

# Journal

## Swissmedic

**1/2015**

14. Jahrgang  
14<sup>s</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)58 462 02 11, [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch)

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

Seite	Seite
<b>Im Brennpunkt</b>	
Europäische Pharmakopöe – Dringliche Korrektur der Monographie Antithrombin-III-Konzentrat vom Menschen	<b>4</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Velphoro®, Kautabletten (Ferrioxhydroxidum/ Saccharum/Amyla)	<b>6</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Zydelig®, Filmtabletten (Idelalisibum)	<b>8</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Osurina® ad us. vet., Ohren-Gel für Hunde (Terbinafinum)	<b>10</b>
<b>Regulatory News</b>	
Praxisänderung per 1. Januar 2015: Die Gebühren für kumulierte genehmigungs- und meldepflichtige Änderungen eines Arzneimittels werden auf der Höhe der Gebühr einer Neuzulassung plafoniert.	<b>12</b>
<b>Medizinprodukte</b>	
Hinweis auf eine Sicherheitsinformation für das Alere INRatio PT/INR Monitor-System	<b>14</b>
Fälschung des Produkts JUVÉDERM ULTRA 4®, angeboten durch Qufu Hantang Biological Co. Ltd.	<b>16</b>
<b>Arzneimittel Statistik</b>	
Neuzulassung	<b>18</b>
Revision und Änderung der Zulassung	<b>25</b>
Änderung der Zulassungsinhaberin	<b>90</b>
Widerruf der Zulassung	<b>93</b>
Erlöschen der Zulassung	<b>98</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

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

<b>Page</b>	<b>Page</b>
<b>Actualités</b>	
Pharmacopée Européenne – Correction urgente de la monographie Antithrombine III humaine (concentré d')	<b>5</b>
<b>Médicaments</b>	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Velphoro®, comprimés à mâcher (Ferrioxyhydroxidum/Saccharum/Amyla)	<b>7</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Zydelig®, comprimés pelliculés (Idelalisibum)	<b>9</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Osurina® ad us. vet., Gel auriculaire pour chiens (Terbinafinum)	<b>11</b>
<b>Réglementation</b>	
Nouvelles dispositions à partir du 1 <sup>er</sup> janvier 2015 : plafonnement des émoluments cumulés pour plusieurs demandes de modifications soumises à approbation ou à l'obligation d'annoncer portant sur un même médicament à ceux facturés pour une nouvelle autorisation de mise sur le marché	<b>13</b>
<b>Dispositifs médicaux</b>	
Information au sujet d'un problème de sécurité du système de surveillance INRatio PT/INR	<b>15</b>
Contrefaçon du produit JUVÉDERM ULTRA 4® proposée par l'entreprise Qufu Hantang Biological Co. Ltd.	<b>17</b>
<b>Miscellanées</b>	
Nouvelle autorisation	<b>18</b>
Révision et modification de l'autorisation	<b>25</b>
Modification du titulaire d'AMM	<b>90</b>
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>93</b>
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>98</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 | C Remise sur conseil des professionnels de la santé |
| B Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire                  | D Remise sur conseil spécialisé                     |
|  | E Remise sans conseil spécialisé                    |



## Europäische Pharmakopöe – Dringliche Korrektur der Monographie Antithrombin-III-Konzentrat vom Menschen

**Die Methode zur Bestimmung von Heparin – die bisher im Kapitel 2.7.5 beschrieben war – wurde in die Monographie *Antithrombin-III-Konzentrat vom Menschen (Antithrombinum III humanum densatum)* integriert.**

Die Allgemeine Methode „2.7.5 Wertbestimmung von Heparin“ wurde vollständig überarbeitet und trat mit dem Nachtrag 8.3 der Ph. Eur. am 1. Januar 2015 in Kraft.

Bei der bis zum Nachtrag 8.2 gültigen Methode 2.7.5 wurde die blutgerinnungshemmende Wirkung des Heparins bestimmt. Mit der Überarbeitung der Methode wurde diese Wertbestimmung nun durch spezifischere Methoden ersetzt. Neu werden Bestimmungen der Anti-Faktor-IIa-Aktivität und der Anti-Faktor-Xa-Aktivität durchgeführt, um das Verhältnis der Anti-Faktor-Xa-Aktivität zur Anti-Faktor-IIa-Aktivität zu bestimmen. Dieses Verhältnis ist für

die Wirksamkeit von Heparin als Wirkstoff sinnvoll, jedoch zurzeit nicht für die Reinheitsprüfung auf Heparin in Antithrombin-III-Konzentrat geeignet.

In der Monographie *Antithrombin-III-Konzentrat vom Menschen* wird unter „Prüfung auf Reinheit, Heparin“ nicht mehr auf das Kapitel 2.7.5 verwiesen, sondern die ganze Prüfung beschrieben. So kann die bisherige Wertbestimmung von Heparin unverändert beibehalten werden.

Die korrigierte Monographie wird im Nachtrag 8.6 der Ph. Eur. publiziert, ist jedoch bereits ab 1.1.2015 zu berücksichtigen.

Den neuen Monographie-Text (gültig ab 1.1.2015) finden Sie auf der Swissmedic-Website [Europäische Pharmakopöe – Dringliche Korrektur der Monographie Antithrombin-III-Konzentrat vom Menschen](#)



## Pharmacopée Européenne – Correction urgente de la monographie Antithrombine III humaine (concentré d')

La méthode de titrage de l'héparine, qui était jusqu'à présent décrite dans le chapitre 2.7.5, a été désormais intégrée dans la monographie *Antithrombine III humaine (concentré d')* (*Antithrombinum III humanum densatum*).

La méthode analytique « 2.7.5 Titrage de l'héparine » a été entièrement remaniée et est entrée en vigueur le 1<sup>er</sup> janvier 2015, avec le Supplément 8.3 de la Ph. Eur.

La méthode 2.7.5 qui était encore en vigueur dans le Supplément 8.2 prévoyait la mesure de l'activité anticoagulante de l'héparine. Désormais, cette mesure est remplacée par des méthodes plus spécifiques. Ainsi, des mesures de l'activité anti-facteur IIa et de l'activité anti-facteur Xa sont effectuées afin de déterminer le rapport de l'activité anti-facteur Xa et l'activité anti-facteur IIa. Ce rapport est un indicateur de l'activité de l'héparine en tant que principe ac-

tif, même s'il n'est pour l'instant pas adapté pour le contrôle de pureté de l'héparine dans le concentré d'antithrombine III.

Dans la monographie *Antithrombine III humaine (concentré d')*, il n'est plus fait référence sous la partie « Essai de l'héparine » au chapitre 2.7.5. L'analyse y est en effet désormais décrite en intégralité. Ainsi, le titrage de l'héparine peut rester inchangé.

La monographie corrigée sera publiée dans le Supplément 8.6 de la Ph. Eur., mais devra être prise en compte dès le 1<sup>er</sup> janvier 2015.

Vous trouverez le nouveau texte de la monographie (en vigueur à partir du 01.01.2015) sur le site web

[Pharmacopée Européenne – Correction urgente de la monographie Antithrombine III humaine \(concentré d'\)](#)

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Velphoro<sup>®</sup>, Kautabletten (Ferrioxhydroxidum/Saccharum/Amyla)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Velphoro <sup>®</sup> , Kautabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Ferrioxhydroxidum/Saccharum/Amyla
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	500mg, Kautabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Hyperphosphatämie bei erwachsenen Patienten mit chronischer Niereninsuffizienz unter Dialysebehandlung (Hämodialyse, Peritonealdialyse).
<b>ATC Code:</b>	V03AE05
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.99.0./Varia
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	62986
<b>Zulassungsdatum:</b>	22.01.2015

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Velphoro<sup>®</sup>, comprimés à mâcher (Ferrioxhydroxidum/Saccharum/Amyla)**

<b>Préparation:</b>	Velphoro <sup>®</sup> , comprimés à mâcher
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Ferrioxhydroxidum/Saccharum/Amyla
<b>Dosage et forme galénique:</b>	500mg, comprimés à mâcher
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Hyperphosphatämie bei erwachsenen Patienten mit chronischer Niereninsuffizienz unter Dialysebehandlung (Hämodialyse, Peritonealdialyse). 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>	V03AE05
<b>No IT / désignation:</b>	07.99.0./Varia
<b>No d'autorisation:</b>	62986
<b>Date d'autorisation:</b>	22.01.2015

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

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

<b>Name Arzneimittel:</b>	Zydelig <sup>®</sup> , Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Idelalisibum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	100mg, Filmtabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	In Kombination mit Rituximab zur Behandlung von Patienten mit chronischer lymphatischer B-Zell Leukämie (B-CLL) und Komorbidität: <ul style="list-style-type: none"><li>- Die mindestens eine Vortherapie erhalten haben, oder</li><li>- Bei Hochrisiko-CLL-Patienten (17p-Deletion, <i>TP53</i>-Mutation), die für eine Chemoimmuntherapie ungeeignet sind.</li></ul>
<b>ATC Code:</b>	Als Monotherapie zur Behandlung von Patienten mit rezidivierendem follikulärem Lymphom, die zwei vorausgegangene Therapielinien erhalten haben. L01XX47
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.16.1./Cytostatica
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	65291
<b>Zulassungsdatum:</b>	22.01.2015

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.



## Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Zydelig<sup>®</sup>, comprimés pelliculés (Idelalisibum)

<b>Préparation:</b>	Zydelig <sup>®</sup> , comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Idelalisibum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	100mg, comprimés pelliculés
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>In Kombination mit Rituximab zur Behandlung von Patienten mit chronischer lymphatischer B-Zell Leukämie (B-CLL) und Komorbidität:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- die mindestens eine Vortherapie erhalten haben, oder</li> <li>- bei Hochrisiko-CLL-Patienten (17p-Deletion, TP53-Mutation), die für eine Chemoimmuntherapie ungeeignet sind.</li> </ul> <p>Als Monotherapie zur Behandlung von Patienten mit rezidivierendem folliculärem Lymphom, die zwei vorausgegangene Therapielinien erhalten haben.</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>	L01XX47
<b>No IT / désignation:</b>	07.16.1./Cytostatiques
<b>No d'autorisation:</b>	65291
<b>Date d'autorisation:</b>	22.01.2015
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Osurina® ad us. vet., Ohren-Gel für Hunde (Terbinafinum)

<b>Name Arzneimittel:</b>	Osurina® ad us. vet., Ohren-Gel für Hunde
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Terbinafinum, Florfenicol, Betamethasonacetat
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	10mg, Gel
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Behandlung von akuter Otitis externa und akuter Verschlimmerung von rezidivierender Otitis externa, die mit Florfenicol-empfindlichen Bakterien und Terbinafin-empfindlichen Pilzen einhergeht.
<b>ATC Code:</b>	QS02CA90
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	--
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	65151
<b>Zulassungsdatum:</b>	08.01.2015
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren.
	<a href="http://www.tierarzneimittel.ch">www.tierarzneimittel.ch</a>

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Osurina® ad us. vet., Gel auriculaire pour chiens (Terbinafinum)**

<b>Préparation:</b>	Osurina® ad us. vet., Gel auriculaire pour chiens
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Terbinafinum, Florfenicol, Betamethasonacetat
<b>Dosage et forme galénique:</b>	10 mg, Gel
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Traitement de l'otite externe aiguë et des manifestations aiguës des otites externes récidivantes associées aux bactéries sensibles au florfenicol et des champignons sensibles à la terbinafine.
<b>Code ATC:</b>	QS02CA90
<b>No IT / désignation:</b>	--
<b>No d'autorisation:</b>	65151
<b>Date d'autorisation:</b>	08.01.2015
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament. <a href="http://www.tierarzneimittel.ch">www.tierarzneimittel.ch</a>

## **Praxisänderung per 1. Januar 2015: Die Gebühren für kumulierte genehmigungs- und meldepflichtige Änderungen eines Arzneimittels werden auf der Höhe der Gebühr einer Neuzulassung plafoniert.**

Eine Motion von Herrn Ständerat Joachim Eder (Motion Eder; 12.3789) verlangt, dass bei kumulierten genehmigungs- oder meldepflichtigen Änderungen eines Arzneimittels die Gebühren die Kosten einer Neuzulassung nicht überschreiten darf. Der Bundesrat hat dieses Anliegen unterstützt und sowohl der Nationalrat, als auch der Ständerat haben diesem zugestimmt. Swissmedic wurde in der Folge beauftragt, diesen Beschluss umzusetzen.

In vielen Fällen hat die seit Anfang 2013 geltende Differenzierung der Änderungskategorien „klein“ und „gross“ bereits zu einer Gebührenreduktion geführt. Dadurch tritt bei gleichzeitig eingereichten Änderungsgesuchen nur selten die Situation ein, dass dabei die Gebühren einer Erstzulassung überschritten werden. In Einzelfällen kam dies in der Vergangenheit bei Komplementär- und Phytoarzneimitteln sowie bei Tierarzneimitteln vor.

Damit das Anliegen der Motion Eder und der damit verbundene politische Auftrag rasch umgesetzt werden kann, ändert Swissmedic die entsprechende Praxis der Gebührenerhebung per 1. Januar 2015 wie folgt:

Bei allen nach diesem Datum abgeschlossenen Gesuchen, bei welchen mit einem Anschreiben für das gleiche Arzneimittel mehrere genehmigungs- oder meldepflichtige Änderungen beantragt wurden, wird sichergestellt, dass die kumulierte Gebühr für dieses Mehrfachgesuch die Erstzulassungsgebühr nicht übersteigt.

Die entsprechende Anpassung im Ausführungsrecht Revision der Heilmittel-Gebührenverordnung wird später bei der Ausgestaltung des Ausführungsrechts zu HMG2 vorgenommen.

## **Nouvelles dispositions à partir du 1<sup>er</sup> janvier 2015 : plafonnement des émoluments cumulés pour plusieurs demandes de modifications soumises à approbation ou à l'obligation d'annoncer portant sur un même médicament à ceux facturés pour une nouvelle autorisation de mise sur le marché**

Selon la motion déposée par Monsieur Joachim Eder, Conseiller aux États (motion Eder ; 12.3789), il y a lieu de faire en sorte que les émoluments cumulés de plusieurs modifications portant sur un même médicament et soumises à approbation ou à l'obligation d'annoncer ne puissent excéder le coût d'une nouvelle autorisation de mise sur le marché. Le Conseil fédéral a soutenu cette proposition, et tant le Conseil national que le Conseil des États l'ont approuvée. Swissmedic a ensuite été mandaté de mettre en œuvre cette décision.

Dans de nombreux cas, la distinction entre les modifications mineures et les modifications majeures, en vigueur depuis 2013, s'est déjà traduite par une baisse des émoluments. Par conséquent, il est rare que les frais de plusieurs demandes de modifications introduites simultanément dépassent les émoluments facturés pour une première autorisation de mise sur le marché. Tel a cependant été le cas dans le passé pour certains médicaments complémentaires et phytomédicaments ainsi que pour quelques médicaments vétérinaires.

Afin de pouvoir mettre en œuvre rapidement la demande formulée par la motion Eder et de s'acquitter promptement du mandat correspondant qui lui a été confié par les politiques, Swissmedic a décidé de modifier les modalités correspondantes de perception des émoluments à compter du 1<sup>er</sup> janvier 2015 :

Pour toutes les demandes dont l'examen sera clôturé après cette date, et lorsque plusieurs modifications soumises à approbation ou à l'obligation d'annoncer ont été sollicitées lors d'un même envoi pour le même médicament, l'institut veillera à ce que le coût cumulé de ces demandes multiples ne dépasse pas les émoluments dus pour une première autorisation de mise sur le marché.

L'adaptation correspondante du droit d'exécution révision de l'ordonnance sur les émoluments des produits thérapeutiques sera effectuée ultérieurement dans le cadre de l'élaboration des dispositions d'exécution de la LPT2.

## Hinweis auf eine Sicherheitsinformation für das Alere INRatio PT/INR Monitor-System

Stand 14. Januar 2015

Swissmedic wurde durch die Firma Alere über eine Sicherheitsinformation zu Alere INRatio PT/INR Monitor-System (INRatio/INRatio2 Monitore und die INRatio/INRatio2 Teststreifen) in Kenntnis gesetzt. Die International Normalized Ratio (INR) ist ein labormedizinischer Parameter zur Bestimmung der Blutgerinnung. Hierbei gilt: Je höher die INR ist, desto höher ist die Gerinnungshemmung und somit der Schutz vor Embolien. Gleichzeitig ist bei höherer INR auch das Blutungsrisiko (z. B. durch Blutungen aus dem Magen-Darm-Trakt) erhöht.

Die Sicherheitsinformation beschreibt die Möglichkeit, dass ein INRatio PT/INR Monitor-System ein INR-Ergebnis ausgeben kann, das klinisch signifikant niedriger ist, als das Ergebnis eines INR-Vergleichsystems (Labormethode). Diese Differenz kann sich ergeben, wenn der Patient an bestimmten Erkrankungen leidet, oder die in der Produktinformation enthaltenen Test-Anleitungen nicht ordnungsgemäß befolgt werden. Signifikante Abweichungen bei INR-Ergebnissen können zu verspäteten notwendigen medizinischen Entscheidungen führen, um zu hohen INR Werten entgegenzuwirken, welche über dem durch den Arzt bestimmten Behandlungsziel liegen.

Swissmedic macht auf die Sicherheitsinformation aufmerksam und bittet, allfällige Vorkommnisse an Swissmedic zu melden. Da die Möglichkeit besteht, dass nicht alle Patienten durch die Firma Alere direkt erreicht werden, bitten wir informierte Ärzte und Apotheker, diese Sicherheitsinformation an Ihre Patienten weiterzuleiten.

Weitere Informationen zu dieser Sicherheitsmassnahme finden Sie im Internet in der Meldung der Firma Alere unter [www.swissmedic.ch/md](http://www.swissmedic.ch/md) > „Mitteilungen über bestimmte Medizinprodukte“ > „Rückrufe“.

### Kontakt

Swissmedic, Abteilung Medizinprodukte  
Hallerstrasse 7  
Postfach  
CH-3000 Bern 9  
Tel. 058 463 22 51 / Fax 058 462 76 46  
E-Mail: [materiovigilance@swissmedic.ch](mailto:materiovigilance@swissmedic.ch)

Weitere Informationen über Medizinprodukte finden Sie im Internet auf [www.swissmedic.ch/md](http://www.swissmedic.ch/md)

## Information au sujet d'un problème de sécurité du système de surveillance INRatio PT/INR

Etat au 14 janvier 2015

Swissmedic a été alerté par l'entreprise Alere au sujet d'un problème de sécurité du système de surveillance Alere INRatio PT/INR (moniteurs INRatio / INRatio2 et bandelettes de test INRatio / INRatio2). Le ratio INR (International Normalized Ratio) est un paramètre utilisé dans les laboratoires médicaux pour évaluer la coagulation sanguine, les principes étant les suivants : plus l'INR est élevé, plus l'anticoagulation – et par conséquent la prévention des embolies – est efficace ; parallèlement, l'accroissement de l'INR va de pair avec un risque accru d'hémorragie (en raison de saignements au niveau du système digestif notamment).

Selon l'information en question, il est possible que le système de surveillance INRatio PT/INR donne un résultat pour l'INR qui soit inférieur de manière cliniquement significative à celui obtenu avec un système de référence (méthode utilisée en laboratoire pour déterminer l'INR). Cet écart peut apparaître lorsque le patient est atteint de certaines maladies ou lorsqu'il n'a pas suivi correctement les instructions de réalisation du test qui figurent dans l'information sur le dispositif. En cas d'écarts significatifs entre les INR relevés avec le système INRatio PT/INR et ceux obtenus en laboratoire, des décisions médicales importantes et nécessaires pour faire baisser des valeurs INR trop élevées et suprathérapeutiques pourraient être prises trop tard.

Swissmedic entend attirer l'attention sur cette information et invite à faire part à l'institut de tout incident le cas échéant. Dans la mesure où il est possible que l'entreprise Alere ne prenne pas contact avec tous les patients directement, nous prions les médecins et les pharmaciens dûment informés de relayer la présente information à leurs patients.

Vous trouverez les informations de sécurité publiées par l'entreprise Alere à l'adresse [www.swissmedic.ch/md](http://www.swissmedic.ch/md) Français > „Communications concernant des dispositifs médicaux spécifiques„ > „Retraits“).

### Contact

Swissmedic, Division Dispositifs médicaux  
Hallerstrasse 7  
CH-3000 Berne 9  
Tél. : 058 463 22 51, Fax : 058 462 76 46  
Courriel : [materiovigilance@swissmedic.ch](mailto:materiovigilance@swissmedic.ch)

D'autres informations sur les dispositifs médicaux sont publiées sur Internet à l'adresse [www.swissmedic.ch/md](http://www.swissmedic.ch/md)

## **Fälschung des Produkts JUVÉDERM ULTRA 4®, angeboten durch Qufu Hantang Biological Co. Ltd.**

Stand 14. Januar 2015

Nach einem Bericht der kanadischen Aufsichtsbehörde „Health Canada“ wurde der Originalhersteller Allergan über eine Fälschung des Produkts JUVÉDERM ULTRA 4® in Kenntnis gesetzt. Die Fälschungen werden über eine in China ansässige Gesellschaft mit der Bezeichnung Qufu Hantang Biological Co. Ltd. angeboten.

Es ist nicht auszuschliessen, dass gefälschte Produkte auch in der Schweiz und insbesondere von nicht zugelassenen Einzelhändlern oder über das Internet zum Kauf angeboten werden. Sofern Sie davon Kenntnis haben, ersuchen wir Sie dringend, Swissmedic darüber zu informieren.

Das gefälschte Produkt kann erhebliche Risiken für die Patientensicherheit in sich bergen, da das Produkt womöglich nicht sicher hergestellt wurde, schwankende oder falsche Mengen an Wirkstoffen enthält, unbekannte Hilfsstoffe in der Arzneimittelformel aufweist und fragwürdigen Lager- und Lieferkettenbestimmungen etc. unterworfen ist. Dies bedeutet daher, dass ein Arzt nicht auf die Sicherheit und Wirksamkeit des Produkts vertrauen kann, sowie dass letztlich die Patientensicherheit gefährdet werden könnte, wenn ein solches Produkt angewandt wird.

Die bisher gefundenen Fälschungen betreffen das Produkt JUVÉDERM ULTRA 4®.

Weitere Informationen finden Sie im Internet in der Meldung der Firma Allergan unter [www.swissmedic.ch/md](http://www.swissmedic.ch/md) > „Mitteilungen über bestimmte Medizinprodukte“ > „Rückrufe, Fälschungen, Betreuung von betroffenen Patienten“.

### Kontakt

Swissmedic, Abteilung Medizinprodukte  
Hallerstrasse 7  
Postfach  
CH-3000 Bern 9  
Tel. 058 463 22 51 / Fax 058 462 76 46  
E-Mail: [materiovigilance@swissmedic.ch](mailto:materiovigilance@swissmedic.ch)

Weitere Informationen über Medizinprodukte finden Sie im Internet auf [www.swissmedic.ch/md](http://www.swissmedic.ch/md)



## **Contrefaçon du produit JUVÉDERM ULTRA 4® proposée par l'entreprise Qufu Hantang Biological Co. Ltd.**

État le 14 janvier 2015

Suite à un avis de Health Canada, l'autorité de surveillance canadienne, le fabricant de la préparation originale Allergan a été informé de l'existence d'une contrefaçon du produit JUVÉDERM ULTRA 4®. Les produits contrefaits sont proposés par le truchement d'une entreprise dénommée Qufu Hantang Biological Co. Ltd. dont le siège se trouve en Chine.

Il n'est pas exclu que des contrefaçons soient également mises en vente en Suisse, en particulier par des détaillants non autorisés ou par Internet. Nous vous remercions donc d'avance de transmettre d'urgence à Swissmedic toute information que vous pourriez obtenir en rapport avec ces produits contrefaits.

Nous précisons que ces produits peuvent présenter des risques significatifs pour la sécurité des patients car il se peut qu'ils n'aient pas été fabriqués selon un procédé sûr, que leur teneur en principes actifs fluctue ou soit erronée, que leur formulation fasse appel à des excipients inconnus, qu'ils aient été stockés et transportés dans des conditions douteuses, etc. En d'autres termes, les médecins ne peuvent se fier à la sécurité et à l'efficacité des produits en question, avec les risques potentiels qui en découlent pour la sécurité des patients au cas où ces produits venaient à être utilisés.

Les contrefaçons découvertes jusqu'à présent concernent le produit JUVÉDERM ULTRA 4®.

Vous trouverez les informations publiées par l'entreprise Alere à l'adresse [www.swissmedic.ch/md](http://www.swissmedic.ch/md) > Français > „Communications concernant des dispositifs médicaux spécifiques„ > „Retraits de produits, contrefaçons, suivi des patients concernés“).

### Contact

Swissmedic, Division Dispositifs médicaux  
Hallerstrasse 7  
CH-3000 Berne 9  
Tél. : 058 463 22 51, Fax : 058 462 76 46  
Courriel : [materiovigilance@swissmedic.ch](mailto:materiovigilance@swissmedic.ch)

D'autres informations sur les dispositifs médicaux sont publiées sur Internet à l'adresse [www.swissmedic.ch/md](http://www.swissmedic.ch/md)

## Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 Adlers Bronchialpastillen, Pastillen

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9101 Herisau

Zul.-Nr.: <b>65427</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	14.01.2015
Zusammensetzung	01	liquiritiae extractum ethanolicum liquidum corresp. acidum glycyrrhizanicum 2.0-2.6 mg, DER: 1.8-2.1:1, Corresp. massa siccata 19.67 mg, droserae extractum ethanolicum liquidum, ratio: 0.6:1, Corresp. massa siccata 0.42 mg, plantaginis folii extractum ethanolicum liquidum, ratio: 0.51:1, Corresp. massa siccata 1.9 mg, aromatica, natrii cyclamas, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) D
Gültig bis		13.01.2020	

#### 01 Cefuroxim Actavis 250 mg, Filmtabletten

#### 02 Cefuroxim Actavis 500 mg, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>65657</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	21.01.2015
Zusammensetzung	01	cefuroximum 250 mg ut cefuroximum axetil, excipients pro compresso obducto.	
	02	cefuroximum 500 mg ut cefuroximum axetil, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) A
	02	002	14 Tablette(n) A
Gültig bis		20.01.2020	

**01 Etoposid Labatec 100mg/5ml, concentré à diluer pour perfusion**  
**02 Etoposid Labatec 200mg/10ml, concentré à diluer pour perfusion**  
**03 Etoposid Labatec 400mg/20ml, concentré à diluer pour perfusion**  
 Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>65098</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	16.01.2015
Composition	01	etoposidum 100 mg, polysorbatum 80, acidum citricum anhydricum, macrogolum 300, conserv.: alcohol benzylicus 100 mg, ethanolum 96 per centum 1.303 g ad solutionem pro 5 ml.	
	02	etoposidum 200 mg, polysorbatum 80, acidum citricum anhydricum, macrogolum 300, conserv.: alcohol benzylicus 200 mg, ethanolum 96 per centum 2.606 g ad solutionem pro 10 ml.	
	03	etoposidum 400 mg, polysorbatum 80, acidum citricum anhydricum, macrogolum 300, conserv.: alcohol benzylicus 400 mg, ethanolum 96 per centum 5.212 g ad solutionem pro 20 ml.	
Indication	Cytostatique		
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
		002	1 flacon(s) A
		003	1 flacon(s) A
Valable jusqu'au	15.01.2020		

**01 Gliclazid MR Servier 30mg, comprimés à libération modifiée**  
**02 Gliclazid MR Servier 60mg, comprimés à libération modifiée**  
 Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny

N° d'AMM: <b>65575</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	27.01.2015
Composition	01	gliclazidum 30 mg, excipients pro compresso.	
	02	gliclazidum 60 mg, excipients pro compresso.	
Indication	Antidiabétique oral		
Conditionnements	01	001	20 comprimé(s) B
		003	120 comprimé(s) B
	02	004	30 comprimé(s) B
		005	90 comprimé(s) B
Valable jusqu'au	26.01.2020		

**01 Ibandronat Spirig HC i.v. 3 mg/3 ml, Injektionslösung**  
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>65476</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	28.01.2015
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 3 mg ut, natrii ibandronas hydricus, acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum aceticum glaciale, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung	Osteoporose		
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
Gültig bis	27.01.2020		

**01 Nicostop-Mepha 2mg, Kaugummi****02 Nicostop-Mepha 4mg, Kaugummi**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65297</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 15.02.0.	23.01.2015
Zusammensetzung	01	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, saccharinum, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
	02	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, saccharinum, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	001 24 Tablette(n)	D
		002 96 Tablette(n)	D
	02	003 24 Tablette(n)	D
		004 96 Tablette(n)	D
Gültig bis		22.01.2020	

**01 Perindopril-Amlodipine-Indapamide Servier 5/5/1.25mg, comprimé pelliculé****02 Perindopril-Amlodipine-Indapamide Servier 5/10/1.25mg, comprimé pelliculé****03 Perindopril-Amlodipine-Indapamide Servier 10/5/2.5mg, comprimé pelliculé****04 Perindopril-Amlodipine-Indapamide Servier 10/10/2.5mg, comprimé pelliculé**

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

N° d'AMM: <b>65606</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	16.01.2015
Composition	01	perindoprilum ut perindoprilum argininum 5 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, indapamidum 1.25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	perindoprilum ut perindoprilum argininum 5 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, indapamidum 1.25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	perindoprilum ut perindoprilum argininum 10 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, indapamidum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	perindoprilum ut perindoprilum argininum 10 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, indapamidum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Hypertension	
Conditionnements	01	001 30 comprimé(s)	B
		002 90 comprimé(s)	B
	02	003 30 comprimé(s)	B
		004 90 comprimé(s)	B
	03	005 30 comprimé(s)	B
		006 90 comprimé(s)	B
	04	007 30 comprimé(s)	B
		008 90 comprimé(s)	B
Valable jusqu'au		15.01.2020	

**01 Pravastatin Axapharm 20 mg, Tabletten****02 Pravastatin Axapharm 40 mg, Tabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>65237</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	23.01.2015
Zusammensetzung	01	pravastatinum natricum 20 mg, excipiens pro compresso.	
	02	pravastatinum natricum 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Blutlipidsenkener, HMG-CoA-Reduktase-Hemmer	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
Gültig bis	22.01.2020		

**01 Simbrinza, Brinzolamid 10mg/ml, Brimonidintartrat 2mg/ml, Augentropfsuspension**

Alcon Switzerland SA, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>65186</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	13.01.2015
Zusammensetzung	01	brinzolamidum 10 mg, brimonidini tartras 2 mg, propylenglyolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Weitwinkelglaukom, okuläre Hypertension	
Packung/en	01	001	5 ml B
		002	3 x 5 ml B
Gültig bis	12.01.2020		

**01 Traumalix Dolo Venactiv, Gel**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62991</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	06.01.2015
Zusammensetzung	01	symphyti radices recentis extractum ethanolicum liquidum 280 mg ratio: 1:3-4, heparinum natricum 500 U.I., aromatica, conserv.: imidazolidinyl-ureum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei stumpfen Verletzungen	
Packung/en	01	001	40 g D
		002	100 g D
Gültig bis	05.01.2020		

**01 Traumalix Dolo Venactiv, Salbe**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62990</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	06.01.2015
Zusammensetzung	01	hyperici floris recentis maceratum oleosum 55 mg, calendulae floris recentis maceratum oleosum 5 mg, symphyti radices recentis extractum ethanolicum liquidum 280 mg ratio: 1:3-4, heparinum natricum 500 U.I., laurilsulfas, propylenglyolum, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei stumpfen Verletzungen	
Packung/en	01	001	40 g D
		002	100 g D
Gültig bis	05.01.2020		

**01 Triumeq, Filmtabletten**

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>63283</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	08.01.2015
Zusammensetzung	01	dolutegravirum 50 mg ut dolutegravirum natricum, abacavirum 600 mg ut abacaviri sulfas, lamivudinum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
Gültig bis		07.01.2020	

**01 Velphoro, Kautabletten**

Vifor Fresenius Medical Care Renal Pharma Ltd., Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>62986</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	22.01.2015
Zusammensetzung	01	ferri oxyhydroxidum/saccharum/amyla 2500 mg corresp. ferrum 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hyperphosphatämie bei erwachsenen Patienten mit chronischer Niereninsuffizienz unter Dialysebehandlung (Hämodialyse, Peritonealdialyse)	
Packung/en	01	001	90 Tablette(n) Kunststoffflasche B
		002	90 Tablette(n) Blister B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): ferri oxyhydroxidum/saccharum/amyla	
Gültig bis		21.01.2020	

**01 Zolpidem Spirig HC, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>65624</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.03.1.	13.01.2015
Zusammensetzung	01	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypnotikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		12.01.2020	

**01 Zydelig 100 mg, Filmtabletten****02 Zydelig 150 mg, Filmtabletten**

Gilead Sciences Switzerland Sàrl, Turmstrasse 28, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>65291</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	22.01.2015
Zusammensetzung	01	idelalisibum 100 mg, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
	02	idelalisibum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) A
	02	002	60 Tablette(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): idelalisibum	
Gültig bis		21.01.2020	

**01 swidro Halsschmerz-Lutschtabletten, Lutschtabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>65533</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	19.01.2015
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 1.25 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, levomentholum 4 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, color.: methylthioninii chloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) D
		002	50 Tablette(n) D
Gültig bis		18.01.2020	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Acegon ad us.vet., Injektionslösung**

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>65252</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	30.01.2015
Zusammensetzung	01	gonadorelinum 50 µg ut gonadorelini acetat, kalii dihydrogenophosphas, dikalii phosphas anhydricus, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Synthetisches gonadonstimulierendes Hormon für Rinder	
Packung/en	01	001	10 x 6 ml B
		002	20 ml B
Gültig bis	29.01.2020		

**01 Butomidor 10mg/ml ad us vet., Injektionslösung**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>65250</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	12.01.2015
Zusammensetzung	01	butorphanolum 10 mg ut butorphanoli tartras, natrii chloridum, conserv.: benzethonii chloridum 0.10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum für Pferde, Hunde und Katzen, Antitussivum für Hunde	
Packung/en	01	001	1 x 10 ml A
		002	5 x 10 ml A
		003	10 x 10 ml A
		004	1 x 50 ml A
Gültig bis	11.01.2020		

**01 Osumnia ad us.vet., Ohren-Gel**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>65151</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	08.01.2015
Zusammensetzung	01	florfenicolum 10 mg, terbinafinum 10 mg, betamethasoni acetat 1 mg, antiox.: E 321, excipients ad praeparationem pro 1.2 g.	
Anwendung		Behandlung von akuter Otitis externa und akuter Verschlimmerung von rezidivierender Otitis externa, die mit Florfenicol-empfindlichen Bakterien und Terbinafin-empfindlichen Pilzen einhergeht.	
Packung/en	01	001	2 Tuben à 1.2 g B
		002	12 Tuben à 1.2 g B
Bemerkung	NAS (New Active Substance): terbinafinum, DCI		
Gültig bis	07.01.2020		



## 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 Alutard SQ 6-Gräsermischung + Roggen Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion**

**04 Alutard SQ-U 100'000 6-Gräsermischung + Roggen, Depotsuspension zur Injektion**

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>60708</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	19.01.2015
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 100 U.: graminis flos (avena elatior, dactylis glomerata, festuca pratensis, phleum pratense, poa pratensis, lolium perenne) et secale cereale, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogencarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (avena elatior, dactylis glomerata, festuca pratensis, phleum pratense, poa pratensis, lolium perenne) et secale cereale, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogencarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. C): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (avena elatior, dactylis glomerata, festuca pratensis, phleum pratense, poa pratensis, lolium perenne) et secale cereale, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogencarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. D): pollinis allergeni extractum 100'000 U.: graminis flos (avena elatior, dactylis glomerata, festuca pratensis, phleum pratense, poa pratensis, lolium perenne) et secale cereale, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogencarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	04	pollinis allergeni extractum 100'000 U.: graminis flos (avena elatior, dactylis glomerata, festuca pratensis, phleum pratense, poa pratensis, lolium perenne) et secale cereale, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogencarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung A
	04	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung			Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)
Gültig bis			29.07.2020

**01 Alutard SQ 6-Gräsermischung Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion****04 Alutard SQ-U 100'000 6-Gräsermischung, Depotsuspension zur Injektion**

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>60709</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	19.01.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum (avena elatior, dactylis glomerata, festuca pratensis, phleum pratense, poa pratensis, lolium perenne) 100 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum (avena elatior, dactylis glomerata, festuca pratensis, phleum pratense, poa pratensis, lolium perenne) 1000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum (avena elatior, dactylis glomerata, festuca pratensis, phleum pratense, poa pratensis, lolium perenne) 10'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum (avena elatior, dactylis glomerata, festuca pratensis, phleum pratense, poa pratensis, lolium perenne) 100'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	<p>pollinis allergeni extractum (avena elatior, dactylis glomerata, festuca pratensis, phleum pratense, poa pratensis, lolium perenne) 100'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung A
	04	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2020	

**01 Alutard SQ Apis mellifera Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion****04 Alutard SQ-U 100'000 Apis mellifera, Depotsuspension zur Injektion**

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>60698</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	16.01.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): allergeni extractum (apis mellifera) 100 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): allergeni extractum (apis mellifera) 1000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): allergeni extractum (apis mellifera) 10'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): allergeni extractum (apis mellifera) 100'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	allergeni extractum (apis mellifera) 100'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung A
	04	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2020	

**01 Alutard SQ Betula verrucosa Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion****04 Alutard SQ-U 100'000 Betula verrucosa, Depotsuspension zur Injektion**

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>60711</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	19.01.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum (betula verrucosa) 100 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum (betula verrucosa) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum (betula verrucosa) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum (betula verrucosa) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	pollinis allergeni extractum (betula verrucosa) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung A
	04	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2020	

**01 Alutard SQ Canis familiaris Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion****04 Alutard SQ-U 100'000 Canis familiaris, Depotsuspension zur Injektion**

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>60710</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	19.01.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pellis allergeni extractum (canis familiaris) 100 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pellis allergeni extractum (canis familiaris) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pellis allergeni extractum (canis familiaris) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pellis allergeni extractum (canis familiaris) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	pellis allergeni extractum (canis familiaris) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung A
	04	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2020	

**01 Alutard SQ Dermatophagoides pteronyssinus Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion**  
**04 Alutard SQ-U 100'000 Dermatophagoides pteronyssinus, Depotsuspension zur Injektion**  
 ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>60691</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	16.01.2015
Zusammensetzung	01	<p>A):            acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus) 100 U.,            aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem,            natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg,            aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B):            acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus) 1000 U.,            aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem,            natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg,            aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C):            acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus)            10'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad            adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas,            conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad            suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D):            acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus)            100'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad            adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas,            conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad            suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	<p>acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus)            100'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad            adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas,            conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad            suspensionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung A
	04	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2020	

**01 Alutard SQ Equus caballus Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion****04 Alutard SQ-U 100'000 Equus caballus, Depotsuspension zur Injektion**

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>60690</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	16.01.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pellis allergeni extractum (equus caballus) 100 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pellis allergeni extractum (equus caballus) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pellis allergeni extractum (equus caballus) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pellis allergeni extractum (equus caballus) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	pellis allergeni extractum (equus caballus) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung A
	04	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2020	

**01 Alutard SQ Felis domesticus Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion****02 Alutard SQ-U 100'000 Felis domesticus, Depotsuspension zur Injektion**

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>60700</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	19.01.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pellis allergeni extractum (felis domesticus) 100 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inietabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pellis allergeni extractum (felis domesticus) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inietabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pellis allergeni extractum (felis domesticus) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inietabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pellis allergeni extractum (felis domesticus) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inietabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	<p>pellis allergeni extractum (felis domesticus) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inietabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung A
	02	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2020	



**01 Alutard SQ Frühblühermischung, Depotsuspension zur Injektion**  
**04 Alutard SQ-U 100'000 Frühblühermischung, Depotsuspension zur Injektion**  
 ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>60695</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	16.01.2015
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa, betula verrucosa, corylus avellana) 100 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa, betula verrucosa, corylus avellana) 1000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. C): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa, betula verrucosa, corylus avellana) 10'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. D): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa, betula verrucosa, corylus avellana) 100'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	04	pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa, betula verrucosa, corylus avellana) 100'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung A
	04	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2020	

**01 Alutard SQ Milben-Mischung Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion****04 Alutard SQ-U 100'000 Milben-Mischung, Depotsuspension zur Injektion**

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>60699</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	16.01.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): acari allergeni extractum (dermatophagoides farinae, dermatophagoides pteronyssinus) 100 U., aluminium ut aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): acari allergeni extractum (dermatophagoides farinae, dermatophagoides pteronyssinus) 1000 U., aluminium ut aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): acari allergeni extractum (dermatophagoides farinae, dermatophagoides pteronyssinus) 10'000 U., aluminium ut aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): acari allergeni extractum (dermatophagoides farinae, dermatophagoides pteronyssinus) 100'000 U., aluminium ut aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	acari allergeni extractum (dermatophagoides farinae, dermatophagoides pteronyssinus) 100'000 U., aluminium ut aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung A
	04	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2020	

**01 Alutard SQ Parietaria judaica Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion****04 Alutard SQ-U 100'000 Parietaria judaica, Depotsuspension zur Injektion**

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>60703</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	19.01.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum (parietaria judaica) 100 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum (parietaria judaica) 1000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum (parietaria judaica) 10'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum (parietaria judaica) 100'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	pollinis allergeni extractum (parietaria judaica) 100'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung A
	04	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2020	

**01 Alutard SQ Phleum pratense Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion****04 Alutard SQ-U 100'000 Phleum pratense, Depotsuspension zur Injektion**

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>60702</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	19.01.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 100 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	<p>pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung A
	04	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2020	

**01 Alutard SQ Vespula spp. Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion****04 Alutard SQ-U 100'000 Vespula spp., Depotsuspension zur Injektion**

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>60706</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	19.01.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): allergeni extractum (vespula spp.) 100 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): allergeni extractum (vespula spp.) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): allergeni extractum (vespula spp.) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): allergeni extractum (vespula spp.) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	allergeni extractum (vespula spp.) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung A
	04	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2020	

**01 Aminoven 5 %, Infusionslösung****02 Aminoven 10 %, Infusionslösung****03 Aminoven 15 %, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>55337</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	20.01.2015
Zusammensetzung	01	aminoacida: isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysini acetat 4.655 g corresp. lysinum anhydricum 3.3 g, methioninum 2.15 g, phenylalaninum 2.55 g, threoninum 2.2 g, tryptophanum 1 g, valinum 3.1 g, argininum 6 g, histidinum 1.5 g, alaninum 7 g, glycinum 5.5 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.25 g, tyrosinum 0.2 g, taurinum 0.5 g, acidum aceticum glaciale aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 840 kJ, aminoacida 50 g/l.	
	02	aminoacida: isoleucinum 5 g, leucinum 7.4 g, lysini acetat 9.31 g corresp. lysinum anhydricum 6.6 g, methioninum 4.3 g, phenylalaninum 5.1 g, threoninum 4.4 g, tryptophanum 2 g, valinum 6.2 g, argininum 12 g, histidinum 3 g, alaninum 14 g, glycinum 11 g, prolinum 11.2 g, serinum 6.5 g, tyrosinum 0.4 g, taurinum 1 g, acidum aceticum glaciale aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 1680 kJ, aminoacida 100 g/l.	
	03	aminoacida: isoleucinum 5.2 g, leucinum 8.9 g, lysini acetat 15.66 g corresp. lysinum anhydricum 11.1 g, methioninum 3.8 g, phenylalaninum 5.5 g, threoninum 8.6 g, tryptophanum 1.6 g, valinum 5.5 g, argininum 20 g, histidinum 7.3 g, alaninum 25 g, glycinum 18.5 g, prolinum 17 g, serinum 9.6 g, tyrosinum 0.4 g, taurinum 2 g, l-malas 4.9-6.1 g, acidum aceticum glaciale aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 2520 kJ, aminoacida 150 g/l.	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	002	10 x 500 ml B
		004	6 x 1000 ml B
	02	006	10 x 500 ml B
		008	6 x 1000 ml B
	03	001	10 x 250 ml B
		010	10 x 500 ml B
		012	6 x 1000 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: Aminoven 15%, 10 x 250 ml)	
Gültig bis		25.01.2016	

**01 Amitiza, Weichkapseln**

Sucampo AG, Baarerstrasse 22, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>59275</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.08.0.	08.01.2015
Zusammensetzung	01	lubiprostonum 24 µg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Behandlung der chronisch-idiopathischen Obstipation bei Erwachsenen ab 18 Jahren, Behandlung von Opiat induzierter Obstipation und damit einhergehenden Anzeichen und Symptomen wie harter Stuhlkonsistenz, schmerzhaftem Stuhlgang, schwerer Obstipation, Bauchbeschwerden und abdominale Blähungen bei Erwachsenen ab 18 Jahren, die unter nicht tumorbedingten chronischen Schmerzen leiden. Die Wirksamkeit von Amitiza für die Behandlung von Opiat induzierter Obstipation wurde bei Patienten, die mit Opiaten der Klasse der Diphenylhepatane wie Methadon einnahmen, nicht gezeigt.	
Packung/en	01	001	56 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
		003	28 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ergänzung einer neuen Indikation	
Gültig bis		15.11.2019	

**01 Androgel 50 mg, Gel****02 Androgel 25 mg, Gel**

Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57066</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.4.	09.01.2015
Zusammensetzung	01	testosteronum 50 mg, aqua q.s. ad gelatum pro 5 g.	
	02	testosteronum 25 mg, aqua q.s. ad gelatum pro 2.5 g.	
Anwendung		Männlicher Hypogonadismus	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2010 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.06.2020	

**01 AtroMed Gel**

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>56776</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	07.01.2015
Zusammensetzung	01	arnicae floris recentis tinctura 500 mg, ratio: 1:20, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden	
Packung/en	01	001	100 ml <span style="float: right;">D</span>
		002	50 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2013 (Änderung Präparatename, früher: Atromed Rheuma-Gel)	
Gültig bis		08.12.2018	

**01 Aurum/Prunus, Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60268</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	13.01.2015
Zusammensetzung	01	aurum metallicum D9 0.1 g, prunus spinosa e floribus et summitatibus ferm D5 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.06.2010 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		03.06.2020	

**01 Azelastin COMOD 0.5mg, Augentropfen**

Ursapharm Schweiz GmbH, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>62881</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.06.2.	22.01.2015
Zusammensetzung	01	azelastini hydrochloridum 0.50 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der allergischen Konjunktivitis und Rhinokonjunktivitis	
Packung/en	01	002	10 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.02.2013 (Änderung Präparatename, früher: Azelastin- POS, Augentropfen)	
Gültig bis		11.02.2018	

**01 Aziclav Duo 457 mg (400/57), Pulver zur Herstellung einer Suspension**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>57575</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	27.01.2015
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 57 mg ut kalii clavulanas, arom.: ethylvanillinum et alia, aspartamum, conserv.: E 211, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	35 ml mit Dosierpipette <span style="float: right;">A</span>
		004	70 ml mit Dosierbecher <span style="float: right;">A</span>
		006	140 ml mit Dosierbecher <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.09.2020	



**01 Belladonna/Chamomilla, Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60272</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	13.01.2015
Zusammensetzung	01	atropa belladonna e radice ferm D5 0.1 g, chamomilla recutita e radice recenti ferm D2 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.06.2010 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		03.06.2020	

**01 Beromun, Infusionspräparat**

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

Zul.-Nr.: <b>54745</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	22.01.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: tasonerminum 1 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, albuminum seri humani, pro vitro, solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 5.4 ml.	
Anwendung		Weichteil-Sarkom	
Packung/en	01	028	4 Durchstechflasche(n) Pulver und 4 Ampullen Lösungsmittel zur Infusion (ILP) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.12.2020	

**02 Biodoron 5% Tabletten, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>21521</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	07.01.2015
Zusammensetzung	02	ferrum-quarz 50% 20 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zur Linderung von Migräne	
Packung/en	02	001	250 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: (250 Tabletten) Verzicht Sequenz 0,1% Tabletten anthroposophisches Arzneimittel	
Gültig bis		30.05.2016	

**01 Bondronat 6 mg/6 ml, Infusionslösungskonzentrat**

Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattstrasse 2, 4153 Reinach BL

Zul.-Nr.: <b>57424</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	12.01.2015
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 6 mg ut natrii ibandronas hydricus, natrii chloridum, acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 6 ml.	
Anwendung		Behandlung von Knochenmetastasen	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.10.2020	

**01 Bonviva 150 mg, Filmtabletten**

Roche Pharma (Schweiz) AG, Schöneggstrasse 2, 4153 Reinach BL

Zul.-Nr.: <b>57297</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	12.01.2015
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 150 mg ut natrii ibandronas hydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	002	1 Tablette(n) B
		004	3 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.08.2020	

**01 Bryonia/Stannum, Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60287</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	13.01.2015
Zusammensetzung	01	bryonia cretica ferm D2 0.1 g, stannum metallicum D9 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.06.2010 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		03.06.2020	

**02 Calcium D3-Mepha 1200/800, Brausetabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>59096</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	20.01.2015
Zusammensetzung	02	calcii carbonas 3 g corresp. calcium 1.2 g, cholecalciferolum 800 U.I. ut cholecalciferoli pulvis corresp. arom.: saccharinum, natrii cyclamas et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D3-Präparat	
Packung/en	02	004	10 Tablette(n) D
		005	20 Tablette(n) D
		006	40 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.06.2013 (Widerruf der Dosisstärke 01, Calcium D3-Mepha 600/400, Brausetabletten)	
Gültig bis		27.10.2018	

**01 Calcium phosphoricum comp., Tropfen**

Apotheke zur Eiche AG, Platz 9-10, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: <b>60159</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	07.01.2015
Zusammensetzung	01	arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.06 ml, aurum chloratum D5 0.07 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.1 ml, calcii phosphas D8 0.25 ml, convallaria majalis Glückselig D3 0.06 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.1 ml, digitalis purpurea Glückselig D4 0.06 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.06 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.07 ml, kalii hydrogenotartras spag. Glückselig D2 0.06 ml, sulfur D7 0.04 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 29 % V/V.	
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	04.11.2020		

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>58670</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	07.01.2015
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipiens pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung	Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz		
Packung/en	01	001	7 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		005	98 Tablette(n) B
	03	007	28 Tablette(n) B
		009	98 Tablette(n) B
	04	011	28 Tablette(n) B
		013	98 Tablette(n) B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.12.2014 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	12.04.2020		

**01 Candesartan Takeda 4 mg, Tabletten**  
**02 Candesartan Takeda 8 mg, Tabletten**  
**03 Candesartan Takeda 16 mg, Tabletten**  
**04 Candesartan Takeda 32 mg, Tabletten**  
 Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>62569</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	18.12.2014
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipiens pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz Hypertonie bei Kindern und Jugendlichen 1-17 Jahre	
Packung/en	01	001 7 Tablette(n)	B
	02	004 28 Tablette(n)	B
		005 98 Tablette(n)	B
	03	008 28 Tablette(n)	B
		009 98 Tablette(n)	B
	04	012 28 Tablette(n)	B
		013 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2012 Verzicht auf Packungsgrößen: 280 (10x28 Tabl.) 490 (5x98 Tabl.) für Dosierungsstärken 8mg, 16mg und 32mg 70 und 140 Tabl. für Dosierungsstärke 4mg	
Gültig bis		11.03.2017	

**01 Canesten, Spray**  
 Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>39725</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	14.01.2015
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 10 mg, macrogolum 400, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001 40 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.04.2012 (Änderung Zusammensetzung: neu Propylenglycolum)	
Gültig bis		25.09.2017	

**01 Cerazette, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>55155</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	15.01.2015
Zusammensetzung	01	desogestrelum 75 µg, maydis amylum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	002	1 x 28 Tablette(n) B
		004	3 x 28 Tablette(n) B
		005	6 x 28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassung) maydis amylum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		04.07.2020	

**01 Cimzia, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>60096</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	16.01.2015
Composition	01	certolizumabum pegolum 200 mg, natrii acetat anhydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
Indication		Morbus Crohn, Polyarthrite rhumatoïde, Arthrite psoriasique, Spondyloarthrite axiale, dont spondyloarthrite ankylosante et spondyloarthrite axiale sans signes radiographiques	
Conditionnements	01	001	2 seringue(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 27.11.2014 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		10.06.2020	

**01 Clopidogrel Spirig HC, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>61299</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.2.	22.01.2015
Zusammensetzung	01	clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli besilas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Packung/en	01	003	28 Tablette(n) B
		004	84 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.08.2020	

**02 Crinone 8 %, Vaginalgel**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>53479</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.3.	20.01.2015
Zusammensetzung	02	progesteronum 90 mg, conserv.: E 200, excipients ad gelatum pro dosi 1.125 g.	
Anwendung		Vaginalgel zur Behandlung von Progesterondefiziten	
Packung/en	02	022	6 x 1.125 g Applikatoren <span style="float: right;">B</span>
		030	15 x 1.125 g Applikatoren <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.08.2020	

**01 Cuprum sulfuricum compositum, Injektionslösung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>59015</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	15.01.2015
Zusammensetzung	01	aconitum napellus D6 2.2 mg, agaricus muscarius D4 0.55 mg, ammonii bromidum D4 1.1 mg, atropini sulfas D6 1.1 mg, chamomilla recutita D3 0.55 mg, citrullus colocynthis D4 1.1 mg, cupri sulfas pentahydricus D6 0.55 mg, gelsemium sempervirens D6 1.1 mg, magnesii hydrogenophosphas trihydricus D6 1.1 mg, passiflora incarnata D2 0.55 mg, veratrum album D6 1.1 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1.1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.06.2020	

**01 DVPF Sérocytol, suppositoire**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>286</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	30.01.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec muqueuse duodénales, pancréas, vésicule biliaire et foie de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositoire.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires <span style="float: right;">B</span>
		002	9 suppositoires <span style="float: right;">B</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

**01 Detrusitol SR 2 mg, Retard-Kapseln**  
**02 Detrusitol SR 4 mg, Retard-Kapseln**  
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>55581</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.02.0.	20.01.2015
Zusammensetzung	01	tolterodini-l-tartras 2 mg corresp. tolterodinum 1.37 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	tolterodini-l-tartras 4 mg corresp. tolterodinum 2.74 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Behandlung der hyperaktiven Blase	
Packung/en	01	002	28 Kapsel(n) B
	02	010	14 Kapsel(n) B
		012	56 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Dexagenta-POS, Augentropfen**  
Ursapharm Schweiz GmbH, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>59580</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.06.1.	13.01.2015
Zusammensetzung	01	dexamethasoni natrii phosphas 1 mg, gentamicinum 3 mg ut gentamicini sulfas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Entzündungen am Auge	
Packung/en	01	001	5 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.06.2020	

**01 Dul-X Classic, Crème**  
Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: <b>12549</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	23.01.2015
Zusammensetzung	01	levomentholum 3.4 mg, anisi stellati aetheroleum 5.5 mg, eucalypti aetheroleum 29.7 mg, gaultheriae aetheroleum 13.2 mg, citronellae aetheroleum 9.9 mg, menthae piperitae aetheroleum 12 mg, rosmarini aetheroleum 36.3 mg, arnicae floris extractum oleosum 17 mg, adeps lanae, conserv.: E 219, E 214, E 216, E 218, butylis/isobutylis parahydroxybenzoas et phenoxyethanolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibungsmittel bei Muskelschmerzen	
Packung/en	01	032	125 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.07.2010	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 Dul-X Classic, Emulsion**

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: <b>12548</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	23.01.2015
Zusammensetzung	01	levomentholum 2.5 mg, anisi stellati aetheroleum 5 mg, eucalypti aetheroleum 23 mg, gaultheriae aetheroleum 10 mg, citronellae aetheroleum 7 mg, menthae piperitae aetheroleum 8.5 mg, rosmarini aetheroleum 28 mg, arnicae floris extractum oleosum 17 mg, conserv.: E 219, E 214, E 216, E 218, butylis/isobutylis parahydroxybenzoas et phenoxyethanolum, imidazolidinyl-ureum, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei Muskelschmerzen	
Packung/en	01	060	125 ml D
		079	250 ml D
		087	1000 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 Dul-X Crème Warm, Crème**

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: <b>38583</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	23.01.2015
Zusammensetzung	01	dextrocamphora 39 mg, capsaicinum 35 µg, citralum 9.5 mg, anisi stellati aetheroleum 4 mg, eucalypti aetheroleum 14.5 mg, gaultheriae aetheroleum 7.9 mg, citronellae aetheroleum 3 mg, menthae piperitae aetheroleum 7.8 mg, melaleucaae viridiflorae aetheroleum 9.5 mg, rosmarini aetheroleum 21.5 mg, sinapis aetheroleum 0.35 mg, thymi aetheroleum 3 mg, arnicae floris extractum oleosum 16 mg, adeps lanae, conserv.: E 219, E 214, E 216, E 218, butylis/isobutylis parahydroxybenzoas et phenoxyethanolum, imidazolidinyl-ureum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden; bei Erkältung	
Packung/en	01	034	50 ml D
		042	125 ml D
		044	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	



**01 Dul-X Medizinalbad Classic, Badezusatz**

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: <b>33186</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.5.	20.01.2015
Zusammensetzung	01	rosmarini aetheroleum 40 mg, eucalypti aetheroleum 30 mg, menthae piperitae aetheroleum 22 mg, gaultheriae aetheroleum 20 mg, dextrocamphora 15 mg, aromatica, color.: E 141, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei Muskel- und Gelenkschmerzen; bei Erkältung	
Packung/en	01	061	6 x 20 ml D
		088	250 ml D
		096	500 ml D
		118	1000 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 DuoPlavin 75/100 mg, comprimés pelliculés**

Sanofi/Bristol-Myers Squibb SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>58696</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 06.03.2.	22.01.2015
Composition	01	clopidogreli hydrogenosulfas corresp. clopidogrelum 75 mg, acidum acetylsalicylicum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Inhibiteur de l'agrégation thrombocytaire	
Conditionnements	01	001	28 comprimé(s) B
		002	84 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		28.09.2020	

**02 Duphalac fruit, Sirup in Beutel**

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>57410</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.12	20.01.2015
Zusammensetzung	02	lactulosum 10.01 g, aromatica, pro charta 15 ml.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	02	002	20 x 15 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.06.2020	

**01 Finasterid Helvepharm 5 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>58429</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	26.01.2015
Zusammensetzung	01	finasteridum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Benigne symptomatische Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.10.2012 (Änderung Präparatename, früher: Finasterid 5 Helvepharm, Filmtabletten)	
Gültig bis		03.04.2018	

**01 Fisherman's Friend Citrus sans sucre, avec sorbitol, pastilles**

F. UHLMANN-EYRAUD SA, chemin du Grand-Puits, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>57560</b>	Catégorie de remise: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	09.01.2015
Composition	01	levomentholum 5.75 mg, sorbitolum, acesulfamum kalicum, arom.: aspartamum, bergamottae aetheroleum et alia, excipients pro pastillo.	
Indication		En cas de toux et d'enrouement	
Conditionnements	01	001	25 g E
		003	2x25 g g E
Valable jusqu'au		09.10.2020	

**01 Fluidabak 1.5 %, collyre**

THEA Pharma S.A., Webergasse 45, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: <b>56944</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 11.08.2.	16.01.2015
Zusammensetzung	01	povidonum K 30 15 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Tränenflüssigkeitsersatz	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.04.2020	

**01 Fluimucil 200 Erkältungshusten, granulare****02 Fluimucil 600 Erkältungshusten, granulare**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>57336</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	27.01.2015
Composizione	01	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipients ad granulatum pro charta 1 g.	
	02	acetylcysteinum 600 mg, arom.: aspartamum et alia, excipients ad granulatum, pro charta 3 g.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	009	20 bustina/bustine D
	02	011	10 bustina/bustine D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 15.10.2014	
Valevole fino al		02.02.2020	

**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.	22.01.2015
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
	02	002	120 Inhalationen B
	03	003	120 Inhalationen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.01.2014 Neuer ATC-Code	
Gültig bis		19.01.2019	

**01 Folliculi lymphatici aggregati D4, homöopathische Kapseln**  
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58829</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	21.01.2015
Zusammensetzung	01	folliculi lymphatici aggregati D4 330 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.06.2020	

**01 Galvumet 50/500, Filmtabletten**  
**02 Galvumet 50/850, Filmtabletten**  
**03 Galvumet 50/1000, Filmtabletten**  
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>58451</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	14.01.2015
Zusammensetzung	01	vildagliptinum 50 mg, metformini hydrochloridum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	vildagliptinum 50 mg, metformini hydrochloridum 850 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	vildagliptinum 50 mg, metformini hydrochloridum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	002	60 Tablette(n) B
		007	180 Tablette(n) B
	02	004	60 Tablette(n) B
		008	180 Tablette(n) B
	03	006	60 Tablette(n) B
		009	180 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.06.2014 Verzicht auf Packungsgrößen à 30 Filmtabletten	
Gültig bis		05.11.2019	

**01 Glandula thymi D6, Kapseln**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>59020</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	21.01.2015
Zusammensetzung	01	glandulae thymi D6 330 mg (Rind: Sekretionsdrüse), excipients pro capsula.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.06.2020	

**01 Gyno-Canesten, Vaginalcrème**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>43401</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 09.03.0.	23.01.2015
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 20 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Vaginalinfektionen mit Pilzen	
Packung/en	01	001	20 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.06.2014 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		12.12.2019	

**01 Génital F Sérocytol, suppositoire**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>295</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	30.01.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec ovaires, tissu malpighien, utérus de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

**01 Ibandronat Sandoz i.v., Injektionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>60532</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	20.01.2015
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 3 mg ut natrii ibandronas hydricus, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Imipenem/Cilastatin Actavis 500 mg/500 mg i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**  
Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>60262</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	20.01.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: imipenemum anhydricum 500 mg ut imipenemum monohydricum, cilastatinum 500 mg ut cilastatinum natricum, natrii hydrogenocarbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 x 500 mg Durchstechflasche A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.06.2020	

**01 Inflammac Lotio, Emulsion**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>55375</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	22.01.2015
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, sojæ oleum, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	002	50 g D
		004	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2012 (Verlängerung der Zulassung) sojæ oleum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Sojabohnen	
Gültig bis		13.07.2020	

**01 Invirase, Kapseln**

Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattstrasse 2, 4153 Reinach BL

Zul.-Nr.: <b>53691</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	29.01.2015
Zusammensetzung	01	saquinavirum 200 mg ut saquinaviri mesilas, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.03.2011 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.09.2020	

01 Irinotecan Sandoz eco 40 mg/2 ml, Infusionskonzentrat  
 02 Irinotecan Sandoz eco 100 mg/5 ml, Infusionskonzentrat  
 03 Irinotecan Sandoz eco 300 mg/15 ml, Infusionskonzentrat  
 04 Irinotecan Sandoz eco 500 mg/25 ml, Infusionskonzentrat  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>65645</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	23.01.2015
Zusammensetzung	01	irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg, sorbitolum, acidum (s)-lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg, sorbitolum, acidum (s)-lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	irinotecani hydrochloridum trihydricum 500 mg, sorbitolum, acidum (s)-lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	04	irinotecani hydrochloridum trihydricum 300 mg, sorbitolum, acidum (s)-lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
	04	004	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2014 (Änderung der Zusammensetzung (Hilfsstoffe) des Fertigprodukts)	
Gültig bis		16.12.2019	

01 KCl 0.15% + NaCl 0.9% Baxter, Infusionslösung  
 02 KCl 0.3% + NaCl 0.9% Baxter, Infusionslösung  
 Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>56987</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	29.01.2015
Zusammensetzung	01	kalium 20 mmol/l, chloridum 174 mmol/l, natrium 154 mmol/l, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	kalium 40 mmol/l, chloridum 194 mmol/l, natrium 154 mmol/l, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Prophylaxe und Behandlung von Kaliummangel und/oder Hypokaliämie	
Packung/en	01	002	1000 ml Viaflo Beutel B
	02	004	500 ml Viaflo Beutel B
		006	1000 ml Viaflo Beutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.06.2020	

**01 Loperamid Streuli, Kapseln**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>53686</b>	Abgabekategorie: <b>B/C</b>	Index: 04.09.0.	26.01.2015
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antidiarrhoikum	
Packung/en	01	028	20 Kapsel(n) C
		036	60 Kapsel(n) B
		044	200 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.07.2020	

**01 Losartan HCT Actavis 50/12.5 mg, Filmtabletten****02 Losartan HCT Actavis 100/25 mg, Filmtabletten****03 Losartan HCT Actavis 100/12.5 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>58399</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	15.01.2015
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 50 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist/Diuretikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.06.2020	

01 Lyrica 25 mg, Kapseln  
 02 Lyrica 50 mg, Kapseln  
 03 Lyrica 75 mg, Kapseln  
 04 Lyrica 150 mg, Kapseln  
 05 Lyrica 300 mg, Kapseln  
 06 Lyrica 100 mg, Kapseln  
 07 Lyrica 200 mg, Kapseln  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57057</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	08.01.2015
Zusammensetzung	01	pregabalinum 25 mg, excipients pro capsula.	
	02	pregabalinum 50 mg, excipients pro capsula.	
	03	pregabalinum 75 mg, excipients pro capsula.	
	04	pregabalinum 150 mg, excipients pro capsula.	
	05	pregabalinum 300 mg, excipients pro capsula.	
	06	pregabalinum 100 mg, excipients pro capsula.	
	07	pregabalinum 200 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiepilepticum, neuropathische Schmerzen, generalisierte Angststörungen	
Packung/en	01	001 56 Kapsel(n)	B
		002 14 Kapsel(n)	B
	02	003 14 Kapsel(n)	B
		042 84 Kapsel(n)	B
	03	016 14 Kapsel(n)	B
		020 56 Kapsel(n)	B
	04	024 56 Kapsel(n)	B
		048 168 Kapsel(n)	B
	05	036 56 Kapsel(n)	B
		054 168 Kapsel(n)	B
	06	060 84 Kapsel(n)	B
	07	066 84 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.10.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n: OP 25 mg mit 56 Kapseln und OP 50 mg mit 14 Kapseln)	
Gültig bis		19.04.2020	

#### 04 Maltofer Fol, Kautabletten

Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>46538</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 06.07.1.	29.01.2015
Zusammensetzung	04	ferrum(III) 100 mg ut ferri oxidum polymaltosatum, acidum folicum 0.35 mg, arom.: vanillinum, natrii cyclamas et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Eisenmangel und erhöhter Folsäurebedarf während Schwangerschaft und Stillzeit	
Packung/en	04	072 30 Tablette(n)	C
		080 100 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	



**04 Maltofer, Kautabletten**

Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>46537</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 06.07.1.	29.01.2015
Zusammensetzung	04	ferrum(III) 100 mg ut ferri oxidum polymaltosatum, arom.: vanillinum, natrii cyclamas et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Packung/en	04	084 30 Tablette(n)	C
		092 100 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.07.2020	

**01 Maltofer, Sirup**

Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>30124</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 06.07.1.	29.01.2015
Zusammensetzung	01	ferrum(III) 50 mg ut ferri oxidum polymaltosatum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Packung/en	01	021 150 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.07.2020	

**02 Maltofer, Trinklösung in Monodosen**

Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>38592</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 06.07.1.	29.01.2015
Zusammensetzung	02	ferrum(III) 100 mg ut ferri oxidum polymaltosatum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 217, E 219, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Packung/en	02	041 10 x 5 ml Monodosen	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.07.2020	

**02 Maltofer, Tropfen**

Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>38593</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 06.07.1.	29.01.2015
Zusammensetzung	02	ferrum(III) 50 mg ut ferri oxidum polymaltosatum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 217, E 219, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 gutta.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Packung/en	02	021 30 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.07.2020	

**01 Metformin Actavis 500 mg, Filmtabletten**  
**02 Metformin Actavis 850 mg, Filmtabletten**  
**03 Metformin Actavis 1000 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>61258</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	29.01.2015
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	002 56 Tablette(n)	B
		003 84 Tablette(n)	B
		011 50 Tablette(n)	B
	02	004 28 Tablette(n)	B
		006 84 Tablette(n)	B
		012 30 Tablette(n)	B
		013 100 Tablette(n)	B
	03	008 60 Tablette(n)	B
		010 120 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.07.2020	

**03 Mirtazapin Sandoz eco 15 mg, Schmelztabletten**  
**04 Mirtazapin Sandoz eco 30 mg, Schmelztabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>61435</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	08.01.2015
Zusammensetzung	03	mirtazapinum 15 mg, arom.: aspartamum, vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
	04	mirtazapinum 30 mg, arom.: aspartamum, vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	03	005 6 Tablette(n)	B
		006 30 Tablette(n)	B
	04	007 30 Tablette(n)	B
		008 96 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Änderung Präparatename, früher: Mirtasan 15/30, Schmelztabletten) (Umwandlung Zulassungsart, neu: für den Vertrieb in der Schweiz und im Fürstentum Liechtenstein)	
Gültig bis		12.09.2016	

**01 Molaxole, Pulver zum Einnehmen als Lösung**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>60384</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.08.11	20.01.2015
Zusammensetzung	01	macrogolum 3350 13.125 g, natrii chloridum 350.7 mg, natrii hydrogenocarbonas 178.5 mg, kalii chloridum 46.6 mg, aromatica, ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Obstipation, Koprostase	
Packung/en	01	002	20 Sachtet(s) B
		003	100 Sachtet(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.06.2020	

**01 NaCl 0.9% Perfufloc, Infusionslösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>57069</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	08.01.2015
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 9 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Wasser- und Elektrolytzufuhr	
Packung/en	01	002	10 x 500 ml Polypropylenbeutel B
		004	10 x 1000 ml Polypropylenbeutel B
		006	4 x 2000 ml Polypropylenbeutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.06.2020	

**01 Nasacort, spray nasal**

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

N° d'AMM: <b>53892</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 12.02.3.	19.01.2015
Composition	01	triamcinoloni acetonidum 55 µg pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad suspensionem. doses pro vase 120.	
Indication		Rhinite	
Conditionnements	01	019	1 flacon(s) spray à 120 nébulisations B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		05.09.2020	

**01 Nasobol Xylo, spray nasal microdoseur**

Sanofi SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>56954</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 12.02.1.	19.01.2015
Composition	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, aromatica, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Rhume	
Conditionnements	01	001	10 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		19.06.2020	

**01 Neotracin, Augensalbe**

OmniVision AG, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: <b>57197</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.07.1.	15.01.2015
Zusammensetzung	01	neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, bacitracinum 250 U.I., adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Augeninfektionen	
Packung/en	01	002	4 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.04.2020	

**01 Nerveux central Sérocytol, suppositoire**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>313</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	30.01.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec moelle épinière, diencéphale, cortex cerelet de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

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

Rivopharm SA, 6928 Manno

N° d'AMM: <b>60431</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 02.04.4.	15.01.2015
Composizione	01	nicorandilum 10 mg, excipients pro compresso.	
	02	nicorandilum 20 mg, excipients pro compresso.	
Indicazione		Angina pectoris	
Confezione/i	01	001	60 compressa/compresse B
		003	30 compressa/compresse B
	02	002	60 compressa/compresse B
		004	30 compressa/compresse B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 23.04.2012 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		19.07.2020	

**01 Novo-Helisen Depot D. farinae Kombipackung 0-3, Injektionssuspension**  
**02 Novo-Helisen Depot D. farinae Kombipackung 1-3, Injektionssuspension**  
**04 Novo-Helisen Depot D. farinae Stärke 3, Injektionssuspension**  
 Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>60608</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	14.01.2015	
Zusammensetzung	01	A): acari allergeni extractum 5 U.: dermatophagoides farinae, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): acari allergeni extractum 50 U.: dermatophagoides farinae, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. C): acari allergeni extractum 500 U.: dermatophagoides farinae, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. D): acari allergeni extractum 5000 U.: dermatophagoides farinae, aluminium ut, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.		
	02	A): acari allergeni extractum 50 U.: dermatophagoides farinae, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): acari allergeni extractum 500 U.: dermatophagoides farinae, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. C): acari allergeni extractum 5000 U.: dermatophagoides farinae, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.		
	04	acari allergeni extractum 5000 U.: dermatophagoides farinae, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.		
Anwendung		Hyposensibilisierung		
Packung/en	01	001	4 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
		02	3 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
		04	003	1 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
			004	2 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung			Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis			29.08.2020	

- 01 Novo-Helisen Depot D. farinae/D. pteronyssinus Kombipackung 0-3, Injektionssuspension  
 02 Novo-Helisen Depot D. farinae/D. pteronyssinus Kombipackung 1-3, Injektionssuspension  
 04 Novo-Helisen Depot D. farinae/D. pteronyssinus Stärke 3, Injektionssuspension  
 Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>60606</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	14.01.2015
Zusammensetzung	01	<p>A):            acari allergeni extractum 5 U.: dermatophagoides farinae 50 %            et dermatophagoides pteronyssinus 50 %, aluminium ut aluminii            hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.:            phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B):            acari allergeni extractum 50 U.: dermatophagoides farinae 50 %            et dermatophagoides pteronyssinus 50 %, aluminium ut aluminii            hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.:            phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C):            acari allergeni extractum 500 U.: dermatophagoides farinae 50 %            et dermatophagoides pteronyssinus 50 %, aluminium ut aluminii            hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.:            phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D):            allergeni extractum 5000 U.: dermatophagoides farinae 50 % et            dermatophagoides pteronyssinus 50 %, aluminium ut aluminii            hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.:            phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	<p>A):            acari allergeni extractum 50 U.: dermatophagoides farinae 50 % et            dermatophagoides pteronyssinus 50 %, aluminium ut aluminii            hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.:            phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B):            acari allergeni extractum 500 U.: dermatophagoides farinae 50 %            et dermatophagoides pteronyssinus 50 %, aluminium ut aluminii            hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.:            phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C):            acari allergeni extractum 5000 U.: dermatophagoides farinae 50 %            et dermatophagoides pteronyssinus 50 %, aluminium ut aluminii            hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.:            phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	acari allergeni extractum 5000 U.: dermatophagoides farinae 50 % et dermatophagoides pteronyssinus 50 %, aluminium, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 4 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002 3 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	04	003 1 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
		004 2 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

01 Novo-Helisen Depot D. pteronyssinus Kombipackung 0-3, Injektionssuspension

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

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>60609</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	14.01.2015
Zusammensetzung	01	A): acari allergeni extractum 5 U.: dermatophagoides pteronyssinus, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): acari allergeni extractum 50 U.: dermatophagoides pteronyssinus, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. C): acari allergeni extractum 500 U.: dermatophagoides pteronyssinus, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. D): acari allergeni extractum 5000 U.: dermatophagoides pteronyssinus, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	A): acari allergeni extractum 50 U.: dermatophagoides pteronyssinus, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): acari allergeni extractum 500 U.: dermatophagoides pteronyssinus, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. C): acari allergeni extractum 5000 U.: dermatophagoides pteronyssinus, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	04	acari allergeni extractum 5000 U.: dermatophagoides pteronyssinus, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 4 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002 3 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	04	003 1 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
		004 2 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

**01 OMIDA Chamolin für Kinder, Suppositorien**

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>59290</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	15.01.2015
Zusammensetzung	01	aconitum napellus D6, atropa belladonna D6, chamomilla recutita D6, ferrum phosphoricum D6, gelsemium sempervirens D6 ana partes 25 mg, excipiens pro suppositoio.	
Anwendung		Bei Fieber und Zahnungsbeschwerden	
Packung/en	01	002	10 Suppositorien D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.07.2020	

**01 Omidia homöopathische Stimmungsschwankungs Globuli**

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>57198</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	28.01.2015
Zusammensetzung	01	asa foetida D6, strychnos ignatii D6, zincum isovalerianicum D6 ana partes, saccharum ad globulos.	
Anwendung		Bei leichter Stimmungslabilität	
Packung/en	01	001	12,5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.06.2020	

**01 Omidia nervöse Bauchkrämpfe, homöopathische Globuli**

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>57052</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	15.01.2015
Zusammensetzung	01	argenti nitras D12, chamomilla recutita D6, cina D6, citrullus colocynthis D6, magnesii hydrogenophosphas trihydricus D12 ana partes, xylitolium ad globulos.	
Anwendung		Bei nervösen Bauchkrämpfen	
Packung/en	01	001	10 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.07.2020	

**01 Opticrom-Allergo, collyre en ampoules**

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

N° d'AMM: <b>49232</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 11.06.2.	09.01.2015
Composition	01	natrii cromoglicas 20 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Conjonctivite allergique	
Conditionnements	01	001	20 unidose(s) C
		013	40 unidose(s) C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 04.04.2012 (ajout de taille(s) d'emballage, nouveau: 40 unidoses)	
Valable jusqu'au		05.09.2017	



**01 Palladon Retard 4 mg, Retard-Kapseln**  
**02 Palladon Retard 8 mg, Retard-Kapseln**  
**03 Palladon Retard 16 mg, Retard-Kapseln**  
**04 Palladon Retard 24 mg, Retard-Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>53223</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	14.01.2015
Zusammensetzung	01	hydromorphoni hydrochloridum 4 mg corresp. hydromorphonum 3.56 mg, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.	
	02	hydromorphoni hydrochloridum 8 mg corresp. hydromorphonum 7.12 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.	
	03	hydromorphoni hydrochloridum 16 mg corresp. hydromorphonum 14.24 mg, excipients pro capsula.	
	04	hydromorphoni hydrochloridum 24 mg corresp. hydromorphonum 21.36 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum mit Langzeitwirkung	
Packung/en	01	109 30 Kapsel(n)	A
		117 60 Kapsel(n)	A
	02	125 30 Kapsel(n)	A
		133 60 Kapsel(n)	A
	03	141 30 Kapsel(n)	A
		168 60 Kapsel(n)	A
	04	176 30 Kapsel(n)	A
		184 60 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2013 (Verlängerung der Zulassung)  Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Palladon 1,3 mg, Kapseln**  
**02 Palladon 2,6 mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>53222</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	14.01.2015
Zusammensetzung	01	hydromorphoni hydrochloridum 1.3 mg corresp. hydromorphonum 1.16 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.	
	02	hydromorphoni hydrochloridum 2.6 mg corresp. hydromorphonum 2.32 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	064 30 Kapsel(n)	A
		072 60 Kapsel(n)	A
	02	080 30 Kapsel(n)	A
		099 60 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2013 (Verlängerung der Zulassung)  Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Paronex 20, Filmtabletten****02 Paronex 40, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>56780</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	15.01.2015
Zusammensetzung	01	paroxetinum 20 mg ut paroxetini hydrochloridum anhydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	paroxetinum 40 mg ut paroxetini hydrochloridum anhydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
	02	009	30 Tablette(n) B
		015	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.06.2020	

**01 Pharmalgen Insektengiftextrakt Apis mellifera Kombipackung, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

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

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **60687** Abgabekategorie: **A** Index: 07.13.3. 14.01.2015

Zusammensetzung	01	<p>Praeparatio sicca: apis melliferae venenum 0.12 µg, mannitolium, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro.</p> <p>Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>Solutio reconstituta: apis melliferae venenum 0.1 µg, mannitolium, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>Praeparatio sicca: apis melliferae venenum 1.2 µg, mannitolium, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro.</p> <p>Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>Solutio reconstituta: apis melliferae venenum 1 µg, mannitolium, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>Praeparatio sicca: apis melliferae venenum 12 µg, mannitolium, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro.</p> <p>Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>Solutio reconstituta: apis melliferae venenum 10 µg, mannitolium, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>Praeparatio sicca: apis melliferae venenum 120 µg, mannitolium, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro.</p> <p>Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>Solutio reconstituta: apis melliferae venenum 100 µg, mannitolium, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>
-----------------	----	--

	04	Praeparatio sicca: apis melliferae venenum 120 µg, mannitolium, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro. Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: apis melliferae venenum 100 µg, mannitolium, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.		
Anwendung		Hyposensibilisierung		
Packung/en	01	001	je 4 Durchstechflasche(n) Lyophilisat und 5 ml Diluent, Anfangsbehandlung	A
	04	002	je 4 Durchstechflasche(n) Lyophilisat und 5 ml Diluent, Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		27.06.2020		

- 01 Pharmalgen Insektengiftextrakt *Vespula* spp. Kombipackung, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
- 04 Pharmalgen Insektengiftextrakt *Vespula* spp. 100µg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **60688** Abgabekategorie: **A** Index: 07.13.3. 14.01.2015

Zusammensetzung	01	<p>Praeparatio sicca:  vespulae spp. venenum 0.12 µg, mannitolium, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro.</p> <p>Solvens:  albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>Solutio reconstituta:  vespulae spp. venenum 0.1 µg, mannitolium, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>Praeparatio sicca:  vespulae spp. venenum 1.2 µg, mannitolium, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro.</p> <p>Solvens:  albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>Solutio reconstituta:  vespulae spp. venenum 1 µg, mannitolium, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>Praeparatio sicca:  vespulae spp. venenum 12 µg, mannitolium, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro.</p> <p>Solvens:  albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>Solutio reconstituta:  vespulae spp. venenum 10 µg, mannitolium, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>Praeparatio sicca:  vespulae spp. venenum 120 µg, mannitolium, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro.</p> <p>Solvens:  albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>Solutio reconstituta:  vespulae spp. venenum 100 µg, mannitolium, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>
-----------------	----	--

	04	Praeparatio sicca: vespulae spp. venenum 120 µg, mannitolium, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro. Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: vespulae spp. venenum 100 µg, mannitolium, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. Anwendung Hyposensibilisierung Packung/en			
	01	001	je 4 Durchstechflasche(n) Lyophilisat und 5 ml Diluent, Anfangsbehandlung	A	
	04	002	je 4 Durchstechflasche(n) Lyophilisat und 5 ml Diluent, Fortsetzungsbehandlung	A	
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)				
Gültig bis	27.06.2020				
<hr/>					
<b>01 Piperacillin/Tazobactam Actavis 2,25 g i.v., Lyophilisat zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung</b>					
<b>02 Piperacillin/Tazobactam Actavis 4,5 g i.v., Lyophilisat zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung</b>					
Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf					
Zul.-Nr.:	<b>60184</b>	Abgabekategorie:	<b>A</b>	Index: 08.01.93	
				22.01.2015	
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: piperacillinum 2 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 0.25 g ut tazobactamum natricum, pro vitro.			
	02	Praeparatio cryodesiccata: piperacillinum 4 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 0.5 g ut tazobactamum 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	23.06.2020				

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

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

Zul.-Nr.: <b>61385</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.0.	22.01.2015
Zusammensetzung	01	dabigatranum etexilatatum 75 mg ut dabigatranum etexilati mesilas, color.: E 132, E 110, excipiens pro capsula.	
	02	dabigatranum etexilatatum 110 mg ut dabigatranum etexilati mesilas, color.: E 132, E 110, excipiens pro capsula.	
	03	dabigatranum etexilatatum 150 mg ut dabigatranum etexilati mesilas, color.: E 132, E 110, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Vorbeugung Schlaganfall und systemische Embolie bei Patienten mit nicht valvulärem Vorhofflimmern mit einem oder mehreren Risikofaktoren. Behandlung tiefer Venenthrombosen und/oder Lungenembolien. Prävention der rezidivierenden tiefen Venenthrombose und/oder Lungenembolie.	
Packung/en	02	006 30 Kapsel(n) Blister	B
		007 60 Kapsel(n) Blister	B
		010 3 x 60 Kapsel(n) Blister	B
	03	011 30 Kapsel(n) Blister	B
		012 60 Kapsel(n) Blister	B
		013 3 x 60 Kapsel(n) Blister	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Ergänzung einer Indikation) 61385 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.05.2017	

**02 Pravastatin Helvepharm 20, Tabletten****03 Pravastatin Helvepharm 40, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>57535</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	13.01.2015
Zusammensetzung	02	pravastatinum natricum 20 mg, excipiens pro compresso.	
	03	pravastatinum natricum 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Reduktion des Serumcholesterinspiegels	
Packung/en	02	006 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	03	010 30 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.08.2020	

**03 Proctol, Lösung**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>47599</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	16.01.2015
Zusammensetzung	03	triclosanum 10 mg, natrii ricinoleini sulfas, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, conserv.: 5-bromo-5-nitro-1,3-dioxanum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Reinigung von empfindlicher oder kranker Haut	
Packung/en	03	001	175 ml D
		002	500 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2010 Änderung Hilfsstoffzusammensetzung	
Gültig bis		19.09.2015	

**01 Pulmo-Neural Sérocytol, suppositoire**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>299</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	30.01.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec encéphale, tissu pulmonaire, moelle épinière, cervelet, muqueuse sinusinale, système réticuloendothélial, ganglions lymphatiques, tissue malpighien) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositoire.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

**01 Rennie Deflatin, Lutschtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>48152</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.01.0.	30.01.2015
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 680 mg, magnesii subcarbonas ponderosus 80 mg, simethiconum 25 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.06.2012 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.09.2017	

**01 Rimcure, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>56770</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.02.2.	27.01.2015
Zusammensetzung	01	rifampicinum 150 mg, isoniazidum 75 mg, pyrazinamidum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Tuberkulose	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 neuer ATC Code J04AM05 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.07.2020	



**01 Rimcure, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>56770</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.02.2.	30.01.2015
Zusammensetzung	01	rifampicinum 150 mg, isoniazidum 75 mg, pyrazinamidum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Tuberkulose	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.07.2020	

**01 Rimstar, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>56768</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.02.2.	27.01.2015
Zusammensetzung	01	rifampicinum 150 mg, isoniazidum 75 mg, pyrazinamidum 400 mg, ethambutolum 275 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Tuberkulose	
Packung/en	01	003	60 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013	
		Neuer ATC Code J04AM06	
Gültig bis		24.07.2020	

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

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60369</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	20.01.2015
Zusammensetzung	01	argenti nitras D5 0.1 g, dinatrii phosphas D9 0.1 g, nicotiana tabacum ferm D5 0.1 g, robiniae pseudoacaciae cortex recens ferm D3 0.1 g, strychnos nux-vomica ferm D9 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.07.2020	

01 Ropinirol Sandoz 0,25, Filmtabletten  
 02 Ropinirol Sandoz 0,5, Filmtabletten  
 03 Ropinirol Sandoz 1, Filmtabletten  
 04 Ropinirol Sandoz 2, Filmtabletten  
 05 Ropinirol Sandoz 5, Filmtabletten  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>59460</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	15.01.2015
Zusammensetzung	01	ropinirolum 0.25 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ropinirolum 0.5 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ropinirolum 1 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	04	ropinirolum 2 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	05	ropinirolum 5 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.06.2020	

**01 Ropivacain Sintetica 2 mg/ml, soluzione per iniezione/perfusione****02 Ropivacain Sintetica 7.5 mg/ml, soluzione iniettabile****03 Ropivacain Sintetica 10 mg/ml, soluzione iniettabile****04 Ropivacain Sintetica 5 mg/ml, soluzione iniettabile**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>60488</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>		Index: 01.02.2.	29.01.2015
Composizione	01	ropivacaini hydrochloridum 2 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	02	ropivacaini hydrochloridum 7.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	03	ropivacaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	04	ropivacaini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Indicazione		Anestetico locale		
Confezione/i	01	001	10 x 10 ml fiala/fiale	B
		002	10 x 20 ml fiala/fiale	B
		009	1 x 100 ml sacca	B
		010	10 x 100 ml sacca	B
		011	1 x 200 ml sacca	B
		012	5 x 200 ml sacca	B
	02	005	10 x 10 ml fiala/fiale	B
		006	10 x 20 ml fiala/fiale	B
	03	007	10 x 10 ml fiala/fiale	B
		008	10 x 20 ml fiala/fiale	B
	04	013	10 x 10 ml fiala/fiale	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 25.04.2014 (proroga dell'omologazione)		
Valevole fino al		13.06.2020		

**01 Salofalk 2 g, lavements**

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

N° d'AMM: <b>50986</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.09.0.	28.01.2015
Composition	01	mesalazinum 2 g, antiox.: E 224, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem pro vase.	
Indication		Colite ulcéreuse	
Conditionnements	01	012	7 clystère(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 21.01.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		16.02.2020	

**01 Scanlux 300 mg/ml, Injektionslösung****02 Scanlux 370 mg/ml, Injektionslösung**

Sanochemia Diagnostics International Ltd, Gubelstrasse 17, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>56938</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.01.0.	29.01.2015
Zusammensetzung	01	iopamidolum 612 mg corresp. iodum 300 mg, trometamolium, natrii calcii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	iopamidolum 755 mg corresp. iodum 370 mg, trometamolium, natrii calcii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Packung/en	01	001	1 x 50 ml Glasflasche B
		003	1 x 75 ml Glasflasche B
		005	1 x 100 ml Glasflasche B
		007	1 x 200 ml Glasflasche B
		017	10 x 50 ml Glasflasche B
		019	10 x 75 ml Glasflasche B
		021	10 x 100 ml Glasflasche B
		023	10 x 200 ml Glasflasche B
		040	1 x 500 ml Glasflasche B
		042	5 x 500 ml Glasflasche B
	02	009	1 x 50 ml Glasflasche B
		011	1 x 75 ml Glasflasche B
		013	1 x 100 ml Glasflasche B
		015	1 x 200 ml Glasflasche B
		025	10 x 50 ml Glasflasche B
		027	10 x 75 ml Glasflasche B
		029	10 x 100 ml Glasflasche B
		031	10 x 200 ml Glasflasche B
		048	1 x 500 ml Glasflasche B
		049	5 x 500 ml Glasflasche B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.04.2020	

- 06 Sclerovein 0,5 %, Injektionslösung  
 07 Sclerovein 1 %, Injektionslösung  
 08 Sclerovein 2 %, Injektionslösung  
 09 Sclerovein 3 %, Injektionslösung  
 10 Sclerovein 5 %, Injektionslösung

Resinag AG, Grienbachstrasse 17, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>36907</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.08.3.	21.01.2015
Zusammensetzung	06	macrogoli 9 aether laurilicus 5 mg, ethanolum 50 mg corresp., ethanolum anhydricum 48 mg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	07	macrogoli 9 aether laurilicus 10 mg, ethanolum 50 mg corresp. ethanolum anhydricum 48 mg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	08	macrogoli 9 aether laurilicus 20 mg, ethanolum 50 mg corresp. ethanolum anhydricum, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	09	macrogoli 9 aether laurilicus 30 mg, ethanolum 50 mg corresp. ethanolum anhydricum 48 mg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	10	macrogoli 9 aether laurilicus 50 mg, ethanolum 50 mg corresp. ethanolum anhydricum 48 mg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Varizenverödung	
Packung/en	06	001 30 ml	B
	07	002 30 ml	B
	08	003 30 ml	B
	09	004 30 ml	B
	10	005 30 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2011 (Änderung Zusammensetzung)	
Gültig bis		21.12.2016	

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

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>55552</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	29.01.2015
Zusammensetzung	01	salmeterolum 25 µg pro dosi ut salmeteroli xinafoas, fluticasoni-17 propionas 50 µg pro dosi, propellentia ad aerosolum. doses pro vase 120.	
	02	salmeterolum 25 µg pro dosi ut salmeteroli xinafoas, fluticasoni-17 propionas 125 µg pro dosi, propellentia ad aerosolum. doses pro vase 120.	
	03	salmeterolum 25 µg pro dosi ut salmeteroli xinafoas, fluticasoni-17 propionas 250 µg pro dosi, propellentia ad aerosolum. doses pro vase 120.	
Anwendung		Antiasthmatikum	
Packung/en	01	001	120 Einzeldose(n) B
	02	003	120 Einzeldose(n) B
	03	005	120 Einzeldose(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.10.2020	

**01 Sertralin Pfizer, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61284</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	08.01.2015
Zusammensetzung	01	sertralinum 50 mg ut sertralini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.06.2020	

**01 Sertralin Spirig HC, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>57135</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	29.01.2015
Zusammensetzung	01	sertralinum 50 mg ut sertralini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	018	10 Tablette(n) B
		019	30 Tablette(n) B
		020	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.10.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.10.2020	

**01 Siccafluid UD 0.25 %, Augengel**

THEA Pharma S.A., Webergasse 45, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: <b>57146</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 11.08.2.	08.01.2015
Zusammensetzung	01	carbomerum 974 (P) 2.5 mg, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Tränenflüssigkeitsersatz	
Packung/en	01	005	30 x 0,5 g <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.06.2020	

**01 Simcora 20, Filmtabletten****02 Simcora 40, Filmtabletten****03 Simcora 80, Filmtabletten****05 Simcora 60, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>56035</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	07.01.2015
Zusammensetzung	01	simvastatinum 20 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	02	simvastatinum 40 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	03	simvastatinum 80 mg, color.: E 104, E 132, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	05	simvastatinum 60 mg, antiox.: E 320, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		003	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	005	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		007	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	03	009	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		011	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	05	013	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		015	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Änderung Zusammensetzung: Reduktion von Hilfsstoffen und Weglassen von Ascorbinsäure)	
Gültig bis		04.03.2019	

**01 Simcora 20, Filmtabletten**  
**02 Simcora 40, Filmtabletten**  
**03 Simcora 80, Filmtabletten**  
**05 Simcora 60, Filmtabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>56035</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	12.01.2015
Zusammensetzung	01	simvastatinum 20 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	02	simvastatinum 40 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	03	simvastatinum 80 mg, color.: E 104, E 132, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	05	simvastatinum 60 mg, antiox.: E 320, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	02	005 30 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
	03	010 30 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
	05	018 30 Tablette(n)	B
		020 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung Zusammensetzung: Reduktion von Hilfsstoffen und Weglassen von Ascorbinsäure)	
Gültig bis		04.03.2019	

**01 Similasan Arnica plus Globuli, Globuli**  
 Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>51362</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	15.01.2015
Zusammensetzung	01	arnica montana D4, calendula officinalis D4, hypericum perforatum D4, symphytum officinale D6 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Verletzungen	
Packung/en	01	021 15 g	D
		022 4.5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.08.2020	



**01 Similasan Hautausschläge, Globuli**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>50884</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	20.01.2015
Zusammensetzung	01	mercurius solubilis hahnemanni D12, natrii chloridum D12, rhus toxicodendron D10, selenium metallicum D15 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Hautausschlägen	
Packung/en	01	017	15 g D
		018	4.5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.08.2020	

**02 Similasan Nervöse Beschwerden, Tabletten**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>48024</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	20.01.2015
Zusammensetzung	02	argenti nitras D15, strophanthus gratus D12 ana partes 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei nervösen Beschwerden	
Packung/en	02	019	60 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.08.2020	

**01 Sinus Sérocytol, suppositoire**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>334</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	30.01.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec muqueuse sinusinale porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens pro suppositoire.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

**01 Sirdalud 2 mg, Tabletten****02 Sirdalud 4 mg, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>44691</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.12.0.	12.01.2015
Zusammensetzung	01	tizanidinum 2 mg ut tizanidini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	02	tizanidinum 4 mg ut tizanidini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Myotonolyticum	
Packung/en	01	019	30 Tablette(n) B
		027	100 Tablette(n) B
	02	035	30 Tablette(n) B
		043	100 Tablette(n) B
		086	14 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verzicht auf die Packungsgrösse Sirdalud 4 mg, Packungen à 10 Tabletten)	
Gültig bis		31.12.2017	

**01 Symbicort 100/6, Turbuhaler****02 Symbicort 200/6, Turbuhaler****03 Symbicort 400/12, Turbuhaler**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>55568</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	29.01.2015
Zusammensetzung	01	budesonidum 100 µg, formoteroli fumaras dihydricus 6 µg, excipients ad pulverem pro dosi.	
	02	budesonidum 200 µg, formoteroli fumaras dihydricus 6 µg, excipients ad pulverem pro dosi.	
	03	budesonidum 400 µg, formoteroli fumaras dihydricus 12 µg, excipients ad pulverem pro dosi.	
Anwendung		Antiasthmaticum, COPD	
Packung/en	01	001	60 Dose(n) B
		003	120 Dose(n) B
	02	005	60 Dose(n) B
		007	120 Dose(n) B
	03	009	60 Dose(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.07.2020	

**01 Telfastin Allergo 120, comprimés pelliculés 120 mg**

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

N° d'AMM: <b>61283</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 07.13.1.	19.01.2015
Composition	01	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Rhinite allergique	
Conditionnements	01	002	10 comprimé(s) C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		28.06.2020	

**01 Tendro, Augentropfen**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47831</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 11.06.3.	14.01.2015
Zusammensetzung	01	dexpanthenolum 0.9 mg, hamamelidis aqua 25 mg, euphrasiae tinctura 5 mg, conserv.: phenylhydrargyri boras, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei leichten Reizungen der Augen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.11.2011 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.09.2017	

**05 Topiramat Helvepharm 25 mg, Filmtabletten****06 Topiramat Helvepharm 50 mg, Filmtabletten****07 Topiramat Helvepharm 100 mg, Filmtabletten****08 Topiramat Helvepharm 200 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>59902</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	22.01.2015
Zusammensetzung	05	topiramatum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	06	topiramatum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	07	topiramatum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	08	topiramatum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum, Migräneprophylaxe	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.08.2014 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.01.2020	

**01 Tramacet, Filmtabletten**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>55810</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.4.	16.01.2015
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 37.5 mg, paracetamolum 325 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2014 (Änderung Präparatename, früher: Tilalgin, Filmtabletten) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.10.2017	

**01 Vannair 100/6, Dosieraerosol****02 Vannair 200/6, Dosieraerosol**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>57327</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	29.01.2015
Zusammensetzung	01	budesonidum 100 µg, formoteroli fumaras dihydricus 6 µg, excipients et propellentia ad aerosolum pro dosi doses pro vase 120.	
	02	budesonidum 200 µg, formoteroli fumaras dihydricus 6 µg, excipients et propellentia ad aerosolum pro dosi. doses pro vase 120.	
Anwendung		Asthma bronchiale	
Packung/en	01	005 120 Einzeldose(n)	B
	02	006 120 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.07.2020	

**02 Venavit N, dragées**

UB Interpharm SA, avenue Cardinal-Mermillod 36, 1227 Carouge GE

N° d'AMM: <b>34798</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 02.08.1.	16.01.2015
Composition	02	hippocastani extractum ethanolicum siccum 200 mg corresp. aescinum 40 mg, DER: 5-6.5:1, excipients pro compresso obducto.	
Indication		En cas de troubles veineux	
Conditionnements	02	001 90 dragée(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 27.11.2014	
Valable jusqu'au		29.11.2019	

**01 Venlafaxin-Teva 37.5 mg, Tabletten****02 Venlafaxin-Teva 75 mg, Tabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>60135</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	07.01.2015
Zusammensetzung	01	venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	02	venlafaxinum 75 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.11.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.04.2020	

**01 Venoplant mono, Filmtabletten**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>56334</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.1.	12.01.2015
Zusammensetzung	01	hippocastani extractum ethanolicum siccum 263 mg corresp. aescinum 50 mg, DER: 4.5-5.5:1, arom.: saccharinum natricum, vanillinum, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.04.2010 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		09.06.2020	

**01 Ventolin, Sirup**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>37262</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	29.01.2015
Zusammensetzung	01	salbutamolium 2 mg ut salbutamoli sulfas, arom.: saccharinum natricum et alia, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	013	150 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.06.2020	

**01 Ventolin 0.5 mg/ml, Injektionslösung****02 Ventolin 1 mg/ml, Infusionskonzentrat**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>44397</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	29.01.2015
Zusammensetzung	01	salbutamolium 0.5 mg ut salbutamoli sulfas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	salbutamolium 5 mg ut salbutamoli sulfas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Bronchospasmen, vorzeitig einsetzende Wehen	
Packung/en	01	013	5 x 1 ml Ampulle(n) B
		023	5 x 1 ml Ampulle(n) B
	02	022	5 x 5 ml Ampulle(n) B
		024	5 x 5 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.10.2020	

**01 Votubia 2.5 mg, Tabletten****02 Votubia 5 mg, Tabletten****03 Votubia 10 mg, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62061</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.4.	26.01.2015
Zusammensetzung	01	everolimusum 2.5 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso.	
	02	everolimusum 5 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso.	
	03	everolimusum 10 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Tuberöse Sklerose	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
	02	002	30 Tablette(n) A
	03	003	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Zulassung der neuen Dosisstärke 10 mg)	
Gültig bis		05.05.2016	

**02 Weleda Amara Tropfen Neue Formel, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>11787</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	15.01.2015
Zusammensetzung	02	extractum ethanolicum ex absinthii herba recens 5 mg, centaurii herba recens 2.5 mg, cichorii planta tota recens 20 mg, gentianae radix recens 15 mg, imperatoriae rhizoma recens 5 mg, iuniperi summitates 0.5 mg, millefolii herba 20 mg, salviae folium 10 mg, taraxaci planta tota recens 20 mg, excipients ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 47 % V/V.	
Anwendung		Zur Anregung der Verdauung	
Packung/en	02	046 50 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.06.2020	

**01 Zantic 75 Acid Reducer, Brausetabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>55420</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.01.1.	16.01.2015
Zusammensetzung	01	ranitidinum 75 mg ut ranitidini hydrochloridum, arom.: aspartamum et alia, antiox.: E 320, E 321, conserv.: E 211, E 220, excipients pro compresso.	
Anwendung		H2-Rezeptor-Antagonist	
Packung/en	01	003 12 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2010 Korrektur Angabe der galenischen Form	
Gültig bis		07.11.2015	

**02 ferro sanol, capsules**

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

N° d'AMM: <b>36527</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 06.07.1.	08.01.2015
Composition	02	ferrum 100 mg ut ferrosi glycinatis sulfas, excipients pro capsula.	
Indication		Anémie ferriprive avérée	
Conditionnements	02	021 50 capsule(s)	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 13.08.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		02.11.2020	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Arthri-Dog ad us.vet., Tabletten**

VETOQUINOL AG Business Building, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>36613</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	20.01.2015
Zusammensetzung	01	phenylbutazonum calcicum (2:1) 100 mg, prednisoloni acetat 2 mg, acidum ascorbicum 100 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiphlogisticum, Antipyreticum, Analgeticum für Hunde	
Packung/en	01	025	40 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Cyclo spot on ad us.vet., für kleine Hunde, Lösung****02 Cyclo spot on ad us.vet., für mittelgrosse Hunde, Lösung****03 Cyclo spot on ad us.vet., für grosse Hunde, Lösung**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>55276</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	29.01.2015
Zusammensetzung	01	pyriproxifen 12 mg, antiox.: E 320, excipiens ad solutionem pro vase 0.6 g.	
	02	pyriproxifen 30 mg, antiox.: E 320, excipiens ad solutionem pro vase 1.5 g.	
	03	pyriproxifen 60 mg, antiox.: E 320, excipiens ad solutionem pro vase 3 g.	
Anwendung	01	Verhinderung der Vermehrung von Flöhen bei Hunden von 0.6 bis 6 kg	
	02	Verhinderung der Vermehrung von Flöhen bei Hunden von 6 bis 15 kg	
	03	Verhinderung der Vermehrung von Flöhen bei Hunden von mehr als 15 kg	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Cyclo spot on ad us.vet., für Katzen, Lösung**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>55275</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index:	29.01.2015
Zusammensetzung	01	pyriproxifen 60 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro vase 0.6 g.	
Anwendung		Verhinderung der Vermehrung von Flöhen bei Katzen	
Packung/en	01	006	0.6 g 4 Pipetten <span style="float: right;">C</span>
		007	0.6 g 2 Pipetten <span style="float: right;">C</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.11.2020	

**01 Palladia 10 mg ad us.vet., Filmtabletten**  
**02 Palladia 15 mg ad us.vet., Filmtabletten**  
**03 Palladia 50 mg ad us.vet., Filmtabletten**  
 Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>60121</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	14.01.2015
Zusammensetzung	01	toceranibum 10 mg ut toceranibi phosphas, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	toceranibum 15 mg ut toceranibi phosphas, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto.	
	03	toceranibum 50 mg ut toceranibi phosphas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antineoplastikum zur Therapie von Mastzelltumoren beim Hund	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	A
	02	002 20 Tablette(n)	A
	03	003 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.07.2020	

**01 Rimadyl Rind Injektionslösung, ad us.vet.**  
 Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57281</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	14.01.2015
Zusammensetzung	01	carprofenum 50 mg, ethanolum anhydricum, macrogolum 400, poloxamerum 188, ethanolaminum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Rinder	
Packung/en	01	001 50 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.06.2020	

**01 Rimadyl Rind Injektionslösung, ad us.vet.**  
 Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57281</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	15.01.2015
Zusammensetzung	01	carprofenum 50 mg, ethanolum anhydricum, macrogolum 400, poloxamerum 188, ethanolaminum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Rinder	
Packung/en	01	001 50 ml	B
		003 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2015 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 100 ml)	
Gültig bis		02.06.2020	



**01 Soligental ad us.vet., Augentropfen für Hunde und Katzen**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>55358</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	29.01.2015
Zusammensetzung	01	gentamicinum 3 mg ut gentamicini sulfas, conserv.: acidum parahydroxybenzoicum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Augentropfen für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	002 5 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 T 61 ad us.vet., Injektionslösung**

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: <b>36158</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	20.01.2015
Zusammensetzung	01	embutramidum 200 mg, mebezoonii iodidum 50 mg, tetracaini hydrochloridum 5 mg, dimethylformamidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Inj.lösung zum exzitationslosen Töten v.Pferden,Rindern, Schweinen,Hunden,Katzen,Nerzen,Tauben,Ziervögeln,Hamster	
Packung/en	01	018 50 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.07.2020	

**01 Tiacil ad us.vet., Augentropfen**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>52047</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	07.01.2015
Zusammensetzung	01	gentamicinum 3000 U.I. ut gentamicini sulfas, dexamethasonum 1 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, conserv.: acidum parahydroxybenzoicum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiinfektiöse und entzündungshemmende Augentropfen für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001 5 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2014 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		27.10.2019	

## 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 01.01.2015 übernimmt die Firma **Iromedica AG, St. Gallen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Pro Concepta Zug AG, Zug:**

A compter du 01.01.2015, l'entreprise **Iromedica AG, St. Gallen** 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)
16598	W-Tropfen

Per 01.01.2015 übernimmt die Firma **Gebro Pharma AG, Liestal** folgende/s Arzneimittel der Firma **Lubapharm AG, Basel:**

A compter du 01.01.2015, l'entreprise **Gebro Pharma AG, Liestal** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Lubapharm 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)
40558	Nitrolingual Pumpspray

Per 01.01.2015 übernimmt die Firma **Vifor SA, Villars-sur-Glâne** folgende/s Arzneimittel der Firma **Acrac SA, Villars-sur-Glâne:**

A compter du 01.01.2015, l'entreprise **Vifor SA, Villars-sur-Glâne** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Acrac SA, Villars-sur-Glâne:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
50747	Benglau, collyre
58631	Bucco-Tantum, comprimés à sucer

Per 01.01.2015 übernimmt die Firma **Vifor SA, Villars-sur-Glâne** folgende/s Arzneimittel der Firma **Takeda Pharma AG, Freienbach:**

A compter du 01.01.2015, l'entreprise **Vifor SA, Villars-sur-Glâne** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Takeda Pharma AG, Freienbach:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
51886	Curosurf, suspension pour instillation

Per 01.01.2015 übernimmt die Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf** folgende/s Arzneimittel der Firma **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier:**

A compter du 01.01.2015, l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
55214	Actonel, Filmtabletten
58359	Actonel 75 mg, Filmtabletten

Per 01.01.2015 übernimmt die Firma **Baxter AG, Volketswil** folgende/s Arzneimittel der Firma **Gambro Hospal (Schweiz) AG, Kilchberg ZH:**

A compter du 01.01.2015, l'entreprise **Baxter AG, Volketswil** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Gambro Hospal (Schweiz) AG, Kilchberg ZH:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
56202	Hemosol B0, Hämofiltrationslösung
56862	Hospasol 167 mmol/l, Infusionslösung
58609	Prismasol, Hämofiltrations- und Hämodialyselösung

Per 01.01.2015 übernimmt die Firma **Bayer (Schweiz) AG, Zürich** folgende/s Arzneimittel der Firma **MSD Merck Sharp & Dohme AG, Luzern:**

A compter du 01.01.2015, l'entreprise **Bayer (Schweiz) AG, Zürich** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **MSD Merck Sharp & Dohme AG, Luzern:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
48243	Claritine, Tabletten
52429	Claritine, Sirup
56919	Claritine Pollen, Tabletten

Per 01.01.2015 übernimmt die Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf** folgende/s Arzneimittel der Firma **Helvepharm AG, Frauenfeld:**

A compter du 01.01.2015, l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Helvepharm AG, Frauenfeld:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
62176	Risedronat Actavis, Filmtabletten (Risedronat Helvepharm, Filmtabletten)

Per 16.01.2015 übernimmt die Firma **Acino Pharma AG, Liesberg** folgende/s Arzneimittel der Firma **Mepha Pharma AG, Basel:**

A compter du 16.01.2015, l'entreprise **Acino Pharma AG, Liesberg** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Mepha 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)
62257	Zoledronat-Acino Osteo 5, Infusionslösung (Zoledronat-Mepha Osteo 5, Infusionslösung)

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

Per 09.01.2015 ändert die Firma **Homöopharm AG** ihr Firmendomizil von Werkhofstrasse 13, 4702 Oensingen nach **Nordringstrasse 9, 4702 Oensingen.**

A compter du 09.01.2015, l'entreprise **Homöopharm AG** actuellement sise Werkhofstrasse 13, 4702 Oensingen, aura pour nouveau domicile **Nordringstrasse 9, 4702 Oensingen.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
8967	Congo, Salbe
33767	Inhalant, Lösung
62617	Staphylococcus aureus comp. D9, Nasenspray
62618	Virus influenzae A comp. D9, Mund- und Rachenspray
62619	Virus influenzae A comp. D9, Nasenspray

Per 30.01.2015 ändert die Firma **SparMed AG** ihr Firmendomizil von Innere Güterstrasse 2, 6300 Zug nach **Steigstrasse 76, 8200 Schaffhausen.**

A compter du 30.01.2015, l'entreprise **SparMed AG** actuellement sise Innere Güterstrasse 2, 6300 Zug, aura pour nouveau domicile **Steigstrasse 76, 8200 Schaffhausen.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
55381	Enapril, Tabletten
58463	Indamid SR, Filmtabletten
59335	Nebilol, Tabletten

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

### Zeichenerklärung

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	02	<b>Alceprin N, granules homéopathiques</b> Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates	<b>46548</b>	<b>C</b>	20.01.0.	29.01.2015
1	01	<b>Alvogyl, Paste</b> Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz	<b>22416</b>	<b>B</b>	13.06.0.	20.01.2015
1	01	<b>Aridol, Hartkapseln mit Pulver zur Inhalation</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>57951</b>	<b>B</b>	14.03.0.	30.06.2015
1	01	<b>Asmanex 200 ug Twisthaler, Pulverinhalator</b> MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	<b>55231</b>	<b>B</b>	03.04.4.	22.01.2015
1	02	<b>Asmanex 400 ug Twisthaler, Pulverinhalator</b> MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	<b>55231</b>	<b>B</b>	03.04.4.	22.01.2015
1	01	<b>Clindamycin 1% Spirig, Lösung</b> Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	<b>56916</b>	<b>B</b>	10.02.0.	31.03.2015
1	01	<b>Coop Beruhigungstee, Beutel</b> Coop Genossenschaft, Thiersteinerallee 12, 4053 Basel	<b>57922</b>	<b>E</b>	01.04.2.	08.01.2015

1	01	<b>Coop Brennesselblätterttee, Beutel</b> Coop Genossenschaft, Thiersteinerallee 12, 4053 Basel	<b>62342</b>	<b>E</b>	05.02.0.	08.01.2015
1	01	<b>Coop Fenchelfrucht, Beutel</b> Coop Genossenschaft, Thiersteinerallee 12, 4053 Basel	<b>57923</b>	<b>E</b>	04.04.0.	08.01.2015
1	01	<b>Coop Salbei (dreilappig), Beutel</b> Coop Genossenschaft, Thiersteinerallee 12, 4053 Basel	<b>57921</b>	<b>E</b>	12.03.2.	08.01.2015
1	01	<b>Crataegus-Mepha, Lactab</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>56010</b>	<b>D</b>	02.98.0.	01.01.2015
1	01	<b>Deaftol, Lutschtabletten</b> Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz	<b>33159</b>	<b>D</b>	12.03.1.	20.01.2015
1	01	<b>Dormodyn Passionsblume, Tabletten</b> Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi	<b>43626</b>	<b>D</b>	01.04.1.	08.11.2015
1	01	<b>Enalapril-Teva Medika 5 mg, Tabletten</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>61635</b>	<b>B</b>	02.07.1.	09.01.2015
1	02	<b>Enalapril-Teva Medika 10 mg, Tabletten</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>61635</b>	<b>B</b>	02.07.1.	09.01.2015
1	03	<b>Enalapril-Teva Medika 20 mg, Tabletten</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>61635</b>	<b>B</b>	02.07.1.	09.01.2015
1	04	<b>Enalapril-Teva Medika 40 mg, Tabletten</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>61635</b>	<b>B</b>	02.07.1.	09.01.2015
1	01	<b>Eryaknen 2, Gel</b> Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham	<b>48675</b>	<b>B</b>	10.02.0.	30.06.2015
1	02	<b>Eryaknen 4, Gel</b> Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham	<b>48675</b>	<b>B</b>	10.02.0.	30.06.2015

1	01	<b>Glimepirid Helvepharm 1 mg, Tabletten</b> Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	<b>57593</b>	<b>B</b>	07.06.2.	13.01.2015
1	02	<b>Glimepirid Helvepharm 2 mg, Tabletten</b> Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	<b>57593</b>	<b>B</b>	07.06.2.	13.01.2015
1	03	<b>Glimepirid Helvepharm 3 mg, Tabletten</b> Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	<b>57593</b>	<b>B</b>	07.06.2.	13.01.2015
1	04	<b>Glimepirid Helvepharm 4 mg, Tabletten</b> Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	<b>57593</b>	<b>B</b>	07.06.2.	13.01.2015
1	05	<b>Glimepirid Helvepharm 6 mg, Tabletten</b> Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	<b>57593</b>	<b>B</b>	07.06.2.	13.01.2015
1	01	<b>Kohletabletten 250 Hänseler, Tabletten</b> Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau	<b>56482</b>	<b>D</b>	04.10.0.	06.03.2015
1	01	<b>Lansoprazol Sandoz 15 mg, Schmelztabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>62125</b>	<b>B</b>	04.99.0.	16.01.2015
1	02	<b>Lansoprazol Sandoz 30 mg, Schmelztabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>62125</b>	<b>B</b>	04.99.0.	16.01.2015
1	01	<b>Maxi-Calc D3 500 mg/400 I.E., Kautabletten</b> MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>56093</b>	<b>D</b>	07.02.51	04.12.2014
1	01	<b>Pravatin 20, Tabletten</b> Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	<b>57265</b>	<b>B</b>	07.12.0.	06.01.2015
1	02	<b>Pravatin 40, Tabletten</b> Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	<b>57265</b>	<b>B</b>	07.12.0.	06.01.2015

1	03	<b>Pravatin 10, Tabletten</b> Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	<b>57265</b>	<b>B</b>	07.12.0. 06.01.2015
1	01	<b>Schoenenberger Manna-Feigen-Sirup</b> Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi	<b>55458</b>	<b>E</b>	04.08.12 14.10.2015
1	01	<b>Trinovum, Tabletten</b> Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	<b>45305</b>	<b>B</b>	09.02.1. 31.12.2014
1	02	<b>Vitafissan N, crème</b> F. UHLMANN-EYRAUD SA, chemin du Grand-Puits, 1217 Meyrin	<b>16114</b>	<b>D</b>	10.10.0. 15.01.2015
1	01	<b>Zoledronat-Acino Osteo 5mg, Infusionslösung</b> Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	<b>63257</b>	<b>B</b>	07.99.0. 16.01.2015
1	01	<b>actilife Brennnessel, flüssig</b> Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi	<b>61552</b>	<b>E</b>	05.02.0. 31.12.2015
1	01	<b>actilife Löwenzahn, flüssig</b> Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi	<b>61554</b>	<b>E</b>	04.11.2. 31.12.2015



## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

4	01	<b>Valbazen Bolus ad us.vet.</b> Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich	<b>43504 B</b>	30.01.2015
---	----	--	----------------	------------

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

Nach dem in der Spalte « Erlöschen per» angegebenen 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>Aesculus compositum, Tropfen</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>58915</b>	<b>D</b>	20.01.0.	03.02.2015
01	<b>Argentum/Ovaria, Solutio ad injectionem</b> WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern	<b>60363</b>	<b>B</b>	20.02.0.	21.06.2015
01	<b>Arnica compositum, Injektionslösung</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>58910</b>	<b>B</b>	20.01.0.	15.02.2015
01	<b>Bonherba classique Kräuter-Kaubonbons</b> F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon	<b>59315</b>	<b>E</b>	12.03.9.	26.08.2014
01	<b>Capsules d'ail macéré dans l'huile/ Knoblauch-Oel-Mazerat KK, capsules</b> UB Interpharm SA, avenue Cardinal-Mermillod 36, 1227 Carouge GE	<b>44011</b>	<b>D</b>	02.97.0.	31.05.2015
01	<b>Daivonex, Salbe</b> Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf	<b>51407</b>	<b>B</b>	10.03.0.	17.04.2015
02	<b>Dicalm, Dragées</b> Vita Health Care AG, 3177 Laupen	<b>50352</b>	<b>D</b>	01.04.2.	21.06.2015
01	<b>Diclofenac-Rivopharm retard, compresse</b> Rivopharm SA, 6928 Manno	<b>47758</b>	<b>B</b>	07.10.1.	21.04.2015
01	<b>Diclofenac-Rivopharm, compresse rivestite</b> Rivopharm SA, 6928 Manno	<b>47757</b>	<b>B</b>	07.10.1.	21.04.2015
01	<b>Ginseng compositum, Tropfen</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>58902</b>	<b>D</b>	20.01.0.	22.04.2015

01	<b>Kintavital, capsules</b> F. UHLMANN-EYRAUD SA, chemin du Grand-Puits, 1217 Meyrin	<b>57194</b>	<b>D</b>	07.98.0.	23.08.2014
01	<b>Musculus suis D10 D30 D200, Injektionslösung</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach	<b>58884</b>	<b>B</b>	20.01.0.	16.12.2014
01	<b>Ovarium suis D10 D30 D200, Injektionslösung</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach	<b>58896</b>	<b>B</b>	20.01.0.	23.06.2015
01	<b>Pandemic Influenza Vaccine H5N1 Baxter, Injektionssuspension</b> Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	<b>61116</b>	<b>B</b>	08.08.	02.06.2015
01	<b>Populus compositum, Tropfen</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach	<b>58969</b>	<b>D</b>	20.01.0.	03.02.2015
01	<b>Pramipexol Orion 0.125 mg, Tabletten</b> Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	<b>60118</b>	<b>B</b>	01.08.0.	08.06.2015
02	<b>Pramipexol Orion 0.25 mg, Tabletten</b> Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	<b>60118</b>	<b>B</b>	01.08.0.	08.06.2015
03	<b>Pramipexol Orion 0.5 mg, Tabletten</b> Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	<b>60118</b>	<b>B</b>	01.08.0.	08.06.2015
04	<b>Pramipexol Orion 1.0 mg, Tabletten</b> Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	<b>60118</b>	<b>B</b>	01.08.0.	08.06.2015
05	<b>Pramipexol Orion 1.5 mg, Tabletten</b> Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	<b>60118</b>	<b>B</b>	01.08.0.	08.06.2015
01	<b>Pyelon suis D10 D30 D200, Injektionslösung</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach	<b>59010</b>	<b>B</b>	20.01.0.	24.06.2015
01	<b>Risperidon-Teva ODT 2 mg, Schmelztabletten</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>60449</b>	<b>B</b>	01.05.0.	24.06.2015
02	<b>Risperidon-Teva ODT 3 mg, Schmelztabletten</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>60449</b>	<b>B</b>	01.05.0.	24.06.2015

03	<b>Risperidon-Teva ODT 4 mg, Schmelztabletten</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>60449</b>	<b>B</b>	01.05.0. 24.06.2015
04	<b>Risperidon-Teva ODT 6 mg, Schmelztabletten</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>60449</b>	<b>B</b>	01.05.0. 24.06.2015
01	<b>Sulfur compositum, Tabletten</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>58986</b>	<b>D</b>	20.01.0. 18.03.2015
01	<b>Syzygium cumini compositum, homöopathische Tropfen</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>58991</b>	<b>D</b>	20.01.0. 23.06.2015
01	<b>Syzygium jambolanum D4 D12 D30 D200, Injektionslösung</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>59011</b>	<b>B</b>	20.01.0. 03.02.2015
01	<b>Tonsilla suis D10 D30 D200, Injektionslösung</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>58911</b>	<b>B</b>	20.01.0. 18.03.2015
01	<b>Ubichinonum D8 D12 D30 D200, Injektionslösung</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>58912</b>	<b>B</b>	20.01.0. 03.02.2015
01	<b>Valverde Prostata Kapseln</b> Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden	<b>46837</b>	<b>D</b>	05.98.0. 28.06.2015