013	14 Tablette(n) B
		014	28 Tablette(n) B
		015	98 Tablette(n) B
	04	016	14 Tablette(n) B
		017	28 Tablette(n) B
		018	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Citalopram Helvepharm, Filmtabletten) (Umsetzung neue Anforderungen gemäss revidierter AMZV) 59266 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 59266 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Clarithromycin Sandoz 250, Filmtabletten**02 Clarithromycin Sandoz 500, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57129	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	05.02.2020
Zusammensetzung	01	clarithromycinum 250 mg, arom.: vanillinum, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
	02	clarithromycinum 500 mg, arom.: vanillinum, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002 14 Tablette(n)	A
		004 20 Tablette(n)	A
		006 70 Tablette(n)	A
	02	008 14 Tablette(n)	A
		010 20 Tablette(n)	A
		012 30 Tablette(n)	A
		014 120 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 ClinOleic 20 %, Infusionsemulsion

Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 55100	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	21.02.2020
Zusammensetzung	01	olivae oleum 160 mg, sojae oleum 40 mg, lecithinum, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectabilia, excipiens ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	011 10 x 100 ml Polyolefin-Beutel	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Clopidogrel Axapharm 75mg, Filmtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 65957	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	12.02.2020
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 Coop Vitality Wallwurz-Gel, Gel

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 65973	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	12.02.2020
Zusammensetzung	01	symphyti radices recentis extractum ethanolicum liquidum 350 mg, ratio: 1:3-4, hyperici herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, calendulae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5-2.5, menthae piperitae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5-2.5, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibungsmittel bei stumpfen Traumen und zur unterstützenden Behandlung bei rheumatischen Beschwerden (Gelenk-, Muskelschmerzen, Arthrose).	
Packung/en	01	001	100 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Crinone 8 %, Vaginalgel

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 53479	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.3.	17.02.2020
Zusammensetzung	02	progesteronum 90 mg, conserv.: E 200, excipients ad gelatum pro dosi 1.125 g.	
Anwendung		Vaginalgel zur Behandlung von Progesterondefiziten	
Packung/en	02	022	6 x 1.125 g Applikatoren B
		030	15 x 1.125 g Applikatoren B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cromo ophta, Sandoz

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 53534	Abgabekategorie: D	Index: 11.06.2.	20.02.2020
Zusammensetzung	01	natrii cromoglicas 20 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergische Konjunktivitis	
Packung/en	01	024	20 Einzeldose(n) D
		025	40 Einzeldose(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cymbalta 30 mg, gélules gastrorésistantes**02 Cymbalta 60 mg, gélules gastrorésistantes**

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

N° d'AMM: 56983	Catégorie de remise: B	Index: 01.06.0.	20.02.2020
Composition	01	duloxetine 30 mg ut duloxetini hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	duloxetine 60 mg ut duloxetini hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Indication		Antidépresseur, douleur neuropathique diabétique, trouble de l'anxiété généralisée	
Conditionnements	01	006	28 capsule(s) B
	02	010	14 capsule(s) B
		018	28 capsule(s) B
		022	84 capsule(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Cyramza 100mg/10ml, concentré pour solution de perfusion**02 Cyramza 500mg/50ml, concentré pour solution de perfusion**

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

N° d'AMM: 65206	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	25.02.2020
Composition	01	ramucirumabum 100 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, glycinum, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	ramucirumabum 500 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, glycinum, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Indication		agent antinéoplasique	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
	02	002	1 flacon(s) A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 De-ursil RR, Kapseln**02 De-ursil RR Mite, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: 44619	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	14.02.2020
Zusammensetzung	01	acidum ursodeoxycholicum 450 mg (Rind: Galle), conserv.: E 218, excipients pro capsula.	
	02	acidum ursodeoxycholicum 225 mg (Rind: Galle), conserv.: E 218, excipients pro capsula.	
Anwendung		Behandlung von Gallensteinen	
Packung/en	01	005	10 Kapsel(n) B
		006	20 Kapsel(n) B
		007	60 Kapsel(n) B
	02	008	20 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Änderung der Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		01.10.2022	

03 Debridat 100, Filmtabletten

F. UHLMANN-EYRAUD AG, Ateliergasse 1, 5600 Lenzburg

Zul.-Nr.: 45427	Abgabekategorie: B	Index: 04.02.0.	25.02.2020
Zusammensetzung	03	trimebutini hydrogenomaleas 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Spasmolytikum	
Packung/en	03	048	30 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Duloxetin Axapharm 30 mg, magensaftresistente Hartkapseln**02 Duloxetin Axapharm 60 mg, magensaftresistente Hartkapseln**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 65781	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	17.02.2020
Zusammensetzung	01	Kapsel: duloxetinum 30 mg ut duloxetini hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	Kapsel: duloxetinum 60 mg ut duloxetini hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum, Schmerzen bei diabetischer Neuropathie, generalisierte Angststörung	
Packung/en	01	001	14 Kapsel(n) B
		002	28 Kapsel(n) B
		003	84 Kapsel(n) B
	02	004	14 Kapsel(n) B
		005	28 Kapsel(n) B
		006	84 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Effilevo Conti, compresse rivestite con film

EFFIK SA, Via alla Campagna 2A, 6900 Lugano

N° d'AMM: 65267	Categoria di dispensazione: B	Index: 09.02.1.	13.02.2020
Composizione	01	I) compressa rivestita con film con principio attivo: ethinylestradiolum 20 µg, levonorgestrelum 0.1 mg, color.: E 129, E 132, excipients pro compresso obducto. II) Placebo: excipients pro compresso obducto.	
Indicazione		Contraccettivo ormonale	
Confezione/i	01	001	1 x 28 compressa/compresse B
		002	3 x 28 compressa/compresse B
		003	6 x 28 compressa/compresse B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Effilevo 0.10 mg / 0.02 mg, compresse rivestite con film

EFFIK SA, Via alla Campagna 2A, 6900 Lugano

N° d'AMM: 65175	Categoria di dispensazione: B	Index: 09.02.1.	13.02.2020
Composizione	01	ethinylestradiolum 20 µg, levonorgestrelum 0.1 mg, color.: E 129, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Indicazione		Contraccettivo ormonale	
Confezione/i	01	001	1 x 21 compressa/compresse B
		002	3 x 21 compressa/compresse B
		003	6 x 21 compressa/compresse B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Elyfem 20, Dragées

Berlis AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 61655	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	18.02.2020
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 20 µg, levonorgestrelum 0.1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 21 Dragée(s) B
		002	3 x 21 Dragée(s) B
		003	6 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Elyfem 30, Dragées

Berlis AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 61656	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	18.02.2020
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 30 µg, levonorgestrelum 150 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 21 Dragée(s) B
		002	3 x 21 Dragée(s) B
		003	6 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Emselex 7.5 mg, Retardtabletten**04 Emselex 15 mg, Retardtabletten**

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

Zul.-Nr.: 56871	Abgabekategorie: B	Index: 05.02.0.	24.02.2020
Zusammensetzung	03	darifenacinum 7.5 mg ut darifenacini hydrobromidum, excipients pro compresso obducto.	
	04	darifenacinum 15 mg ut darifenacini hydrobromidum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der hyperaktiven Harnblase	
Packung/en	03	015 14 Tablette(n)	B
		016 56 Tablette(n)	B
	04	017 14 Tablette(n)	B
		018 56 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Esbriet 267mg, Hartkapseln

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

Zul.-Nr.: 65782	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	25.02.2020
Zusammensetzung	01	pirfenidonum 267 mg, carmellosum natricum conexum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Behandlung idiopathischer pulmonaler Fibrose (IPF)	
Packung/en	01	001 270 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fentanyl-Mepha i.v., Injektionslösung

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 53484	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	26.02.2020
Zusammensetzung	01	fentanylum 50 µg ut fentanyli citras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 10 Ampulle(n) 2 ml	A
		002 10 Ampulle(n) 10 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Flector 25 mg, soluzione iniettabile (fiala)**02 Flector 50 mg, soluzione iniettabile (fiala)****03 Flector 75 mg, soluzione iniettabile (fiala)**

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

N° d'AMM: 63259		Categoria di dispensazione: B		Index: 07.10.1.	26.02.2020
Composizione	01	diclofenacum natricum 25 mg, hydroxypropylbetadexum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.			
	02	diclofenacum natricum 50 mg, hydroxypropylbetadexum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.			
	03	diclofenacum natricum 75 mg, hydroxypropylbetadexum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.			
Indicazione		Antireumatico, Antiflogistico, Analgesico			
Confezione/i	01	010	1 fiala/fiale		B
		011	5 fiala/fiale		B
		012	10 fiala/fiale		B
	02	013	1 fiala/fiale		B
		014	5 fiala/fiale		B
		015	10 fiala/fiale		B
	03	016	1 fiala/fiale		B
		017	5 fiala/fiale		B
		018	10 fiala/fiale		B
Osservazione		(Modifica del nome del preparato, precedentemente: Flector, soluzione iniettabile s.c., i.m. (fiala))			
Valevole fino al		illimitata			

01 Flector 25 mg, soluzione iniettabile (siringa preriempita)**02 Flector 50 mg, soluzione iniettabile (siringa preriempita)****03 Flector 75 mg, soluzione iniettabile (siringa preriempita)**

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

N° d'AMM: 63258		Categoria di dispensazione: B		Index: 07.10.1.	26.02.2020
Composizione	01	diclofenacum natricum 25 mg, hydroxypropylbetadexum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.			
	02	diclofenacum natricum 50 mg, hydroxypropylbetadexum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.			
	03	diclofenacum natricum 75 mg, hydroxypropylbetadexum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.			
Indicazione		Antireumatico, Antiflogistico, Analgesico			
Confezione/i	01	010	1 siringa preriempita/siringe preriempite		B
		011	3 siringa preriempita/siringe preriempite		B
		012	5 siringa preriempita/siringe preriempite		B
	02	013	1 siringa preriempita/siringe preriempite		B
		014	3 siringa preriempita/siringe preriempite		B
		015	5 siringa preriempita/siringe preriempite		B
	03	016	1 siringa preriempita/siringe preriempite		B
		017	3 siringa preriempita/siringe preriempite		B
		018	5 siringa preriempita/siringe preriempite		B
Osservazione		(Modifica del nome del preparato, precedentemente: Flector, soluzione iniettabile s.c., i.m. (siringa preriempita))			
Valevole fino al		illimitata			

01 Fluconazol Pfizer 50 mg, Kapseln
02 Fluconazol Pfizer 150 mg, Kapseln
03 Fluconazol Pfizer 200 mg, Kapseln

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 61630	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	25.02.2020
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, color.: E 131, excipiens pro capsula.	
	02	fluconazolum 150 mg, color.: E 131, excipiens pro capsula.	
	03	fluconazolum 200 mg, color.: E 127, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001 7 Kapsel(n)	B
		002 28 Kapsel(n)	B
	02	003 1 Kapsel(n)	B
		004 4 Kapsel(n)	B
	03	005 2 Kapsel(n)	B
		006 7 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Fluoresceine 10 % Faure, Injektionslösung
 Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 54604	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	20.02.2020
Zusammensetzung	03	fluoresceinum natricum 500 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Augendiagnostik	
Packung/en	03	068 10 x 5 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Heidak Heuschnupfen, Spray
 Heidak AG, 6032 Emmen

Zul.-Nr.: 66363	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	25.02.2020
Zusammensetzung	01	allium cepa spag. Zimpel D4, cardiospermum halicacabum spag. Zimpel TM, euphrasia officinalis spag. Zimpel TM, rosa damascena spag. Zimpel TM, natrii chloridum spag. Glückselig D6, ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 23 % m/V.	
Anwendung		Gemäss dem Therapieprinzip der Spagyrik bei Heuschnupfen mit fliessender Nase und tränenden Augen.	
Packung/en	01	002 30 ml	D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Heidak Spagyrik Heuschnupfen, Spray) (Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 30 ml statt 50 ml)	
Gültig bis		09.08.2022	

01 Heidak Nervosität und Überlastung, Spray

Heidak AG, 6032 Emmen

Zul.-Nr.: 65641	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	11.02.2020
Zusammensetzung	01	avena sativa spag. Zimpel TM, eleutherococci radix spag. Zimpel TM, kalii dihydrogenophosphas spag. Glückselig D6, lavandula angustifolia spag. Zimpel TM, mandragora spag. Zimpel D4, piper methysticum spag. Zimpel TM, ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 23.0 % m/V.	
Anwendung		Gemäss dem Therapieprinzip der Spagyrik bei nervösen Erschöpfungszuständen nach Überanstrengung, leichten nervösen Angstzuständen sowie nachlassender Belastbarkeit.	
Packung/en	01	003	30 ml D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Heidak Spagyrik Nervosität und Überlastung) (Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 30 ml)	
Gültig bis		10.08.2021	

01 Heidak Schlafstörungen, Spray

Heidak AG, 6032 Emmen

Zul.-Nr.: 65640	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.02.2020
Zusammensetzung	01	coffea arabica spag. Zipel D4, humulus lupulus spag. Zimpel TM, lavandula angustifolia spag. Zimpel TM, magnesii hydrogenophosphas trihydricus spag. Glückselig D6, strychnos nux-vomica (Ph.Eur.Hom.) spag. Zimpel D4, valeriana officinalis spag. Zimpel TM, ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 23.0 % m/V.	
Anwendung		Gemäss dem Therapieprinzip der Spagyrik bei Ein- und Durchschlafstörungen.	
Packung/en	01	003	30 ml D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Heidak Spagyrik Schlafstörungen, Spray) (Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 30 ml)	
Gültig bis		10.08.2021	

01 Ibandronat Sandoz i.v., Injektionslösung

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60532	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	07.02.2020
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 3 mg ut natrii ibandronas monohydricus, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Indigocarmin 4mg/ml Amino, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 56500	Abgabekategorie: B	Index: 14.03.0.	25.02.2020
Zusammensetzung	01	indigocarminum 4 mg ut natrii indigotinodisulfonas, glucosum, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnostikum	
Packung/en	01	001	10 x 5 ml Ampulle(n) B
		002	100 x 5 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Inflammac Lotio, Emulsion

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 55375	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	20.02.2020
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, sojæ oleum, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	002	50 g D
		004	100 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) sojæ oleum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Sojabohnen	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Irbesartan Sandoz 150, Filmtabletten**02 Irbesartan Sandoz 300, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 59183	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	14.02.2020
Zusammensetzung	01	irbesartanum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	irbesartanum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertension	
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		(Erneute Zulassung und Erneuerung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Latanoprost-Mepha, Augentropfen

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 60612	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	11.02.2020
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	004	1 x 2,5 ml B
		005	3 x 2,5 ml B
		006	6 x 2,5 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Legadyn Artischocken Leber-Galle-Dragées, Dragées

Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 52120	Abgabekategorie: D	Index: 04.11.2.	11.02.2020
Zusammensetzung	02	cynarae folii extractum siccum (Cynara scolymus L., folium) 300 mg DER: 5.8-7.5:1 Auszugsmittel aqua, silicii dioxidum praecipitatum, maltodextrinum, amyllum pregelificatum, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium max. 2 mg, povidonum K 90, saccharum 30.924 mg, hypromellose, lactosum monohydricum 89.84 mg, cellulosi pulvis, aqua purificata, talcum, magnesii stearas, kaolinum ponderosum, calcii carbonas, acaciae gummi dispersione desiccatum, glycerolum, E 171, macrogolum 6000, Überzug: saccharum 16.185 mg, acaciae gummi dispersione desiccatum, talcum, calcii carbonas, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	02	048	40 Dragée(s) D
		049	80 Dragée(s) D
Bemerkung		(Anpassung an die revidierte AMZV)	
Gültig bis		21.10.2024	

01 Lenvima 4 mg, Kapseln**02 Lenvima 10 mg, Kapseln**

Eisai Pharma AG, Leutschenbachstrasse 95, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 65512	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	04.02.2020
Zusammensetzung	01	lenvatinibum 4 mg ut lenvatinibi mesilas, excipiens pro capsula.	
	02	lenvatinibum 10 mg ut lenvatinibi mesilas, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) A
	02	002	30 Kapsel(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lomaherpan Fieberblasen-Creme

Regulix GmbH, Effingerstrasse 6a, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 52039	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.3.	17.02.2020
Zusammensetzung	01	melissae extractum aquosum siccum 10 mg, DER: 70:1, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zur lokalen Behandlung von Fieberbläschen	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.03.2022	

01 Loperamid Spirig HC 2 mg, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65877	Abgabekategorie: B/D	Index: 04.09.0.	04.02.2020
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Diarrhöe	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
		002	60 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Loperamid Streuli 2 mg

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 53686	Abgabekategorie: B/D	Index: 04.09.0.	10.02.2020
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antidiarrhoikum	
Packung/en	01	001	20 Kapsel(n) D
		002	60 Kapsel(n) B
		003	200 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Memantin Spirig HC 5mg, Filmtabletten
02 Memantin Spirig HC 10mg, Filmtabletten
03 Memantin Spirig HC 15mg, Filmtabletten
04 Memantin Spirig HC 20mg, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65279	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	10.02.2020
Zusammensetzung	01	memantini hydrochloridum 5 mg corresp. memantinum 4.15 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	memantini hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.31 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	memantini hydrochloridum 15 mg corresp. memantinum 12.46 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	memantini hydrochloridum 20 mg corresp. memantinum 16.62 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Alzheimer-Krankheit	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Mepha-Angin Pastillen Menthol, Lutschtabletten
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62923	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	17.02.2020
Zusammensetzung	01	chlorhexidini dihydrochloridum 5 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 1 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	003 24 (2 x 12) Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Mepha-Angin Spray Menthol, Lösung
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62907	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	10.02.2020
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 180 µg ut chlorhexidini digluconatis solutio, lidocaini hydrochloridum monohydricum 45 µg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens ad solutionem pro dosi corresp. ethanolum 44.4 % V/V, doses pro vase 337.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	002 30 ml Flasche(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Metoprolol Spirig HC 25, Retardtabletten
02 Metoprolol Spirig HC 50, Retardtabletten
03 Metoprolol Spirig HC 100, Retardtabletten
04 Metoprolol Spirig HC 200, Retardtabletten
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65908	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	11.02.2020
Zusammensetzung	01	metoprololi succinas (2:1) 23.75 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	metoprololi succinas (2:1) 47.5 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	metoprololi succinas (2:1) 95 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	metoprololi succinas (2:1) 190 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 50 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	02	004 30 Tablette(n)	B
		005 50 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
	03	007 30 Tablette(n)	B
		008 50 Tablette(n)	B
		009 100 Tablette(n)	B
	04	010 30 Tablette(n)	B
		011 50 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Moxifloxacin Spirig HC 400mg, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65383	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	26.02.2020
Zusammensetzung	01	moxifloxacinum 400 mg ut moxifloxacini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 5 Tablette(n)	A
		002 7 Tablette(n)	A
		003 10 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Moxifloxacin Spirig HC 400mg/250ml, Infusionslösung

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65384	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	26.02.2020
Zusammensetzung	01	moxifloxacinum 400 mg ut moxifloxacini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 250 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Multibic 2 mmol/l Kalium, Hämofiltrationslösung
 02 Multibic 3 mmol/l Kalium, Hämofiltrationslösung
 03 Multibic 4 mmol/l Kalium, Hämofiltrationslösung
 04 Multibic Kaliumfrei, Hämofiltrationslösung

Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: 55781 Abgabekategorie: B Index: 05.04.0. 04.02.2020

- Zusammensetzung
- 01 Lösung nach Rekonstitution (1:1):
 kalii chloridum 0.1491 g, natrii chloridum 6.136 g, natrii hydrogenocarbonas 2.940 g, calcii chloridum anhydricum 0.1665 g ut calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum anhydricum 0.0476 g ut glucosum 5.55 mmol, magnesii chloridum hexahydricum, glucosum 1.000 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, acidum hydrochloridum 25 per centum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., kalium 2.0 mmol, natrium 140 mmol, calcium 1.5 mmol, magnesium 0.50 mmol, chloridum 111 mmol, hydrogenocarbonas 35 mmol, glucosum 5.55 mmol.
- A) saure Glucose-Elektrolytlösung (1000 ml):
 kalii chloridum 2.982 g, calcii chloridum anhydricum 3.329 g ut calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum anhydricum 0.9521 g ut magnesii chloridum hexahydricum, glucosum 20.00 g ut glucosum monohydricum, acidum hydrochloridum 25 per centum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- B) alkalische Hydrogencarbonat-Lösung (1000 ml):
 natrii chloridum 6.453 g, natrii hydrogenocarbonas 3.104 g, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, carbonei dioxidum, q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 02 Lösung nach Rekonstitution (1:1):
 kalii chloridum 0.2237 g, natrii chloridum 6.136 g, natrii hydrogenocarbonas 2.940 g, calcii chloridum anhydricum 0.1665 g ut calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum anhydricum 0.0476 g ut glucosum 5.55 mmol, magnesii chloridum hexahydricum, glucosum 1.000 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, acidum hydrochloridum 25 per centum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., kalium 3.0 mmol, natrium 140 mmol, calcium 1.5 mmol, magnesium 0.50 mmol, chloridum 112 mmol, hydrogenocarbonas 35 mmol, glucosum 5.55 mmol.
- A) saure Glucose-Elektrolytlösung (1000 ml):
 kalii chloridum 4.473 g, calcii chloridum anhydricum 3.329 g ut calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum anhydricum 0.9521 g ut magnesii chloridum hexahydricum, glucosum 20.00 g ut glucosum monohydricum, acidum hydrochloridum 25 per centum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- B) alkalische Hydrogencarbonat-Lösung (1000 ml):
 natrii chloridum 6.453 g, natrii hydrogenocarbonas 3.104 g, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, carbonei dioxidum, q.s. ad solutionem pro 1000 ml.

	03	<p>Lösung nach Rekonstitution (1:1): kalii chloridum 0.2982 g, natrii chloridum 6.136 g, natrii hydrogenocarbonas 2.940 g, calcii chloridum anhydricum 0.1665 g ut calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum anhydricum 0.0476 g ut glucosum 5.55 mmol, magnesii chloridum hexahydricum, glucosum 1.000 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, acidum hydrochloridum 25 per centum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., kalium 4.0 mmol, natrium 140 mmol, calcium 1.5 mmol, magnesium 0.50 mmol, chloridum 113 mmol, hydrogenocarbonas 35 mmol, glucosum 5.55 mmol.</p> <p>A) saure Glucose-Elektrolytlösung (1000 ml): kalii chloridum 5.964 g, calcii chloridum anhydricum 3.329 g ut calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum anhydricum 0.9521 g ut magnesii chloridum hexahydricum, glucosum 20.00 g ut glucosum monohydricum, acidum hydrochloridum 25 per centum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>B) alkalische Hydrogencarbonat-Lösung (1000 ml): natrii chloridum 6.453 g, natrii hydrogenocarbonas 3.104 g, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, carbonei dioxidum, q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p>			
	04	<p>Lösung nach Rekonstitution (1:1): natrii chloridum 6.136 g, natrii hydrogenocarbonas 2.940 g, calcii chloridum anhydricum 0.1665 g ut calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum anhydricum 0.0476 g ut glucosum 5.55 mmol, magnesii chloridum hexahydricum, glucosum 1.000 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, acidum hydrochloridum 25 per centum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., natrium 140 mmol, calcium 1.5 mmol, magnesium 0.50 mmol, chloridum 109 mmol, hydrogenocarbonas 35 mmol, glucosum 5.55 mmol.</p> <p>A) saure Glucose-Elektrolytlösung (1000 ml): calcii chloridum anhydricum 3.329 g ut calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum anhydricum 0.9521 g ut magnesii chloridum hexahydricum, glucosum 20.00 g ut glucosum monohydricum, acidum hydrochloridum 25 per centum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>B) alkalische Hydrogencarbonat-Lösung (1000 ml): natrii chloridum 6.453 g, natrii hydrogenocarbonas 3.104 g, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, carbonei dioxidum, q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p>			
Anwendung		<p>Zur Anwendung bei erwachsenen Patienten: mit akutem Nierenversagen, das eine kontinuierliche Nierenersatztherapie erforderlich macht: kontinuierliche Hämodialyse, Hämofiltration oder Hämodiafiltration; mit chronischer Nierenerkrankung, bei der eine vorübergehende Therapie indiziert ist, z.B. während eines Aufenthalts auf einer Intensivstation; wenn eine kontinuierliche Nierenersatztherapie als Teil einer Behandlung einer Intoxikation mit wasserlöslichen, filtrier-/dialysierbaren Toxinen indiziert ist.</p>			
Packung/en	01	001	2 x 5000 ml	B	
	02	003	2 x 5000 ml	B	
	03	005	2 x 5000 ml	B	
	04	007	2 x 5000 ml	B	
Bemerkung		<p>(Änderung oder Ergänzung einer Indikation) (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)</p>			

Gültig bis 13.09.2021

01 Multilind, Suspension zum Einnehmen

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 57263	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	11.02.2020
Zusammensetzung	01	nystatinum 100000 U.I., arom.: vanillinum et alia, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mykosen	
Packung/en	01	002	24 ml Dosierpipette B
		004	24 ml Dosierpumpe B
		006	48 ml Dosierpumpe B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Mysoline, Tabletten

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 17885	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	17.02.2020
Zusammensetzung	01	primidonum 250 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	01	014	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 NeoCitran Hustenlöser, Tropfen

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 12805	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	19.02.2020
Zusammensetzung	01	guaifenesinum 100 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 30 guttae corresp. ethanolum 53 % V/V.	
Anwendung		Husten	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Norditropin FlexPro 5 mg, Injektionspräparat
02 Norditropin FlexPro 10 mg, Injektionspräparat
03 Norditropin FlexPro 15 mg, Injektionspräparat
 Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 60469	Abgabekategorie: A	Index: 07.03.1.	25.02.2020
Zusammensetzung	01	somatropinum ADNr 5 mg corresp. 15 U.I., mannitolium, histidinum, poloxamerum 188, conserv.: phenolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	02	somatropinum ADNr 10 mg corresp. 30 U.I., mannitolium, histidinum, poloxamerum 188, conserv.: phenolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	03	somatropinum ADNr 15 mg corresp. 45 U.I., mannitolium, histidinum, poloxamerum 188, conserv.: phenolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
Anwendung		Hypophysärer Minderwuchs; Turner-Syndrom; Noonan-Syndrom; Wachstumsstörung infolge chronischer Niereninsuffizienz beim Kind; SGA; Prader-Willi-Syndrom; Wachstumshormonmangel bei Erwachsenen infolge hypothalamischer oder hypophysärer Erkrankung	
Packung/en	01	001	1 Set Fertigpen 5 mg zu 1.5 ml
	02	002	1 Set Fertigpen 10 mg zu 1.5 ml
	03	003	1 Set Fertigpen 15 mg zu 1.5 ml
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Norvir, Filmtabletten
 AbbVie AG, Neuuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 60090	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	12.02.2020
Zusammensetzung	01	ritonavirum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n)
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Octeniderm farblos, Lösung
 Schülke & Mayr AG, Sihlfeldstrasse 58, 8003 Zürich

Zul.-Nr.: 49187	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	03.02.2020
Zusammensetzung	01	octenidini dihydrochloridum 1 mg, alcohol propylycus 300 mg, alcohol isopropylycus 450 mg, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Desinfektion der Haut, Händedesinfektion	
Packung/en	01	017	250 ml mit Sprühpumpe
		025	1 l
		026	250 ml mit Klappdeckelverschluss
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Octenisept farblos, Lösung

Schülke & Mayr AG, Sihlfeldstrasse 58, 8003 Zürich

Zul.-Nr.: 49853	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	03.02.2020
Zusammensetzung	01	octenidini dihydrochloridum 1 mg, conserv.: phenoxyethanolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Haut- und Schleimhautdesinfiziens	
Packung/en	01	084	250 ml mit Klappdeckelverschluss (Spitalpackung) D
		122	1 l mit Klappdeckelverschluss (Spitalpackung) D
		130	50 ml mit Sprühkopf D
		149	50 ml mit Klappdeckelverschluss (Spitalpackung) D
		157	500 ml mit Klappdeckelverschluss (Spitalpackung) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Olmetec Plus 20/12,5, Filmtabletten**02 Olmetec Plus 20/25, Filmtabletten****05 Olmetec Plus 40/12,5, Filmtabletten****06 Olmetec Plus 40/25, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 57038	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	07.02.2020
Zusammensetzung	01	olmesartanum medoxomilum 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	olmesartanum medoxomilum 20 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	olmesartanum medoxomilum 40 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	06	olmesartanum medoxomilum 40 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		005	98 Tablette(n) B
		009	1 x 50 Tablette(n) Klinikpackung B
	02	011	28 Tablette(n) B
		015	98 Tablette(n) B
		019	1 x 50 Tablette(n) Klinikpackung B
	05	021	28 Tablette(n) B
		025	98 Tablette(n) B
		029	1 x 50 Tablette(n) Klinikpackung B
	06	031	28 Tablette(n) B
		035	98 Tablette(n) B
		039	1 x 50 Tablette(n) Klinikpackung B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Omnitrope 5 mg, Injektionslösung
02 Omnitrope 10 mg, Injektionslösung
03 Omnitrope 15 mg, Injektionslösung
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61306	Abgabekategorie: A	Index: 07.03.1.	04.02.2020
Zusammensetzung	01	somatotropinum ADNr 5 mg corresp. 15 U.I., dinatrii phosphas heptahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, poloxamerum 188, mannitolium, conserv.: alcohol benzylicus 13.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	02	somatotropinum ADNr 10 mg corresp. 30 U.I., dinatrii phosphas heptahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, poloxamerum 188, glycinum, conserv.: phenolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	03	somatotropinum ADNr 15 mg corresp. 45 U.I., dinatrii phosphas heptahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, poloxamerum 188, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
Anwendung		Wachstumshormonmangel	
Packung/en	01	007	5 Stück Patronen SurePal A
		008	10 Stück Patronen SurePal A
		011	1 Stück Patrone SurePal A
	02	009	5 Stück Patronen SurePal A
		010	10 Stück Patronen SurePal A
		012	1 Stück Patrone SurePal A
	03	005	1 Stück Patrone SurePal A
		006	5 Stück Patronen SurePal A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Paclitaxel-Teva 30 mg/5 ml, Infusionskonzentrat
02 Paclitaxel-Teva 100 mg/16.7 ml, Infusionskonzentrat
03 Paclitaxel-Teva 300 mg/50 ml, Infusionskonzentrat
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57058	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	27.02.2020
Zusammensetzung	01	paclitaxelum 30 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum, ethanolum anhydricum 1.990 g ad solutionem pro 5 ml.	
	02	paclitaxelum 100 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum, ethanolum anhydricum 6.647 g ad solutionem pro 16.7 ml.	
	03	paclitaxelum 300 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum, ethanolum anhydricum 19.900 g ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pemzek PLUS 8/12.5 mg, Tabletten
 02 Pemzek PLUS 16/12.5 mg, Tabletten
 03 Pemzek PLUS 32/12.5 mg, Tabletten
 04 Pemzek PLUS 32/25 mg, Tabletten
 AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62499	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	07.02.2020
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	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
		011 30 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
		012 30 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	04	007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 8/12.5 mg, 16/12.5 mg je 30 Tabletten)	
Gültig bis		05.01.2022	

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

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62498	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	07.02.2020
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
	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, 8 mg, 16 mg, 32 mg je 30 Tabletten)	
Gültig bis		05.01.2022	

01 Perskindol Classic, bain

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

N° d'AMM: 53532	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.5.	18.02.2020
Composition	01	piceae aetheroleum 4.30 g, aurantii dulcis flavedinis aetheroleum 1.89 g, lavandulae aetheroleum 0.08 g, rosmarini aetheroleum 0.52 g, limonis aetheroleum 0.52 g, eucalypti aetheroleum 1.29 g, gaultheriae aetheroleum 1.72 g, excipiens ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Douleurs musculaires; en cas de refroidissements	
Conditionnements	01	002 300 ml	D
		012 250 ml	D
		039 500 ml	D
		040 2 x 500 ml	D
Remarque		(Changement ou ajout d'un conditionnement ; nouveau : 300 ml)	
Valable jusqu'au		30.03.2021	

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

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 60687	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	17.02.2020
Zusammensetzung	04	Praeparatio sicca: apis melliferae venenum 120 µg, mannitolium, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro. Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: apis melliferae venenum 100 µg, mannitolium, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	04	002	je 4 Durchstechflasche(n) Lyophilisat und 5 ml Diluent A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 60688	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	17.02.2020
Zusammensetzung	04	Praeparatio sicca: vespulae spp. venenum 120 µg, mannitolium, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro. Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: vespulae spp. venenum 100 µg, mannitolium, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	04	002	je 4 Durchstechflasche(n) Lyophilisat und 5 ml Diluent A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Plegridy Pen, 63 mcg/0.5 ml
02 Plegridy Pen, 94 mcg/0.5 ml
03 Plegridy Pen, 125 mcg/0.5 ml
 Biogen Switzerland AG, Neuhofstrasse 30, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 65242	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	06.02.2020
Zusammensetzung	01	peginterferonum beta-1a 63 µg, l-arginini hydrochloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	peginterferonum beta-1a 94 µg, l-arginini hydrochloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	03	peginterferonum beta-1a 125 µg, l-arginini hydrochloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001	1 Kombipackung(en) Starterpackung best. aus je 1 Fertigpen zu 63 mcg/0.5 ml und 94 mcg/0.5 ml
			B
	02	003	1 Kombipackung(en) siehe Packungssequenz 001
			B
	03	002	2 Stück Fertigpen
			B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Pravastatin Sandoz 20, Tabletten
03 Pravastatin Sandoz 40, Tabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56931	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	19.02.2020
Zusammensetzung	02	pravastatinum natricum 20 mg, excipients pro compresso.	
	03	pravastatinum natricum 40 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion des Serumcholesterinspiegels	
Packung/en	02	006	30 Tablette(n)
		008	100 Tablette(n)
			B
	03	010	30 Tablette(n)
		012	100 Tablette(n)
			B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prezista 100 mg/ml, orale Suspension
 Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 65381	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	27.02.2020
Zusammensetzung	01	darunavirum 100 mg ut darunavirum ethanolum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 219, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001	1 Flasche à 200 ml
			A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Propranolol Zentiva 10 mg, Filmtabletten
02 Propranolol Zentiva 40 mg, Filmtabletten
03 Propranolol Zentiva 80 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 47025	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	25.02.2020
Zusammensetzung	01	propranololi hydrochloridum 10 mg, lactosum monohydricum 50 mg, maydis amyllum, solani amyllum, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamyllum natricum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, titanii dioxidum, talcum, polysorbatum 80, macrogolum 6000, pro compresso obducto corresp. natrium 0.13 mg.	
	02	propranololi hydrochloridum 40 mg, lactosum monohydricum 85 mg, maydis amyllum, solani amyllum, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamyllum natricum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, titanii dioxidum, talcum, polysorbatum 80, macrogolum 6000, pro compresso obducto corresp. natrium 0.25 mg.	
	03	propranololi hydrochloridum 80 mg, lactosum monohydricum 110 mg, maydis amyllum, amyllum pregelificatum, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamyllum natricum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, titanii dioxidum, talcum, polysorbatum 80, macrogolum 6000, pro compresso obducto corresp. natrium 0.34 mg.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) B
	02	002	60 Tablette(n) B
		003	180 Tablette(n) B
	03	004	60 Tablette(n) B
		005	180 Tablette(n) B
Bemerkung		(Korrigierte Zusammensetzung zu Publikation im Januar 2020)	
Gültig bis		27.02.2021	

01 Prostadyn Prostata-Kapseln
 Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 57866	Abgabekategorie: D	Index: 05.98.0.	25.02.2020
Zusammensetzung	01	sabal extractum ethanolicum spissum 160 mg, DER: 10-14:1, Auszugsmittel Ethanolum 90 % m/m, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Zur Linderung von Prostatabeschwerden	
Packung/en	01	003	60 Kapsel(n) D
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		28.06.2024	

01 Remifentanil Fresenius 1 mg, Pulver**02 Remifentanil Fresenius 2 mg, Pulver****03 Remifentanil Fresenius 5 mg, Pulver**

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

Zul.-Nr.: 60231	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	26.02.2020
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 1 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 2 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 5 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
Anwendung		Narco-Analgetikum	
Packung/en	01	002	5 Durchstechflasche(n) A
	02	004	5 Durchstechflasche(n) A
	03	006	5 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sabcaps, capsules

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

N° d'AMM: 54823	Catégorie de remise: D	Index: 05.98.0.	11.02.2020
Composition	01	sabal extractum ethanolicum spissum 320 mg, DER: 9-11:1, excipients pro capsula.	
Indication		En cas de troubles de la prostata en stade initial	
Conditionnements	01	037	50 capsule(s) D
		045	100 capsule(s) D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Sedonium, dragées

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

N° d'AMM: 55343	Catégorie de remise: D	Index: 01.04.1.	10.02.2020
Composition	01	valerianae extractum ethanolicum siccum 300 mg, DER: 3-6:1, excipients pro compresso obducto.	
Indication		En cas de troubles de l'endormissement et du maintien du sommeil	
Conditionnements	01	030	25 dragée(s) D
		052	50 dragée(s) D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Seralin-Mepha 50 mg, Lactab**02 Seralin-Mepha 100 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57041	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	28.02.2020
Zusammensetzung	01	sertralinum 50 mg ut sertralini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sertralinum 100 mg ut sertralini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	006 10 Tablette(n)	B
		014 30 Tablette(n)	B
		018 100 Tablette(n)	B
	02	020 10 Tablette(n)	B
		024 30 Tablette(n)	B
		028 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sertragen, Filmtabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 56995	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	20.02.2020
Zusammensetzung	01	sertralinum 50 mg ut sertralini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	004 10 Tablette(n)	B
		012 30 Tablette(n)	B
		016 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Siccafluid UD 0.25 %, Augengel

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

Zul.-Nr.: 57146	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	07.02.2020
Zusammensetzung	01	carbomerum 974P 2.5 mg, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Tränenflüssigkeitsersatz	
Packung/en	01	005 30 x 0,5 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sidroga Beruhigungs- und Entspannungstee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 63281	Abgabekategorie: E	Index: 01.04.2.	16.12.2019
Zusammensetzung	01	valerianae radix 0.6 g, lavandulae flos 0.5 g, melissae folium 0.4 g, menthae piperitae folium 0.3 g, foeniculi amari fructus, rosmarini folium, pro charta.	
Anwendung		Traditionsgemäss zur Beruhigung bei leichter Unruhe, Nervosität und Spannungszuständen sowie bei leichten Einschlafstörungen	
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.02.2021	

01 Sidroga Beruhigungstee, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 58713	Abgabekategorie: E	Index: 01.04.1.	16.12.2019
Zusammensetzung	01	passiflorae herba 2 g, pro charta.	
Anwendung		Traditionell zur unterstützenden Behandlung bei nervöser Unruhe	
Packung/en	01	001 20 x 2,0 g	E
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2)	
Gültig bis		22.01.2024	

01 Sidroga Brust- und Hustentee N, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 63276	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	16.12.2019
Zusammensetzung	01	thymi herba 0.7 g, althaeae radix 0.5 g, plantaginis lanceolatae folium 0.3 g, liquiritiae radix 0.3 g, lichen islandicus 0.2 g, pro charta 2 g.	
Anwendung		Traditionsgemäss zur Erleichterung des Abhustens und zur Reizlinderung bei Husten in Zusammenhang mit einer Erkältung	
Packung/en	01	001 20 x 2 g	E
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2)	
Gültig bis		18.11.2020	

01 Sidroga Brust- und Hustentee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 24858	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	16.12.2019
Zusammensetzung	01	liquiritiae radix 31.2 %, althaeae folium 11 %, plantaginis lanceolatae folium 11 %, thymi herba 11 %, anisi stellati fructus 7.3 %, althaeae radix 5.5 %, foeniculi fructus 5.5 %, lichen islandicus 5.5 %, salviae trilobae folium 5.5 %, rhoeados flos 6.5 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	014 20 x 1,5 g	E
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2)	
Gültig bis		14.10.2023	

01 Sidroga Durchfalltee, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 58648	Abgabekategorie: E	Index: 04.09.0.	18.12.2019
Zusammensetzung	01	myrtilli fructus 2 g, pro charta.	
Anwendung		Traditionell zur unterstützenden Behandlung bei unspezifischen, akuten Durchfallerkrankungen	
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		22.01.2024	

02 Sidroga Erkältungstee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 39445	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	17.12.2019
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	
Packung/en	02	026 20 x 1,8 g	E
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2)	
Gültig bis		27.10.2020	

01 Sidroga Fenchel, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41669	Abgabekategorie: E	Index: 04.04.0.	17.12.2019
Zusammensetzung	01	foeniculi dulcis fructus 2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Blähungen	
Packung/en	01	012 20 x 2,0 g	E
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2)	
Gültig bis		19.06.2022	

01 Sidroga Gallen- und Lebertee N, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 65046	Abgabekategorie: E	Index: 04.11.2.	17.12.2019
Zusammensetzung	01	taraxaci officinalis herba cum radice 0.6 g, silybi mariani fructus 0.5 g, millefolii herba 0.5 g, menthae piperitae folium 0.2 g, foeniculi amari fructus, carvi fructus, pro charta 2.0 g.	
Anwendung		Traditionsgemäss zur Linderung der Beschwerden bei leichten auch krampfartigen Verdauungsstörungen	
Packung/en	01	001 20 x 2 g	E
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2)	
Gültig bis		17.03.2021	

02 Sidroga Gallen- und Lebertee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 29653	Abgabekategorie: E	Index: 04.11.2.	17.12.2019
Zusammensetzung	02	silybi mariani fructus 0.375 g, taraxaci herba cum radice 0.375 g, cynarae folium 0.225 g, millefolii herba 0.225 g, boldo folium 0.15 g, menthae piperitae folium 0.15 g, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Bei Verdauungsstörungen	
Packung/en	02	038	20 x 1,5 g E
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2)	
Gültig bis		19.06.2022	

01 Sidroga Hals- und Rachentee, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 58690	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.	18.12.2019
Zusammensetzung	01	salviae folium 2.5 mg, pro charta.	
Anwendung		Traditionell zur lokalen Behandlung von Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	001	20 x 2,5 g E
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2)	
Gültig bis		22.01.2024	

01 Sidroga Holunderblüten, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41672	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	17.12.2019
Zusammensetzung	01	sambuci flos 1 g pro charta.	
Anwendung		Bei Erkältung	
Packung/en	01	013	20 x 1,0 g E
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2)	
Gültig bis		14.10.2022	

01 Sidroga Hustenlösender Bronchialtee 1.5 g pro charta, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 65060	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	16.12.2019
Zusammensetzung	01	plantaginis lanceolatae folium 0.525 g, thymi herba 0.375 g, althaeae radix 0.375 g, liquiritiae radix, pro charta.	
Anwendung		Traditionsgemäss zur Linderung von Husten und bei Verschleimung der Atemwege im Rahmen einer Erkältungskrankheit	
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.04.2021	

02 Sidroga Kamillenblüten, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41673	Abgabekategorie: E	Index: 04.04.0.	17.12.2019
Zusammensetzung	02	matricariae flos 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	02	036	20 x 1,5 g E
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2)	
Gültig bis		19.06.2022	

01 Sidroga Kinder Bronchialtee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 54096	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	16.12.2019
Zusammensetzung	01	plantaginis lanceolatae folium 30 %, althaeae radix 20 %, primulae flos 20 %, thymi herba 20 %, liquiritiae radix 10 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	011	20 x 1,5 g E
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2)	
Gültig bis		14.10.2023	

02 Sidroga Lindenblüten, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41674	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	17.12.2019
Zusammensetzung	02	tiliae flos 1.8 g pro charta.	
Anwendung		Bei Erkältung	
Packung/en	02	024	20 x 1,8 g E
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2)	
Gültig bis		14.10.2022	

01 Sidroga Löwenzahntee, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 44554	Abgabekategorie: E	Index: 04.11.2.	18.12.2019
Zusammensetzung	01	taraxaci radix cum herba 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	011	20 x 1,5 g E
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2)	
Gültig bis		30.10.2021	

01 Sidroga Magen-Darm Beruhigungstee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 63219	Abgabekategorie: E	Index: 04.04.0.	17.12.2019
Zusammensetzung	01	matricariae flos 0.8 g, millefolii herba 0.6 g, menthae piperitae folium 0.5 g, cinnamomi cortex, pro charta 2.0 g.	
Anwendung		Traditionsgemäss bei Verdauungsbeschwerden wie Völlegefühl und Blähungen und bei leichten krampfartigen Magen-Darm-Beschwerden	
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.10.2020	

01 Sidroga Magen-Darm Verdauungstee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 65137	Abgabekategorie: E	Index: 04.04.0.	18.12.2019
Zusammensetzung	01	calami rhizoma 0.3 g, matricariae flos 0.3 g, millefolii herba 0.3 g, centaurii herba 0.3 g, melissae folium 0.225 g, salviae trilobae folium, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Traditionsgemäss bei Verdauungsbeschwerden wie Völlegefühl, Aufstossen und Blähungen sowie zur Appetitanregung	
Packung/en	01	001	20 x 1.5 g E
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2)	
Gültig bis		15.02.2021	

01 Sidroga Magentee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 39447	Abgabekategorie: E	Index: 04.99.0.	18.12.2019
Zusammensetzung	01	calami rhizoma 0.3 g, centaurii herba 0.3 g, matricariae flos 0.3 g, millefolii herba 0.3 g, melissae folium 0.15 g, menthae crispae folium, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.02.2021	

01 Sidroga Malvenblätter, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41675	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.2.	18.12.2019
Zusammensetzung	01	malvae folium 0.9 g pro charta.	
Anwendung		Bei Reizungen der Mund- und Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	012	20 x 0,9 g E
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2)	
Gültig bis		14.10.2022	

02 Sidroga Melissenblätter, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41676	Abgabekategorie: E	Index: 01.04.1.	16.12.2019
Zusammensetzung	02	melissae folium 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei Nervosität	
Packung/en	02	027	20 x 1,5 g E
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2)	
Gültig bis		14.10.2022	

01 Sidroga Orangenblüten, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41677	Abgabekategorie: E	Index: 01.04.1.	16.12.2019
Zusammensetzung	01	aurantii flos 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Nervosität	
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.10.2022	

02 Sidroga Pfefferminzblätter, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41678	Abgabekategorie: E	Index: 04.04.0.	17.12.2019
Zusammensetzung	02	menthae piperitae folium 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei Blähungen	
Packung/en	02	038 20 x 1,5 g	E
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2)	
Gültig bis		19.06.2022	

01 Sidroga Salbeiblätter (dreilappig), geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41679	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.2.	18.12.2019
Zusammensetzung	01	salviae trilobae folium 1 g pro charta.	
Anwendung		Bei Entzündungen der Mundhöhle	
Packung/en	01	018 20 x 1,0 g	E
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2)	
Gültig bis		14.10.2022	

02 Sidroga Schafgarbe, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41685	Abgabekategorie: E	Index: 04.07.1.	18.12.2019
Zusammensetzung	02	millefolii herba 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei Magenverstimmung, Verdauungsstörungen	
Packung/en	02	026 20 x 1,5 g	E
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2)	
Gültig bis		19.06.2022	

01 Sidroga Schlaf- und Nerventee N, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 63046	Abgabekategorie: E	Index: 01.04.2.	16.12.2019
Zusammensetzung	01	valerianae radix 35 %, melissae folium 20 %, passiflorae herba 15 %, menthae piperitae folium 15 %, rosmarini folium, anisi fructus, liquiritiae radix, pro charta.	
Anwendung		Unterstützend bei leichter Unruhe und nervös bedingten Einschlafstörungen	
Packung/en	01	001 20 x 2,0 g	E
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2)	
Gültig bis		07.04.2023	

01 Sidroga Thymian, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 47115	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	17.12.2019
Zusammensetzung	01	thymi herba 1.6 g pro charta.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	019 20 x 1,6 g	E
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sidroga Verdauungs- und Gallentee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 65141	Abgabekategorie: E	Index: 04.11.2.	18.12.2019
Zusammensetzung	01	taraxaci officinalis herba cum radice 0.7 g, millefolii herba 0.7 g, menthae piperitae folium 0.5 g, carvi fructus, pro charta 2.0 g.	
Anwendung		Traditionsgemäss zur Linderung der Beschwerden bei leichten auch krampfartigen Verdauungsstörungen	
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.03.2021	

01 Sidroga Verveine, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41687	Abgabekategorie: E	Index: 01.04.1.	16.12.2019
Zusammensetzung	01	verbenae odoratae folium 1 g pro charta.	
Anwendung		Bei Einschlafstörungen, Nervosität	
Packung/en	01	010	20 x 1,0 g E
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2)	
Gültig bis		14.10.2022	

02 Sidroga Wermut, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41688	Abgabekategorie: E	Index: 04.07.1.	18.12.2019
Zusammensetzung	02	absinthii herba 1 g pro charta.	
Anwendung		Bei Magenverstimmung, Appetitlosigkeit	
Packung/en	02	025	20 x 1,0 g E
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2)	
Gültig bis		19.06.2022	

01 SmofKabiven peripher 1206 ml, Infusionsemulsion**02 SmofKabiven peripher 1448 ml, Infusionsemulsion**

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

Zul.-Nr.: **62448** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 20.02.2020

Zusammensetzung 01 I) Glucoselösung:
glucosum 85 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 656 ml.

II) Aminosäurelösung mit Elektrolyten:
alaninum 5.3 g, argininum 4.6 g, glycinum 4.2 g, histidinum 1.1 g, isoleucinum 1.9 g, leucinum 2.8 g, lysinum anhydricum 2.5 g ut lysini acetat, methioninum 1.6 g, phenylalaninum 1.9 g, prolinum 4.3 g, serinum 2.5 g, taurinum 380 mg, threoninum 1.7 g, tryptophanum 760 mg, tyrosinum 150 mg, valinum 2.4 g, calcii chloridum anhydricum 210 mg ut calcii chloridum dihydricum, natrii glycerophosphas 1.6 g, magnesi sulfas anhydricus 460 mg ut magnesi sulfas heptahydricus, kalii chloridum 1.7 g, natrii acetat 1.3 g ut natrii acetat trihydricus, zinci sulfas anhydricus 5 mg ut zinci sulfas heptahydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 380 ml.

III) Fetteulsion:
sojae oleum raffinatum 10.2 g, triglycerida media 10.2 g, olivae oleum raffinatum 8.5 g, piscis oleum 5.1 g, int-rac-alpha-tocopherolum 27.7-38.3 mg, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 170 ml.

I) et II) et III) corresp.:
carbohydrata 71 g/l, aminoacida 32 g/l, nitrogenia 5.1 g/l, materia crassa 28 g/l, natrium 25 mmol/l, kalium 19 mmol/l, magnesium 3.2 mmol/l, calcium 1.6 mmol/l, phosphas 8.2 mmol/l, zincum 0.02 mmol/l, sulfas 3.2 mmol/l, chloridum 22 mmol/l, acetat 66 mmol/l, in emulsione recenter mixta.

Corresp. 2900 kJ/l.

02 I) Glucoselösung:
glucosum 102 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 788 ml.

II) Aminosäurelösung mit Elektrolyten:
alaninum 6.4 g, argininum 5.5 g, glycinum 5.0 g, histidinum 1.4 g, isoleucinum 2.3 g, leucinum 3.4 g, lysinum anhydricum 3.0 g ut lysini acetat, methioninum 2 g, phenylalaninum 2.3 g, prolinum 5.1 g, serinum 3 g, taurinum 460 mg, threoninum 2 g, tryptophanum 910 mg, tyrosinum 180 mg, valinum 2.8 g, calcii chloridum anhydricum 260 mg ut calcii chloridum dihydricum, natrii glycerophosphat 1.9 g, magnesi sulfas anhydricus 550 mg ut magnesi sulfas heptahydricus, kalii chloridum 2 g, natrii acetat 1.6 g ut natrii acetat trihydricus, zinci sulfas anhydricus 6 mg ut zinci sulfas heptahydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 456 ml.

III) Fettemulsion:
sojae oleum raffinatum 12.2 g, triglycerida media 12.2 g, olivae oleum raffinatum 10.2 g, piscis oleum 6.1 g, int-rac-alpha-tocopherolum 33.3-45.9 mg, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleat, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 204 ml.

I) et II) et III) corresp.:
carbohydrata 71 g/l, aminoacida 32 g/l, nitrogenia 5.1 g/l, materia crassa 28 g/l, natrium 25 mmol/l, kalium 19 mmol/l, magnesium 3.2 mmol/l, calcium 1.6 mmol/l, phosphat 8.2 mmol/l, zincum 0.02 mmol/l, sulfat 3.2 mmol/l, chloridum 22 mmol/l, acetat 66 mmol/l, in emulsione recenter mixta.

Corresp. 2900 kJ/l.

Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	002	4 x 1206 ml Beutel B
	02	004	4 x 1448 ml Beutel B
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 4 x 1904 ml)	
Gültig bis		22.05.2023	

01 Swidro Bronchialpastillen zuckerfrei mit Sorbit neue Formel

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 57292	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	02.07.2019
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 1.9 mg, eucalypti aetheroleum 0.75 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 7 mg, DER: 2-4:1, levomentholum 2 mg, liquiritiae succus 98 mg, natrii cyclamas, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Erkältungshusten	
Packung/en	01	001	36 Tablette(n) E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Terbinax 125 mg, Tabletten**02 Terbinax 250 mg, Tabletten**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57485	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	25.02.2020
Zusammensetzung	01	terbinafinum 125 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	02	terbinafinum 250 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	006	14 Tablette(n) B
	02	010	14 Tablette(n) B
		014	28 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Thrombocid, Gel 50'000 E

NUTRIMEDIS SA, Rue Saint-Denis 66, 1630 Bulle

Zul.-Nr.: 36213	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	24.02.2020
Zusammensetzung	02	heparinoidum (natrii pentosani polysulfas) 15 mg corresp. heparinum 500 U.I., aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Beschwerden bei Krampfadern, stumpfe Verletzungen	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Thyreoidea compositum, Injektionslösung (s.c., i.c., i.m.)

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58976	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	12.02.2020
Zusammensetzung	01	acidum alpha-ketoglutaricum D8 (HAB 5a) 22.0 mg, acidum malicum D8 (HAB 5a) 22.0 mg, acidum fumaricum D8 (HAB 5a) 22.0 mg, acidum L(+) lacticum D3 (HAB 5a) 22.0 mg, adenosinum triphosphoricum D8 (HAB 5a) 22.0 mg, calcium fluoratum (HAB) D10 22.0 mg, colchicum autumnale (HAB) D4 22.0 mg, conium maculatum (HAB) D4 22.0 mg, cortisonum aceticum D28 (HAB 6) 22.0 mg, euspongia officinalis (HAB) D8 22.0 mg, fucus vesiculosus (HAB) D6 22.0 mg, funiculus umbilicalis suis D10 (HAB 42a) 22.0 mg, galium aparine (HAB) D4 22.0 mg, glandulae thyreoidea suis D8 (HAB 42a) 22.0 mg, hepar suis D10 (HAB 42a) 22.0 mg, medulla ossis suis D10 (HAB 42a) 22.0 mg, natrium diethyloxalaceticum D8 (HAB 6) 22.0 mg, pulsatilla pratensis (HAB) D8 22.0 mg, sedum acre (HAB) D6 22.0 mg, sempervivum tectorum var. tectorum (HAB) D6 22.0 mg, splen suis D10 (HAB 42a) 22.0 mg, sulfur (HAB) D10 22.0 mg, thymus suis D10 (HAB 42a) 22.0 mg, viscum album (HAB) D3 22.0 mg, excipiens natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro 2.2 g corresp. natrium 7.64 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 Topsy, crema

FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: 43945	Categoria di dispensazione: B	Index: 10.05.1.	17.02.2020
Composizione	01	fluocinonidum 0.5 mg, propylenglycolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Dermatosi noninfette di origine allergica e infiammatoria	
Confezione/i	01	017 15 g	B
		025 30 g	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Torasemid Sandoz eco 2,5 mg, Tabletten**02 Torasemid Sandoz eco 5 mg, Tabletten****03 Torasemid Sandoz eco 10 mg, Tabletten****04 Torasemid Sandoz eco 20 mg, Tabletten****05 Torasemid Sandoz eco 200 mg, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56873	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	14.02.2020
Zusammensetzung	01	torasemidum 2.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	torasemidum 5 mg, excipiens pro compresso.	
	03	torasemidum 10 mg, excipiens pro compresso.	
	04	torasemidum 20 mg, excipiens pro compresso.	
	05	torasemidum 200 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Diuretikum	
Packung/en	01	021 20 Tablette(n)	B
		022 100 Tablette(n)	B
	02	023 20 Tablette(n)	B
		024 100 Tablette(n)	B
	03	025 20 Tablette(n)	B
		026 100 Tablette(n)	B
	04	027 20 Tablette(n)	B
		028 100 Tablette(n)	B
	05	029 20 Tablette(n)	B
		030 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tracleer, dispersible Tablette

Actelion Pharmaceuticals Ltd, Gewerbestrasse 16, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 59885	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	14.02.2020
Zusammensetzung	01	bosentanum 32 mg ut bosentanum monohydricum, aspartamum, arom.: aromatica, vanillinum et alia, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Primäre und sekundäre pulmonale Hypertonie	
Packung/en	01	001 56 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Trazodon Sandoz 100 mg, Tabletten**02 Trazodon Sandoz 50 mg, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66504	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	17.02.2020
Zusammensetzung	01	trazodoni hydrochloridum 100 mg, excipiens pro compresso.	
	02	trazodoni hydrochloridum 50 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Ergänzung einer Dosisstärke, neu: Trazodon 50 mg, Tabletten)	
Gültig bis		04.07.2023	

02 True Test, Pflaster

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: 56688	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	27.02.2020
Zusammensetzung	02	<p>Tela cum praeparatione (Panel 1): niccoli sulfas 0.16 mg, alcoholes adipis lanae 0.81 mg, neomycini sulfas 0.49 mg, kalii dichromas 44 µg, Cain-mix: benzocainum 0.364 mg, cinchocaini hydrochloridum 73 µg, tetracaini hydrochloridum 73 µg, Parfum-Mix: amylcinnamaldehydum 15 µg, isoeugenolum 15 µg, cinnamaldehydum 34 µg, eugenolum 34 µg, alcohol cinnamylicus 54 µg, hydroxycitronellalum 54 µg, geraniolum 70 µg, evernia prunastri 70 µg, colophonium 0.97 mg, E 320, E 321, Paraben-Mix: E 218 0.16 mg, E 214 0.16 mg, propylis parahydroxybenzoas 0.16 mg, butylis parahydroxybenzoas 0.16 mg, benzylis parahydroxybenzoas 0.16 mg, Negativ-Kontrolle, balsamum peruvianum 0.65 mg, ethylendiamini dihydrochloridum 41 µg, cobalti dichloridum 16 µg, excipiens pro praeparatione.</p> <p>Tela cum praeparatione (Panel 2): resina p-tert-butylphenoli formaldehydi 36 µg, epoxy resina 41 µg, Carba-Mix: diphenylguanidinum 68 µg, zinci diethyldithiocarbamas 68 µg, zinci dibutyldithiocarbamas 68 µg, Schwarzgummi-Mix: isopropyl-phenyl-para-phenylendiaminum 10 µg, cyclohexyl-phenyl-para-phenylendiaminum 25 µg, diphenyl-para-phenylendiaminum 25 µg, methyl(chloro)isothiazolinonum 3.2 µg, quaternium-15 81 µg, methyldibromoglutaronitrilum 4.1 µg, para-phenylendiaminum 65 µg, formaldehydum ut hydroxymethylis succinimidum 0.15 mg, Mercapto-Mix: morpholinylmercapto-benzothiazolum 20 µg, cyclohexylbenzothiazylis sulphenamidum 20 µg, dibenzothiazylis disulfidum 20 µg, thiomersalum 5.7 µg, Thiuram-Mix: tetramethylthiuramum monosulfidum 5.5 µg, thiramum 5.5 µg, disulfiramum 5.5 µg, dipentamethylenis thiurami disulfidum 5.5 µg, excipiens pro praeparatione.</p> <p>Tela cum praeparatione (Panel 3): diazolidinyl-ureum 0.45 mg, Quinolin-Mix: clioquinolum 80 µg, chlor-quinaldolum 80 µg, tixocortoli-21 pivalas 2.4 µg, natrii aurothiosulfas dihydricus 61 µg, imidazolidinylureum 0.49 mg, budesonidum 0.8 µg, hydrocortisoni-17 butyras 16 µg, 2-mercapto-benzothiazolum 61 µg, bacitracinum 0.49 mg, parthenolidum 2.4 µg, disperse blue 106 41 µg, bronopolium 0.2 mg, excipiens pro praeparatione.</p>	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	02	004	10 x 3 Pflaster A
		005	10 x 3 Pflaster A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Truvada, Filmtabletten

Gilead Sciences Switzerland Sàrl, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 57316	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	27.02.2020
Zusammensetzung	01	tenofoviri disoproxili fumaras 300 mg, emtricitabinum 200 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-1-Infektion, HIV-1-Prä-Expositionsprophylaxe	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
Bemerkung		(Ergänzung einer Indikation und einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		20.03.2021	

01 Ubichinonum compositum, Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58931	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	13.02.2020
Zusammensetzung	01	ubichinonum D10 (HAB 5a) 1.0 mg, acidum ascorbicum D6 (HAB 5a) 1.0 mg, thiaminum hydrochloricum D6 (HAB 5a) 1.0 mg, natrium riboflavinum phosphoricum D6 (HAB 5a) 1.0 mg, pyridoxinum hydrochloricum D6 (HAB 5a) 1.0 mg, nicotinamidum D6 (HAB 5a) 1.0 mg, vaccinium myrtillus (HAB) D6 1.0 mg, colchicum autumnale (HAB) D6 1.0 mg, podophyllum peltatum (HAB) D6 1.0 mg, hydrastis canadensis (Ph.Eur.Hom.) D6 1.0 mg, acidum L(+) lacticum D6 (HAB 5a) 1.0 mg, hydrochinonum D8 (HAB 5a) 1.0 mg, acidum thiocticum D8 (HAB 6) 1.0 mg, sulfur (HAB) D8 1.0 mg, manganum phosphoricum D8 (HAB 6) 1.0 mg, natrium diethyloxalaceticum D8 (HAB 6) 1.0 mg, trichinoylum D10 (HAB 6) 1.0 mg, anthrachinonum D10 (HAB 6) 1.0 mg, naphthochinonum D10 (HAB 5a) 1.0 mg, para-benzochinonum D10 (HAB 5a) 1.0 mg, adenosinum triphosphoricum D10 (HAB 5a) 1.0 mg, coenzymum A D10 (HAB 5a) 1.0 mg, galium aparine (HAB) D6 1.0 mg, acidum acetylsalicylicum D10 (HAB 5a) 1.0 mg, histaminum D10 (HAB 5a) 1.0 mg, nadidum D10 (HAB 5a) 1.0 mg, magnesium gluconicum D10 1.0 mg excipients lactosum monohydricum, magnesii stearas, pro compresso corresp. lactosum monohydricum 300.0 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 Ultiva 1 mg, Lyophilisat**02 Ultiva 2 mg, Lyophilisat****03 Ultiva 5 mg, Lyophilisat**

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 53747	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	26.02.2020
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 1 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 2 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 5 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
Anwendung	Narco-Analgetikum		
Packung/en	01	019	5 Durchstechflasche(n) A
	02	027	5 Durchstechflasche(n) A
	03	035	5 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Valeriana compositum, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58901	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	04.02.2020
Zusammensetzung	01	acidum picricum (HAB) D5 0.1 g, ammonium bromatum (HAB) D1 0.01 g, avena sativa (HAB) TM 0.02 g, matricaria recutita (HAB) TM 0.02 g, crataegus (HAB) TM 0.05 g, humulus lupulus (HAB) TM 0.05 g, hypericum perforatum (HAB) D1 0.05 g, kalium bromatum (HAB) D1 0.01 g, melissa officinalis (HAB) TM 0.03 g, natrium bromatum D1 (HAB 5a) 0.01 g, valeriana officinalis (HAB) TM 0.65 g, ethanolum 96 per centum 0.55 g, aqua purificata, ad solutionem pro 1 g, corresp. 22 guttae, corresp. ethanolum 60 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) 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		unbegrenzt	

01 Vaprino 100 mg, capsules

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

N° d'AMM: 65241	Catégorie de remise: B	Index: 04.09.0.	03.02.2020
Composition	01	racecadotrilum 100 mg, excipients pro capsula.	
Indication		traitement symptomatique de la diarrhée aiguë chez l'adultes, pour autant qu'il n'existe pas de traitement étiologique.	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Viburcol, Flüssigkeit zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 63260	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	04.02.2020
Zusammensetzung	01	belladonna (Hom. Ph.Eur.) D6 11 mg, chamomilla recutita D4 25 mg, plantago major D4 25 mg, pulsatilla pratensis D6 50 mg, solanum dulcamara (HAB) D6 25 mg, calcium carbonicum hahnemanni (HAB) D8 75 mg, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Unruhezuständen und Reizbarkeit mit und ohne Fieber, v.a. bei Säuglingen und Kindern (z.B. beim Zahnen, bei leichten Bauschmerzen, Schlaflosigkeit) und zur systematischen Behandlung häufiger Infekte.	
Packung/en	01	001 15 x 1.0 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vigamox, Augentropfen

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57349	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.1.	20.02.2020
Zusammensetzung	01	moxifloxacinum 5 mg ut moxifloxacini hydrochloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen des vorderen Augenabschnittes	
Packung/en	01	004	5 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vimizim 5mg/5ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

Zul.-Nr.: 65370	Abgabekategorie: B	Index: 07.14.0.	21.02.2020
Zusammensetzung	01	elosulfasum alfa 5 mg, natrii acetat trihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, l-arginini hydrochloridum, sorbitolum 100 mg, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml corresp. natrium 8 mg.	
Anwendung		Behandlung der Mucopolysaccharidose Typ IVA	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vita-Merfen, pommade

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

N° d'AMM: 51681	Catégorie de remise: D	Index: 10.06.0.	14.02.2020
Composition	01	chlorhexidini digluconas 5 mg, benzoxonii chloridum 1 mg, retinoli palmitas 2000 U.I., oleum vegetabile, vaselinum album, glyceroli monoisostearas, polyglyceroli-3 mono-oleas, cera alba, glycerolum, ricini oleum hydrogenatum, trometamolium, acidum aceticum glaciale, dinatrii edetas, aqua purificata, ad unguentum pro 1 g.	
Indication		pommade vulnéraire	
Conditionnements	01	001	20 g D
		002	40 g D
		003	100 g D
Remarque		(Conversion d'une autorisation d'exportation en une autorisation principale)	
Valable jusqu'au		05.04.2021	

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

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65315	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	25.02.2020
Zusammensetzung	01	voriconazolum 200 mg, hydroxypropylbetadexum, excipiens ad pulverem.	
Anwendung		Pilzinfektionen	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Wundsalbe Widmer, Salbe

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: 13358	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	27.02.2020
Zusammensetzung	03	kaolinum ponderosum cum 10 % m/m argento ustum 10 mg, aqua cum 0.0003 % m/m argento 588 mg, natrii laurilsulfas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wundbehandlung	
Packung/en	03	001 20 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Xeplion 25 mg, Retardsuspension zur intramuskulären Injektion**02 Xeplion 50 mg, Retardsuspension zur intramuskulären Injektion****03 Xeplion 75 mg, Retardsuspension zur intramuskulären Injektion****04 Xeplion 100 mg, Retardsuspension zur intramuskulären Injektion****05 Xeplion 150 mg, Retardsuspension zur intramuskulären Injektion**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 60466	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	04.02.2020
Zusammensetzung	01	paliperidonum 25 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.25 ml.	
	02	paliperidonum 50 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
	03	paliperidonum 75 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.75 ml.	
	04	paliperidonum 100 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabilia q.s. aqua q.s. ad solutionem pro 100 mg, ad suspensionem pro 1 ml.	
	05	paliperidonum 150 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1.5 ml.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001 1 Spritze(n)	B
	02	002 1 Spritze(n)	B
	03	003 1 Spritze(n)	B
	04	004 1 Spritze(n)	B
	05	005 1 Spritze(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zeller Balsam, flüssig

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 10523	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	17.02.2020
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum et glycerolicum liquidum ex absinthii herba 0.7 mg, cinnamomi cortex 3.8 mg, guaiaci lignum 14.3 mg, millefolii herba 7 mg, rhoeados flos 11 mg, tormentillae rhizoma 9.5 mg, balsamum tolutanum 0.3 mg, benzoe tonkinensis 4.8 mg, myrrha 2.4 mg, olibanum 0.9 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. 40 guttae, corresp. ethanolum 37 % V/V.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	095	100 ml D
		109	200 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Acegon ad us. vet., Injektionslösung für Rinder

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

Zul.-Nr.: 65252	Abgabekategorie: B	Index:	27.02.2020
Zusammensetzung	01	gonadorelinum 50.0 µg ut gonadorelini acetat, alcohol benzylicus 9.0 mg, kalii dihydrogenophosphas, dikalii phosphas anhydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Synthetisches gonadenstimulierendes Hormon für Rinder	
Packung/en	01	001 10 x 6 ml	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 20 ml)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dalmarelin ad us. vet., Injektionslösung für Rinder und Kaninchen

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 59530	Abgabekategorie: B	Index:	20.02.2020
Zusammensetzung	01	lecirelinum 25.00 µg ut lecirelini acetat, acidum aceticum glaciale, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii chloridum, alcohol benzylicus 20.00 mg, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Synthetisches Gonadotropin-Releasinghormon-Analogen für Rinder und Kaninchen	
Packung/en	01	001 10 x 4 ml 002 1 x 10 ml	B B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation(en) (Fachinformation: Stand der Information 19.11.2019)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dinolytic 5 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Pferd, Rind und Schwein

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

Zul.-Nr.: 40063	Abgabekategorie: B	Index:	27.02.2020
Zusammensetzung	01	dinoprostum 5.0 mg ut dinoprostum trometamolium 6.71 mg, alcohol benzylicus 16.5 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Prostaglandin F2α (Dinoprost) für Pferd, Rind und Schwein	
Packung/en	01	021 5 x 10 ml	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Panacur SR Bolus ad us. vet.

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 53137	Abgabekategorie: B	Index:	28.02.2020
Zusammensetzung	01	fenbendazolium 12 g, arom.: saccharum, excipients pro bolo.	
Anwendung		Breitspektrum-Anthelminthikum für Rinder	
Packung/en	01	016 10 Bolus/Boli	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 T 61 ad us. vet., Injektionslösung

MSD Animal Health GmbH, Weyrstrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 36158	Abgabekategorie: A	Index:	19.02.2020
Zusammensetzung	01	embutramidum 200 mg, mebezoonii iodidum 50 mg, tetracaini hydrochloridum 5 mg, dimethylformamidum, aqua ad iniectabilia ad solutionem.	
Anwendung		Injektionslösung zum exzitationslosen Töten von Pferden, Rindern, Schweinen, Hunden, Katzen, Nerzen, Tauben, Ziervögeln, Hamstern, Meerschweinchen und kleinen Labortieren	
Packung/en	01	018	50 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tétracycline-Stricker 1.0 g ad us. vet., oblets utérins pour vaches

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

N° d'AMM: 35686	Catégorie de remise: B	Index:	05.02.2020
Composition	01	tetracyclini hydrochloridum 1.0 g, lactosum monohydricum, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, pro compresso.	
Indication		Infections puerpérales chez les vaches	
Conditionnements	01	010	10 oblets B
		029	100 oblets B
Remarque		(Changement de catégorie de remise de A à B)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Tetran mite ad us. vet., Uterusobletten**02 Tetran forte ad us. vet., Uterusobletten**

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

Zul.-Nr.: 36130	Abgabekategorie: A	Index:	26.02.2020
Zusammensetzung	01	tetracyclini hydrochloridum 1 g, excipients pro compresso.	
	02	tetracyclini hydrochloridum 2 g, excipients pro compresso.	
Anwendung		Puerperalinfektionen bei Kühen	
Packung/en	01	016	10 Obletten A
		024	50 Obletten A
		032	900 Obletten A
	02	040	10 Obletten A
		048	900 Obletten A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Valbazen 1.9% ad us. vet., Suspension**02 Valbazen 10% ad us. vet., Suspension**

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

Zul.-Nr.: 42131	Abgabekategorie: B	Index:	26.02.2020
Zusammensetzung	01	albendazolum 19 mg, conserv.: E 202, E 210, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	albendazolum 100 mg, conserv.: E 202, E 210, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung	01	Anthelminthikum für Schafe und Ziegen	
	02	Anthelminthikum für Rinder	
Packung/en	01	016 1000 ml	B
	02	024 1000 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vetaflumex Neo 50 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 66402	Abgabekategorie: B	Index:	19.02.2020
Zusammensetzung	01	flunixinum 50 mg ut flunixinum megluminum 83 mg, ethanolaminum, dinatrii edetas, propylenglycolum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 2.5 mg, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer (NSAID) für Rinder, Pferde und Schweine	
Packung/en	01	003 50 ml	B
		004 100 ml	B
		005 250 ml	B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Vetaflumex 50 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung)	
		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 250 ml)	
Gültig bis		25.04.2023	

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 01.02.2020 übernimmt die Firma **Biokema S.A., Crissier** folgende/s Arzneimittel der Firma **Werner Stricker AG, Münchenbuchsee**:

A compter du 01.02.2020, l'entreprise **Biokema S.A., Crissier** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Werner Stricker AG, Münchenbuchsee**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
14238	Organocalcium ad us. vet., solution pour perfusion
14245	Spasmin solution 50% ad us. vet., solution injectable
14254	Totalin ad us. vet., poudre
23946	Utrorale ad us. vet., émulsion
25686	R3 ROT Stricker ad us. vet., poudre
33450	Oxytocin Stricker ad us. vet., solution injectable
35243	Globus-Spezial ad us. vet., émulsion
35686	Tétracycline-Stricker 1.0 g ad us. vet., oblettes utérines
35773	Progestérone Stricker ad us. vet., solution injectable
38691	Glucamagnesium ad us. vet., solution pour perfusion
39381	Eutrawest ad us. vet., émulsion
40652	Ferridex ad us. vet., solution injectable
40824	Chlor-Tetracyclin-Spray Stricker ad us. vet.
41877	Mammacillin ad us. vet., pommade en injecteurs
42004	Forticillin ad us. vet., pommade en injecteurs
42099	Supprestral ad us. vet., suspension injectable
42814	Neodermovet ad us. vet., onguent
43015	Propylenglycol Stricker ad us. vet., liquide, pour bovins
43202	Dexavetaderm ad us. vet., émulsion
43550	Solution de glucose à 20% Stricker, solution injectable
45155	Mammaneopen ad us. vet., suspension
45840	Westolyt-Solution ad us. vet., solution pour perfusion
45841	Westolyt-Poudre ad us. vet.
47616	Solution de désinfection Stricker ad us. vet.
47617	Spray de désinfection Stricker ad us. vet.
48188	Desinfektionstücher Stricker ad us. vet.
50361	Trimethazol ad us. vet., solution injectable
50591	Forticlox ad us. vet., pommade injectable
50662	Westocillin ad us. vet., suspension injectable
54039	Tetrawest N ad us. vet., poudre
55150	Phen-Pred ad us. vet., comprimés

56291	Zantel ad us. vet., comprimés
56304	Albex 10 % ad us. vet., suspension orale

Per 01.02.2020 übernimmt die Firma **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** folgende/s Arzneimittel der Firma **Janssen-Cilag AG, Zug**:

A compter du 01.02.2020, l'entreprise **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **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)
54715	System Conti, transdermale Pflaster
54716	System Sequi, transdermale Pflaster (Kombipackung)

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

Per 03.02.2020 ändert die Firma **Fresenius Kabi (Schweiz) AG** ihr Firmendomizil von Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW nach **Am Mattenhof 4, 6010 Kriens**.

A compter du 03.02.2020, l'entreprise **Fresenius Kabi (Schweiz) AG** actuellement sise Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW, aura pour nouveau domicile **Am Mattenhof 4, 6010 Kriens**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
36308	Freka-Clyss, Klistier
42423	Glucose Fresenius, Infusionslösung
42425	NaCl 0,9 % Fresenius, Infusionslösung
42692	Ringer-Lactat Fresenius, Infusionslösung
43678	Soluvit N, Trockenampullen
43679	Vitalipid N, Infusionszusatz, Emulsion
49685	Glucose 5%-NaCl 0,9% Fresenius, Infusionslösung
50478	Aminomix N, Infusionslösung
52013	Peditrace, Infusionskonzentrat, Zusatzampulle
52780	Glycophos, Lösung
53373	Dipeptiven, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
53772	NaCl 0.9 % Fresenius, Injektionslösung
53773	Aqua ad iniectabilia Fresenius, Injektionslösung
54750	Omegaven-Fresenius, Infusionsemulsion
54850	Aminoven infant, Infusionslösung
55093	Voluven, Infusionslösung
55337	Aminoven, Infusionslösung
56897	Dobutamin Liquid Fresenius, Infusionslösung
57029	Propofol MCT Fresenius, Emulsion zur Injektion und Infusion
57231	SMOFlipid, Infusionsemulsion
57819	Voluven 6 % balanced, Infusionslösung
57929	Ciprofloxacin Fresenius i.v., Infusionslösung
58605	Ringer-Acetat Fresenius, Infusionslösung
60231	Remifentanil Fresenius, Pulver
60566	Rocuronium Fresenius, Injektionslösung
60689	SmofKabiven, Infusionsemulsion

61246	Irinotecan Fresenius, Infusionskonzentrat
61338	Cefuroxim Fresenius i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
61442	Paracetamol Fresenius, Infusionslösung
61679	Oxaliplatin Fresenius, Infusionskonzentrat
61877	Ropivacain Fresenius, Infusionslösung/Injektionslösung
62207	Levofloxacin Fresenius i.v., Infusionslösung
62283	SmofKabiven EF, Infusionsemulsion
62419	Meropenem Fresenius i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung
62448	SmofKabiven peripher, Infusionsemulsion
62481	Zoledronat Fresenius Onco, Infusionskonzentrat
62537	Docetaxel Fresenius i.v., Infusionskonzentrat
62874	Propofol 1 % / 2 % MCT Fresenius Fertigspritze, Emulsion zur Injektion oder Infusion
62997	Etoposid Fresenius, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
63001	Piperacillin/Tazobactam Fresenius i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
63049	Paclitaxel Fresenius, Infusionskonzentrat
63071	Ondansetron Fresenius i.v., Infusionskonzentrat/Injektionslösung
65050	Granisetron Fresenius i.v., Infusionskonzentrat
65153	Addaven, Infusionskonzentrat
65286	Topotecan Fresenius, Infusionskonzentrat
65288	Gemcitabin Fresenius, Infusionskonzentrat
66350	Ibandronat Fresenius Osteo i.v., Injektionslösung
66595	Pemetrexed Fresenius, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
66670	SmofKabiven special, Infusionsemulsion
66859	SmofKabiven special EF, Infusionsemulsion

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Aknefug BP 5, Lotio Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham	45539	C	10.02.0.	01.02.2020
1	01	Alendronat-Acino 70, Filmtabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	62713	B	07.99.0.	07.02.2020
1	01	Angidine menthe, pastilles à sucer Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	42450	D	12.03.3.	13.02.2020
1	01	Angidine orange, pastilles à sucer Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	44143	D	12.03.3.	13.02.2020
1	04	Diclo-Acino 100, Rektalkapseln Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	46852	B	07.10.1.	21.02.2020
1	01	Doxorubicin Labatec 10 mg/5 ml, solution pour injection Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin	65092	A	07.16.1.	12.02.2020

1	02	Doxorubicin Labatec 50 mg/25 ml, solution pour injection Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin	65092	A	07.16.1. 12.02.2020
1	01	Emtriva, Lösung zum Einnehmen Gilead Sciences Switzerland Sàrl, Turmstrasse 28, 6312 Steinhausen	56881	A	08.03.0. 31.03.2020
1	01	Hexabrix 320, Injektionslösung Guerbet AG, Thurgauerstrasse 32, 8050 Zürich	42086	B	14.01.0. 01.04.2020
1	01	Invirase, Filmdabletten Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel	57318	A	08.03.0. 01.04.2020
1	01	Levodonna, Tablette Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	65294	B	09.02.1. 28.02.2020
1	01	Mucosil ACC 200 mg, comprimés effervescents Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	65390	D	03.02.0. 19.02.2020
1	02	Mucosil ACC 600 mg, comprimés effervescents Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	65390	D	03.02.0. 19.02.2020
1	01	Nicopass Fresh Mint, Lutschtabletten Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil	57600	D	15.02.0. 13.02.2020
1	02	Nicopass Lakritze Mint, Lutschtabletten Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil	57600	D	15.02.0. 13.02.2020

1	01	Ossopan 200, Dragées Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil	12358	D	07.02.2. 12.02.2020
1	01	Ossopan Pulvis, Granulat Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil	12917	D	07.02.2. 12.02.2020
1	01	Pansoral, Gel für Applikation im Mundbereich Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil	46479	D	13.01.1. 27.02.2020
1	01	Pregabalin Axapharm 25 mg, Kapseln Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	66392	B	01.07.1. 07.02.2020
1	02	Pregabalin Axapharm 50 mg, Kapseln Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	66392	B	01.07.1. 07.02.2020
1	03	Pregabalin Axapharm 75 mg, Kapseln Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	66392	B	01.07.1. 07.02.2020
1	04	Pregabalin Axapharm 100 mg, Kapseln Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	66392	B	01.07.1. 07.02.2020
1	05	Pregabalin Axapharm 150 mg, Kapseln Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	66392	B	01.07.1. 07.02.2020
1	06	Pregabalin Axapharm 200 mg, Kapseln Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	66392	B	01.07.1. 07.02.2020
1	07	Pregabalin Axapharm 300 mg, Kapseln Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	66392	B	01.07.1. 07.02.2020

1	02	Selsun, Suspension Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel	17233	D	10.04.0.	31.03.2020
1	01	Strath Husten Tropfen, Tropfen zum Einnehmen Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8008 Zürich	30044	E	03.02.0.	30.06.2020
1	01	Strath Leber-Galle Tropfen, Tropfen zum Einnehmen Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8008 Zürich	30038	D	04.11.2.	30.06.2020
1	01	Strath Magen Tropfen, Tropfen zum Einnehmen Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8008 Zürich	30041	E	04.99.0.	30.06.2020
1	01	Strath Nieren-Blasen Tropfen, Tropfen zum Einnehmen Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8008 Zürich	30042	D	05.02.0.	30.06.2020
1	01	Strath Schlaf-Nerven Tropfen, Tropfen zum Einnehmen Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8008 Zürich	30049	D	01.04.2.	30.06.2020
1	01	Strath Schleimhaut Tropfen, Tropfen zum Einnehmen Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8008 Zürich	30037	D	12.03.2.	30.06.2020
1	01	Sumatriptan Vifor, comprimés Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	58465	B	02.05.1.	05.02.2020
1	01	Varuby 90 mg, Filmtabletten GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	66400	B	01.09.0.	30.09.2020

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Ichtex ad us. vet., wässrige Lösung Dr. Felix Zihler, Gerlisberg 4, 8302 Kloten	52525	D	24.02.2020
1	01	Sollfrank's Kokzidienkur ad us. vet., orale Lösung RUST RAIN, Hübeli, 6026 Rain	60545	D	30.03.2020
1	01	Sollfrank's Trichofug ad us. vet., orale Lösung RUST RAIN, Hübeli, 6026 Rain	61114	D	30.03.2020

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	03	Em-eukal sans sucre avec Isomalt, bonbons pectoraux Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	50734	E	12.03.9.	08.06.2020
1	01	Fluimucil, capsule Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino	46096	D	03.02.0.	28.07.2020
1	01	Omidia homöopathische Stimmungsschwankungs Globuli Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	57198	D	20.01.0.	21.06.2020
1	01	Plegridy, 63 mcg/0.5 ml Biogen Switzerland AG, Neuhofstrasse 30, 6340 Baar	65240	B	01.99.0.	07.07.2020
1	02	Plegridy, 94 mcg/0.5 ml Biogen Switzerland AG, Neuhofstrasse 30, 6340 Baar	65240	B	01.99.0.	07.07.2020
1	03	Plegridy, 125 mcg/0.5 ml Biogen Switzerland AG, Neuhofstrasse 30, 6340 Baar	65240	B	01.99.0.	07.07.2020
1	01	Pursennid, Dragées GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	13083	D	04.08.14	12.07.2020
1	01	Salicum, Tabletten Phytocon GmbH, Oberdorf 11, 9043 Trogen	56155	D	07.10.1.	26.05.2020

1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Alternaria alternata, Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60727	A	14.03.0.	28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed B2 Gräsermischung (Pollen), Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60747	A	14.03.0.	28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Beifuss (Pollen), Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60771	A	14.03.0.	28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Birke (Pollen), Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60761	A	14.03.0.	28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Buche (Pollen), Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60760	A	14.03.0.	28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Cladosporium cladosp., Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60728	A	14.03.0.	28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Ei, ganz, Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60792	A	14.03.0.	28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Eiche (Pollen), Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60765	A	14.03.0.	28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Erle (Pollen), Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60758	A	14.03.0.	28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Esche (Pollen), Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60759	A	14.03.0.	28.07.2020

1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Gänsefuss (Pollen), Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60770	A	14.03.0. 28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Goldhamster (Haare), Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60744	A	14.03.0. 28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Hasel (Pollen), Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60763	A	14.03.0. 28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Haselnuss, Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60829	A	14.03.0. 28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Hausstaubmilbe D. farinae, Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60729	A	14.03.0. 28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Hausstaubmilbe D. pteronyss., Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60730	A	14.03.0. 28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Hund (Haare) Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60738	A	14.03.0. 28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Hundszahngras (Pollen), Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60749	A	14.03.0. 28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Kabeljau (Dorsch), Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60818	A	14.03.0. 28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Katze (Fell), Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60737	A	14.03.0. 28.07.2020

1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Kuhmilch, Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60794	A	14.03.0.	28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Meerschweinchen (Haare), Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60743	A	14.03.0.	28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Melde (Pollen), Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60773	A	14.03.0.	28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Negativ-Kontrolle, Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60832	A	14.03.0.	28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Nessel (Pollen), Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60755	A	14.03.0.	28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Pappel (Pollen), Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60779	A	14.03.0.	28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Pferd (Haare), Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60736	A	14.03.0.	28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Platane (Pollen), Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60766	A	14.03.0.	28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Positiv-Kontrolle, Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60833	A	14.03.0.	28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Roggen (Pollen), Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60752	A	14.03.0.	28.07.2020

1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Roggenmehl, Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60791	A	14.03.0. 28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Traubenkraut (Pollen), Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60780	A	14.03.0. 28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Ulme (Pollen), Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60762	A	14.03.0. 28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Wegerich (Pollen), Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60756	A	14.03.0. 28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Weide (Pollen), Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60767	A	14.03.0. 28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Weizenmehl, Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60789	A	14.03.0. 28.07.2020
1	01	Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Wiesenlieschgras (Pollen), Lösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60748	A	14.03.0. 28.07.2020
1	01	Traumeel, homöopathisches Gel ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	56787	D	20.01.0. 10.07.2020

**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	Avelumab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation advanced renal cell carcinoma in combination with Axitinib Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug	24.02.2020
---	--	------------

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

Rivaroxaban (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Behandlung/Prophylaxe VTE bei Kindern Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich	03.02.2020
Rivaroxaban (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform Behandlung/Prophylaxe VTE bei Kindern Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich	03.02.2020
Teriparatide (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Biosimilars Treatment of osteoporosis Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	04.02.2020
Pemetrexedum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Zytostatikum Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	05.02.2020
Moxetumomab pasudotox (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Haarzell-Leukämie (HCL) AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	06.02.2020
Solifenacinsuccinat (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Behandlung der instabilen (überaktiven) Blase NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	06.02.2020

<p>Fedratinib (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Myelofibrose Celgene GmbH, Bändliweg 20, 8048 Zürich</p>	10.02.2020
<p>Acide fusidique / valérate de bétaméthasone (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation Dermatoses inflammatoires avec surinfection bactérienne. Bailleul (Suisse) SA, rue de Lyon 109, 1203 Genève</p>	11.02.2020
<p>Natriumzirconiumcylosilicat (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Hyperkaliämie AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar</p>	11.02.2020
<p>Olaparib (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Ovarialkarzinom AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar</p>	11.02.2020
<p>simoctocog alfa (rekombinanter humaner Blutgerinnungsfaktor VIII) (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie A (angeborener Faktor VIII-Mangel). Nuwiq enthält keine pharmakologisch wirksamen Mengen des von-Willebrand-Faktors und ist daher nicht zur Behandlung des von Willebrand-Jürgens-Syndroms geeignet. Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ</p>	11.02.2020
<p>Ambrisentan (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Pulmonale Hypertonie Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham</p>	12.02.2020
<p>Human Papillomavirus1 type 6, L1 Protein2,3 30 micrograms Human Papillomavirus1 type 11, L1 Protein2,3 40 micrograms Human Papillomavirus1 type 16 L1 Protein2,3 60 micrograms Human Papillomavirus1 type 18 L1 Protein2,3 40 micrograms Human Papillomavirus1 type 31 L1 Protein2,3 20 micrograms Human Papillomavirus1 type 33 L1 Protein2,3 20 micrograms Human Papillomavirus1 type 45 L1 Protein2,3 20 micrograms Human Papillomavirus1 type 52 L1 Protein2,3 20 micrograms Human Papillomavirus1 type 58 L1 Protein2,3 20 micrograms (2 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Gardasil 9 ist ein Impfstoff zur Prävention der folgenden Erkrankungen, die durch die Typen 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52, und 58 des humanen Papillomavirus (HPV) verursacht werden: Bei Mädchen und Frauen im Alter von 9 - 45 Jahren: Zervix-, Vulva-, Vaginal- und Analkarzinome, prä-maligne Läsionen im ano-genitalen Bereich (Zervix, Vulva, Vagina und Anus) und Genitalwarzen (Condyloma acuminata). Bei Jungen und Männern im Alter zwischen 9 und 45 Jahren: Analkarzinom, prä-maligne Analläsionen und Genitalwarzen (Condyloma acuminata). MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern</p>	12.02.2020

<p>Strychnos nux-vomica D15, Hyoscyamus niger D15, Petroleum rectificatum D15, Anamirta cocculus D15 (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation bei Reiseübelkeit Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönen</p>	12.02.2020
<p>Strychnos nux-vomica D15, Hyoscyamus niger D15, Petroleum rectificatum D15, Anamirta cocculus D15 (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation bei Reiseübelkeit Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönen</p>	12.02.2020
<p>Sunitinib Base (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Zytostatikum Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel</p>	13.02.2020
<p>Adalimumab (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform Polyartikuläre juvenile Arthritis, Morbus Crohn Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich</p>	14.02.2020
<p>Adalimumab (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform Rheumatoide Arthritis, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn, Colitis ulcerosa, Plaque-Psoriasis bei Erwachsenen, Hidradenitis suppurativa, Uveitis Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich</p>	14.02.2020
<p>Adalimumab (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Biosimilars Rheumatoide Arthritis, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn, Colitis ulcerosa, Plaque-Psoriasis bei Erwachsenen, Hidradenitis suppurativa, Uveitis Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich</p>	14.02.2020
<p>Allium cepa 4 CH, Euphrasia officinalis 5 CH, Nux vomica 5 CH (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament complémentaire avec indication Homeopathic medicine traditionally used in the symptomatic treatment of seasonal or non-seasonal allergic rhinitis (with clear nasal discharge, irritant or not, repeated sneezing) Laboratoire homéopathique D. Schmidt-Nagel SA, rue du Pré-Bouvier 27, 1242 Satigny</p>	18.02.2020
<p>Arnica montana 9 CH, Bellis perennis 5 CH, Rhus toxicodendron 9 CH, Ruta graveolens 7 CH, Calendula officinalis 5 CH (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament complémentaire avec indication Specialty traditionally used in the treatment of early symptomatic in benign traumatology: sprain, contusion, post-traumatic edema, pain of muscular origin and tendino-ligament Laboratoire homéopathique D. Schmidt-Nagel SA, rue du Pré-Bouvier 27, 1242 Satigny</p>	18.02.2020

Eculizumab (1 Arzneimittel)	18.02.2020
Änderung, neue Indikation	
Neuromyelitis optica spectrum disorder (NMOSD) in patients who are anti-aquaporin-4 (AQP4) antibody-positive with a relapsing course of the disease	
Alexion Pharma GmbH, Giesshübelstrasse 30, 8045 Zürich	
Lenalidomid (1 Arzneimittel)	18.02.2020
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Onkologikum	
Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	
Taraxacum dens leonis 4 CH, Solidago virga aurea 4 CH, Nux vomica 5 CH (1 médicament)	18.02.2020
Nouvelle autorisation d'un médicament complémentaire avec indication	
Homeopathic medicine traditionally used in the symptomatic treatment of functional digestive disorders with heavy and slow digestion, transient transit disorders, bloating and flatulence	
Laboratoire homéopathique D. Schmidt-Nagel SA, rue du Pré-Bouvier 27, 1242 Satigny	
Fostemsavir Trometamol (1 Arzneimittel)	20.02.2020
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
HIV-Infektion	
ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	
abirateroni acetat (1 Arzneimittel)	21.02.2020
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Prostatakarzinom	
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	
Carfilzomib (1 Arzneimittel)	21.02.2020
Änderung, neue Indikation	
Multiples Myelom - Kyprolis in Kombination mit Daratumumab und Dexamethason	
Amgen Switzerland AG, 6343 Risch	
Fremanezumab (1 Arzneimittel)	21.02.2020
Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform	
Migräneprophylaxe	
Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	
Paliperidon als Paliperidonpalmitat (1 Arzneimittel)	25.02.2020
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Neuroleptikum	
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	
Diclofenacum epolaminum (1 medicamento)	26.02.2020
Nuova notifica di un medicamento con principio attivo noto senza innovazione	
Analgetica	
IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano	

Bevacizumab (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Biosimilars Metastasiertes Kolon- oder Rektumkarzinom, Metastasiertes Mammakarzinom, Fortgeschrittenes, metastasiertes oder rezidivierendes nicht kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC), Fortgeschrittenes und/oder metastasierendes Nierenzellkarzinom, Glioblastom (WHO Grad IV), Ovarialkarzinom, Zervixkarzinom Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	27.02.2020
Biotin (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Prophylaxe und Therapie von Biotin-Mangelzuständen Merz Pharma (Schweiz) AG, Hegenheimerweg 57, 4123 Allschwil	28.02.2020
Flurbiprofen (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Schmerzhafte Entzündung der Rachenschleimhaut Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	28.02.2020