

# Journal

## Swissmedic

**1/2014**  
13. Jahrgang  
13<sup>e</sup> année

ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

Redaktion und Administration: Kommunikation, Hallerstrasse 7, Postfach, CH-3000 Bern 9,  
Tel. +41 (0)31 322 02 11, [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch)

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

<b>Seite</b>	<b>Seite</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Amyvid®, Injektionslösung (Florbetapirum [18-F])	<b>4</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Giotrif®, Film-tabletten (Afatinibum)	<b>6</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Invokana™, Filmtabletten (Canagliflozinum)	<b>8</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Kalydeco, Filmtabletten (Ivacaftorum)	<b>10</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Relvar® Ellipta®, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation (Vilanterolum)	<b>12</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Tafinlar®, Hartkapseln (Dabrafenibum)	<b>14</b>
<b>Arzneimittel Statistik</b>	
Neuzulassung	<b>16</b>
Revision und Änderung der Zulassung	<b>25</b>
Änderung der Zulassungsinhaberin	<b>66</b>
Widerruf der Zulassung	<b>70</b>
Erlöschen der Zulassung	<b>75</b>
Berichtigung	<b>77</b>

### Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Website [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) finden Sie unter dem Navigationspunkt „Swissmedic“ in der Rubrik „Kontakt/Kontaktadressen“ die Kontaktmaske für Anfragen und Reklamationen. Adressen für Meldungen sowie weitere Adressen finden Sie auf den entsprechenden Themenseiten.

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

- A Einmalige Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung
- B Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung

- C Abgabe nach Fachberatung durch Medizinalpersonen
- D Abgabe nach Fachberatung
- E Abgabe ohne Fachberatung

<b>Page</b>	<b>Page</b>
<b>Médicaments</b>	<b>Miscellanées</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Amyvid®, solution pour injection (Florbetapirum [18-F])	Nouvelle autorisation
<b>5</b>	<b>16</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Giotrif®, comprimés pelliculés (Afatinibum)	Révision et modification de l'autorisation
<b>7</b>	<b>25</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Invokana™, comprimés pelliculés (Canagliflozinum)	Modification du titulaire d'AMM
<b>9</b>	<b>66</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Kalydeco, comprimés pelliculés (Ivacaftorum)	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché
<b>11</b>	<b>70</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Relvar® Ellipta®, poudre pour inhalation en récipient unidose (Vilanterolum)	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché
<b>13</b>	<b>75</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Tafinlar®, gélules (Dabrafenibum)	Rectification
<b>15</b>	<b>77</b>

## Annuaire Swissmedic

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

## Légende

### Catégories de remise

- A Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire non renouvelable
- B Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire

- C Remise sur conseil des professionnels de la santé
- D Remise sur conseil spécialisé
- E Remise sans conseil spécialisé

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Amyvid<sup>®</sup>, Injektionslösung (Florbetapirum [18-F])**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Amyvid <sup>®</sup> , Injektionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Florbetapirum (18-F)
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	1 Durchstechflasche/800 MBq/ml, Injektionslösung 1 Durchstechflasche/1900 MBq/ml, Injektionslösung
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Examen par tomographie d'émission de positrons (PET) de la densité des plaques beta-amyloïdes dans le cerveau de patients avec troubles cognitifs resp. suspicion de démence de type Alzheimer; en complément d'une évaluation clinique. Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a> zu konsultieren.
<b>ATC Code:</b>	V09AX05
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	17.01.1./Zentrales Nervensystem
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	62897
<b>Zulassungsdatum:</b>	09.01.2014 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Amyvid<sup>®</sup>, solution pour injection (Florbetapirum [18-F])**

<b>Préparation:</b>	Amyvid <sup>®</sup> , solutions pour injection
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Florbetapirum (18-F)
<b>Dosage et forme galénique:</b>	1 flacon/800 MBq/ml, solution pour injection 1 flacon/1900 MBq/ml, solution pour injection
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Examen par tomographie d'émission de positrons (PET) de la densité des plaques beta-amyloïdes dans le cerveau de patients avec troubles cognitifs resp. suspicion de démence de type Alzheimer; en complément d'une évaluation clinique.
<b>Code ATC:</b>	V09AX05
<b>No IT / désignation:</b>	17.01.1./Système nerveux central
<b>No d'autorisation:</b>	62897
<b>Date d'autorisation:</b>	09.01.2014

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Giotrif<sup>®</sup>, Filmtabletten (Afatinibum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Giotrif <sup>®</sup> , Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Afatinibum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	20mg, 30mg und 40mg, Filmtabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Giotrif ist als Monotherapie für Patienten mit nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC, Stadium IIIb/IV) mit aktivierenden Mutationen des EGFR (Exon 19 Deletionen oder Exon 21 L858R Substitutionen) indiziert, die nicht mit EGFR-TKIs vorbehandelt sind.
<b>ATC Code:</b>	L01XE13
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.16.1./Cytostatica
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	63042
<b>Zulassungsdatum:</b>	17.01.2014

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Giotrif<sup>®</sup>, comprimés pelliculés (Afatinibum)**

<b>Préparation:</b>	Giotrif <sup>®</sup> , comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Afatinibum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	20mg, 30mg et 40mg, comprimés pelliculés
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Giotrif ist als Monotherapie für Patienten mit nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC, Stadium IIIb/IV) mit aktivierenden Mutationen des EGFR (Exon 19 Deletionen oder Exon 21 L858R Substitutionen) indiziert, die nicht mit EGFR-TKIs vorbehandelt 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 <a href="http://www.swissmedicin.ch">www.swissmedicin.ch</a>.</p>
<b>Code ATC:</b>	L01XE13
<b>No IT / désignation:</b>	07.16.1./Cytostatiques
<b>No d'autorisation:</b>	63042
<b>Date d'autorisation:</b>	17.01.2014

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Invokana™, Filmtabletten (Canagliflozinum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Invokana™, Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Canagliflozinum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	100mg und 300mg, Filmtabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Diabetes mellitus Typ 2 bei Erwachsenen, wenn durch Diät und gesteigerte körperliche Aktivität keine ausreichende Kontrolle der Glykämie erreicht wird. <ul style="list-style-type: none"><li>• Als Monotherapie bei Patienten, die nicht mit Metformin behandelt werden können;</li><li>• In Kombination mit Metformin, mit einem Sulfonylharnstoff (mit oder ohne Metformin) oder mit Insulin (mit oder ohne Metformin), wenn mit diesen Behandlungen keine ausreichende Kontrolle der Glykämie erreicht wird.</li></ul>
<b>ATC Code:</b>	A10BX11
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.06.2./Orale blutzuckersenkende Mittel
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	62956
<b>Zulassungsdatum:</b>	29.01.2014

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Invokana™, comprimés pelliculés (Canagliflozinum)**

<b>Préparation:</b>	Invokana™, comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Canagliflozinum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	100mg et 300mg, comprimés pelliculés
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Diabetes mellitus Typ 2 bei Erwachsenen, wenn durch Diät und gesteigerte körperliche Aktivität keine ausreichende Kontrolle der Glykämie erreicht wird.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Als Monotherapie bei Patienten, die nicht mit Metformin behandelt werden können;</li><li>• In Kombination mit Metformin, mit einem Sulfonylharnstoff (mit oder ohne Metformin) oder mit Insulin (mit oder ohne Metformin), wenn mit diesen Behandlungen keine ausreichende Kontrolle der Glykämie erreicht wird.</li></ul> <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 <a href="http://www.swissmedicin.ch">www.swissmedicin.ch</a>.</p>
<b>Code ATC:</b>	A10BX11
<b>No IT / désignation:</b>	07.6.2./Antidiabétiques oraux
<b>No d'autorisation:</b>	62956
<b>Date d'autorisation:</b>	29.01.2014

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Kalydeco, Filmtabletten (Ivacaftorum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Kalydeco, Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Ivacaftorum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	150 mg, Filmtabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Kalydeco est indiqué dans le traitement de la mucoviscidose chez les patients âgés de 6 ans et plus, porteurs de la mutation G551D du gène CFTR (mutation CFTR-G551D). Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist <a href="http://www.swissmedicin.ch">www.swissmedicin.ch</a> zu konsultieren.
<b>ATC Code:</b>	R07AX02
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	03.99.0./Varia
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	62686
<b>Zulassungsdatum:</b>	13.01.2014 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Kalydeco, comprimés pelliculés (Ivacaftorum)**

<b>Préparation:</b>	Kalydeco, comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Ivacaftorum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	150 mg, comprimés pelliculés
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Kalydeco est indiqué dans le traitement de la mucoviscidose chez les patients âgés de 6 ans et plus, porteurs de la mutation G551D du gène CFTR (mutation CFTR-G551D).
<b>Code ATC:</b>	R07AX02
<b>No IT / désignation:</b>	03.99.0./Varia
<b>No d'autorisation:</b>	62686
<b>Date d'autorisation:</b>	13.01.2014

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Relvar<sup>®</sup> Ellipta<sup>®</sup>, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation (Vilanterolum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Relvar <sup>®</sup> Ellipta <sup>®</sup> , Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Vilanterolum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	92/22mcg, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation 184/22mcg, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	<b>Asthma</b> Relvar Ellipta wird zur regelmässigen Behandlung von Asthma bronchiale angewendet, wenn ein Kombinationspräparat (ein lang wirksamer Beta-2-Agonist und ein inhalatives Kortikosteroid) angezeigt ist: Bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren, die mit inhalativen Kortikosteroiden und bedarfsweise angewendeten, kurzwirksamen inhalativen Beta-2-Agonisten nicht ausreichend eingestellt sind.
<b>ATC Code:</b>	<b>COPD</b> Symptomatische Behandlung von chronisch obstruktiver Lungenkrankheit (COPD) bei Patienten mit einem FEV <sub>1</sub> <70% und ≥ 2 Exazerbationen in den letzten 12 Monaten.
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	R03AK10 03.04.3./Sympathomimetica und Parasympatholytica
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	62969
<b>Zulassungsdatum:</b>	09.01.2014 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Relvar® Ellipta®, poudre pour inhalation en récipient unidose (Vilanterolum)**

<b>Préparation:</b>	Relvar® Ellipta®, poudre pour inhalation en récipient unidose
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Vilanterolum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	92/22mcg, poudre pour inhalation en récipient unidose 184/22mcg, poudre pour inhalation en récipient unidose
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p><b>Asthma</b></p> <p>Relvar Ellipta wird zur regelmässigen Behandlung von Asthma bronchiale angewendet, wenn ein Kombinationspräparat (ein lang wirksamer Beta-2-Agonist und ein inhalatives Kortikosteroid) angezeigt ist: Bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren, die mit inhalativen Kortikosteroiden und bedarfsweise angewendeten, kurzwirksamen inhalativen Beta-2-Agonisten nicht ausreichend eingestellt sind.</p> <p><b>COPD</b></p> <p>Symptomatische Behandlung von chronisch obstruktiver Lungenerkrankung (COP) bei Patienten mit einem FEV<sub>1</sub> &lt;70% und ≥ 2 Exazerbationen in den letzten 12 Monaten.</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 <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a>.</p>
<b>Code ATC:</b>	R03AK10
<b>No IT / désignation:</b>	03.04.3./Sympathicomimétiques et parasymphaticolytiques
<b>No d'autorisation:</b>	62969
<b>Date d'autorisation:</b>	09.01.2014
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Tafinlar<sup>®</sup>, Hartkapseln (Dabrafenibum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Tafinlar <sup>®</sup> , Hartkapseln
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Dabrafenibum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	50mg und 75mg, Hartkapseln
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Dabrafenib ist angezeigt zur Behandlung von erwachsenen chemotherapienaiven Patienten mit nicht resezierbarem oder metastasiertem Melanom mit einer BRAF-V600E-Mutation (siehe „Eigenschaften/Wirkungen“). Zur Diagnose des Vorliegens einer V600E-Mutation ist die Anwendung eines validierten BRAF-Mutationstests erforderlich.
<b>ATC Code:</b>	L01XE23
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.16.1./Cytostatica
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	62781
<b>Zulassungsdatum:</b>	13.01.2014

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Tafinlar<sup>®</sup>, gélules (Dabrafenibum)**

<b>Préparation:</b>	Tafinlar <sup>®</sup> , gélules
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Dabrafenibum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	50mg et 75mg, gélules
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Dabrafenib ist angezeigt zur Behandlung von erwachsenen chemotherapienaiven Patienten mit nicht resezierbarem oder metastasiertem Melanom mit einer BRAF-V600E-Mutation (siehe „Eigenschaften/Wirkungen“). Zur Diagnose des Vorliegens einer V600E-Mutation ist die Anwendung eines validierten BRAF-Mutationstests erforderlich. 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 <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a> .
<b>Code ATC:</b>	L01XE23
<b>No IT / désignation:</b>	07.16.1./Cytostatiques
<b>No d'autorisation:</b>	62781
<b>Date d'autorisation:</b>	13.01.2014

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 Amyvid 800 MBq/ml, solution pour injection

#### 02 Amyvid 1900 MBq/ml, solution pour injection

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

N° d'AMM: <b>62897</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 17.01.1.	09.01.2014
Composition	01	florbetapirum(18-F) 800 MBq/ml, ethanolum, natrii chloridum, E 301 4.5 mg/ml, aqua ad iniectabilia.	
	02	florbetapirum(18-F) 1900 MBq/ml, ethanolum, natrii chloridum, E 301 4.5 mg/ml, aqua ad iniectabilia.	
Indication	01	Examen par tomographie d'émission de positrons (PET) de la densité des plaques beta-amyloïdes dans le cerveau de patients avec troubles cognitifs resp. suspicion de démence de type Alzheimer; en complément d'une évaluation clinique.	
Conditionnements	01	001 1 flacon(s)	A
	02	002 1 flacon(s)	A
Remarque		NAS (New Active Substance): florbetapirum(18-F)	
Valable jusqu'au		08.01.2019	

#### 01 Arnica/Cactus comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60290</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	29.01.2014
Zusammensetzung	01	arnica montana ex planta tota ferm D14 0.1 g, crataegus e foliis et fructibus ferm D2 0.1 g, selenicereus grandiflorus ex herba recens ferm D3 0.1 g, trituration D5 0.1 g ex cinis e fructibus germinatis avenae sativae et magnesi hydrogenophosphas trihydricus, ratio: 1:1, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
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.	
		Applikationsart s.c.	
Gültig bis		28.01.2019	

**01 Blissel, gel vaginale**

EFFIK SA, Via F. Pelli 17, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>62828</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 07.08.2.	29.01.2014
Composizione	01	estriolum 0.05 mg, conserv.: E 219, E 217, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indicazione		Trattamento locale dell'atrofia vaginale nella donna dopo la menopausa	
Confezione/i	01	001	1x10 g tubo <span style="float: right;">B</span>
		002	1x30 g tubo <span style="float: right;">B</span>
Osservazione			
Valevole fino al		28.01.2019	

**01 Cartilago/Mandragora comp., Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60251</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	29.01.2014
Zusammensetzung	01	antimonit D5 0.1 g, argentum metallicum D7 0.1 g, betula pendula e foliis ferm D4 0.1 g, cartilago articularis bovis GI D7 0.1 g (Rind: Knorpel), mandragora e radice recenti ferm D4 0.1 g, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
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. Applikationsart s.c.	
Gültig bis		28.01.2019	

**02 Escitalopram Spirig HC 10 mg, Filmpillen****04 Escitalopram Spirig HC 20 mg, Filmpillen**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>63059</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	28.01.2014
Zusammensetzung	02	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, excipients pro compresso obducto.	
	04	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	02	001	14 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		003	98 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	04	005	98 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung			
Gültig bis		27.01.2019	

**01 Esomeprazol Helvepharm 20 mg, Kapseln**  
**02 Esomeprazol Helvepharm 40 mg, Kapseln**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>62358</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	22.01.2014
Zusammensetzung	01	esomeprazolium 20 mg ut magnesii esomeprazolium dihydricum, E 211, E 216, E 218, excipients pro capsula.	
	02	esomeprazolium 40 mg ut magnesii esomeprazolium dihydricum, acidum sorbicum 1.82 µg, E 211, E 216, E 218, excipients pro capsula.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	001	14 Kapsel(n) Blister B
		002	28 Kapsel(n) Blister B
		003	56 Kapsel(n) Blister B
		004	98 Kapsel(n) Blister B
	02	009	14 Kapsel(n) Blister B
		010	28 Kapsel(n) Blister B
		011	56 Kapsel(n) Blister B
		012	98 Kapsel(n) Blister B
Bemerkung			
Gültig bis		21.01.2019	

**01 Flutiform 50/5, Dosieraerosol**  
**02 Flutiform 125/5, Dosieraerosol**  
**03 Flutiform 250/10, Dosieraerosol**  
 Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel

Zul.-Nr.: <b>63032</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	20.01.2014
Zusammensetzung	01	fluticasoni-17 propionas 50 µg, formoteroli fumaras dihydricus 5 µg, excipients et propellentia ad aerosolum pro dosi.	
	02	fluticasoni-17 propionas 125 µg, formoteroli fumaras dihydricus 5 µg, excipients et propellentia ad aerosolum pro dosi.	
	03	fluticasoni-17 propionas 250 µg, formoteroli fumaras dihydricus 10 µg, excipients et propellentia ad aerosolum pro dosi.	
Anwendung		Asthma bronchiale	
Packung/en	01	001	120 Inhalationen B
		002	120 Inhalationen B
	03	003	120 Inhalationen B
Bemerkung			
Gültig bis		19.01.2019	

**01 Giotrif 20mg, Filmtabletten****02 Giotrif 30mg, Filmtabletten****03 Giotrif 40mg, Filmtabletten**

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel

Zul.-Nr.: <b>63042</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	17.01.2014
Zusammensetzung	01	afatinibum 20 mg ut afatinibi dimaleas, excipients pro compresso obducto.	
	02	afatinibum 30 mg ut afatinibi dimaleas, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	03	afatinibum 40 mg ut afatinibi dimaleas, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) A
	02	002	28 Tablette(n) A
	03	003	28 Tablette(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): afatinibum	
Gültig bis		16.01.2019	

**01 Hypericum Auro cultum Rh D2, Ampullen (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59613</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	29.01.2014
Zusammensetzung	01	hypericum auro cultum Rh D2 1 ml, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
		Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen	
Gültig bis		28.01.2019	

**01 Invokana 100mg, Filmtabletten****02 Invokana 300mg, Filmtabletten**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>62956</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	29.01.2014
Zusammensetzung	01	canagliflozinum 100 mg ut canagliflozinum hemihydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	canagliflozinum 300 mg ut canagliflozinum hemihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	90 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	02	005	10 Tablette(n) B
		006	30 Tablette(n) B
		007	90 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): canagliflozinum	
Gültig bis		28.01.2019	

**01 Kalium aceticum comp. 1%, Salbe**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59568</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	29.01.2014
Zusammensetzung	01	kalium aceticum comp. 10 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipiens ad unguentum 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. Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentrationen	
Gültig bis		28.01.2019	

**01 Kalydeco 150 mg, comprimés pelliculés**

Vertex Pharmaceuticals (Switzerland) Sàrl, Route de Crassier 23, 1262 Eysins

N° d'AMM: <b>62686</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 03.99.0.	13.01.2014
Composition	01	Ivacaftorum 150 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		mucoviscidose	
Conditionnements	01	002	56 comprimé(s) dose <span style="float: right;">A</span>
Remarque		Autorisation en application de l'art. 13 LPTd (RS 812.21) NAS (New Active Substance): Ivacaftorum	
Valable jusqu'au		12.01.2019	

**01 Lucentis, Injektionslösung zur intravitrealen Injektion in Fertigspritze**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>63277</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.99.0.	29.01.2014
Zusammensetzung	01	Lösung: ranibizumabum 10 mg, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro mg.	
Anwendung		exsudative altersbezogene Makuladegeneration, Visusverlust durch diabetisches Makulaödem, durch Makulaödem infolge eines retinalen Venenverschlusses + durch choroidale Neovaskularisation infolge pathologischer Myopie	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung			
Gültig bis		28.01.2019	

**01 Octenimed Gurgellösung, Lösung**

Schülke &amp; Mayr AG, Sihlfeldstrasse 58, 8003 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62809</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.1.	29.01.2014
Zusammensetzung	01	octenidini dihydrochloridum 10 mg, aromatica, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro pro 10 ml.	
Anwendung		Zur kurzzeitigen Desinfektion der Mundschleimhaut	
Packung/en	01	001	250ml Flasche(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung			
Gültig bis		28.01.2019	

**01 Relvar Ellipta 92/22 mcg, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation**  
**02 Relvar Ellipta 184/22 mcg, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation**  
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>62969</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	09.01.2014
Zusammensetzung	01	fluticasoni furoas 92 µg, vilanterolum 22 µg ut vilanterolum trifenatatum, excipiens ad pulverem pro dosi.	
	02	fluticasoni furoas 184 µg, vilanterolum 22 µg ut vilanterolum trifenatatum, excipiens ad pulverem pro dosi.	
Anwendung		Asthma, COPD	
Packung/en	01	001	30 Einzeldose(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	002	30 Einzeldose(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		NAS (New Active Substance): vilanterolum	
Gültig bis		08.01.2019	

**01 Rhus toxicodendron comp., Solutio ad injectionem**  
 WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60351</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	29.01.2014
Zusammensetzung	01	aconitum napellus e tubere ferm D5 0.1 g, gelsemium sempervirens e rhizoma siccata ferm D3 0.1 g, granit D9 0.1 g, leontopodium alpinum e planta tota ferm D3 0.1 g, mandragora e radice recenti ferm D5 0.1 g, rhus toxicodendron e foliis recentibus ferm D5 0.1 g, hergestellt mit: natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
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. Applikationsart s.c.	
Gültig bis		28.01.2019	

**01 Tafinlar 50 mg, Hartkapseln**  
**02 Tafinlar 75 mg, Hartkapseln**  
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>62781</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	13.01.2014
Zusammensetzung	01	dabrafenibum 50 mg ut dabrafenibum mesilas, excipiens pro capsula.	
	02	dabrafenibum 75.0 mg ut dabrafenibum mesilas, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) <span style="float: right;">A</span>
		002	120 Kapsel(n) <span style="float: right;">A</span>
	02	003	28 Kapsel(n) <span style="float: right;">A</span>
		004	120 Kapsel(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		NAS (New Active Substance): dabrafenibum	
Gültig bis		12.01.2019	

**01 Telmisan-Mepha 40 mg, Tabletten****02 Telmisan-Mepha 80 mg, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62921</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	23.01.2014
Zusammensetzung	01	telmisartanum 40 mg, excipients pro compresso.	
	02	telmisartanum 80 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		22.01.2019	

**01 Tepadina 15 mg, polvere per soluzione per infusione****02 Tepadina 100 mg, polvere per soluzione per infusione**

ADIENNE SA, Via San Gottardo 10, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>62844</b>	Categoria di dispensazione: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	28.01.2014
Composizione	01	Praeparatio cryodesiccata: thiotepum 15 mg pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: thiotepum 100 mg pro vitro.	
Indicazione		Citostatico	
Confezione/i	01	001 1 flacone/flaconi	A
	02	002 1 flacone/flaconi	A
Osservazione			
Valevole fino al		27.01.2019	

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

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>63000</b>	Abgabekategorie:	Index: 01.01.4.	24.01.2014
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 37.5 mg, paracetamolium 325 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	A
		002 20 Tablette(n)	A
		003 60 Tablette(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		23.01.2019	

**01 Urtica comp., Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60266</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	29.01.2014
Zusammensetzung	01	calcium carbonicum hahnemanni D6 0.1 g, stannum metallicum D9 0.1 g, urtica urens ex herba recens ferm D2 0.1 g, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniecta-bilia, ad solutionem pro 1 ml.	
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. Applikationsart s.c.	
Gültig bis		28.01.2019	

**03 Vipdomet 12.5 mg / 850 mg, Filmtabletten****04 Vipdomet 12.5 mg / 1000 mg, Filmtabletten**

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>62966</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	20.01.2014
Zusammensetzung	03	alogliptinum 12.5 mg ut alogliptini benzoas, metformini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	04	alogliptinum 12.5 mg ut alogliptini benzoas, metformini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Orales Antidiabetikum	
Packung/en	03	005	56 Tablette(n) B
		008	112 Tablette(n) B
	04	017	56 Tablette(n) B
		020	112 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		19.01.2019	

**01 Votubia 2 mg, dispergierbare Tabletten****02 Votubia 3 mg, dispergierbare Tabletten****03 Votubia 5 mg, dispergierbare Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62812</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.4.	17.01.2014
Zusammensetzung	01	everolimusum 2 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
	02	everolimusum 3 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
	03	everolimusum 5 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
Anwendung		Tuberöse Sklerose	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
	02	002	30 Tablette(n) A
Bemerkung		62812 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.01.2019	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Equibactin ad us. vet., Oraldoser für Pferde**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: <b>63105</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	09.01.2014
Zusammensetzung	01	trimethoprimum 66.7 mg, sulfadiazinum 333 mg, arom.: anisi aetheroleum, conserv.: chlorocresolum, excipients ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Zur Behandlung von Infektionserkrankungen bei Pferden, die durch Sulfadiazin-Trimethoprim-empfindliche Keime hervorgerufen sind.	
Packung/en	01	001 45 g	A
Bemerkung		keine	
Gültig bis		08.01.2019	

## Revision und Änderung der Zulassung Révision et modification de l'autorisation

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 Abilify 10 mg, Tabletten

#### 02 Abilify 15 mg, Tabletten

#### 03 Abilify 30 mg, Tabletten

#### 04 Abilify 5 mg, Tabletten

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>56209</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	30.01.2014
Zusammensetzung	01	aripirazolum 10 mg, excipients pro compresso.	
	02	aripirazolum 15 mg, excipients pro compresso.	
	03	aripirazolum 30 mg, excipients pro compresso.	
	04	aripirazolum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	004 28 Tablette(n)	B
	02	016 28 Tablette(n)	B
	03	024 28 Tablette(n)	B
	04	002 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.06.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.06.2019	

#### 01 Advil 200 Liqua, Weichkapseln

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>55923</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	31.01.2014
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, color.: E 104, E 131, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2011 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.03.2019	

#### 02 Allergodil Nasenspray, Lösung

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>51257</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 12.02.7.	23.01.2014
Zusammensetzung	02	azelastini hydrochloridum 0.14 mg, excipients ad solutionem pro dosi.	
Anwendung		Allergische Rhinitis	
Packung/en	02	022 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.02.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.02.2019	

**01 Almogran, Filmtabletten**

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>56895</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	31.01.2014
Zusammensetzung	01	almotriptanum 12.5 mg ut almotriptani d,l-hydrogenomalas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	004	6 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		008	12 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2019	

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

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>59089</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	31.01.2014
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antagoniste calcique	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		20.08.2019	

**01 Amlodipin-besilat-Teva 5 mg, Tabletten****02 Amlodipin-besilat-Teva 10 mg, Tabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58638</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	22.01.2014
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2013	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.04.2019	

**01 Amoxicillin Sandoz 500, Filmtabletten**  
**02 Amoxicillin Sandoz 750, Filmtabletten**  
**03 Amoxicillin Sandoz 1000, Filmtabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>49924</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.23	23.01.2014
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	amoxicillinum anhydricum 750 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	119	20 Tablette(n) A
	02	127	20 Tablette(n) A
	03	135	20 Tablette(n) A
		143	14 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.05.2019	

**05 Amoxicillin Sandoz 100mg/4ml, Granulat zur Herst.einer Suspension**  
**06 Amoxicillin Sandoz 200mg/4ml, Granulat zur Herst.einer Suspension**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>49923</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.23	31.01.2014
Zusammensetzung	05	amoxicillinum anhydricum 100 mg ut amoxicillinum trihydricum, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, aspartamum, conserv.: E 211, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 4 ml.	
	06	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, aspartamum, conserv.: E 211, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 4 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	05	112	100 ml A
	06	120	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.05.2019	

**01 Ampho-Moronal, Lutschtabletten**  
 Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>37244</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 12.03.4.	30.01.2014
Zusammensetzung	01	amphotericinum B 10 mg, arom.: vanillinum, saccharinum natricum et alia, alcohol benzylicus, antiox.: E 320, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Soor-Infektionen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	015	20 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.06.2019	

**02 Ampho-Moronal, Suspension**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>37897</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	29.01.2014
Zusammensetzung	02	amphotericinum B 100 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum, ethylvanillinum et alia, alcohol benzylicus, color.: E 127, antiox.: E 223, conserv.: E 211, E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Candida-Infektionen der Mundhöhle und des Magen-Darm-Traktes	
Packung/en	02	027	24 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.06.2019	

**01 Ampho-Moronal, Tabletten**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>37245</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	29.01.2014
Zusammensetzung	01	amphotericinum B 100 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Candida-Infektionen der Mundhöhle und des Magen-Darm-Traktes	
Packung/en	01	011	20 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.06.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.06.2019	

**01 Arnica montana / Bellis perennis comp., ad usum externum**

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: <b>59344</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	31.01.2014
Zusammensetzung	01	achillea millefolium D3 1 ml, acidum nitricum D8 1 ml, arnica montana D4 1 ml, artemisia abrotanum D2 1 ml, bellis perennis D2 1 ml, carbo animalis D10 1 ml, chamomilla recutita D3 1 ml, echinacea D3 1 ml, hamamelis virginiana D2 1 ml, nasturtium officinale D2 1 ml, ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2011 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		30.08.2019	

**01 Bactroban, Salbe**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>47667</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.09.2.	28.01.2014
Zusammensetzung	01	mupirocinum 20 mg, macrogolum 400, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen der Haut	
Packung/en	01	011	15 g <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.07.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.07.2019	

**01 Bigasan, Tabletten**

Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>31686</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.01.0.	30.01.2014
Zusammensetzung	01	aluminii oxidum hydricum 200 mg, magnesii oxidum leve 50 mg, magnesii hydroxidum 50 mg, magnesii trisilicas 200 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.06.2019	

**01 Bucco-Tantum, comprimés à sucer**

Acraf SA, 10, route de Moncor, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: <b>58631</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 12.03.2.	30.01.2014
Composition	01	benzydramini hydrochloridum 3 mg, arom.: aspartamum, levo-mentholum et alia, antiox.: E 320, color.: E 104, E 132, excipiens pro compresso.	
Indication		Traitement symptomatique des douleurs et des irritations dans la région de la bouche et de la gorge.	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.11.2011 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		09.04.2019	

**01 Ceftriaxon Actavis 250 mg i.m., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung****02 Ceftriaxon Actavis 500 mg i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung****03 Ceftriaxon Actavis 1 g i.v./i.m., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung****04 Ceftriaxon Actavis 2 g i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>58878</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	10.01.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 250 mg ut ceftriaxonum natricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 500 mg ut ceftriaxonum natricum, pro vitro.	
	03	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 1 g ut ceftriaxonum natricum, pro vitro.	
	04	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 2 g ut ceftriaxonum natricum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.04.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.07.2019	

**01 Citalopram Actavis 20 mg, Filmtabletten****02 Citalopram Actavis 40 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>57260</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	13.01.2014
Zusammensetzung	01	citalopramum 20 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipients pro compresso obducto.	
	02	citalopramum 40 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	022	20 Tablette(n) Blister B
		023	100 Tablette(n) Blister B
		026	28 Tablette(n) Kunststoffflaschen B
		030	100 Tablette(n) Kunststoffflaschen B
	02	024	20 Tablette(n) Blister B
		025	100 Tablette(n) Blister B
		028	28 Tablette(n) Kunststoffflaschen B
		031	100 Tablette(n) Kunststoffflaschen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.10.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 100 Tabletten Kunststoffflaschen)	
Gültig bis		05.07.2016	

**01 Codipront, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>34134</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.03.1.	16.01.2014
Zusammensetzung	01	codeinum 30 mg ad resinam adsorbatum, phenyltoloxaminum 10 mg ad resinam adsorbatum, color.: E 127, excipients pro capsula.	
Anwendung		Husten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.03.2009 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.03.2019	

**01 Codipront, Saft**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>34135</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.03.1.	23.01.2014
Zusammensetzung	01	codeinum 11.0 mg ad resinam adsorbatum, phenyltoloxaminum 3.6 mg ad resinam adsorbatum, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 127, conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Husten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.03.2009 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.03.2019	

**01 Curatoderm, Salbe**

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>53310</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.03.0.	28.01.2014
Zusammensetzung	01	tacalcitolum monohydricum 4.17 µg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antipsoriatikum	
Packung/en	01	028 20 g	B
		036 60 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.11.2019	

**02 Cytotect CP Biotest, Infusionslösung**

Biotest (Schweiz) AG, Schützenstrasse 17, 5102 Rapperswil

Zul.-Nr.: <b>506</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.09.	15.01.2014
Zusammensetzung	02	proteinorum plasmatis humani solutio 50 mg corresp. immunoglobulinum humanum normale mind. 96 % et immunoglobulinum humanum cytomegalicum 100 U., immunoglobulinum A max. 2 mg, glycinum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		passive Immunisierung gegen Zytomegalie	
Packung/en	02	004 10 ml (1000 E in 10 ml)	B
		005 50 ml (5000 E in 50 ml)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.07.2013 (Widerruf der Dosisstärke Cytotect Biotest, Infusionslösung [alte Formulierung])	
Gültig bis		31.01.2015	

**01 DRAXIMAGE Xenon Xe 133, Gas zur Inhalation**

Heider AG, Picardiestrasse 3, 5040 Schöftland

Zul.-Nr.: <b>58342</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.01.5.	16.01.2014
Zusammensetzung	01	xenonum(133-Xe) 74 -740 MBq, gasum inhalationis, pro vitro.	
Anwendung		Lungenzintigraphie	
Packung/en	01	001 74-740 MBq Flasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.02.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.02.2019	

**01 Dolprone 500, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>41187</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	28.01.2014
Composition	01	paracetamolium 500 mg, excipiens pro compresso.	
Indication		Analgésique, antipyrétique	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (changement de type d'autorisation, autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		15.01.2016	

**01 Dotarem, Injektionslösung**

Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich

Zul.-Nr.: <b>49784</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.02.0.	30.01.2014
Zusammensetzung	01	acidum gadotericum 279.3 mg corresp. acidum gadotericum 0.5 mmol, megluminum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		MRT-Kontrastmittel für die ZNS-Diagnostik und Ganzkörper-MRT	
Packung/en	01	015	10 ml Vial B
		023	15 ml Vial B
		031	20 ml Vial B
		058	15 ml Fertigspritze B
		066	20 ml Fertigspritze B
		082	60 ml Vial B
		104	10 ml Fertigspritze B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2019	

**01 Doxorubicin Sandoz eco 10 mg, Injektionslösung****02 Doxorubicin Sandoz eco 50 mg, Injektionslösung****03 Doxorubicin Sandoz eco 100 mg, Injektionslösung****04 Doxorubicin Sandoz eco 200 mg, Injektionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>54828</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	28.01.2014
Zusammensetzung	01	doxorubicini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	doxorubicini hydrochloridum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	03	doxorubicini hydrochloridum 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	04	doxorubicini hydrochloridum 200 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
		002	1 Durchstechflasche(n) A
		003	1 Durchstechflasche(n) A
		004	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2010 (Änderung Präparatenamen (früher: Doxorubicin "Ebewe", Injektionslösung) und erneute Zulassung)	
Gültig bis		27.01.2019	

**02 Drill ohne Zucker, Lutschtabletten**

Pierre Fabre (Suisse) S.A., Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>53245</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	23.01.2014
Zusammensetzung	02	chlorhexidini digluconas 3 mg, tetracaini hydrochloridum 0.2 mg, acidum ascorbicum 52.5 mg, arom.: aspartamum, vanillinum et alia, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		22.01.2019	

**01 Drill, Lutschtabletten**

Pierre Fabre (Suisse) S.A., Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>49878</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	23.01.2014
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 3 mg, tetracaini hydrochloridum 0.2 mg, acidum ascorbicum 52.5 mg, saccharum, arom.: vanillinum et alia, color.: E 127, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		22.01.2019	

**02 Elocom, Crème**

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

Zul.-Nr.: <b>50111</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	15.01.2014
Zusammensetzung	02	mometasoni-17 furoas 1 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
Packung/en	02	034 30 g	B
		036 50 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.03.2019	

**01 Elocom, Lösung**

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

Zul.-Nr.: <b>51688</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	15.01.2014
Zusammensetzung	01	mometasoni-17 furoas 1 mg, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen behaarter Körperpartien	
Packung/en	01	015 30 ml	B
		023 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.03.2019	

**01 Elocom, Salbe**

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

Zul.-Nr.: <b>50112</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	15.01.2014
Zusammensetzung	01	mometasoni-17 furoas 1 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	020	30 g B
		039	50 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.03.2019	

**01 Esomeprazol Helvepharm 20 mg, Kapseln****02 Esomeprazol Helvepharm 40 mg, Kapseln**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>62358</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	30.01.2014
Zusammensetzung	01	esomeprazolom 20 mg ut magnesii esomeprazolom dihydricum, E 211, E 216, E 218, excipients pro capsula.	
	02	esomeprazolom 40 mg ut magnesii esomeprazolom dihydricum, E 211, E 216, E 218, excipients pro capsula.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	001	14 Kapsel(n) Blister B
		002	28 Kapsel(n) Blister B
		003	56 Kapsel(n) Blister B
		004	98 Kapsel(n) Blister B
	02	009	14 Kapsel(n) Blister B
		010	28 Kapsel(n) Blister B
		011	56 Kapsel(n) Blister B
		012	98 Kapsel(n) Blister B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.1.2014 Korrektur der Zusammensetzung Esomeprazol Helvepharm 40mg, Kapseln	
Gültig bis		21.01.2019	

**01 Fludex SR, comprimés retard**

Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny

N° d'AMM: <b>53975</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	28.01.2014
Composition	01	indapamidum 1.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antihypertenseur	
Conditionnements	01	011	30 comprimé(s) B
		038	90 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 12.06.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		11.06.2019	

**01 Fluoxetin-CIMEX, Tabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>56684</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	30.01.2014
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
		005	30 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.07.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.07.2019	

**01 Funiculus umbilicalis suis D10 D30 D200, Injektionslösung**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58926</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	31.01.2014
Zusammensetzung	01	funiculus umbilicalis D10 367 mg, funiculus umbilicalis D30 367 mg, funiculus umbilicalis D200 367 mg, natrii chloridum, pro vitro 1.1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.08.2009 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		26.08.2019	

**01 Gemcitabin Sandoz 200 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Gemcitabin Sandoz 1 g, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>59444</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	09.01.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetat anhydricus ut natrii acetat trihydricus, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 1 g ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetat anhydricus ut natrii acetat trihydricus, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	003	1 Durchstechflasche(n) A
	02	004	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.06.2019	

**01 Glucolyte Bioren, soluzione per perfusione**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>56516</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 05.03.3.	23.01.2014
Composizione	01	glucosum anhydricum 50 g, natrium 51 mmol, kalium 20 mmol, chloridum 71 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. env. 780 kJ.	
Indicazione		Somministrazione d'acqua, glucosio e elettroliti	
Confezione/i	01	001 500 ml sacca PP 002 1000 ml sacca PP	B B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 22.11.2013 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		25.05.2019	

**01 Hepatitis-B-Immunglobulin Behring, Injektionslösung**

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: <b>674</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.09.	16.01.2014
Zusammensetzung	01	immunoglobulinum humanum hepatitis B min. 200 U.I. corresp. immunoglobulinum humanum normale min. 95 % corresp. proteina 100-170 mg, glycinum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		passive Immunisierung gegen Hepatitis B, ab Geburt	
Packung/en	01	003 1 ml Fertigspritze mit beigepackter Nadel 004 5 ml Fertigspritze mit beigepackter Nadel	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.02.2019	

**04 Hextril, Lösung****05 Hextril mint, Lösung**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>32899</b>	Abgabekategorie: <b>C/D</b>	Index: 12.03.3.	16.01.2014
Zusammensetzung	04	hexetidinum 100 mg, antiox.: natrii calcii edetas, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 122, excipients ad solutionem pro 100 ml, corresp. ethanolum 5 % V/V.	
	05	hexetidinum 100 mg, antiox.: natrii calcii edetas, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 104, E 131, excipients ad solutionem pro 100 ml, corresp. ethanolum 5 % V/V.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinfiziens	
Packung/en	04	103 200 ml 104 400 ml	D C
	05	105 200 ml 106 400 ml	D C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.04.2019	

**03 Hextril, Spray**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>37299</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	16.01.2014
Zusammensetzung	03	hexetidinum 2 mg, antiox.: natrii calcii edetas, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 5 % V/V, solutio 40 ml et propellentia ad aerosolum pro vase.	
Anwendung		Mund - und Rachendesinfizienz	
Packung/en	03	023	40 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.04.2019	

**01 Hizentra, Injektionslösung zur s.c. Anwendung**

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: <b>61547</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.09.	31.01.2014
Zusammensetzung	01	immunoglobulinum humanum normale 200 mg, prolinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Substitutionstherapie bei primären und sekundären Immundefekterkrankheiten	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) B
		002	10 x 5 ml Durchstechflasche(n) B
		003	20 x 5ml Durchstechflasche(n) B
		004	1 x 10 ml Durchstechflasche(n) B
		005	10 x 10 ml Durchstechflasche(n) B
		006	20 x 10 ml Durchstechflasche(n) B
		010	1 x 20 ml Durchstechflasche(n) B
		011	10 x 20 ml Durchstechflasche(n) B
		012	20 x 20 ml Durchstechflasche(n) B
		013	1 x 50 ml Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2013 (Widerruf der 15 ml Durchstechflaschen)	
Gültig bis		07.06.2016	

**01 Imazol, Crèmepaste**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>45862</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	28.01.2014
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 10 mg, antiox.: E 320, conserv.: 2-phenylethanolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	011	30 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.10.2019	

**02 Imodium duo, Tabletten**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>54880</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.09.0.	29.01.2014
Zusammensetzung	02	loperamidi hydrochloridum 2 mg, simethiconum 125 mg, arom.: vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Diarrhöe	
Packung/en	02	050	8 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.08.2019	

**01 Isländisch-Moos-Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>17302</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	31.01.2014
Zusammensetzung	01	lichen islandici extractum 2.5 mg, liquiritiae succus 19.8 mg, saccharum, aromatica, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	01	001	40 g E
		019	190 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.03.2012 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 40 g)	
Gültig bis		18.03.2017	

**01 KCL-retard, Dragées**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>35756</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.02.1.	08.01.2014
Zusammensetzung	01	kalii chloridum 600 mg corresp. 8 mmol, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Kaliumpräparat	
Packung/en	01	001	50 Dragée(s) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Änderung Präparatename, früher: KCl-retard Zyma) (Neue Packungsgrösse/n, neu: 50 Dragées)	
Gültig bis		11.04.2016	

**01 Laxamalt, paillettes**

Actipharm SA, rue Prévost-Martin 42-44, 1205 Genève

N° d'AMM: <b>19246</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.08.11	15.01.2014
Composition	01	malti extractum 500 mg, paraffinum liquidum 500 mg ad granulum pro 1 g.	
Indication		Laxatif	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 05.11.2013 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		03.05.2019	

**01 Lidazon Actilong, comprimés à sucer**

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

N° d'AMM: <b>57891</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	30.01.2014
Composition	01	cetylpyridinii chloridum 1.250 mg, lidocaini hydrochloridum 1.000 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication		Traitement local anti-inflammatoire et anti-bactérien de la muqueuse buccale et de l'oropharynx.	
Conditionnements	01	002 24 comprimé(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 13.02.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		13.02.2019	

**01 Litak 10, Lösung zur subkutanen Injektion / intravenösen Infusion**

Lipomed AG, Fabrikmattenweg 4, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>55172</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	31.01.2014
Zusammensetzung	01	cladribinum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	011 1 Durchstechflasche(n) 013 5 Durchstechflasche(n)	A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.05.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.11.2019	

**01 Medulla ossis suis D10 D30 D200, Injektionslösung**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58885</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	31.01.2014
Zusammensetzung	01	medulla ossium rubra suis D10 367 mg, medulla ossium rubra suis D30 367 mg, medulla ossium rubra suis D200 367 mg, natrii chloridum, ad solutionem pro 1.1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.08.2009 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		26.08.2019	

**01 Melaleuka-Pur, flüssig**

Elixan Aromatica GmbH, 9533 Kirchberg SG

Zul.-Nr.: <b>50068</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.2.	20.01.2014
Zusammensetzung	01	melaleucae aetheroleum, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei Entzündungen im Mund/Rachenbereich	
Packung/en	01	021 20 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.08.2011 (Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung und Verlängerung)	
Gültig bis		18.12.2018	

**01 Metformin Helvepharm 500 mg, Filmtabletten**  
**02 Metformin Helvepharm 850 mg, Filmtabletten**  
**03 Metformin Helvepharm 1000 mg, Filmtabletten**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>60232</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	16.01.2014
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 850 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	B
	02	002 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	03	004 60 Tablette(n)	B
		005 120 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.07.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.07.2019	

**01 Mucosa compositum, Tabletten**  
 Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58932</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.01.2014
Zusammensetzung	01	mucosa nasalis suis D8, mucosa oris suis D8, mucosa pulmonis suis D8, mucosa oculi suis D8, mucosa vesicae felleae suis D8, mucosa vesicae urinariae suis D8, mucosa pylori suis D8, mucosa duodeni suis D8, mucosa oesophagi suis D8, mucosa jejuni suis D8, mucosa ilei suis D8, mucosa coli suis D8, mucosa recti suis D8, mucosa ductus choledochi suis D8, ventriculus D8, pancreas D10, argenti nitras D6, atropa belladonna D10, oxalis acetosella D6, semecarpus anacardium D6, phosphorus D8, lachesis mutus D10, cephaelis ipecacuanha D8, strychnos nux-vomica D13, veratrum album D6, pulsatilla pratensis D6, kreosotum D12, sulfur D8, marsdenia condurango D6, kalii dichromas D8, hydrastis canadensis D6, mandragora e radice siccata D10, momordica balsamina D6, ceanothus americanus D4 ana partes 1 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.08.2009 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		17.08.2019	

**01 Mucostop 600mg, Brausetabletten mit Limone-Aroma****02 Mucostop 200mg, Brausetabletten mit Limone-Aroma**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>54907</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	16.01.2014
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 600 mg, arom.: aspartamum et alia, conserv.: E 220, excipiens pro compresso.	
	02	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, conserv.: E 220, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	052 10 Tablette(n)	D
	02	001 30 (3x10) Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.04.2019	

**01 Nardyl Sommeil, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>52365</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 01.03.1.	30.01.2014
Composition	01	diphenhydramini hydrochloridum 50 mg, excipiens pro compresso.	
Indication		Somnifère	
Conditionnements	01	023 10 comprimé(s)	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 20.01.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		29.04.2019	

**01 Natrium Bicarbonicum Sintetica 8,4%, solution injectable**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>56538</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	30.01.2014
Composizione	01	natrii hydrogenocarbonas 84 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Traitement de l'acidose	
Confezione/i	01	001 10 x 2 ml fiala/fiale	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 29.05.2009 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		28.05.2019	

**01 Natrium Chloratum Sintetica 10%, concentré pour perfusion****02 Natrium Chloratum Sintetica 20%, concentré pour perfusion****03 Natrium Chloratum Sintetica 25%, concentré pour perfusion**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>56539</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	30.01.2014
Composizione	01	natrii chloridum 100 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	natrii chloridum 200 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	natrii chloridum 250 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Apport de chlorure de sodium	
Confezione/i	01	001	10 x 10 ml fiala/fiale
	02	002	10 x 10 ml fiala/fiale
	03	003	10 x 10 ml fiala/fiale
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 29.05.2009 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		28.05.2019	

**02 Nebilol, Tabletten**

SparMed AG, Innere Güterstrasse 2, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>59335</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	27.01.2014
Zusammensetzung	02	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Betablocker	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.06.2019	

**01 Nevirapin-Mepha, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>60928</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	23.01.2014
Zusammensetzung	01	nevirapinum 200 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		11.11.2015	

**02 Nitro-Dur 5, Transdermale therapeutische Systeme**  
**04 Nitro-Dur 10, Transdermale therapeutische Systeme**  
 MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>49901</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.04.1.	13.01.2014
Zusammensetzung	02	glyceroli trinitras 40 mg, excipients ad praeparationem pro 10 cm <sup>2</sup> cum liberatione 5 mg/24h.	
	04	glyceroli trinitras 80 mg, excipients ad praeparationem pro 20 cm <sup>2</sup> cum liberatione 10 mg/24h.	
Anwendung		Koronarherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate	
Packung/en	02	038 30 Pflaster	B
		089 100 Pflaster	B
	04	070 30 Pflaster	B
		097 100 Pflaster	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassung) (Widerruf der Dosisstärke 7,5)	
Gültig bis		08.03.2019	

**02 Nitro-Dur 5, Transdermale therapeutische Systeme**  
**04 Nitro-Dur 10, Transdermale therapeutische Systeme**  
 MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>49901</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.04.1.	13.01.2014
Zusammensetzung	02	glyceroli trinitras 40 mg, excipients ad praeparationem pro 10 cm <sup>2</sup> cum liberatione 5 mg/24h.	
	04	glyceroli trinitras 80 mg, excipients ad praeparationem pro 20 cm <sup>2</sup> cum liberatione 10 mg/24h.	
Anwendung		Koronarherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate	
Packung/en	02	038 30 Pflaster	B
		089 100 Pflaster	B
	04	070 30 Pflaster	B
		097 100 Pflaster	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011	
Gültig bis		08.03.2019	

01 Omeprax 10 mg, Filmtabletten  
 02 Omeprax 20 mg, Filmtabletten  
 03 Omeprax 40 mg, Filmtabletten  
 Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>56399</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	16.01.2014
Zusammensetzung	01	omeprazolium 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	omeprazolium 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	omeprazolium 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	024 14 Tablette(n)	B
		026 28 Tablette(n)	B
		028 56 Tablette(n)	B
		030 98 Tablette(n)	B
	02	032 7 Tablette(n)	B
		034 14 Tablette(n)	B
		036 28 Tablette(n)	B
		038 56 Tablette(n)	B
		040 98 Tablette(n)	B
	03	042 7 Tablette(n)	B
		044 28 Tablette(n)	B
		045 56 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.05.2019	

**01 Omeprazol Streuli 10 mg, Filmdoubletten**  
**02 Omeprazol Streuli 20 mg, Filmdoubletten**  
**03 Omeprazol Streuli 40 mg, Filmdoubletten**  
 Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>56338</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	30.01.2014
Zusammensetzung	01	omeprazolium 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	omeprazolium 20 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	omeprazolium 40 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	022 14 Tablette(n)	B
		023 28 Tablette(n)	B
		024 56 Tablette(n)	B
		025 98 Tablette(n)	B
	02	026 7 Tablette(n)	B
		027 14 Tablette(n)	B
		028 28 Tablette(n)	B
		029 56 Tablette(n)	B
		030 98 Tablette(n)	B
	03	031 7 Tablette(n)	B
		032 28 Tablette(n)	B
		033 56 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.05.2019	

**01 Orfiril long 150 mg, Retardkapseln**  
**02 Orfiril long 300 mg, Retardkapseln**  
 Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>54268</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	20.01.2014
Zusammensetzung	01	natrii valproas 150 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	02	natrii valproas 300 mg, color.: E 104, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antiepileptikum, bipolare Störungen	
Packung/en	01	025 100 Kapsel(n)	B
	02	076 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.03.2019	

**01 Orfiril 300mg/3mL, Injektionslösung****03 Orfiril 1000mg/10mL, Injektionslösung**

Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>54331</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	20.01.2014
Zusammensetzung	01	natrii valproas 300 mg, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
	03	natrii valproas 1000 mg, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	010	5 Ampulle(n) 5 x 3 ml B
	03	037	5 Ampulle(n) 5 x 10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.03.2019	

**01 Oxaliplatine Stragen 50 mg, lyophilisat pour solution perfusion****02 Oxaliplatine Stragen 100 mg, lyophilisat pour solution perfusion**

Stragen Pharma SA, chemin du Pré-Fleuri 3, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: <b>61892</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	10.01.2014
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 50 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 100 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	003	1 flacon(s) A
	02	004	1 flacon(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.09.2011 (modification du nom de la préparation, anciennement: Oxaliplatine OrPha, lyophilisat pour solution perfusion)	
Valable jusqu'au		04.04.2016	

**01 Pantoprazol-Mepha 20 mg, Lactab****02 Pantoprazol-Mepha 40 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>59079</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	30.01.2014
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis	
Packung/en	01	001	15 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	60 Tablette(n) B
		004	120 Tablette(n) B
	02	006	7 Tablette(n) B
		007	15 Tablette(n) B
		008	30 Tablette(n) B
		009	60 Tablette(n) B
		011	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.06.2019	

**01 Patentblau V Guerbet, Injektionslösung**

Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56517</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.03.0.	31.01.2014
Zusammensetzung	01	caeruleum protectum V 25 mg, natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Markierung von Lymphgefässen und von Sentinel-Lymphknoten	
Packung/en	01	001	5 x 2 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.02.2010 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		11.02.2015	

**01 Phenylephrin 5% Blache, Augentropfen**

Bausch &amp; Lomb Swiss AG, Gotthardstrasse 2, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>30300</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.02.0.	15.01.2014
Zusammensetzung	01	phenylephrini hydrochloridum 50 mg, antiox.: E 223, conserv.: phenylhydrargyri boras, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mydriatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.08.2012 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		22.02.2019	

**01 Podomexef für Kinder, Granulat für orale Suspension**  
Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 16, 8800 Thalwil

Zul.-Nr.: <b>52294</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	17.01.2014
Zusammensetzung	01	cefpodoximum 4 mg ut cefpodoximum proxetil, aromatica, natrii hydrogenoglutamas, aspartamum, conserv.: E 202, excipients ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 0.5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	011	1 Flasche(n) mit Granulat zur Herstellung von 100 ml Suspension <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.04.2012 Deklaration der Zusammensetzung neu pro 0.5 ml (Anpassung an Graduierung der neuen Dosierspritze)	
Gültig bis		09.08.2017	

**01 Prostigmin 0,5 mg/1 mL, Injektionslösung**  
**03 Prostigmin 12,5 mg/5 mL, Injektionslösung**  
MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>16397</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.14.0.	30.01.2014
Zusammensetzung	01	neostigmini metilsulfas 0.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	neostigmini metilsulfas 12.5 mg, natrii chloridum, conserv.: phenolum 20 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Cholinergicum, Antimyasthenicum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2011 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		03.05.2019	

**01 Pur-Rutin, Filmtabletten**  
Andreabal AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>40414</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.1.	29.01.2014
Zusammensetzung	01	troxerutinum 300 mg, color.: E 104, E 127, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Venenmittel	
Packung/en	01	010	20 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
		029	100 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.06.2019	

**02 Ramipril/HCT-Teva 5/25 mg, Tabletten**  
Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58640</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	20.01.2014
Zusammensetzung	02	ramiprilum 5 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.08.2019	

**01 Relistor, Injektionslösung**

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: <b>58652</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	30.01.2014
Zusammensetzung	01	methylnaltrexonii bromidum 12 mg, natrii chloridum, natrii calcii edetas, glycini hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
Anwendung		Opiat-induzierte Obstipation	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
		002	7 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.04.2019	

- 01 Retacrit (Epoetin Zeta) 1000, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 02 Retacrit (Epoetin Zeta) 2000, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 03 Retacrit (Epoetin Zeta) 3000, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 04 Retacrit (Epoetin Zeta) 4000, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 05 Retacrit (Epoetin Zeta) 5000, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 06 Retacrit (Epoetin Zeta) 6000, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 07 Retacrit (Epoetin Zeta) 8000, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 08 Retacrit (Epoetin Zeta) 10000, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 09 Retacrit (Epoetin Zeta) 20000, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 10 Retacrit (Epoetin Zeta) 30000, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 11 Retacrit (Epoetin Zeta) 40000, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 Hospira Schweiz GmbH, 6304 Zug

Zul.-Nr.: <b>60407</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 06.07.3.	07.01.2014
Zusammensetzung	01	epoetinum zeta 1000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	02	epoetinum zeta 2000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	03	epoetinum zeta 3000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.9 ml.	
	04	epoetinum zeta 4000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
	05	epoetinum zeta 5000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	06	epoetinum zeta 6000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	07	epoetinum zeta 8000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
	08	epoetinum zeta 10000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	09	epoetinum zeta 20000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	10	epoetinum zeta 30000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.75 ml.	

	11	epoetinum zeta 40000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
Anwendung		Stimulierung der Erythropoese
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.09.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
Gültig bis		28.09.2015

**01 Rhinallergy, comprimés homéopathiques**

Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: <b>56709</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	06.01.2014
Composition	01	allium cepa C5, ambrosia artemisiaefolia C5, euphrasia officinalis C5, histamini dihydrochloridum C9, schoenocaulon officinale C5, solidago virgaurea C5 ana partes 0.5 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Rhume des foins	
Conditionnements	01	002 60 comprimé(s)	D
Remarque		(prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		09.06.2019	

**01 Rhinathiol Sans Sucre Enfants, Sirop**

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

N° d'AMM: <b>56169</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	09.01.2014
Composition	01	carbocisteinum 100 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, color.: E 124, conserv.: E 219, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Mucolytique	
Conditionnements	01	002 125 ml	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		07.03.2019	

**01 Ringer lactate sans potassium Bioren, soluzione per perfusione**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>56718</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	23.01.2014
Composizione	01	natrium 140 mmol/l, calcium 1.875 mmol/l, magnesium 0.75 mmol/l, chloridum 104.25 mmol/l, dl-lactas 41 mmol/l, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Somministrazione parenterale d'acqua e elettroliti	
Confezione/i	01	001 1000 ml sacca PP	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 22.11.2013 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		25.05.2019	

**01 Ringer-Acetat Fresenius, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>58605</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	16.01.2014
Zusammensetzung	01	natrium 137 mmol, kalium 4 mmol, calcium 1.65 mmol, magnesium 1.25 mmol, chloridum 110 mmol, acetat 36.8 mmol, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Volumenersatz	
Packung/en	01	001	250 ml Plastikflaschen KabiPac (PE) B
		002	500 ml Plastikflaschen KabiPac (PE) B
		003	1000 ml Plastikflaschen KabiPac (PE) B
		004	250 ml Beutel Freeflex B
		005	500 ml Beutel Freeflex B
		006	1000 ml Beutel Freeflex B
		007	250 ml Beutel Freeflex+ B
		008	500 ml Beutel Freeflex+ B
		009	1000 ml Beutel Freeflex+ B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.04.2019	

**01 Ringer-Lösung "Bichsel", Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>43206</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	23.01.2014
Zusammensetzung	01	natrium 155.2 mmol, kalium 4 mmol, calcium 2.7 mmol, chloridum 163.3 mmol, hydrogenocarbonas 1.2 mmol, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Elektrolytzufuhr	
Packung/en	01	028	250 ml Polypropylenflasche B
		036	500 ml Polypropylenflasche B
		044	1000 ml Polypropylenflasche B
		052	100 ml Polypropylenflasche B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.10.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.11.2019	

**01 Rombellin 5 mg Biotin, Tabletten**

Qualicare AG, Florenz-Strasse 7, 4142 Münchenstein

Zul.-Nr.: <b>55564</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	23.01.2014
Zusammensetzung	01	biotinum 5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Biotin-Präparat	
Packung/en	01	013	50 Tablette(n) D
		015	100 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.06.2019	

**01 Salvacyl, poudre et solvant pour reconstitution d'une suspension injectable**

Debiopharm Research &amp; Manufacturing SA, Rue du Levant 146, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>58543</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	22.01.2014
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: triptorelinum 11.25 mg ut triptorelini pamoas hydricus, copoly(dl-lactidum-glycolidum), mannitolum, carmellosum natricum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 2 ml.	
Indication		Analogue de la GnRH	
Conditionnements	01	002	1 ampoule(s) <span style="float: right;">B</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 12.06.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		08.07.2019	

**02 Schmid's Coldi Kältespray, Aerosol**

Medicoss AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>48676</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	23.01.2014
Zusammensetzung	02	pentanum 40 % m/m et propellentia ad aerosolum.	
Anwendung		Kältebehandlungen bei stumpfen Verletzungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		04.03.2019	

**01 Sevredol 10 mg, Filmtabletten****02 Sevredol 20 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>52076</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	29.01.2014
Zusammensetzung	01	morphini sulfas pentahydricus 10 mg corresp. morphinum 7.5 mg, color.: E 133, excipients pro compresso obducto.	
	02	morphini sulfas pentahydricus 20 mg corresp. morphinum 15 mg, color.: E 110, E 127, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	048	20 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
	02	001	20 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.09.2013 (Änderung der Zusammensetzung des Filmüberzugs der 20 mg Filmtabletten) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		19.02.2019	

**02 Simvastatin Actavis 20 mg, Filmtabletten**  
**03 Simvastatin Actavis 40 mg, Filmtabletten**  
**04 Simvastatin Actavis 80 mg, Filmtabletten**  
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>60157</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	31.01.2014
Zusammensetzung	02	simvastatinum 20 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	03	simvastatinum 40 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	04	simvastatinum 80 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	04	007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.06.2019	

**02 Simvastatin Helvepharm 20 mg, Filmtabletten**  
**03 Simvastatin Helvepharm 40 mg, Filmtabletten**  
**04 Simvastatin Helvepharm 80 mg, Filmtabletten**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>56527</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	27.01.2014
Zusammensetzung	02	simvastatinum 20 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	03	simvastatinum 40 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	04	simvastatinum 80 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	02	014 30 Tablette(n)	B
		016 100 Tablette(n)	B
	03	018 30 Tablette(n)	B
		020 100 Tablette(n)	B
	04	021 30 Tablette(n)	B
		022 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.06.2019	

**01 Sintrom 1 mitis, Tabletten****02 Sintrom 4, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>21693</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 06.03.1.	14.01.2014
Zusammensetzung	01	acenocoumarolum 1 mg, excipients pro compresso.	
	02	acenocoumarolum 4 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Anticoagulans	
Packung/en	01	014	100 Tablette(n) A
		022	1000 Tablette(n) A
	02	030	20 Tablette(n) A
		049	200 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.07.2019	

**01 Sono Vue 8 µL/mL, preparazione iniettabile**

Bracco Suisse SA, Via Cantonale, Galleria 2, 6928 Manno

N° d'AMM: <b>56032</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 14.03.0.	15.01.2014
Composizione	01	Praeparatio cryodesiccata: sulfur hexafluoridum q.s., macrogolum 4000, distearoylphosphatidylcholinum, natrii dipalmitoylphosphatidylglycerolum, acidum palmitinicum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio infundibilis 9 g/L 5 ml. Corresp., sulfur hexafluoridum 45 µg corresp. sulfur hexafluoridum 8 µl pro 1 mL in suspensione recenter reconstituta.	
Indicazione		Mezzo di contrasto per l'ultrasonografia	
Confezione/i	01	001	1 flacone/flaconi polvere + solvente con MiniSpike Transfer-System B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 15.03.2012 (modifica del nome del preparato, precedentemente: SonoVue, preparazione iniettabile)	
Valevole fino al		06.09.2017	

**01 Supradyn energy, Brausetabletten mit Zitronenaroma****02 Supradyn energy, Brausetabletten mit Orangenaroma**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56698</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	13.01.2014
Zusammensetzung	01	vitamina: retinoli palmitas 2666 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., int-rac-alfa-tocopherolum 10 mg, phytomenadionum 30 µg, thiamini hydrochloridum 4.2 mg, riboflavinum 4.8 mg, pyridoxinum 6 mg, cyanocobalaminum 3 µg, nicotinamidum 54 mg, acidum folicum 0.6 mg, acidum d-pantothenicum 18 mg, biotinum 0.45 mg, acidum ascorbicum 180 mg, mineralia: phosphorus ruber 126 mg, calcium 120 mg, magnesium 45 mg, ferrum 8 mg, zincum 8 mg, manganum 1.8 mg, fluoridum 1.5 mg, cuprum 0.9 mg, iodium 75 µg, selenium 55 µg, molybdenum 45 µg, chromium 25 µg, arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
	02	vitamina: retinoli palmitas 2666 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., int-rac-alfa-tocopherolum 10 mg, phytomenadionum 30 µg, thiamini hydrochloridum 4.2 mg, riboflavinum 4.8 mg, pyridoxinum 6 mg, cyanocobalaminum 3 µg, nicotinamidum 54 mg, acidum folicum 0.6 mg, acidum d-pantothenicum 18 mg, biotinum 0.45 mg, acidum ascorbicum 180 mg, mineralia: phosphorus ruber 126 mg, calcium 120 mg, magnesium 45 mg, ferrum 8 mg, zincum 8 mg, manganum 1.8 mg, fluoridum 1.5 mg, cuprum 0.9 mg, iodium 75 µg, selenium 55 µg, molybdenum 45 µg, chromium 25 µg, arom.: aspartamum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralpräparat	
Packung/en	01	003	15 Tablette(n) D
		021	30 Tablette(n) D
		045	45 Tablette(n) D
	02	001	15 Tablette(n) D
		023	30 Tablette(n) D
		041	45 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.05.2019	

**01 Supradyn energy, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56699</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	13.01.2014
Zusammensetzung	01	vitamina: retinoli palmitas 2666 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., int-rac-alfa-tocopherolum 10 mg, phytomenadionum 30 µg, thiamini hydrochloridum 4.2 mg, riboflavinum 4.8 mg, pyridoxinum 6 mg, cyanocobalaminum 3 µg, nicotinamidum 54 mg, acidum folicum 0.6 mg, acidum d-pantothenicum 18 mg, biotinum 0.45 mg, acidum ascorbicum 180 mg, mineralia: calcium 120 mg, magnesium 45 mg, phosphorus ruber 126 mg, ferrum 8 mg, zincum 8 mg, manganum 1.8 mg, fluoridum 1.5 mg, cuprum 0.9 mg, iodium 75 µg, selenium 55 µg, molybdenum 45 µg, chromium 25 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralpräparat	
Packung/en	01	009	30 Tablette(n) D
		031	90 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.05.2019	

**01 Swidro Reisedragées, Dragées**

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>57806</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.09.0.	31.01.2014
Zusammensetzung	01	dimenhydrinatum 50 mg, coffeinum 50 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reisekrankheit	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.04.2011 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		11.07.2016	

**01 Tacni 0.5 mg, Kapseln****02 Tacni 1.0 mg, Kapseln****03 Tacni 5.0 mg, Kapseln**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62140</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.15.0.	31.01.2014
Zusammensetzung	01	tacrolimusum 0.5 mg, excipients pro capsula.	
	02	tacrolimusum 1 mg, excipients pro capsula.	
	03	tacrolimusum 5 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	004	50 Kapsel(n) A
	02	005	50 Kapsel(n) A
	03	006	50 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Änderung Präparatename, früher: Tacrolimus-Teva, Kapseln)	
Gültig bis		14.04.2016	

**01 Tarka, Filmtabletten**

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>55426</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	27.01.2014
Zusammensetzung	01	verapamili hydrochloridum 180 mg, trandolaprilum 2 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Kombiniertes Antihypertonicum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.04.2019	

**01 TechneScan Sestamibi, Lyophilisat zur Markierung mit Tc-99m (Markierungsbesteck)**

Mallinckrodt Schweiz AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>59196</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.01.	16.01.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: tetrakis(2-methoxyisobutylisonitril)cupri(I) tetrafluoroboras 1 mg, stanni(II) chloridum dihydricum, cysteini hydrochloridum mono- hydricum, natrii citras dihydricus, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Koronarszintigraphie; Erfassung der Ventrikelfunktion; Diagnose von Brustkrebs und Hyperparathyroidismus	
Packung/en	01	001	5 Flasche(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.06.2019	

**01 Telebrix 30 Meglumine, Injektionslösung**

Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich

Zul.-Nr.: <b>38130</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.01.0.	14.01.2014
Zusammensetzung	01	meglumini ioxitalamas 660.3 mg corresp. iodum 300 mg, natrii calcii edetas, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Packung/en	01	001	10 x 100 ml Vial <span style="float: right;">B</span>
		031	25 x 30 ml Vial <span style="float: right;">B</span>
		064	10 x 100 ml Vial <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.11.2013 (Korrektur Packungsgrösse)	
Gültig bis		31.12.2017	

**01 Tetley Technegas, Generator**

Heider AG, Picardiestrasse 3, 5040 Schöftland

Zul.-Nr.: <b>54546</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.03.	30.01.2014
Zusammensetzung	01	graphites 1.4 g pro vase.	
Anwendung		Generator zur Herstellung von 99mTc-markiertem Kohlenstoff- Aerosol für die Lungenventilationsszintigraphie	
Packung/en	01	025	50 Stück Graphit-Tiegel <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.03.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.03.2019	

**01 Tiatral 100 SR, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>52189</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.2.	16.01.2014
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 100 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmung	
Packung/en	01	012	50 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		020	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.03.2019	

**01 Tofranil 10 mg, Dragées****02 Tofranil 25 mg, Dragées**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>24115</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	23.01.2014
Zusammensetzung	01	imipramini hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	imipramini hydrochloridum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	011	60 Dragée(s) B
	02	046	50 Dragée(s) B
		054	200 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.03.2019	

**03 Valaciclovir-Mepha 1000, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58921</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	16.01.2014
Zusammensetzung	03	valaciclovirum 1000 mg ut valacicloviri hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Herpesinfektionen, CMV-Prophylaxe nach Nierentransplantation	
Packung/en	03	008	49 Tablette(n) A
		009	21 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.08.2019	

**01 Venlafaxin retard Helvepharm 37.5 mg, Kapseln****02 Venlafaxin retard Helvepharm 75 mg, Kapseln****03 Venlafaxin retard Helvepharm 150 mg, Kapseln**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>58594</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	23.01.2014
Zusammensetzung	01	venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipients pro capsula.	
	02	venlafaxinum 75 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipients pro capsula.	
	03	venlafaxinum 150 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	008	7 Kapsel(n) B
	02	001	14 Kapsel(n) B
		002	28 Kapsel(n) B
		003	98 Kapsel(n) B
	03	004	14 Kapsel(n) B
		005	28 Kapsel(n) B
		006	98 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.06.2019	

**01 Venlax ER 37.5 mg, Kapseln**  
**02 Venlax ER 75 mg, Kapseln**  
**03 Venlax ER 150 mg, Kapseln**  
 Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>59106</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	16.01.2014
Zusammensetzung	01	venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	02	venlafaxinum 75 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	03	venlafaxinum 150 mg ut venlafaxini hydrochloridum, color.: E 127, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	007 7 Kapsel(n)	B
	02	001 14 Kapsel(n)	B
		002 28 Kapsel(n)	B
		003 98 Kapsel(n)	B
	03	004 14 Kapsel(n)	B
		005 28 Kapsel(n)	B
		006 98 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.06.2019	

**01 Vicks VapoRub, pommade**

Procter &amp; Gamble Switzerland SARL, PO Box 999, route de Saint-Georges 47, 1213 Petit-Lancy

N° d'AMM: <b>54740</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.06.0.	16.01.2014
Composition	01	camphora racemica 50 mg, terebinthinae aetheroleum medicinale 50 mg, levomentholum 27.5 mg, eucalypti aetheroleum 15 mg, thymolum 2.5 mg, aromatica, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Indication		En cas d'affections des voies respiratoires	
Conditionnements	01	043 50 g	D
		044 100 g	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 29.10.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		30.08.2019	

**01 Vimpat 50 mg, comprimés pelliculés****02 Vimpat 100 mg, comprimés pelliculés****03 Vimpat 150 mg, comprimés pelliculés****04 Vimpat 200 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>59002</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	23.01.2014
Composition	01	lacosamidum 50 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	lacosamidum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	lacosamidum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	lacosamidum 200 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	01	001	14 comprimé(s) B
	02	003	14 comprimé(s) B
		004	168 comprimé(s) B
		013	56 comprimé(s) B
	03	005	14 comprimé(s) B
		006	168 comprimé(s) B
		014	56 comprimé(s) B
	04	007	14 comprimé(s) B
		008	168 comprimé(s) B
	015	56 comprimé(s) B	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 28.08.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		27.08.2019	

**02 Vimpat 10 mg/ml, sirop**

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

N° d'AMM: <b>59003</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	23.01.2014
Composition	02	lacosamidum 10 mg, arom.: vanillinum, aspartamum et alia, conserv.: E 219, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	02	003	200 ml B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 22.03.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		27.08.2019	

**01 Vimpat 200 mg/ 20 ml, solution pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>59004</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	23.01.2014
Composition	01	lacosamidum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	01	001	1 ampoule(s) Stechampulle à 20 ml B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 28.08.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		27.08.2019	

**01 Vitaguarin, Granulat**

Hepart AG, Esslenstrasse 3, 8280 Kreuzlingen

Zul.-Nr.: <b>50586</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.07.2.	20.01.2014
Zusammensetzung	01	cyamopsidis seminis pulvis 687.2 mg, antiox.: acidum citricum monohydricum et alia, aromatica, excipiens ad granulatum pro 1 g.	
Anwendung		Zur unterstützenden Behandlung bei Abmagerungs- und Schlankheitsdiäten	
Packung/en	01	014	300 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.09.2012 (Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung und Verlängerung)	
Gültig bis		28.08.2018	

**01 Voltaren Ophtha SDU, Augentropfen (Monodosen)**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>52757</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.06.3.	16.01.2014
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 1 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer zur lokalen Anwendung am Auge	
Packung/en	01	010	20 x 0,3 ml B
		037	10 x 0,3 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.04.2019	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Capstar S ad us.vet., Tabletten****02 Capstar L ad us.vet., Tabletten**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>55168</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	21.01.2014
Zusammensetzung	01	nitenpyramum 11.4 mg, excipients pro compresso.	
	02	nitenpyramum 57 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung	01	Flohbefall bei Hunden und Katzen	
Packung/en	01	001 6 Tablette(n)	B
	02	003 6 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.05.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.07.2019	

**01 Milbemax Kautabletten S ad us. vet., für Hunde****02 Milbemax Kautabletten M ad us. vet., für Hunde**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>59158</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	22.01.2014
Zusammensetzung	01	milbemycini oximum 2.50 mg, praziquantelum 25 mg, aromatica, antiox.: E 310, E 320, excipients pro compresso.	
	02	milbemycini oximum 12.50 mg, praziquantelum 125 mg, aromatica, antiox.: E 310, E 320, excipients pro compresso.	
Anwendung		Breitspektrumanthelminthikum, Herzwurmprophylaxe beim Hund	
Packung/en	01	001 12 x 4 Tablette(n)	B
		002 24 x 4 Tablette(n) (Bündelpackung mit 24 Teilpackungen)	B
	02	003 12 x 4 Tablette(n)	B
		004 24 x 4 Tablette(n) (Bündelpackung mit 24 Teilpackungen)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.07.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.07.2019	

**01 Onsior ad us.vet., Hefetabletten für Katzen**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>58754</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	22.01.2014
Zusammensetzung	01	robenacoxibum 6 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Katzen	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.07.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.07.2019	

01 Onsiör 5 mg ad us.vet., schmackhafte Tabletten für Hunde  
 02 Onsiör 10 mg ad us.vet., schmackhafte Tabletten für Hunde  
 03 Onsiör 20 mg ad us.vet., schmackhafte Tabletten für Hunde  
 04 Onsiör 40 mg ad us.vet., schmackhafte Tabletten für Hunde  
 Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>58753</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	22.01.2014
Zusammensetzung	01	robenacoxibum 5 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	robenacoxibum 10 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	robenacoxibum 20 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	04	robenacoxibum 40 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Hunde	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
	02	017 28 Tablette(n)	B
	03	009 28 Tablette(n)	B
	04	013 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.07.2019	

01 Synulox-LC plus ad us.vet., Suspension in Injektoren  
 Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>54754</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	21.01.2014
Zusammensetzung	01	Suspension: amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 50 mg ut kalii clavulanas, prednisolonum 10 mg, aluminii natrii silicas, paraffinum perliquidum, pro vase 3 g. Tela cum solutione 1.2 ml: alcohol isopropylicus 70 %, aqua purificata 30 %.	
Anwendung		Mastitisbehandlung bei Milchkühen	
Packung/en	01	019 12 Euterinjektore(n) Injektoren und 12 Desinfektionstücher	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.05.2019	

01 Trocoxil 6 mg ad us. vet., Kautabletten  
 02 Trocoxil 20 mg ad us. vet., Kautabletten  
 03 Trocoxil 30 mg ad us. vet., Kautabletten  
 04 Trocoxil 75 mg ad us. vet., Kautabletten  
 05 Trocoxil 95 mg ad us. vet., Kautabletten  
 Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>59786</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	23.01.2014
Zusammensetzung	01	mavacoxibum 6 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	mavacoxibum 20 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	mavacoxibum 30 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	04	mavacoxibum 75 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	05	mavacoxibum 95 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Behandlung von Schmerzen und Entzündungen im Zusammenhang mit degenerativen Gelenkerkrankungen beim Hund, wenn eine durchgehende Behandlung über mehr als einen Monat angezeigt ist.	
Packung/en	01	001	2 Tablette(n) B
	02	002	2 Tablette(n) B
	03	003	2 Tablette(n) B
	04	004	2 Tablette(n) B
	05	005	2 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.06.2019	

02 ufamed Colistin 500 ad us.vet., Arzneimittelvormischung  
 ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: <b>45547</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	05.12.2013
Zusammensetzung	02	colistinum 500 Mio U.I. ut colistini sulfas, aromatica, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		Therapie und Prophylaxe von Darmerkrankungen verursacht durch Infektionen mit gramnegativen Bakterien der Schweine; insbesondere E.coli. Colienterotoxämie der Ferkel	
Packung/en	02	043	1 kg Dose (mit Messlöffel) A
		051	5 kg Sack A
		078	25 kg Sack A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.04.2012 (Widerruf der Dosisstärke ufamed Colistin 250 ad us.vet., Arzneimittelvormischung)	
Gültig bis		04.07.2017	

## 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 01.01.2014 übernimmt die Firma **Hänseler AG, Herisau** folgende/s Arzneimittel der Firma **"Wettstein"-Apotheke AG, Basel:**

A compter du 01.01.2014, l'entreprise **Hänseler AG, Herisau** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **"Wettstein"-Apotheke AG, Basel:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
16710	Hamamelis Salbe Haas, Salbe

Per 01.01.2014 übernimmt die Firma **ROTTAPHARM SA, Chiasso** folgende/s Arzneimittel der Firma **Max Zeller Söhne AG, Romanshorn:**

A compter du 01.01.2014, l'entreprise **ROTTAPHARM SA, Chiasso** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Max Zeller Söhne AG, Romanshorn:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
18013	Echinacin gocce, soluzione
26821	Agiolax con Senna, granulato
31286	Reparil, Compresse
32827	Uralyt-U, Granulato
38296	Legalon, capsule
42933	Agiolax mite (senza senna), granulato
45669	Spasmo-Urgenin Neo, confetti
48080	Legalon SIL, farmaco per iniezione
51830	Reparil N, gel
52117	Echinacin pastiglie, da succhiare
53075	Prosta-Urgenin, capsule
54680	Agnolyt, soluzione
55242	Echinacin, succo

Per 01.01.2014 übernimmt die Firma **GABA Schweiz AG, Therwil** folgende/s Arzneimittel der Firma **GABA International AG, Therwil**:

A compter du 01.01.2014, l'entreprise **GABA Schweiz AG, Therwil** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **GABA International AG, Therwil**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
26924	Elmex fluid, Lösung
34916	Elmex, Gelée
55862	Duraphat, Suspension
56696	Duraphat Fluorid 5 mg/g, Zahnpaste
57479	Meridol perio Chlorhexidin Lösung 0.2%, Lösung

Per 01.01.2014 übernimmt die Firma **Pro Concepta Zug AG, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd., Regensdorf**:

A compter du 01.01.2014, l'entreprise **Pro Concepta Zug AG, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd., Regensdorf**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
48165	Fucithalmic, steriles Tropfgel
52240	Fucithalmic Monodosen, Augen-Tropfgel

Per 01.01.2014 übernimmt die Firma **Pro Farma AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Spirig Pharma AG, Egerkingen**:

A compter du 01.01.2014, l'entreprise **Pro Farma AG, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Spirig Pharma AG, Egerkingen**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
55873	Tretinac, Kapseln

Per 01.01.2014 übernimmt die Firma **Resinag AG, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **Pro Concepta Zug AG, Zug**:

A compter du 01.01.2014, l'entreprise **Resinag AG, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Pro Concepta Zug 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)
44348	Dequonal, Lösung
56125	Dynexan Mundgel, Gel

Per 01.01.2014 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Teva Pharma AG, Basel**:

A compter du 01.01.2014, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
58636	Paroxetin-Mepha, Lactab (Paroxetin-hemihydrat-Teva, Filmtabletten)

Per 01.01.2014 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Teva Pharma AG, Basel:**

A compter du 01.01.2014, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel:**

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

58764	Losartan-Mepha, Lactab (Losartan-Teva, Filmtabletten)
-------	---

Per 01.01.2014 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Teva Pharma AG, Basel:**

A compter du 01.01.2014, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel:**

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

58787	Losartan-HCT-Mepha, Lactab (Losartan/HCT-Teva, Filmtabletten)
-------	---

Per 28.01.2014 übernimmt die Firma **Hänseler AG, Herisau** folgende/s Arzneimittel der Firma **GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Münchenbuchsee:**

A compter du 28.01.2014, l'entreprise **Hänseler AG, Herisau** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Münchenbuchsee:**

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

58120	Alcacyl Grippe, Granulat (Panadol Antigrippine, Granulat) Zusätzliche Packungsgrösse: 20 Sachets
-------	---

Per 29.01.2014 übernimmt die Firma **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Teva Pharma AG, Basel:**

A compter du 29.01.2014, l'entreprise **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel:**

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

56900	Co-Stadapril, Tabletten (Lisinopril/HCT-Teva, Tabletten)
56903	Stadapril, Tabletten (Lisinopril-Teva, Tabletten) Umwandlung Zulassungsart: Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt

**Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale**

Per 24.01.2014 ändert die Firma **Bio Pharma Schweiz AG**, ihren Firmennamen auf **Regenasanum AG**.

A compter du 24.01.2014, l'entreprise **Bio Pharma Schweiz AG**, aura pour nouvelle raison sociale **Regenasanum AG**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
58744	Adeps suillus D6, Trinkampulle
58746	Cholesterinum D6, flüssige Verdünnung zur Injektion
58747	Fel tauri D6, flüssige Verdünnung zur Injektion
59025	Hepatitis Nosode D12, Trinkampulle
59026	Kieferostitis Nosode D12, Trinkampulle
59027	Poliomyelitis Nosode D12, Trinkampulle
59028	Toxoplasrose Nosode D12, Trinkampulle
62076	Herpes simplex D12, Trinkampullen
62376	Borrelia burgdorferi-Nosode, Trinkampullen

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

## Zeichenerklärung

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

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

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

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

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

1	01	<b>Anastrozol-Mepha, Lactab</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>59144</b>	<b>B</b>	07.16.2.	31.01.2014
1	01	<b>Candesartan-Mepha 4, Tabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>61903</b>	<b>B</b>	02.07.1.	19.12.2013
1	02	<b>Candesartan-Mepha 8, Tabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>61903</b>	<b>B</b>	02.07.1.	19.12.2013
1	03	<b>Candesartan-Mepha 16, Tabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>61903</b>	<b>B</b>	02.07.1.	19.12.2013
1	04	<b>Candesartan-Mepha 32, Tabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>61903</b>	<b>B</b>	02.07.1.	19.12.2013
1	01	<b>Cyproteronacetat PARSENN 50 mg, Tabletten</b> Parsenn-Produkte AG, Klus, 7240 Küblis	<b>58536</b>	<b>B</b>	07.09.0.	10.01.2014
1	01	<b>Diclofenac Helvepharm, Suppositorien</b> Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	<b>47698</b>	<b>B</b>	07.10.1.	31.01.2014
4	01	<b>Dropa Reisedragées, Dragées</b> DR. BÄHLER DROPA AG, Binzstrasse 38, 8045 Zürich	<b>57869</b>	<b>D</b>	01.09.0.	03.12.2013

4	01	<b>Lamotrigine Rivopharm 2 mg, compresse dispersibili</b> Rivopharm SA, 6928 Manno	<b>59405</b>	<b>B</b>	01.07.1. 24.01.2014
4	02	<b>Lamotrigine Rivopharm 5 mg, compresse dispersibili</b> Rivopharm SA, 6928 Manno	<b>59405</b>	<b>B</b>	01.07.1. 24.01.2014
4	03	<b>Lamotrigine Rivopharm 25 mg, compresse dispersibili</b> Rivopharm SA, 6928 Manno	<b>59405</b>	<b>B</b>	01.07.1. 24.01.2014
4	04	<b>Lamotrigine Rivopharm 50 mg, compresse dispersibili</b> Rivopharm SA, 6928 Manno	<b>59405</b>	<b>B</b>	01.07.1. 24.01.2014
4	05	<b>Lamotrigine Rivopharm 100 mg, compresse dispersibili</b> Rivopharm SA, 6928 Manno	<b>59405</b>	<b>B</b>	01.07.1. 24.01.2014
4	06	<b>Lamotrigine Rivopharm 200 mg, compresse dispersibili</b> Rivopharm SA, 6928 Manno	<b>59405</b>	<b>B</b>	01.07.1. 24.01.2014
1	01	<b>Mycophenolat Mofetil-Teva, Kapseln</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>61429</b>	<b>B</b>	07.15.0. 30.04.2014
1	01	<b>Pantoral-Teva, Filmtabletten</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>61493</b>	<b>C</b>	04.99.0. 19.12.2013
1	01	<b>Provokations-Test Avena sativa, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial</b> Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	<b>61592</b>	<b>A</b>	14.03.0. 14.12.2013
1	01	<b>Provokations-Test Hordei furfur, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial</b> Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	<b>61620</b>	<b>A</b>	14.03.0. 14.12.2013
1	01	<b>Provokations-Test Melopsittacus undulatus, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial</b> Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	<b>61604</b>	<b>A</b>	14.03.0. 14.12.2013
1	01	<b>Provokations-Test Ovis aries, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial</b> Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	<b>61606</b>	<b>A</b>	14.03.0. 14.12.2013

1	01	<b>Provokations-Test Rumex spec., Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial</b> Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	<b>61594</b>	<b>A</b>	14.03.0.	14.12.2013
1	01	<b>Provokations-Test Sambucus nigra, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial</b> Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	<b>61583</b>	<b>A</b>	14.03.0.	14.12.2013
1	01	<b>Provokations-Test Secalis cerealis furfur, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial</b> Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	<b>61608</b>	<b>A</b>	14.03.0.	14.12.2013
1	01	<b>Provokations-Test Tritici sativi furfur, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial</b> Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	<b>61567</b>	<b>A</b>	14.03.0.	14.12.2013
1	01	<b>Provokations-Test Zeae maydis furfur, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial</b> Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	<b>61559</b>	<b>A</b>	14.03.0.	13.12.2013
4	01	<b>Risperidone Rivopharm 0.5 mg, comprimés pelliculés</b> Rivopharm SA, 6928 Manno	<b>60188</b>	<b>B</b>	01.05.0.	13.12.2013
4	02	<b>Risperidone Rivopharm 1 mg, comprimés pelliculés</b> Rivopharm SA, 6928 Manno	<b>60188</b>	<b>B</b>	01.05.0.	13.12.2013
4	03	<b>Risperidone Rivopharm 2 mg, comprimés pelliculés</b> Rivopharm SA, 6928 Manno	<b>60188</b>	<b>B</b>	01.05.0.	13.12.2013
4	04	<b>Risperidone Rivopharm 3 mg, comprimés pelliculés</b> Rivopharm SA, 6928 Manno	<b>60188</b>	<b>B</b>	01.05.0.	13.12.2013
4	05	<b>Risperidone Rivopharm 4 mg, comprimés pelliculés</b> Rivopharm SA, 6928 Manno	<b>60188</b>	<b>B</b>	01.05.0.	13.12.2013
4	06	<b>Risperidone Rivopharm 6 mg, comprimés pelliculés</b> Rivopharm SA, 6928 Manno	<b>60188</b>	<b>B</b>	01.05.0.	13.12.2013

1	01	<b>Tuscalman, gocce</b> Desma Healthcare SpA, Torino succursale di Chiasso, Corso San Gottardo 32, 6830 Chiasso	<b>35552</b>	<b>D</b>	03.03.1. 16.01.2014
4	01	<b>Venlafaxine ER Rivopharm 37.5 mg, capsules retard</b> Rivopharm SA, 6928 Manno	<b>60292</b>	<b>B</b>	01.06.0. 14.12.2013
4	02	<b>Venlafaxine ER Rivopharm 75 mg, capsules retard</b> Rivopharm SA, 6928 Manno	<b>60292</b>	<b>B</b>	01.06.0. 14.12.2013
4	03	<b>Venlafaxine ER Rivopharm 150 mg, capsules retard</b> Rivopharm SA, 6928 Manno	<b>60292</b>	<b>B</b>	01.06.0. 14.12.2013

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	<b>Dimpy Ungezieferhalsband für Katzen</b> Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg	<b>44669</b>	<b>E</b>	06.12.2013
1	02	<b>Dimpy Ungezieferhalsband für Hunde</b> Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg	<b>44669</b>	<b>E</b>	06.12.2013
1	03	<b>Dimpy Ungezieferhalsband für grosse Hunde</b> Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg	<b>44669</b>	<b>E</b>	06.12.2013
1	01	<b>Otello, Insektizidhalsband für Katzen</b> Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg	<b>43085</b>	<b>E</b>	05.12.2013
1	02	<b>Otello, Insektizidhalsband für kleine und mittelgrosse Hunde</b> Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg	<b>43085</b>	<b>E</b>	05.12.2013
1	03	<b>Otello, Insektizidhalsband für grosse Hunde</b> Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg	<b>43085</b>	<b>E</b>	05.12.2013

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

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

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

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
<b>Humanarzneimittel / Produits à usage humain</b>					
01	<b>Arkocaps Ortie/Brennnessel, gélules</b> Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26	<b>47232</b>	<b>D</b>	05.02.0.	24.06.2014
02	<b>Burgerstein Multivitamin kapseln</b> Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona	<b>38382</b>	<b>D</b>	07.02.51	30.04.2014
01	<b>Finacapil, Filmtabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>58867</b>	<b>B</b>	10.99.0.	17.05.2014
01	<b>Finasterid Axapharm 5, Filmtabletten</b> Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	<b>59240</b>	<b>B</b>	05.99.0.	22.06.2014
01	<b>Padmed Circosan, Kapseln</b> Padma AG, Unterfeldstrasse 1, 8340 Hinwil	<b>60131</b>	<b>D</b>	02.99.0.	11.06.2014
01	<b>Regina Gelée Royale (mit Weizenkeimöl), Kapseln</b> Geo-Farm AG, Industriestrasse 20, 8117 Fällanden	<b>52017</b>	<b>E</b>	07.01.4.	02.06.2014
01	<b>Simvastatin Winthrop 20 mg, comprimés</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	<b>57003</b>	<b>B</b>	07.12.0.	10.05.2014
02	<b>Simvastatin Winthrop 40 mg, comprimés</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	<b>57003</b>	<b>B</b>	07.12.0.	10.05.2014
02	<b>Simvastatin-Teva 20 mg, Filmtabletten</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>56525</b>	<b>B</b>	07.12.0.	27.05.2014
03	<b>Simvastatin-Teva 40 mg, Filmtabletten</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>56525</b>	<b>B</b>	07.12.0.	27.05.2014
04	<b>Simvastatin-Teva 80 mg, Filmtabletten</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>56525</b>	<b>B</b>	07.12.0.	27.05.2014

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	<b>Ursoferran 200 ad us.vet., Injektionslösung</b> Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	<b>54533</b>	<b>B</b>	04.02.2014
01	<b>Sera baktipur direct ad us. vet., Tabletten</b> Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen	<b>56182</b>	<b>D</b>	20.11.2013
01	<b>Sera med Professional Tremazol ad us. vet., Lösung</b> Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen	<b>58505</b>	<b>B</b>	06.11.2013
01	<b>Sera mycopur ad us. vet., Lösung</b> Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen	<b>56181</b>	<b>D</b>	13.11.2013

**Berichtigung  
Rectification**

Swissmedic Journal Nr. 12/2013, Dezember 2013, Seite 1085  
Journal Swissmedic No 12/2013, decembre 2013, page 1085

**01 Anouk, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse, 4622 Egerkingen

---

Zul.-Nr.: <b>63179</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	23.12.2013
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

---

Im Swissmedic Journal 12/2013 wurde irrtümlich die falsche Zulassungsinhaberin publiziert.  
Die Zulassungsinhaberin lautet: Spirig HealthCare AG

Le titulaire de l'autorisation indiqué dans l'édition 12/2013 du Journal Swissmedic est inexact. Il s'agit en fait de Spirig HealthCare.