

Journal

Swissmedic

3/2016

15. Jahrgang
15^e année

ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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

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

	Seite		Seite
Im Brennpunkt		Arzneimittel Statistik	
Nachtrag 8.7 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft	158	Chargenrückrufe	168
Änderung im Pflichthinweis für Arzneimittelwerbung ab 1. April 2016 - Inkrafttreten der Teilrevision der Arzneimittel-Werbeverordnung (AWV)	164	Neuzulassung	170
Arzneimittel Nachrichten		Revision und Änderung der Zulassung	182
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Zerbaxa™, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Ceftolozanum)	166	Änderung der Zulassungsinhaberin	242
		Widerruf der Zulassung	244
		Erlöschen der Zulassung	248
		Berichtigung	250

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

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

Page	Page
Actualités	Miscellanées
Entrée en vigueur du Supplément 8.7 de la Pharmacopée Européenne 161	Retraits de lots 169
Modification de l'avertissement obligatoire pour la publicité relative aux médicaments à partir du 1 ^{er} avril 2016, date d'entrée en vigueur de la révision partielle de l'ordonnance sur la publicité pour les médicaments (OPuM) 165	Nouvelle autorisation 170
Médicaments	Révision et modification de l'autorisation 182
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Zerbaxa™, poudre pour solution à diluer pour perfusion (Ceftolozanum) 167	Modification du titulaire d'AMM 242
	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché 244
	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché 248
	Rectification 250

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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

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



Nachtrag 8.7 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft

Der Institutsrat hat den Nachtrag 8.7 der Europäischen Pharmakopöe auf den 1. April 2016 in Kraft gesetzt.

Seit 1. April 2016 ist der Nachtrag 8.7 zur Europäischen Pharmakopöe in Kraft. Der Nachtrag 8.7 enthält folgende **neue** Texte:

Allgemeiner Teil

- 2.5.41 Methyl-, Ethyl- und Isopropylbenzolsulfonat in Wirkstoffen
- 2.7.34 Wertbestimmung von C1-Esterase-Inhibitor vom Menschen
- 5.19 Unmittelbar vor Abgabe/Anwendung hergestellte radioaktive Arzneimittel
- 5.21 Auf analytische Daten angewendete chemometrische Methoden

Monographiegruppen

Einzelmonographien zu Impfstoffen für Menschen

Haemophilus-Typ-b-und-Meningokokken-Gruppe-C-Impfstoff (konjugiert)

Einzelmonographien zu Radioaktiven Arzneimitteln und Ausgangsmaterialien für radioaktive Arzneimittel

[^{99m}Tc]Technetium-Oxidronat-Injektionslösung

Einzelmonographien zu Pflanzlichen Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Himalayaschartenwurzel

Homöopathische Zubereitungen und Einzelmonographien zu Stoffen für homöopathische Zubereitungen

Acidum picricum für homöopathische Zubereitungen
Histaminum für homöopathische Zubereitungen

Monographien A-Z

Cisatracuriumbesilat
Dienogest
Entecavir-Monohydrat
C1-Esterase-Inhibitor vom Menschen
Gadobutrol-Monohydrat
Gefitinib
Hydroxypropylcellulose, niedrig substituierte
Natriumlauroylsarcosinat zur äusseren Anwendung
Pregabalin
Rabeprazol-Natrium
Rabeprazol-Natrium-Hydrat
Ropinirolhydrochlorid
Sitagliptinphosphat-Monohydrat
Sitagliptin-Tabletten
Thiocolchicosid (aus Ethanol kristallisiert)
Thiocolchicosid-Hydrat

Folgende Texte wurden inhaltlich **überarbeitet**:

Allgemeiner Teil

- 2.2.31 Elektrophorese
- 2.2.48 Raman-Spektroskopie
- 2.5.38 Methyl-, Ethyl- und Isopropylmethansulfonat in Wirkstoffen
- 2.6.15 Präkallikrein-Aktivator
- 4 Reagenzien
- 5.8 Harmonisierung der Arzneibücher
- 5.22 Bezeichnungen von in der Traditionellen Chinesischen Medizin verwendeten pflanzlichen Drogen

Monographiegruppen**Einzelmonographien zu Impfstoffen für Menschen**

Haemophilus-Typ-b-Impfstoff (konjugiert)
 Meningokokken-Gruppe-C-Impfstoff (konjugiert)
 Meningokokken-Polysaccharid-Impfstoff
 Pneumokokken-Polysaccharid-Adsorbat-Impfstoff (konjugiert)
 Pneumokokken-Polysaccharid-Impfstoff
 Typhus-Polysaccharid-Impfstoff

Einzelmonographien zu Pflanzlichen Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Boldoblätter
 Boldoblättertrockenextrakt
 Ipecacuanhafluidextrakt, eingestellter
 Ipecacuanhapulver, eingestelltes
 Ipecacuanhatinktur, eingestellte
 Ipecacuanhawurzel
 Mandarinenschale
 Kamillenblüten

Homöopathische Zubereitungen und Einzelmonographien zu Stoffen für homöopathische Zubereitungen

Cuprum metallicum für homöopathische Zubereitungen

Monographien A-Z

Amlodipinbesilat
 Atracuriumbesilat
 Azelastinhydrochlorid
 Betahistindimesilat
 Blutgerinnungsfaktor XI vom Menschen
 Bromocriptinmesilat
 Celecoxib
 Cellulose mikrokristalline, und Carmellose-Natrium
 Clomipraminhydrochlorid
 Dibrompropamidindiisetionat
 Dihydroergocristinmesilat
 Dihydroergotaminmesilat
 Doxycyclinhyclat
 Doxycyclin-Monohydrat
 Estradiolvalerat
 Fentanyl
 Glyceroltrinitrat-Lösung
 Halothan
 Hexamidindiisetionat
 Hydrocortisonacetat
 Imatinibmesilat
 Ivermectin
 Meropenem-Trihydrat
 Methylprednisolon
 Methyltestosteron
 Midazolam

Mitomycin
 Nalidixinsäure
 Natriumdodecylsulfat
 Nimodipin
 Pefloxacinmesilat-Dihydrat
 Pentamidindiisetionat
 Pergolidmesilat
 Phentolaminmesilat
 Pilocarpinhydrochlorid
 Pilocarpinnitrat
 Poly(vinylalkohol)
 Ramipril
 Ranitidinhydrochlorid
 Saccharin-Natrium
 Saquinavirmesilat
 Sevofluran
 Sorbitol
 Sultamicillintosilat-Dihydrat
 Tamoxifencitrat
 Trimipraminmaleat
 Ziprasidonmesilat-Trihydrat

Weiter wurden die nachfolgenden Texte **korrigiert**:

Monographiegruppen**Einzelmonographien zu Pflanzlichen Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen**

Anemarrhena-asphodeloides-Wurzelstock
 Brennnesselwurzel

Monographien A-Z

Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A)
 Carboxymethylstärke-Natrium (Typ B)
 Natriumacetat-Trihydrat

Die folgenden Texte waren Gegenstand der **Internationalen Harmonisierung** der Arzneibücher (siehe Kapitel „5.8 Harmonisierung der Arzneibücher“):

Monographien A-Z

Hydroxypropylcellulose, niedrig substituierte
 Saccharin-Natrium
 Natriumdodecylsulfat

Der folgende Text wurde **gestrichen**:

**Einzelmonographien zu Pflanzlichen Drogen
und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen**
Zimtrindentinktur

Zu beachten:

Durch den Nachtrag 8.7 wird keine Monographie der Ph. Helv. abgelöst.

Der Nachtrag 8.8 zur Ph. Eur.8 wird am 1. Juli 2016 in Kraft treten.

Die Pharmakopöe

Die gültige Pharmakopöe in der Schweiz umfasst die 8. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe (Ph. Eur. 8) mit den Nachträgen 8.1 – 8.7 sowie die 11. Ausgabe der Schweizerischen Pharmakopöe (Ph. Helv. 11) mit dem Supplement 11.2.

Die Ph. Eur. 8 wird im Original vom Europarat herausgegeben. Sie kann in Deutsch und Französisch beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern (www.bundespublikationen.admin.ch), bezogen werden.

Die Ph. Helv. 11 wird von Swissmedic, dem Schweizerischen Heilmittelinstitut, herausgegeben und kann ebenfalls beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern bezogen werden.

Mehr Informationen zur Pharmakopöe finden Sie auf der Swissmedic-Website unter www.swissmedic.ch/pharmacopoeia sowie unter www.edqm.eu



Entrée en vigueur du Supplément 8.7 de la Pharmacopée Européenne

Le Conseil de l'institut a fixé l'entrée en vigueur du Supplément 8.7 de la Pharmacopée Européenne au 1^{er} avril 2016.

Le Supplément 8.7 de la Pharmacopée Européenne est entrée en vigueur le 1^{er} avril 2016. Dans le Supplément 8.7 figurent les **nouveaux** textes suivants:

CHAPITRES GÉNÉRAUX

- 2.5.41. Benzènesulfonate de méthyle, d'éthyle et d'isopropyle dans les substances actives
- 2.7.34. Dosage de l'inhibiteur de C1-estérase humain
- 5.19. Préparation extemporanée de produits radiopharmaceutiques
- 5.21. Méthodes chimimétriques appliquées aux données analytiques

MONOGRAPHIES

Vaccins pour usage humain

Vaccin haemophilus type b et méningococcique groupe C conjugué

Préparations radiopharmaceutiques et matières premières pour préparations radiopharmaceutiques

Technétium (^{99m}Tc) (oxidronate-), solution injectable d'

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Aucklandia (racine d')

Préparations homéopathiques

Histaminum pour préparations homéopathiques
Picricum acidum pour préparations homéopathiques

Monographies

Cisatracurium (bésilate de)
Diénogest
Entécavir monohydraté
Gadobutrol monohydraté
Géfitinib
Hydroxypropylcellulose faiblement substituée
Inhibiteur de C1-estérase humain
Prégabaline
Rabéprazole sodique
Rabéprazole sodique hydraté
Ropinirole (chlorhydrate de)
Sitagliptine (phosphate de) monohydraté
Sitagliptine (comprimés de)
Sodium (lauroylsarcosinate de) pour usage externe
Thiocolchicoside cristallisé dans l'éthanol
Thiocolchicoside hydraté

Les textes ci-après ont été **révisés**:

CHAPITRES GÉNÉRAUX

- 2.2.31. Électrophorèse
- 2.2.48. Spectroscopie Raman
- 2.5.38. Méthanesulfonate de méthyle, d'éthyle et d'isopropyle dans les substances actives
- 2.6.15. Activateur de prékallikréine
- 4. Réactifs
- 5.8. Harmonisation des pharmacopées
- 5.22. Noms des drogues végétales utilisées en médecine traditionnelle chinoise

MONOGRAPHIES

Vaccins pour usage humain

Vaccin conjugué de l'haemophilus type b
 Vaccin conjugué méningococcique groupe C
 Vaccin méningococcique polysidique
 Vaccin pneumococcique polysidique
 Vaccin pneumococcique polysidique conjugué adsorbé
 Vaccin typhoïdique polysidique

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Boldo (feuille de)
 Boldo (feuille de), extrait sec de
 Ipécacuanha (extrait fluide titré d')
 Ipécacuanha (poudre titrée d')
 Ipécacuanha (racine d')
 Ipécacuanha (teinture titrée d')
 Mandarine (épicarpe et mésocarpe de)
 Matricaire (fleur de)

Préparations homéopathiques

Cuprum metallicum pour préparations homéopathiques

Monographies

Amlodipine (bésilate d')
 Atracurium (bésilate d')
 Azélastine (chlorhydrate d')
 Bétahistine (mésilate de)
 Bromocriptine (mésilate de)
 Célécoxib
 Cellulose microcristalline et carmellose sodique
 Clomipramine (chlorhydrate de)
 Dibrompropamide (diisétionate de)
 Dihydroergocristine (mésilate de)
 Dihydroergotamine (mésilate de)
 Doxycycline (hyclate de)
 Doxycycline monohydratée
 Estradiol (valérate d')
 Facteur XI de coagulation humain
 Fentanyl
 Glycéryle (trinitrate de), solution de
 Halothane
 Hexamidine (diisétionate d')
 Hydrocortisone (acétate d')
 Imatinib (mésilate d')
 Ivermectine
 Méropénem trihydraté
 Méthylprednisolone
 Méthyltestostérone
 Midazolam
 Mitomycine
 Nalidixique (acide)
 Nimodipine
 Péfloxacin (mésilate de) dihydraté
 Pentamidine (diisétionate de)

Pergolide (mésilate de)
 Phentolamine (mésilate de)
 Pilocarpine (chlorhydrate de)
 Pilocarpine (nitrate de)
 Poly(alcool vinylique)
 Ramipril
 Ranitidine (chlorhydrate de)
 Saccharine sodique
 Saquinavir (mésilate de)
 Sévoflurane
 Sodium (laurilsulfate de)
 Sorbitol
 Sultamicilline (tosilate de) dihydraté
 Tamoxifène (citrate de)
 Trimipramine (maléate de)
 Ziprasidone (mésilate de) trihydraté

En outre, les textes ci-après ont été **corrigés**:

MONOGRAPHIES

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Anemarrhena asphodeloides (rhizome d')
 Ortie (racine d')

Monographies

Carboxyméthylamidon sodique (type A)
 Carboxyméthylamidon sodique (type B)
 Sodium (acétate de) trihydraté

En outre, les textes ci-après ont fait l'objet du processus **d'harmonisation** des Pharmacopées (voir chapitre 5.8 *Harmonisation des Pharmacopées*):

MONOGRAPHIES

Monographies

Hydroxypropylcellulose faiblement substituée
 Saccharine sodique
 Sodium (laurilsulfate de)

Le titre du texte suivant a été **modifié**:

CHAPITRES GÉNÉRAUX

2.2.48. Spectroscopie Raman *en remplacement de*
Spectrométrie Raman

Le texte ci-après est **supprimé**:

MONOGRAPHIES

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Cannelle dite de Ceylan (teinture de)

La Pharmacopée

La Pharmacopée en vigueur en Suisse est la 8^e Edition de la Pharmacopée Européenne (Ph. Eur. 8) et ses Supplément 8.1 – 8.7 ainsi que la 11^e Edition de la Pharmacopée Helvétique (Ph. Helv. 11) et le Supplément 11.2.

La Ph. Eur. 8 est éditée par le Conseil de l'Europe. Elle est disponible en allemand et en français auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne.

(www.publicationsfederales.ch).

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

À noter:

Il n'y a pas de monographie dans le Supplément 8.7 qui remplace une monographie de la Ph. Helv.

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

www.swissmedic.ch/pharmacopée et

www.edqm.eu

Le Supplément 8.8 de la Ph. Eur.8 entrera en vigueur le 1^{er} juillet 2016.

Änderung im Pflichthinweis für Arzneimittelwerbung ab 1. April 2016 - Inkrafttreten der Teilrevision der Arzneimittel-Werbeverordnung (AWV)

In der Publikumswerbung für Arzneimittel der Abgabekategorien C und D müssen den Werbeadressaten zwingend gewisse Mindestangaben mitgeteilt werden. Zu diesen Pflichtangaben gehört unter anderem der Hinweis, die Packungsbeilage oder gegebenenfalls die Angaben auf der äusseren Packung zu lesen (sog. Pflichthinweis; Art. 16 Abs. 5 Bst. c und Art. 17 AWV). Swissmedic hat bereits in verschiedenen Publikationen ihre Praxis hinsichtlich der konkreten Anforderungen an die Ausgestaltung des Pflichthinweises bei den einzelnen Werbemedien (Printmedien, TV/Kino, Radio und Internet) näher beschrieben. Entsprechende Ausführungen finden sich auch in der auf der Internetseite des Schweizerischen Heilmittelinstituts zum Download angebotenen Checkliste zur Kontrolle von Werbemitteln in der Publikumswerbung hinsichtlich ihrer Konformität mit den werberechtlichen Bestimmungen der Heilmittelgesetzgebung.

Am 1. April 2016 tritt eine Teilrevision der Arzneimittel-Werbeverordnung in Kraft, mit der insbesondere die folgenden Artikel der AWV geändert oder neu aufgenommen werden¹: Art. 16 Abs. 5 Bst. c, Art. 17 und Art. 17a (neu). Künftig müssen im Pflichthinweis die Werbeadressaten explizit darauf hingewiesen werden, dass das Arzneimittel von Swissmedic zugelassen wurde. Zusätzlich kann die im neuen Anhang zur Verordnung über die Arzneimittelwerbung aufgeführte bildliche Darstellung mit dem Hinweis auf die Zulassung verwendet werden. Um den betroffenen Unternehmen die Möglichkeit zu geben, den Wechsel flexibel zu gestalten, sieht Art. 25b AWV eine 3-jährige Übergangsfrist vor. Dies bedeutet, dass die Publikumswerbung für Arzneimittel der Abgabekategorien C und D noch bis zum **31. März 2019** nach Massgabe der bisherigen Anforderungen von Art. 16 Abs. 5 Bst. c und Art. 17 ausgestaltet werden darf. Publikumswerbungen, welche die Bedingungen der revidierten Arzneimittel-Werbeverordnung nicht erfüllen, dürfen aber ab dem 1. April 2019 nicht weiter verbreitet werden.

Die von Swissmedic angebotene Checkliste „Review Publikumswerbung“ [Checkliste Review Publikumswerbung](#) wurde bereits an die neuen Anforderungen in Zusammenhang mit der Teilrevision der AWV vom 1. April 2016 angepasst und steht ab sofort zum Download zur Verfügung. Sämtliche Publikationen der Swissmedic, die sich mit der Ausgestaltung des Pflichthinweises in der Publikumswerbung beschäftigen und vor dem Inkrafttreten der Teilrevision der AWV aufgeschaltet wurden, basieren auf der alten Version der AWV und werden dementsprechend in den kommenden Monaten überarbeitet werden. Swissmedic wird über den Abschluss dieser Überarbeitung erneut informieren.

¹ Vgl. AS 2016 971ff.

Modification de l'avertissement obligatoire pour la publicité relative aux médicaments à partir du 1^{er} avril 2016, date d'entrée en vigueur de la révision partielle de l'ordonnance sur la publicité pour les médicaments (OPuM)

La publicité destinée au public pour des médicaments des catégories de remise C et D doit contenir certaines données obligatoires et minimales, dont un texte fixe invitant à lire la notice d'emballage ou le texte figurant sur l'emballage (appelé « avertissement obligatoire » ; art. 16, al. 5, let. c et art. 17 OPuM). Swissmedic a déjà précisé dans plusieurs publications les exigences concrètes qui s'appliquent à l'avertissement obligatoire selon le format de publicité concerné (médias imprimés, télévision/cinéma, radio et Internet). Vous trouverez des explications détaillées sur le site web de l'Institut suisse des produits thérapeutiques, et plus précisément dans la Liste de contrôle – Examen Publicité destinée au public que vous pouvez télécharger afin de vérifier la conformité aux dispositions juridiques relatives à la publicité énoncées dans la législation sur les produits thérapeutiques.

C'est le 1^{er} avril 2016 qu'entre en vigueur une révision partielle de l'ordonnance sur la publicité pour les médicaments, qui a conduit en particulier à la modification ou à l'introduction des articles suivants de l'OPuM¹: art. 16, al. 5, let. c, art. 17 et art. 17a (nouveau). A l'avenir, l'avertissement obligatoire à l'attention des destinataires de la publicité devra mentionner que le médicament a été autorisé par Swissmedic et la représentation graphique avec la mention « Médicament autorisé » qui se trouve en annexe à l'OPuM pourra être ajoutée. Par ailleurs, l'art. 25b OPuM donne aux entreprises concernées un délai transitoire de trois ans pour mettre en œuvre ce changement. En d'autres termes, la publicité destinée au public relative aux médicaments des catégories de remise C et D peut être faite conformément aux anciens art.16, al. 5, let. c, et art. 17 jusqu'au **31 mars 2019**. Mais dès le 1^{er} avril 2019, les publicités destinées au public qui ne rempliront pas les dispositions de l'OPuM révisée ne pourront plus être diffusées.

La Liste de contrôle - Examen Publicité destinée au public mise à disposition par Swissmedic sur son site web [Examen Publicité destinée au public](#) a déjà été adaptée aux nouvelles exigences découlant de la révision partielle de l'OPuM, qui entrera en vigueur le 1^{er} avril 2016. En revanche, toutes les publications de Swissmedic qui ont trait à l'avertissement obligatoire dans la publicité destinée au public et qui ont été mises en ligne avant l'entrée en vigueur de la révision partielle de l'OPuM sont basées sur l'ancienne version de ladite ordonnance et seront dûment remaniées dans les mois à venir. Swissmedic publiera un nouveau communiqué d'information dès que ce travail sera achevé.

¹ Cf. RO 2016 971 ss.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Zerbaxa™, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
(Ceftolozanam)**

Name Arzneimittel:	Zerbaxa™, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Ceftolozanam
Dosisstärke und galenische Form:	1,5g, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	<p>Zerbaxa est indiqué dans le traitement des infections suivantes de l'adulte, dues de manière avérée ou présumée à des germes reconnus sensibles:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Infections intra-abdominales compliquées (IIAc), associées au métronidazole - Infections des voies urinaires compliquées (IVUc), y compris pyélonéphrite (voir rubrique «Mises en garde et précautions, Limites des données cliniques») <p>Il convient de tenir compte les recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibiotiques, en particulier celles relatives à la prévention de l'augmentation des résistances aux antibiotiques. Il est recommandé que le diagnostic et le début du traitement par Zerbaxa aient lieu à l'hôpital sous la supervision d'un spécialiste.</p> <p>Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist www.swissmedicin.ch zu konsultieren.</p>
ATC Code:	J01DI54
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.01.3./Cephalosporine
Zulassungsnummer/n:	65472
Zulassungsdatum:	03.03.2016
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Zerbaxa™, poudre pour solution à diluer pour perfusion (Ceftolozanum)**

Préparation:	Zebraxa™, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Principe(s) actif(s):	Ceftolozanum
Dosage et forme galénique:	1,5g, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication:	Zerbaxa est indiqué dans le traitement des infections suivantes de l'adulte, dues de manière avérée ou présumée à des germes reconnus sensibles: <ul style="list-style-type: none"> - Infections intra-abdominales compliquées (IIAc), associées au métronidazole - Infections des voies urinaires compliquées (IVUc), y compris pyélonéphrite (voir rubrique «Mises en garde et précautions, Limites des données cliniques») <p>Il convient de tenir compte les recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibiotiques, en particulier celles relatives à la prévention de l'augmentation des résistances aux antibiotiques. Il est recommandé que le diagnostic et le début du traitement par Zerbaxa aient lieu à l'hôpital sous la supervision d'un spécialiste.</p>
Code ATC:	J01DI54
No IT / désignation:	08.01.3./Cephalosporine
No d'autorisation:	65472
Date d'autorisation:	03.03.2016
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Chargenrückrufe

Produkt	Zulassungsnummer	Pharmacode	Charge	Exp.
SOLMUCOL Erkältungshusten Sirup 180 ml für Erwachsene	52'254	3571921	150702	07/2018
			150703	07/2018
			151202	12/2018
SOLMUCALM Sirup 180 ml für Erwachsene	53'336	2119478	150702	07/2017
			150703	07/2017
			150704	07/2017
			150802	08/2017
			150803	08/2017
			151203	12/2017
SOLMUCALM Erkältungshusten Sirup 180 ml für Erwachsene	57'854	3812247	150502	05/2017
			150703	07/2017
			150704	07/2017
			150802	08/2017
			151003	10/2017

Die Firma IBSA Institut Biochimique SA hat die obenerwähnten Chargen von 52254 - Solmucol Erkältungshusten Sirup 180 ml für Erwachsene, 53336 - Solmucalm Sirup 180 ml für Erwachsene und 57854 - Solmucalm Erkältungshusten Sirup 180 ml für Erwachsene vorsichtshalber bis auf Stufe Detailhandel vom Markt zurückgezogen. Der Grund für diesen freiwilligen Chargenrückruf waren vereinzelt auftretende Probleme beim Rekonstituieren und Öffnen des Sirups mittels Drehverschluss.

Der Rückruf erfolgte mittels Firmenschreiben an die mit dem Präparat belieferten Kunden.

Retraits de lots

Produit	No d'autorisation	Pharmacode	Lot	Exp.
SOLMUCOL Toux grasse sirop 180 ml pour adultes	52'254	3571921	150702	07/2018
			150703	07/2018
			151202	12/2018
SOLMUCALM sirop 180 ml pour adultes	53'336	2119478	150702	07/2017
			150703	07/2017
			150704	07/2017
			150802	08/2017
			150803	08/2017
			151203	12/2017
SOLMUCALM Toux grasse sirop 180 ml pour adultes	57'854	3812247	150502	05/2017
			150703	07/2017
			150704	07/2017
			150802	08/2017
			151003	10/2017

Par mesure de précaution, la société IBSA Institut Biochimique SA a retiré du marché les lots sus-mentionnés des préparations 52254 - Solmucol Toux grasse sirop 180 ml pour adultes, 53336 - Solmucalm sirop 180 ml pour adultes et 57854 - Solmucalm Toux grasse sirop 180 ml pour adultes, jusqu'au niveau du commerce de détail. Le retrait fait suite à la découverte de problèmes de reconstitution et ouverture du sirop au moyen du bouchon à vis.

Ce retrait a été communiqué par circulaire aux clients ayant reçu livraison du produit.

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 ASS Cardio Spirig HC 100 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66097	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	21.03.2016
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmung: Reinfarktprophylaxe, Reokklusionsprophylaxe, instabile Angina pectoris	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 60 Tablette(n)	B
		004 120 Tablette(n)	B
		005 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		NA-BWS nach Artikel 13 HMG	
Gültig bis		20.03.2021	

01 Abilify Maintena 400 mg, Depot-Injektionssuspension in einer Fertigspritze mit Doppelkammer-System

02 Abilify Maintena 300 mg, Depot-Injektionssuspension in einer Fertigspritze mit Doppelkammer-System

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 65774	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	15.03.2016	
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: aripiprazolum 440 mg ut aripiprazolum monohydricum, carmellosum natricum, mannitolum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, ad pulverem. Solvens: aqua ad iniectabilia. Solutio reconstituta: aripiprazolum 400 mg ut aripiprazolum monohydricum, carmellosum natricum, mannitolum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.		
	02	Praeparatio cryodesiccata: aripiprazolum 340 mg ut aripiprazolum monohydricum, carmellosum natricum, mannitolum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, ad pulverem. Solvens: aqua ad iniectabilia. Solutio reconstituta: aripiprazolum 300 mg ut aripiprazolum monohydricum, carmellosum natricum, mannitolum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.		
Anwendung		Neuroleptikum		
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)	B
	02	002	1 Durchstechflasche(n)	B
Gültig bis		14.03.2021		

01 Amtiris 100 mg, Infusionskonzentrat

02 Amtiris 500 mg, Infusionskonzentrat

03 Amtiris 1000 mg, Infusionskonzentrat

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 65818	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	23.03.2016	
Zusammensetzung	01	pemetrexedum 100 mg ut pemetrexedum monohydricum, trometamolium, acidum citricum anhydricum, cysteini hydrochloridum monohydricum, aqua ad iniectabilia ad solutionem pro 4 ml.		
	02	pemetrexedum 500 mg ut pemetrexedum monohydricum, trometamolium, acidum citricum anhydricum, cysteini hydrochloridum monohydricum, aqua ad iniectabilia ad solutionem pro 20 ml.		
	03	pemetrexedum 1000 mg ut pemetrexedum monohydricum, trometamolium, acidum citricum anhydricum, cysteini hydrochloridum monohydricum, aqua ad iniectabilia ad solutionem pro 40 ml.		
Anwendung		Zytostatikum		
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002	1 Durchstechflasche(n)	A
	03	003	1 Durchstechflasche(n)	A
Gültig bis		22.03.2021		

01 Bronchostop Hustensaft, orale Lösung

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

Zul.-Nr.: 65305	Abgabekategorie: D	Index: 03.03.2.	31.03.2016
Zusammensetzung	01	thymi herbae extractum aquosum siccum 0.70 g DER: 7-13:1 Auszugsmittel Wasser, althaeae radices extractum aquosum liquidum 4.96 g DER: 1:13 Auszugsmittel Wasser, conserv.: E 218 et E 216, aromatica, excipiens ad solutionem pro 100 g.	
Anwendung		Traditionsgemäss bei Husten und zur Schleimlösung	
Packung/en	01	001	120 ml D
		002	200 ml D
Gültig bis		30.03.2021	

01 Cinacalcet-Mepha 30mg, Lactab**02 Cinacalcet-Mepha 60mg, Lactab****03 Cinacalcet-Mepha 90mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65736	Abgabekategorie: B	Index: 07.05.0.	11.03.2016
Zusammensetzung	01	cinacalcetum 30 mg ut cinacalcetum hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	cinacalcetum 60 mg ut cinacalcetum hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	cinacalcetum 90 mg ut cinacalcetum hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hyperparathyreoidismus	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		02	28 Tablette(n) B
		03	28 Tablette(n) B
Gültig bis		10.03.2021	

01 Cortiment MMX 9mg, Retardtabletten

Ferring AG, Baarerstrasse, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 65869	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	31.03.2016
Zusammensetzung	01	budesonidum 9 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Leichte bis mässig schwere Colitis ulcerosa	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
Gültig bis		30.03.2021	

01 Exemestan Parsenn 25 mg, Filmtabletten

Parsenn-Produkte AG, Klus, 7240 Küblis

Zul.-Nr.: 65909	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	11.03.2016
Zusammensetzung	01	exemestanum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		2nd und 3rd line Therapie des fortgeschrittenen Mamma-Ca bei postmenopausalen Patientinnen	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Gültig bis		10.03.2021	

01 Flector Plus Tissugel, plaster

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

N° d'AMM: 65998	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.10.4.	23.03.2016
Composizione	01	Tela cum gelato: diclofenacum epolaminum 13 mg corresp. diclofenacum natricum 10 mg, heparinum natricum 400 U.I., propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Indicazione		Antiflogistico	
Confezione/i	01	001	2 cerotto(i) D
		003	10 cerotto(i) D
Valevole fino al		22.03.2021	

01 Fluorouracil Labatec 250 mg/5 ml, Solution pour injection/perfusion**02 Fluorouracil Labatec 500 mg/10 ml, Solution pour injection/perfusion****03 Fluorouracil Labatec 1000 mg/20 ml, Solution pour injection/perfusion****04 Fluorouracil Labatec 5000 mg/100 ml, Solution pour injection/perfusion**

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

N° d'AMM: 65688	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	31.03.2016
Composition	01	fluorouracilum 250 mg, trometamolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	fluorouracilum 500 mg, trometamolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	fluorouracilum 1000 mg, trometamolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	04	fluorouracilum 5000 mg, trometamolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
		002	1 flacon(s) A
		003	1 flacon(s) A
		004	1 flacon(s) A
Valable jusqu'au		30.03.2021	

01 Fluoxetin Axapharm 20 mg, Kapseln

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 65706	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	03.03.2016
Zusammensetzung	01	Kapsel: fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, color.: E 131, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressiva	
Packung/en	01	001	14 Kapsel(n) B
		002	30 Kapsel(n) B
		003	100 Kapsel(n) B
Gültig bis		02.03.2021	

01 Implicor 25mg/5mg, comprimé pelliculé
 02 Implicor 25mg/7.5mg, comprimé pelliculé
 03 Implicor 50mg/5mg, comprimé pelliculé
 04 Implicor 50mg/7.5mg, comprimé pelliculé
 Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny

N° d'AMM: 65289	Catégorie de remise: B	Index: 02.99.0.	01.03.2016
Composition	01	B): metoprololi tartras (2:1) 25 mg, ivabradinum 5 mg ut ivabradinum hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	B): metoprololi tartras (2:1) 25 mg, ivabradinum 7.5 mg ut ivabradinum hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	03	B): metoprololi tartras (2:1) 50 mg, ivabradinum 5 mg ut ivabradinum hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	04	B): metoprololi tartras (2:1), ivabradinum 7.5 mg ut ivabradinum hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Traitement symptomatique de l'angor stable chronique	
Conditionnements	01	001 56 comprimé(s)	B
		002 112 comprimé(s)	B
	02	003 56 comprimé(s)	B
		004 112 comprimé(s)	B
	03	005 56 comprimé(s)	B
		006 112 comprimé(s)	B
	04	007 56 comprimé(s)	B
		008 112 comprimé(s)	B
Valable jusqu'au		28.02.2021	

01 Laurocerasus D1, Dilutio
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59601	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	23.03.2016
Zusammensetzung	01	prunus laurocerasus D1 1 g, ad solutionem, corresp. ethanolum 51 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen (nur bei Einzelmittel).	
Gültig bis		22.03.2021	

01 Levomin 20, Filmtabletten

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 65656	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	31.03.2016
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 20 µg, levonorgestrelum 0.1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 21 Tablette(n) B
		002	3 x 21 Tablette(n) B
		003	6 x 21 Tablette(n) B
		004	1 x 21 Tablette(n) mit angebrachter Einsteckhülle B
		005	3 x 21 Tablette(n) mit angebrachter Einsteckhülle B
		006	6 x 21 Tablette(n) mit angebrachter Einsteckhülle B
Gültig bis	30.03.2021		

01 Luesinum (Syphilinum-Nosode) C6, Granules/Globules

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 59715	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	22.03.2016
Composition	01	Luesinum C6 1%, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.	
Indication		sans indication	
Remarque		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcopy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subsequentes.	
Valable jusqu'au	21.03.2021		

01 Metoprolol-Mepha 25mg Depotabs
02 Metoprolol-Mepha 50mg Depotabs
03 Metoprolol-Mepha 100mg Depotabs
04 Metoprolol-Mepha 200mg Depotabs
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66159	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	09.03.2016
Zusammensetzung	01	metoprololi succinas (2:1) 23.75 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	metoprololi succinas (2:1) 47.5 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	metoprololi succinas (2:1) 95 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	metoprololi succinas (2:1) 190 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	50 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	02	004	30 Tablette(n) B
		005	50 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	03	007	30 Tablette(n) B
		008	50 Tablette(n) B
		009	100 Tablette(n) B
	04	010	30 Tablette(n) B
		011	50 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
Gültig bis	08.03.2021		

01 Mometason Spirig HC, Dosier-Nasenspray
Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65457	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.3.	10.03.2016
Zusammensetzung	01	mometasoni-17 furoas 0.5 mg ut mometasoni-17 furoas monohydricum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem pro 1 g corresp. mometasoni-17 furoas 50 µg pro dosi, doses pro vase 140.	
Anwendung		Rhinitis, Nasenpolypen	
Packung/en	01	001	140 Einzeldose(n) B
Gültig bis	09.03.2021		

01 Nailcure Sandoz 50 mg/ml, Nagellack

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65697	Abgabekategorie: C	Index: 10.09.4.	08.03.2016
Zusammensetzung	01	A) Nagellack: amorolfinum 50 mg ut amorolfini hydrochloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. B) Tupfer: alcohol isopropylicus 70 %.	
Anwendung		Nagelmykosen	
Packung/en	01	001	2.5 ml inkl. 30 Tupfer mit Isopropylalkohol, 10 Spatel, 30 Feilen
Gültig bis		07.03.2021	C

01 Olmesartan-Mepha 10 mg, Lactab**02 Olmesartan-Mepha 20 mg, Lactab****03 Olmesartan-Mepha 40 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65987	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	15.03.2016
Zusammensetzung	01	Filmtablette: olmesartani medoxomilum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	Filmtablette: olmesartani medoxomilum 20 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	Filmtablette: olmesartani medoxomilum 40 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n)
		002	98 Tablette(n)
	02	003	28 Tablette(n)
		004	98 Tablette(n)
	03	005	28 Tablette(n)
		006	98 Tablette(n)
Gültig bis		14.03.2021	B

01 Orenzia 125 mg/1 ml, Injektionslösung zur subkutanen Anwendung (Fertigpen)

Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 65833	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	15.03.2016
Zusammensetzung	01	abataceptum 125 mg, saccharum, poloxamerum 188, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis	
Packung/en	01	001	4 Injektor(en), vorgefüllt/Pen
Gültig bis		14.03.2021	B

01 Pretuval Halsschmerzen, Mundspül- und Gurgellösung

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 66061	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	22.03.2016
Zusammensetzung	01	benzylamini hydrochloridum 1.5 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 122, E 124, conserv.: E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 10.7 % V/V.	
Anwendung		Infektion im Mund und Rachenraum	
Packung/en	01	001	200 ml D
Gültig bis		21.03.2021	

01 Pretuval Halsschmerzen, Spray

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 66062	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	22.03.2016
Zusammensetzung	01	benzylamini hydrochloridum 1.5 mg, arom.: saccharinum et alia, conserv.: E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 9.5 % V/V.	
Anwendung		Infektion im Mund und Rachenraum	
Packung/en	01	001	30 ml D
Gültig bis		21.03.2021	

01 Psorinum (Psorinum-Nosode) C6, Granules/Globules

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 59670	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	23.03.2016
Composition	01	psorinum C6 1%, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.	
Indication		sans indication	
Remarque		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subsequentes.	
Valable jusqu'au		22.03.2021	

01 Pyrogenium (Pyrogenium-Nosode) C6, Granules/Globules

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 59667	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	22.03.2016
Composition	01	pyrogenium C6 1%, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.	
Indication		sans indication	
Remarque		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subsequentes.	
Valable jusqu'au		21.03.2021	

01 Quetiapin XR Sandoz 50mg, Retardtabletten
 02 Quetiapin XR Sandoz 150mg, Retardtabletten
 03 Quetiapin XR Sandoz 200mg, Retardtabletten
 04 Quetiapin XR Sandoz 300mg, Retardtabletten
 05 Quetiapin XR Sandoz 400mg, Retardtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66055	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	18.03.2016
Zusammensetzung	01	quetiapinum 50 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	02	quetiapinum 150 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	03	quetiapinum 200 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	04	quetiapinum 300 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	05	quetiapinum 400 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n) Blister	B
		002 60 Tablette(n) Flasche	B
	02	003 60 Tablette(n) Blister	B
		004 60 Tablette(n) Flasche	B
		005 100 Tablette(n) Blister	B
	03	006 60 Tablette(n) Blister	B
		007 60 Tablette(n) Flasche	B
		008 100 Tablette(n) Blister	B
	04	009 60 Tablette(n) Blister	B
		010 60 Tablette(n) Flasche	B
		011 100 Tablette(n) Blister	B
	05	012 60 Tablette(n) Blister	B
		013 60 Tablette(n) Flasche	B
		014 100 Tablette(n) Blister	B
Gültig bis		17.03.2021	

01 Serum de Yersin C6, Granules/Globules
 Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 59656	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	23.03.2016
Composition	01	Serum Yersiniae C6 1%, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.	
Indication		sans indication	
Remarque		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcopy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subsequentes.	
Valable jusqu'au		22.03.2021	

01 Sidroga Gallen- und Lebertee N, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 65046	Abgabekategorie: D	Index: 04.11.2.	18.03.2016
Zusammensetzung	01	taraxaci officinalis herba cum radice 0.6 g, silybi mariani fructus 0.5 g, millefolii herba 0.5 g, menthae piperitae folium 0.2 g, foeniculi amari fructus, carvi fructus, pro charta 2.0 g.	
Anwendung		Traditionsgemäss zur Linderung der Beschwerden bei leichten auch krampfartigen Verdauungsstörungen.	
Packung/en	01	001	20 x 2 g
Gültig bis		17.03.2021	

01 Sidroga Verdauungs- und Gallentee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 65141	Abgabekategorie: E	Index: 04.11.2.	18.03.2016
Zusammensetzung	01	taraxaci officinalis herba cum radice 0.7 g, millefolii herba 0.7 g, menthae piperitae folium 0.5 g, carvi fructus, pro charta 2.0 g.	
Anwendung		Traditionsgemäss zur Linderung der Beschwerden bei leichten auch krampfartigen Verdauungsstörungen.	
Packung/en	01	001	20 x 2.0 g
Gültig bis		17.03.2021	

01 Spiolto Respimat 2.5 mcg, Lösung zur Inhalation

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

Zul.-Nr.: 65493	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	15.03.2016
Zusammensetzung	01	tiotropium 2.5 µg pro dosi ut tiotropii bromidum monohydricum, olodaterolum 2.5 µg pro dosi ut olodateroli hydrochloridum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem, doses pro vase 60.	
Anwendung		COPD	
Packung/en	01	001	60 Inhalationen 1 Respimat-Inhalator und 1 Patrone
		002	3 x 60 Inhalationen 3 Respimat-Inhalator und 3 Patronen
Gültig bis		14.03.2021	

01 Sérum anticolibacillaire C6, Granules/Globules

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 59688	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	22.03.2016
Composition	01	serum anticolibacillinum C6 1%, saccharum et lactosum monohydricum, ad globulos.	
Indication		sans indication	
Remarque		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcopy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subsequentes.	
Valable jusqu'au		21.03.2021	

01 Sérum anticolibacillaire C6, Ampoules buvables

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 60427	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	22.03.2016
Composition	01	serum anticolibacillinum C6, corresp. ethanolum 15 % V/V.	
Indication		sans indication	
Remarque		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcopy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subsequentes.	
Valable jusqu'au		21.03.2021	

02 Viferol D3 100'000 UI / ml, solution buvable

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

N° d'AMM: 65253	Catégorie de remise: B	Index: 07.02.3.	03.03.2016
Composition	02	cholecalciferolum 100000 U.I., arom.: aurantii dulcis flavedinis aetheroleum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Préparation Vitamine D	
Conditionnements	02	001	1 ampoule(s) B
Valable jusqu'au		02.03.2021	

01 Vitaros 220 µg/100 mg, Crème**02 Vitaros 330 µg/100 mg, Crème**

Clinipace AG, Chriesbaumstrasse 2, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 62445	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	30.03.2016
Zusammensetzung	01	alprostadilum 0.2 mg, excipients ad unguentum pro 100 mg.	
	02	alprostadilum 0.3 mg, excipients ad unguentum pro 100 mg.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	001	4 Stück AccuDose Dispenser B
	02	002	4 Stück AccuDose Dispenser B
Gültig bis		29.03.2021	

01 Zerbaxa 1.5 g, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 65472	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	03.03.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: ceftolozanum 1000 mg ut ceftolozani sulfas, tazobactamum 500 mg ut tazobactamum natricum, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, argininum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): ceftolozanum	
Gültig bis		02.03.2021	

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

02 A.T. 10, Lösung

FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: 14825	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.02.3.	10.03.2016
Composizione	02	dihydrotachysterolum 1 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 26 gutta.	
Indicazione		terapia paratormone	
Confezione/i	02	037 30 ml	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 01.03.2013 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		07.11.2021	

01 Activital forte, Brausepulver

Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Wiesenstrasse 21, 5412 Gebenstorf

Zul.-Nr.: 55495	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	11.03.2016
Zusammensetzung	01	arginini aspartas 5 g, magnesii aspartas dihydricus 2.4 g, aromatica, aspartamum, excipients ad granulatam, pro charta 9.1 g.	
Anwendung		Roborans	
Packung/en	01	001 10 Sachet(s) 002 20 Sachet(s)	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.08.2021	

01 Aloxi, solution injectable

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

N° d'AMM: 57042	Catégorie de remise: B	Index: 01.09.0.	31.03.2016
Composition	01	palonosetronum 0.05 mg ut palonosetroni hydrochloridum, mannitolum, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiémétique	
Conditionnements	01	001 1 flacon(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 28.04.2011 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		29.08.2021	

01 Amiodaron-Mepha 100 mg, Tabletten**02 Amiodaron-Mepha 200 mg, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 55349	Abgabekategorie: B	Index: 02.02.0.	22.03.2016
Zusammensetzung	01	amiodaroni hydrochloridum 100 mg, excipiens pro compresso.	
	02	amiodaroni hydrochloridum 200 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiarrhythmikum	
Packung/en	01	008	60 Tablette(n) B
	02	010	20 Tablette(n) B
		012	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.08.2015	
Gültig bis		23.02.2021	

01 Amisulpride Zentiva 400 mg, comprimés pelliculés sécables

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

N° d'AMM: 62398	Catégorie de remise: B	Index: 01.05.0.	11.03.2016
Composition	01	amisulpridum 400 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Neuroleptique	
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s) B
		002	90 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		05.07.2021	

01 Androcur-50, Tabletten**02 Androcur-10, Tabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 37482	Abgabekategorie: B	Index: 07.09.0.	22.03.2016
Zusammensetzung	01	cyproteroni acetat 50 mg, excipiens pro compresso.	
	02	cyproteroni acetat 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Androgenisierungserscheinungen (Frau); Sexualtriebdämpfung, Prostatakarzinom (Mann)	
Packung/en	01	003	5 x 50 Tablette(n) B
		013	1 x 50 Tablette(n) B
	02	056	3 x 15 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.02.2014 Bisherige Faltschachtel zu 250 Tabletten wird neu durch die Bündelpackung ersetzt.	
Gültig bis		15.11.2017	

01 Apis D3/Levisticum D2, Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60220	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	30.03.2016
Zusammensetzung	01	apis mellifica Gl D3 0.1 g, levisticum officinale 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 14.04.2011 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		13.04.2021	

01 Apis D4/Levisticum D3, Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60239	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	30.03.2016
Zusammensetzung	01	apis mellifica Gl D4 0.1 g, levisticum officinale e radice recenti ferm D3 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.04.2011 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		13.04.2021	

01 Apis/Arnica, Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60216	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	30.03.2016
Zusammensetzung	01	dilutio 1 ml ex apis mellifica Gl D4 0.1 g, arnica montana ex planta tota ferm D2 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2011 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		14.04.2021	

01 Apis/Berberis comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60271	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	29.03.2016
Zusammensetzung	01	apis mellifica Gl D7 0.1 g, atropa belladonna ex herba ferm D5 0.1 g, berberis vulgaris e radice ferm D2 0.1 g, terebinthina laricina D7 0.1 g, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.04.2011 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		13.04.2021	

01 Argentum nitricum comp., Globuli velati

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60265	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	29.03.2016
Zusammensetzung	01	argenti nitras D19 10 mg, chlorophyceae ferm D2 10 mg, echinacea pallida e planta tota ferm D1 10 mg, eucalypti folium recens ferm TM 10 mg, thuja occidentalis ferm D2 10 mg, ad globulos.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.05.2010 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		28.03.2021	

01 Argentum/Ovaria, Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60363	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	22.03.2016
Zusammensetzung	01	argentum metallicum D5 0.1 mg, ovaria bovis D7 0.1 mg (Rind: Ovar), natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.09.2010 Erneute 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		21.03.2021	

01 Arkocaps Harpadol, gélules

Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26

N° d'AMM: 57035	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.6.	04.03.2016
Composition	01	harpagophyti radice pulvis 435 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Traitement symptomatique des douleurs dues à des maladies dégénératives articulaires mineures	
Conditionnements	01	001	45 capsule(s) D
		002	150 capsule(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 17.05.2011 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		06.07.2021	

02 Aspégic Inject 0.5 g, préparation injectable

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

N° d'AMM: 47256	Catégorie de remise: B	Index: 01.01.1.	23.03.2016
Composition	02	Praeparatio sicca: dl-lysini acetylsalicylas 900 mg corresp. acidum acetylsalicylicum 500 mg, glycinum pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml pro vitro.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	02	062	6 + 6 ampoule(s) flacons-ampoules et ampoules de solvant B
		070	20 ampoule(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 23.12.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		09.08.2021	

01 Atorvastatin -Mepha, Lactab

02 Atorvastatin-Mepha, Lactab

03 Atorvastatin-Mepha, Lactab

04 Atorvastatin-Mepha, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 61322	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	31.03.2016
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	017	30 Tablette(n) B
		018	100 Tablette(n) B
	02	019	30 Tablette(n) B
		020	100 Tablette(n) B
	03	021	30 Tablette(n) B
		022	100 Tablette(n) B
	04	023	30 Tablette(n) B
		024	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.10.2021	

01 Axiron 2%, solution cutanée

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

N° d'AMM: 62674	Catégorie de remise: B	Index: 07.08.4.	15.03.2016
Composition	01	testosteronum 30 mg, excipiens ad solutionem pro 1.5 ml.	
Indication		Hypogonadisme	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 17.04.2014 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		16.04.2019	

01 Balmed Hermal F, Medizinisches Oelbad

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 41476	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	23.03.2016
Zusammensetzung	01	arachidis oleum 464.5 mg, paraffinum perliquidum 470 mg, detergentia, propylenglycolum, aromatica, vanillinum, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene empfindliche Haut, unterstützende Behandlung verschiedener Hauterkrankungen	
Packung/en	01	079	500 ml D
		087	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.07.2021	

01 Berocca, Brausetabletten Orangenaroma
02 Berocca Calcium, Magnesium + Zink tropical, Brausetabletten
 Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 54503	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	15.03.2016
Zusammensetzung	01	vitamina: thiamini hydrochloridum 15 mg ut monophosphothiamini chloridum, riboflavinum 15 mg ut riboflavini natrii phosphas, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 10 µg, nicotinamidum 50 mg, acidum folicum 400 µg, acidum d-pantothenicum 23 mg ut calcii pantothenas, biotinum 150 µg, acidum ascorbicum 500 mg, mineralia: calcium 100 mg, magnesium 100 mg, zincum 10 mg, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
	02	vitamina: thiamini hydrochloridum 15 mg ut monophosphothiamini chloridum, riboflavinum 15 mg ut riboflavini natrii phosphas, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 10 µg, nicotinamidum 50 mg, acidum folicum 400 µg, acidum d-pantothenicum 23 mg ut calcii pantothenas, biotinum 150 µg, acidum ascorbicum 500 mg, mineralia: calcium 100 mg, magnesium 100 mg, zincum 10 mg, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Packung/en	01	001	15 Tablette(n) D
		002	30 Tablette(n) D
		003	45 Tablette(n) D
	02	060	30 Tablette(n) D
		061	45 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.08.2013 (Änderung Präparatename Sequenz 01, früher: Berocca Calcium, Magnesium + Zink, Brausetabletten)	
Gültig bis		24.11.2018	

01 Biodoron 150 mg Kapseln, anthroposophisches Arzneimittel
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 38051	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	17.03.2016
Zusammensetzung	01	ferrum-quarz 100% 149.6 mg, color.: E 150, excipients pro capsula.	
Anwendung		Zur Basisbehandlung von Migräne	
Packung/en	01	016	20 Kapsel(n) B
		024	80 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.05.2021	

02 Biodoron 5% Tabletten, anthroposophisches Arzneimittel
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 21521	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	10.03.2016
Zusammensetzung	02	ferrum-quarz 50% 20 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Zur Linderung von Migräne	
Packung/en	02	001	250 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.01.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.05.2021	

01 Burgerstein EPO Nachtkerzenöl, Kapseln

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: 48801	Abgabekategorie: D	Index: 07.99.0.	11.03.2016
Zusammensetzung	01	oenotherae seminis oleum 500 mg corresp. acidum gamolenicum 45 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Zur Nahrungsergänzung bei erhöhten Blutfettwerten	
Packung/en	01	013	60 Kapsel(n) D
		021	180 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.09.2021	

01 Burgerstein Geriatrikum, Kapseln

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: 53121	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.6.	03.03.2016
Zusammensetzung	01	vitamina: retinoli palmitas 4000 U.I., cholecalciferolum 400 U.I., (+)-alfa-tocopherolum 33.6 mg, thiamini nitras 3 mg, riboflavinum 3 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 12 µg, acidum folicum 0.4 mg, biotinum 0.3 mg, calcii pantothenas 16.3 mg, nicotinamidum 15 mg, acidum ascorbicum 100 mg ut calcii ascorbas, mineralia: manganum 3 mg, zincum 8 mg, magnesium 35 mg, ferrum 5 mg, calcium 70 mg, phosphorus ruber 25 mg, selenium 50 µg, molybdenum 100 µg, cuprum 1 mg, alia: factor intrinsicus 12 µg, acidum 4-aminobenzoicum 15 mg, inositolum 40 mg, ginseng ex- tractum corresp. ginsenosidea 3.4 mg, cholinum (cation) 40 mg, arom.: ethylvanillinum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Stärkungsmittel für ältere Personen	
Packung/en	01	012	100 Kapsel(n) D
		022	40 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.10.2021	

01 Burgerstein TopVital, Kapseln

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: 55701	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.6.	17.03.2016
Zusammensetzung	01	vitamina: retinoli palmitas 4000 U.I., cholecalciferolum 400 U.I., (+)-alfa-tocopherolum 33.6 mg, thiamini nitras 3 mg, riboflavinum 3 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 12 µg, acidum folicum 0.4 mg, biotinum 0.3 mg, calcii pantothenas 16.3 mg, nicotinamidum 15 mg, acidum ascorbicum 100 mg ut calcii ascorbas, mineralia: manganum 3 mg, zincum 8 mg, magnesium 35 mg, ferrum 5 mg, calcium 70 mg, phosphorus ruber 25 mg, selenium 50 µg, molybdenum 100 µg, cuprum 1 mg, alia: factor intrinsicus 12 µg, acidum 4-aminobenzoicum 15 mg, inositolum 40 mg, ginseng extractum corresp. ginsenosidea 3.4 mg, cholinum (cation) 40 mg, arom.: ethylvanillinum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Stärkungsmittel für ältere Personen	
Packung/en	01	002	100 Kapsel(n) D
		004	40 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.10.2021	

01 Burgerstein Vitamin C retard, Kapseln

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: 44259	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	10.03.2016
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum 500 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Vitamin C-Präparat	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) D
		002	100 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.07.2011 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		14.11.2016	

01 Candesartan/HCT Actavis 8/12,5 mg, Tabletten
02 Candesartan/HCT Actavis 16/12,5 mg, Tabletten
03 Candesartan/HCT Actavis 32/12.5 mg, Tabletten
04 Candesartan/HCT Actavis 32/25 mg, Tabletten
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 62078	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	17.03.2016
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 8 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 16 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	02	004 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
	03	007 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	04	009 30 Tablette(n)	B
		010 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2021	

01 Carvedilol Sandoz 6.25, Tabletten
02 Carvedilol Sandoz 12.5, Tabletten
03 Carvedilol Sandoz 25, Tabletten
04 Carvedilol Sandoz 50, Tabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57606	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	17.03.2016
Zusammensetzung	01	carvedilolum 6.25 mg, excipients pro compresso.	
	02	carvedilolum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	03	carvedilolum 25 mg, excipients pro compresso.	
	04	carvedilolum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Alpha- und Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	001 14 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		005 100 Tablette(n)	B
	03	007 30 Tablette(n)	B
		009 100 Tablette(n)	B
	04	011 30 Tablette(n)	B
		013 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.01.2022	

03 Carvedilol Spirig HC 12.5, Tabletten
04 Carvedilol Spirig HC 25, Tabletten
05 Carvedilol Spirig HC 3.125, Tabletten
06 Carvedilol Spirig HC 6.25, Tabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57623	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	17.03.2016
Zusammensetzung	03	carvedilolum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	04	carvedilolum 25 mg, excipients pro compresso.	
	05	carvedilolum 3.125 mg, excipients pro compresso.	
	06	carvedilolum 6.25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Alpha- und Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	03	002 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	04	006 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	05	010 30 Tablette(n)	B
	06	012 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.10.2021	

01 Carvedilol-Mepha 3.125 , Tabletten
02 Carvedilol-Mepha 6.25, Tabletten
03 Carvedilol-Mepha 12.5, Tabletten
04 Carvedilol-Mepha 25, Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57652	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	10.03.2016
Zusammensetzung	01	carvedilolum 3.125 mg, excipients pro compresso.	
	02	carvedilolum 6.25 mg, excipients pro compresso.	
	03	carvedilolum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	04	carvedilolum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Alpha- und Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
	03	005 30 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
	04	009 30 Tablette(n)	B
		011 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.10.2021	

01 Cellufluid, Augentropfen

Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: 55345	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	24.03.2016
Zusammensetzung	01	carmellosum natricum 5 mg, conserv.: oxychloro complex, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Künstliche Tränenflüssigkeit	
Packung/en	01	008	1 x 10 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.12.2021	

01 Chamomilla comp., Suppositorien

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59295	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	24.03.2016
Zusammensetzung	01	argentum metallicum praeparatum D19 20 mg, atropa belladonna D3 20 mg, chamomilla recutita e radice recenti decoctum D2 20 mg, echinacea angustifolia TM 135 mg, echinacea purpurea TM 135 mg, papaveris somniferi fructus immaturi D3 20 mg, excipiens pro suppositoio.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.10.2021	

01 Cichorium Stanno cultum Rh D2, Ampullen (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59842	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	17.03.2016
Zusammensetzung	01	cichorium stanno cultum Rh D2 1 ml, pro vitro.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.12.2011 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.12.2021	

01 Ciprofloxacin Sandoz i.v. 200 mg/100 ml, Lösung zur Infusion**02 Ciprofloxacin Sandoz i.v. 400 mg/200 ml, Lösung zur Infusion**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56906	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	15.03.2016
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 200 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, acidum lacticum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	02	ciprofloxacinum 400 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, acidum lacticum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 200 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.08.2021	

01 Claritine, Tabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 48243	Abgabekategorie: B/C	Index: 07.13.1.	29.03.2016
Zusammensetzung	01	loratadinum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihistaminicum	
Packung/en	01	010	14 Tablette(n) C
		029	28 Tablette(n) B
		045	42 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.09.2021	

01 Cololyt, Granulat

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 48205	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	14.03.2016
Zusammensetzung	01	natrii sulfas anhydricus 5.68 g, natrii chloridum 1.46 g, kalii chloridum 0.745 g, natrii hydrogenocarbonas 1.68 g, macrogolum 4000 59 g ad granulatam, pro charta corresp. solutio reconstituta 1 l.	
Anwendung		Laxans zur Vorbereitung abdominaler Röntgenuntersuchungen und Endoskopie	
Packung/en	01	011	3 Beutel B
		038	60 Beutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.11.2021	

04 Creon 25'000, Kapseln

05 Creon 10'000, Kapseln

06 Creon 40'000, Kapseln

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 38219	Abgabekategorie: C	Index: 04.05.0.	07.03.2016
Zusammensetzung	04	pancreatis pulvis 300 mg corresp. amylasum 18000 U. Ph. Eur. et lipasum 25000 U. Ph. Eur. et proteasum 1000 U. Ph. Eur., excipiens pro capsula.	
	05	pancreatis pulvis 150 mg corresp. amylasum 8000 U. Ph. Eur. Et lipasum 10000 U. Ph. Eur. et proteasum 600 U. Ph. Eur., excipiens pro capsula.	
	06	pancreatis pulvis 400 mg corresp. amylasum 25000 U. Ph. Eur. et lipasum 40000 U. Ph. Eur. et proteasum 1600 U. Ph. Eur., excipiens pro capsula.	
Anwendung		Enzym-Präparat	
Packung/en	04	082	50 Kapsel(n) C
		083	100 Kapsel(n) C
	05	001	50 Kapsel(n) C
		002	100 Kapsel(n) C
	06	003	50 Kapsel(n) C
		004	100 Kapsel(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.11.2015 (Zusammenlegung der Zulassungsnummern)	
Gültig bis		21.03.2021	

01 Crilomus 0.5 mg, Kapseln
 02 Crilomus 1 mg, Kapslen
 03 Crilomus 5 mg, Kapslen
 04 Crilomus 0.75 mg, Kapslen
 05 Crilomus 2 mg, Kapslen
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 59322	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	16.03.2016
Zusammensetzung	01	tacrolimusum 0.5 mg ut tacrolimus monohydricum, excipiens pro capsula.	
	02	tacrolimusum 1 mg ut tacrolimus monohydricum, excipiens pro capsula.	
	03	tacrolimusum 5 mg ut tacrolimus monohydricum, excipiens pro capsula.	
	04	tacrolimusum 0.75 mg ut tacrolimus monohydricum, color.: E 133, excipiens pro capsula.	
	05	tacrolimusum 2 mg ut tacrolimus monohydricum, color.: E 133, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	006	50 Kapsel(n) A
		02	007 50 Kapsel(n) A
		03	008 50 Kapsel(n) A
		04	009 50 Kapsel(n) A
			011 50 Kapsel(n) A
	05	010	50 Kapsel(n) A
		012	50 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.07.2015 (Änderung Zusammensetzung)	
Gültig bis		02.09.2019	

01 Demotussol, sirop
 Vifor Consumer Health SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 53954	Catégorie de remise: D	Index: 03.01.2.	21.03.2016
Composition	01	butamirati dihydrogenocitras 15 mg corresp. butamiratum 9.3 mg, aromatica, color.: E 150, conserv.: E 210, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		Toux	
Conditionnements	01	014	200 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (révocation d'emballage 400 ml)	
Valable jusqu'au		22.02.2017	

01 Dettol Med, Spray

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

Zul.-Nr.: 62037	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	21.03.2016
Zusammensetzung	01	benzalkonii chloridum 2 mg, propylenglycolum, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Zur antiseptischen Reinigung kleiner Wunden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.09.2021	

03 Diltiazem-Mepha 90 retard, Opticaps

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 50167	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	16.03.2016
Zusammensetzung	03	Kapsel: diltiazemi hydrochloridum 90 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	03	001 20 Kapsel(n) 002 100 Kapsel(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.10.2013 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		14.03.2019	

01 Disodium Pamidronate Bioren 30mg/10ml, soluzione per infusione**02 Disodium Pamidronate Bioren 60mg/10 ml, soluzione per infusione****03 Disodium Pamidronate Bioren 90mg/10 ml, soluzione per infusione**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 57283	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.99.0.	07.03.2016
Composizione	01	dinatrii pamidronas anhydricus 30 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	dinatrii pamidronas anhydricus 60 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	dinatrii pamidronas anhydricus 90 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Indicazione		Ipercalcemia indotta da tumori	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 22.11.2013 (proroga dell'omologazione)	
		Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		01.06.2021	

01 Dolocyl, Crème

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 46590	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	23.03.2016
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 50 mg, propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 219, excipiens ad unguentum pro 1.0 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001	100 g D
		002	150 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.07.2015 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 150 g Tube)	
Gültig bis		13.09.2017	

01 Doxorubicin Pharmedon, 10 mg, lyophilisat**02 Doxorubicin Pharmedon, 20 mg, lyophilisat****03 Doxorubicin Pharmedon, 50 mg, lyophilisat**

Ingenus Pharmaceuticals GmbH, 6900 Lugano

N° d'AMM: 52910	Categoria di dispensazione: A	Index: 07.16.1.	30.03.2016
Composizione	01	Praeparatio cryodesiccata: doxorubicini hydrochloridum 10 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: doxorubicini hydrochloridum 20 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: doxorubicini hydrochloridum 50 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
Indicazione		Citostatici	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 02.03.2016 (proroga dell'omologazione) Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		26.09.2021	

01 Dulcamara / Lysimachia, Salbe

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59780	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	17.03.2016
Zusammensetzung	01	solani dulcamarae flos recens ethanol. decoctum TM 150 mg, lysimachiae nummulariae herba recens ethanol. decoctum TM 150 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g, corresp. ethanolum 11 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.11.2011 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.11.2021	

01 Elgydium, Zahnpasta

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

Zul.-Nr.: 38660	Abgabekategorie: D	Index: 13.08.0.	09.03.2016
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 40 µg, laurilsulfas, arom.: saccharinum natricum et alia, conserv.: E 216, E 218, excipients ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		gegen dentale Plaque (bakterieller Zahnbelag)	
Packung/en	01	012	100 g D
		020	150 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.04.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.08.2021	

01 Exepta, homöopathische Tabletten

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 23476	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	18.03.2016
Zusammensetzung	01	acidum silicicum D12, arnica montana D6, carbo vegetabilis D12, echinacea D3, graphites D6, myristica sebifera D6, sulfuris iodidum D6 ana partes, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei entzündlichen Hautleiden	
Packung/en	01	010	20 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.12.2021	

01 Farlutal, orale Suspension

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 50442	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	04.03.2016
Zusammensetzung	01	medroxyprogesteroni acetatas 500 mg, saccharum 2.5 g, saccharinum natricum, aromatica, conserv.: E 214, E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Gestagenbehandlung bei bestimmten Karzinomen; Tumorkachexie	
Packung/en	01	039	30 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.11.2021	

01 Femicin Menopause One, capsules

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

N° d'AMM: 57767	Catégorie de remise: D	Index: 09.99.0.	18.03.2016
Composition	01	cimicifugae extractum ethanolicum siccum 6.5 mg, DER: 4.5-8.5:1, excipients pro capsula.	
Indication		En cas de troubles de la ménopause	
Conditionnements	01	001	30 capsule(s) D
		003	90 capsule(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation et suppression du conditionnement de 60 capsules)	
Valable jusqu'au		22.06.2021	

01 Fenivir, Crème

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

Zul.-Nr.: 53680	Abgabekategorie: B/D	Index: 10.09.3.	22.03.2016
Zusammensetzung	01	penciclovirum 10 mg, propylenglycolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes labialis	
Packung/en	01	062	5 g Tube B
		071	2 g Tube D
		072	2 g Tube mit Applikatoren D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.01.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.08.2021	

01 Fenivir, Crème teintée

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

Zul.-Nr.: 62647	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.3.	22.03.2016
Zusammensetzung	01	penciclovirum 10 mg, propylenglycolum, color.: E 172, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpès labial	
Packung/en	01	001	2 g Tube D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.01.2016 (Verzicht auf Packungsgrösse 5 g)	
Gültig bis		07.11.2017	

01 Fluimucil Grippe Day & Night, compresse effervescenti

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 57256	Categoria di dispensazione: C	Index: 01.01.2.	23.03.2016
Composizione	01	A) compressa per il giorno: acetylcysteinum 200 mg, paracetamolium 500 mg, pseudoephedrini hydrochloridum 40 mg, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso. B) compressa per la notte: paracetamolium 500 mg, chlorphenamini maleas 4 mg, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
Indicazione		Trattamento sintomatico delle malattie di raffreddore	
Confezione/i	01	001	imballaggio combinato : 12 compresse effervescenti Day e 4 Night C
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 27.06.2011 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		27.07.2021	

01 Flumucil tosse grassa, compresse linguali

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 55604	Categoria di dispensazione: D	Index: 03.02.0.	31.03.2016
Composizione	01	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	021	20 compressa/compresse D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 14.04.2011 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		07.08.2021	

01 Formica/Oxalis, Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60349	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	08.03.2016
Zusammensetzung	01	formica rufa et formica polyctena GI D4 0.1 g, oxalis acetosella e planta tota ferm D2 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.05.2011 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.05.2021	

01 Gabapentin Spirig HC 600 mg, Filmtabletten**02 Gabapentin Spirig HC 800 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57634	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	17.03.2016
Zusammensetzung	01	gabapentinum 600 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	gabapentinum 800 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	012	50 Tablette(n) B
		013	100 Tablette(n) B
	02	014	50 Tablette(n) B
		015	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.09.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.10.2021	

01 Gemzar 200 mg, Lyophilisat**02 Gemzar 1 g, Lyophilisat**

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

N° d'AMM: 53056	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	17.03.2016
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetat anhydricus, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 1 g ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetat anhydricus, pro vitro.	
Indication		Cytostaticum	
Conditionnements	01	016	1 flacon(s) A
	02	024	1 flacon(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 27.05.2011 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		23.01.2022	

01 Gencydo 1%, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel**02 Gencydo 3%, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel****03 Gencydo 5%, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 18346	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	31.03.2016
Zusammensetzung	01	limonis succus 8-12 mg, extractum aquosum 30 mg ex cydoniae fructus recens 9.7 mg, ad solutionem pro 1 ml.	
	02	limonis succus 24-36 mg, extractum aquosum 30 mg ex cydoniae fructus recens 9.7 mg, ad solutionem pro 1 ml.	
	03	limonis succus 40-60 mg, extractum aquosum 30 mg ex cydoniae fructus recens 9.7 mg, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Heuschnupfen	
Packung/en	01	088	8 Ampulle(n) B
	02	090	8 Ampulle(n) B
	03	092	8 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.08.2021	

01 Gencydo 1%, Nasenspray, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 55300	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	31.03.2016
Zusammensetzung	01	limonis succus 8-12 mg, extractum aquosum 30 mg ex cydoniae fructus recens 9.7 mg, ratio: 1:2.1, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		bei Heuschnupfen	
Packung/en	01	004	20 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.08.2021	

01 Glimepirid Sandoz 1, Tabletten
 02 Glimepirid Sandoz 2, Tabletten
 03 Glimepirid Sandoz 3, Tabletten
 04 Glimepirid Sandoz 4, Tabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57540	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	10.03.2016
Zusammensetzung	01	glimepiridum 1 mg, excipients pro compresso.	
	02	glimepiridum 2 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	03	glimepiridum 3 mg, excipients pro compresso.	
	04	glimepiridum 4 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
Anwendung		Orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 120 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 120 Tablette(n)	B
	03	005 30 Tablette(n)	B
		006 120 Tablette(n)	B
	04	007 30 Tablette(n)	B
		008 120 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.08.2021	

01 Glimeryl-Mepha 1 mg, Tabletten
 02 Glimeryl-Mepha 2 mg, Tabletten
 03 Glimeryl-Mepha 3 mg, Tabletten
 04 Glimeryl-Mepha 4 mg, Tabletten
 05 Glimeryl-Mepha 6 mg, Tabletten
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57611	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	10.03.2016
Zusammensetzung	01	glimepiridum 1 mg, excipients pro compresso.	
	02	glimepiridum 2 mg, color.: E 102, E 133, E 110, excipients pro compresso.	
	03	glimepiridum 3 mg, excipients pro compresso.	
	04	glimepiridum 4 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	05	glimepiridum 6 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Nicht Insulin-abhängiger Diabetes mellitus (Typ 2)	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 120 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 120 Tablette(n)	B
	03	005 30 Tablette(n)	B
		006 120 Tablette(n)	B
	04	007 30 Tablette(n)	B
		008 120 Tablette(n)	B
	05	009 30 Tablette(n)	B
		010 120 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.10.2021	

01 Gynoflor, Vaginaltabletten

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 47358	Abgabekategorie: B	Index: 09.03.0.	17.03.2016
Zusammensetzung	01	lactobacillus acidophilus cryodesiccatus 50 mg, corresp. 10 Mio U., estriolum 30 µg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vaginaltherapeutikum	
Packung/en	01	001	36 Tablette(n) Vaginaltabletten B
		019	6 Tablette(n) 1 Blister mit 6 Vaginaltabletten B
		027	2 x 6 Tablette(n) 2 Blister mit je 6 Vaginaltabletten B
Bemerkung		(Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 36 Vaginaltabletten)	
Gültig bis		31.12.2016	

03 Haemocomplettan P 1 g, Injektionspräparat**04 Haemocomplettan P 2 g, Injektionspräparat**

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 50203	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	07.03.2016
Zusammensetzung	03	Praeparatio cryodesiccata: fibrinogenum humanum 1 g corresp. proteina 1.3-1.9 g, albuminum humanum, arginini hydrochloridum, natrii chloridum, natrii citras anhydricus, pro praeparatione.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: fibrinogenum humanum 2 g corresp. proteina 2.6-3.8 g, albuminum humanum, arginini hydrochloridum, natrii chloridum, natrii citras anhydricus, pro praeparatione.	
Anwendung		primäre Fibrinogenmangelzustände erworbene Hypofibrinogenämie (schwere Leberparenchymschäden)	
Packung/en	03	018	1 x 1 g Flasche(n) 1 Flasche Lyophilisat 1g B
	04	026	1 x 2 g Flasche(n) 1 Flasche Lyophilisat 2g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2021	

01 Hirudo comp., Globuli velati

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60346	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	24.03.2016
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum e semine ferm D2 10 mg, hamamelis virginiana e cortice ferm D2 10 mg, hirudo medicinalis GI D5 10 mg, hydrargyrum metallicum D14 10 mg, paeonia officinalis e radice recentis ferm D2 10 mg, pulsatilla vulgaris e floribus ferm D2 10 mg, saccharum q.s, ad globulos pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.03.2011 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		23.03.2021	

01 Hirudo comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60345	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	29.03.2016
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum e semine ferm D3 0.1 g, hamamelis virginiana e cortice ferm D3 0.1 g, hirudo medicinalis Gl D7 0.1 g, mercurius vivus naturalis D14 0.1 g, paeonia officinalis e radice ferm D3 0.1 g, pulsatilla vulgaris e floribus ferm D3 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2011 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		14.04.2021	

01 Ignatia comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60360	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	24.03.2016
Zusammensetzung	01	bryophyllum ferm D2 0.1 g, lachesis mutus D11 0.1 g, strychnos ignatii ferm D3 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.01.2011 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		23.03.2021	

01 Imigran, Suppositorien

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53881	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	11.03.2016
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 25 mg, excipients pro supposito.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	025 6 Suppositorien	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.07.2011 (Verzicht auf Packungsgröße 2 Suppositorien)	
Gültig bis		27.12.2016	

01 Imurek, Lyophilisat

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 38047	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	29.03.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: azathioprinum 50 mg pro vitro.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	019 1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2021	

01 Inflammac Dolo 25, Kapseln

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57457	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.1.	10.03.2016
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 25 mg, color.: E 127, conserv.: E 200, excipients pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002	10 Kapsel(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassung).	
Gültig bis		20.07.2021	

01 Inlyta 1 mg, Filmtabletten**02 Inlyta 5 mg, Filmtabletten****03 Inlyta 3 mg, Filmtabletten****04 Inlyta 7 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62281	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	15.03.2016
Zusammensetzung	01	axitinibum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	axitinibum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	axitinibum 3 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	axitinibum 7 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Nierenzellkarzinom	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) A
		002	56 Tablette(n) A
	02	003	28 Tablette(n) A
		004	56 Tablette(n) A
	03	005	28 Tablette(n) A
	04	007	28 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.12.2013 (Verzicht Packungsgrößen; 3 mg 56 Filmtabletten (62281 006) und 7 mg 56 Filmtabletten (62281 008))	
Gültig bis		09.04.2017	

01 Insulin Lilly Huminsulin Basal KwikPen seringues pré-remplies, suspension injectable

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

N° d'AMM: 61550	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	23.03.2016
Composition	01	insulinum humanum ADNr isophanum 100 U.I., glycerolum, protamini sulfas, natrii phosphates, zincum, conserv.: metacresolum 1.6 mg, phenolum 650 µg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		Diabète sucré	
Conditionnements	01	001	5 x 3,0 ml seringues pré-remplies B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 16.08.2011 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		15.08.2021	

01 Isoptin retard 120, Filmtabletten

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 40783	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	02.03.2016
Zusammensetzung	01	verapamili hydrochloridum 120 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	B
		002 50 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2015 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		18.12.2018	

01 Itraconazol Helvepharm, Kapseln

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57493	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	02.03.2016
Zusammensetzung	01	itraconazolum 100 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001 15 Kapsel(n)	B
		002 30 Kapsel(n)	B
		004 4 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.08.2021	

01 Itraconazol Sandoz G, Kapseln

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 59319	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	16.03.2016
Zusammensetzung	01	itraconazolum 100 mg, color.: E 104, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Vulvovaginalcandidosis	
Packung/en	01	002 4 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.03.2016 (Änderung Präparatename, früher: Gosegyne G, Kapseln)	
Gültig bis		02.06.2019	

01 Kelosoft, Crème

Geistlich Pharma AG, Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen

Zul.-Nr.: 43770	Abgabekategorie: D	Index: 10.99.0.	10.03.2016
Zusammensetzung	01	hyoscyami maceratum oleosum 500 mg, adeps lanae hydroxylatus, collagena, macrogolum 400, aromatica, conserv.: E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei wulstigen Narben	
Packung/en	01	012 10 g	D
		020 25 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.07.2021	

01 Levetiracetam Helvepharm 250mg, Filmtabletten
02 Levetiracetam Helvepharm 500mg, Filmtabletten
03 Levetiracetam Helvepharm 1000mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 61516	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	17.03.2016
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 250 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	levetiracetamum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	levetiracetamum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
	02	002	20 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
		004	200 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
		007	200 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.08.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.08.2021	

02 Loceryl, Nagellack
 Galderma Schweiz AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 51281	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.4.	08.03.2016
Zusammensetzung	02	A) Nagellack: amorolfinum 50 mg ut amorolfini hydrochloridum, ethanolum anhydricum, excipients ad solutionem pro 1 ml. B) Tupfer: alcohol isopropylicus 70 %.	
Anwendung		Nagelmykosen	
Packung/en	02	039	5 ml Nagellack mit 30 Tupfer / 10 Spatel / 30 Feilen B
		040	2.5 ml Nagellack mit 30 Tupfer / 10 Spatel / 30 Feilen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.08.2021	

01 Loratadin Helvepharm, Tabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57415	Abgabekategorie: B/C	Index: 07.13.1.	03.03.2016
Zusammensetzung	01	loratadinum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihistaminicum	
Packung/en	01	002	10 Tablette(n) C
		004	20 Tablette(n) B
		006	30 Tablette(n) B
		008	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2021	

01 Lucentis, Injektionslösung zur intravitrealen Injektion in Durchstechflasche

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57664	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	11.03.2016
Zusammensetzung	01	ranibizumabum 10 mg, trehalosum dihydricum, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		exsudative altersbezogene Makuladegeneration, Visusverlust durch diabetisches Makulaödem, durch Makulaödem infolge eines retinalen Venenverschlusses und durch choroidale Neovaskularisation infolge pathologischer Myopie	
Packung/en	01	002	0,23 ml Durchstechflasche(n) mit Filternadel, Spritze und Injektionsnadel B
		003	0,23 ml Durchstechflasche(n) B
		004	0,23 ml Durchstechflasche(n) Durchstechflasche inkl. 1 Filternadel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.08.2021	

01 Madinette, Filmtabletten

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61334	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	24.03.2016
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 0.03 mg, chlormadinoni acetat 2 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	1 x 21 Tablette(n) B
		002	3 x 21 Tablette(n) B
		003	6 x 21 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.09.2021	

01 Magnesium-Diasporal 300 pro zuckerfrei, Granulat

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 61882	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.1.	23.03.2016
Zusammensetzung	01	magnesium 301 mg ut magnesii citras anhydricus, aromatica, antiox.: E 320, excipiens ad granulatum pro charta 4.74 g.	
Anwendung		Magnesium-Präparat	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.03.2014 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		22.09.2021	

01 Magnesium-Diasporal 300 zuckerfrei, Granulat

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 61881	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.1.	23.03.2016
Zusammensetzung	01	magnesium 301 mg ut magnesii citras anhydricus, aromatica, excipiens ad granulatum pro charta 4.74 g.	
Anwendung		Magnesium-Präparat	
Packung/en	01	001	20 Sachtet(s) B
		002	50 Sachtet(s) B
		004	15 x 20 Sachtet(s) Klinikpackung B
		005	100 Sachtet(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.12.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.09.2021	

01 Malarone, Filmtabletten**02 Malarone Junior, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 54150	Abgabekategorie: A	Index: 08.04.1.	18.03.2016
Zusammensetzung	01	atovaquonum 250 mg, proguanili hydrochloridum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atovaquonum 62.5 mg, proguanili hydrochloridum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Malaria	
Packung/en	01	016	12 Tablette(n) A
	02	001	12 Tablette(n) A
		032	36 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: Malarone Junior, 12 Filmtabletten)	
Gültig bis		16.01.2017	

01 Melix, compresse

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: 44714	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.06.2.	03.03.2016
Composizione	01	glibenclamidum 5 mg, excipiens pro compresso.	
Indicazione		antidiabetico orale	
Confezione/i	01	019	30 compressa/compresse B
		027	100 compressa/compresse B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 24.10.2011 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		28.11.2021	

01 Metaheptachol, homöopathische Tropfen

metapharmaka GmbH, Hellgasse 40, 6460 Altdorf

Zul.-Nr.: 51190	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	31.03.2016
Zusammensetzung	01	berberis vulgaris D2 100 mg, chelidonium majus D2 100 mg, lophophytum leandri D6 30 mg, quassia amara D2 100 mg, silybum marianum TM 10 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 34 % V/V.	
Anwendung		Bei Beschwerden im Leber-Galle-Bereich	
Packung/en	01	017	50 ml D
		025	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.07.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2021	

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

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65234	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	02.03.2016
Zusammensetzung	01	metamizolum natricum 500 mg, saccharinum natricum, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 gutta.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	20 ml B
		002	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.09.2015 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 100 ml)	
Gültig bis		15.09.2020	

01 Methotrexat Pfizer, Tabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 28541	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	01.03.2016
Zusammensetzung	01	methotrexatum 2.5 mg ut methotrexatum natricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.09.2021	

01 Mirtazapin Actavis 15 mg, Filmtabletten**02 Mirtazapin Actavis 30 mg, Filmtabletten****03 Mirtazapin Actavis 45 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 61460	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	03.03.2016
Zusammensetzung	01	mirtazapinum 15 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	mirtazapinum 30 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	mirtazapinum 45 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	02	001	10 Tablette(n) Blister B
		002	30 Tablette(n) Blister B
		003	100 Tablette(n) Blister B
		005	30 Tablette(n) Kunststoffflaschen B
		006	100 Tablette(n) Kunststoffflaschen B
	03	007	30 Tablette(n) Blister B
		008	100 Tablette(n) Blister B
		009	30 Tablette(n) Kunststoffflaschen B
		010	100 Tablette(n) Kunststoffflaschen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
		61460 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.09.2021	

01 Mirtazapin Helvepharm 15 mg, Filmtabletten
02 Mirtazapin Helvepharm 30 mg, Filmtabletten
03 Mirtazapin Helvepharm 45 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 61508	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	03.03.2016
Zusammensetzung	01	mirtazapinum 15 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	mirtazapinum 30 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	mirtazapinum 45 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	02	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	03	004	30 Tablette(n) B
		005	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.08.2011 (Verlängerung der Zulassung) 61508 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.08.2021	

01 Mirtazapin Sandoz 15, Filmtabletten
02 Mirtazapin Sandoz 30, Filmtabletten
03 Mirtazapin Sandoz 45, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62388	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	10.03.2016
Zusammensetzung	01	mirtazapinum 15 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	mirtazapinum 30 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	mirtazapinum 45 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	02	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	03	004	30 Tablette(n) B
		005	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung) 62388 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.10.2021	

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61435	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	03.03.2016
Zusammensetzung	03	mirtazapinum 15 mg, arom.: aspartamum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
	04	mirtazapinum 30 mg, arom.: aspartamum, vanillinum et alia, excipiens 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 09.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.09.2021	

01 Mirtazapin Sandoz 15, Schmelztabletten**02 Mirtazapin Sandoz 30, Schmelztabletten****03 Mirtazapin Sandoz 45, Schmelztabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62389	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	10.03.2016
Zusammensetzung	01	mirtazapinum 15 mg, aromatica, aspartamum, color.: E 110, excipiens pro compresso.	
	02	mirtazapinum 30 mg, aromatica, aspartamum, color.: E 110, excipiens pro compresso.	
	03	mirtazapinum 45 mg, aromatica, aspartamum, color.: E 110, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	006 6 Tablette(n)	B
		007 30 Tablette(n)	B
		008 96 Tablette(n)	B
	02	009 30 Tablette(n)	B
		010 96 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.05.2014 (Verlängerung der Zulassung) 62389 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.10.2021	

01 Naabak, collyre

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

Zul.-Nr.: 56998	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.2.	29.03.2016
Zusammensetzung	01	natrii N-acetyl-aspartylglutamas 49 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		(Kérato) conjonctivite allergique	
Packung/en	01	001 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.07.2021	

01 Neupogen Amgen 30, Injektionslösung
02 Neupogen Amgen 48, Injektionslösung
06 Neupogen Amgen 30, Fertigspritzen
07 Neupogen Amgen 48, Fertigspritzen
 Amgen Switzerland AG, Dammstrasse 21, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 51035	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	17.03.2016
Zusammensetzung	01	filgrastimum ADNr 30 Mio. U., natrii acetat trihydricus, polysorbatum 80 ut sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	filgrastimum ADNr 48 Mio. U., natrii acetat trihydricus, sorbitolum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.6 ml.	
	06	filgrastimum ADNr 30 Mio. U., natrii acetat trihydricus, polysorbatum 80, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	07	filgrastimum ADNr 48 Mio. U., natrii acetat trihydricus, polysorbatum 80, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Neutropenie	
Packung/en	01	143 5 x 1 ml Durchstechflasche(n)	A
	06	178 1 x 0.5 ml Spritze(n)	A
		186 5 x 0.5 ml Spritze(n)	A
	07	194 1 x 0.5 ml Spritze(n)	A
		208 5 x 0.5 ml Spritze(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.04.2014 (Verlängerung der Zulassung) 51035 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		05.09.2021	

01 Nicorette Microtab Original-Aroma, Sublingualtabletten

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 55372	Abgabekategorie: D	Index: 15.02.0.	24.03.2016
Zusammensetzung	01	nicotinum 2 mg ut nicotini beta-cyclodextrinum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	013 100 Tablette(n) (10 x 10)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.10.2021	

01 Nifedipin Sandoz CR 40, Matrixtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54006	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	15.03.2016
Zusammensetzung	01	nifedipinum 40 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	071 30 Tablette(n)	B
		101 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.12.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2021	

01 Nifedipin-Mepha 40 retard, Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 53753	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	16.03.2016
Zusammensetzung	01	nifedipinum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	036	30 Tablette(n) B
		037	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.06.2021	

01 Octaplex 500, Pulver und Lösung zur Herstellung einer Injektionslösung**02 Octaplex 1000, Pulver und Lösung zur Herstellung einer Injektionslösung**

Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: 57918	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	08.03.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: factor II coagulationis humanus 280 - 760 U.I., factor VII coagulationis humanus 180 - 480 U.I., factor IX coagulationis humanus 500 U.I., factor X coagulationis humanus 360 - 600 U.I., proteinum humanum C 260 - 620 U.I., proteinum humanum S 240 - 640 U.I., heparinum, natrii citras dihydricus pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 20 ml pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: factor II coagulationis humanus 560 - 1520 U.I., factor VII coagulationis humanus 360 - 960 U.I., factor IX coagulationis humanus 1000 U.I., factor X coagulationis humanus 720 - 1200 U.I., proteinum humanum C 520 - 1240 U.I., proteinum humanum S 480 - 1280 U.I., heparinum, natrii citras dihydricus pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia pro vitro.	
Anwendung		Gerinnungsstörungen infolge Verminderung der Faktoren II, VII, IX und X	
Packung/en	01	002	1 Set 1 Flasche Trockensubstanz und 1 Flasche Lösungsmittel B
	02	003	1 Set 1 Flasche Trockensubstanz und 1 Flasche Lösungsmittel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.02.2015 (Zulassung der neuen Dosisstärke 1000 IE)	
Gültig bis		15.08.2016	

01 Omidalin, homöopathische Wundtinktur
 Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 20844	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	31.03.2016
Zusammensetzung	01	calendula officinalis TM 0.125 ml, echinacea angustifolia TM 0.125 ml, ledum palustre TM 0.15 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 30 % V/V.	
Anwendung		Zur Wundbehandlung	
Packung/en	01	019	20 ml D
		027	50 ml D
		035	250 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.11.2021	

01 Pectus Bronchialpastillen
 Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 54887	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	24.03.2016
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 3.05 mg, eucalypti aetheroleum 1.4 mg, levomentholum 3.85 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 1.4 mg, DER: 3-6:1, glycerolum 60 mg, liquiritiae succus 129.63 mg, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	027	40 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.12.2021	

01 Pegasys 135 mcg/0,5 ml, Fertigpen
02 Pegasys 180 mcg/0,5 ml, Fertigpen
 Roche Pharma (Schweiz) AG, Schöneggstrasse 2, 4153 Reinach BL

Zul.-Nr.: 62128	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	10.03.2016
Zusammensetzung	01	peginterferonum alfa-2a 135 µg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80, natrii acetat trihydricus aut conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	peginterferonum alfa-2a 180 µg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Chronische Hepatitis B, chronische Hepatitis C	
Packung/en	02	003	4 x 0,5 ml Fertigpen A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2016 (Verlängerung der Zulassung) 62128 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		30.10.2021	

03 Pegasys 135 mcg/0,5 ml, Fertigspritzen**04 Pegasys 180 mcg/0,5 ml, Fertigspritzen**

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

Zul.-Nr.: 55585	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	10.03.2016
Zusammensetzung	03	peginterferonum alfa-2a 135 µg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	04	peginterferonum alfa-2a 180 µg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Chronische Hepatitis B; chronische Hepatitis C	
Packung/en	03	012	4 x 0.5 ml Fertigspritzen A
	04	016	4 x 0.5 ml Fertigspritzen A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.10.2011 (Verlängerung der Zulassung) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		17.12.2021	

01 Pegasys 135 mcg/ml, Injektionslösung in der Durchstechflasche**02 Pegasys 180 mcg/ml, Injektionslösung in der Durchstechflasche**

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

Zul.-Nr.: 62471	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	10.03.2016
Zusammensetzung	01	peginterferonum alfa-2a 135 µg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	peginterferonum alfa-2a 180 µg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Chronische Hepatitis B, chronische Hepatitis C	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.10.2011 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		30.10.2021	

01 Pertudoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 17497	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	18.03.2016
Zusammensetzung	01	atropa belladonna D3 100 mg, cephaelis ipecacuanha D3 100 mg, cinchona pubescens D3 100 mg, dactylopius coccus D3 100 mg, drosera D1 50 mg, mephitis putorius D5 100 mg, veratrum album D3 100 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 47 % V/V.	
Anwendung		Zur Behandlung von Reiz- und Krampfhusten	
Packung/en	01	057	30 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.07.2021	

02 Premavid, compresse filmate

Ginsana SA, Via Mulini, 6934 Bioggio

N° d'AMM: 56321	Categoria di dispensazione: C	Index: 07.02.51	10.03.2016
Composizione	02	vitamina: betacarotenum 2 mg, cholecalciferolum 200 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 22.35 mg corresp. int-rac-alfa-tocopherolum 15 mg, thiamini nitras 1.4 mg, riboflavinum 1.4 mg, pyridoxini hydrochloridum 1.9 mg, cyanocobalaminum 2.6 µg, nicotinamidum 18 mg, acidum folicum 0.6 mg, biotinum 30 µg, acidum ascorbicum 85 mg, mineralia: calcium 150 mg, magnesium 53 mg, ferrum 27 mg, zincum 11 mg, cuprum 1 mg, iodum 0.2 mg, selenium 60 µg, molybdenum 50 µg, chromium 30 µg, antiox.: E 301, excipiens pro compresso obducto.	
Indicazione		Preparazione a base di vitamine e sali minerali per la gravidanza	
Confezione/i	02	015	30 compressa/compresse C
		016	60 compressa/compresse C
		017	90 compressa/compresse C
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 07.12.2012 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		13.07.2021	

01 Pretuval Grippe & Erkältung C, Brausetabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 48340	Abgabekategorie: C	Index: 01.01.2.	02.03.2016
Zusammensetzung	01	paracetamolum 300 mg, pseudoephedrini hydrochloridum 30 mg, dextromethorphanum hydrobromidum 20 mg corresp. dextromethorphanum 14.66 mg, acidum ascorbicum 250 mg ut calcii ascorbas, arom.: aspartamum et alia, color.: E 150, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Erkältungskrankheiten mit Husten, Fieber und Schmerzen	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) C
		002	20 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.12.2011 (Änderung Präparatename, früher: Pretuval C, Brausetabletten)	
Gültig bis		18.03.2017	

01 Pretuval Grippe & Erkältung, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 49182	Abgabekategorie: C	Index: 01.01.2.	02.03.2016
Zusammensetzung	01	paracetamolium 300 mg, pseudoephedrini hydrochloridum 30 mg, dextromethorphanum hydrobromidum 20 mg corresp. dextromethorphanum 14.66 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Erkältungskrankheiten mit Husten, Fieber und Schmerzen	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.12.2011 (Änderung Präparatename, früher: Pretuval, Filmtabletten)	
Gültig bis		18.03.2017	

01 Primovist 0.25 mmol/ml, Injektionslösung

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 56936	Abgabekategorie: B	Index: 14.02.0.	08.03.2016
Zusammensetzung	01	dinatrii gadoxetas 181.43 mg, calcii trinatrii caloxetas, trometamolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Magnetresonanztomographie der Leber	
Packung/en	01	002	1 Spritze(n) 10 ml, Plastik B
		021	1 Spritze(n) 10 ml, Glas B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.05.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: Plastikspritze)	
Gültig bis		09.12.2019	

01 Prunus spinosa cum Ferro D6, Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60332	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	24.03.2016
Zusammensetzung	01	dilutio 1 ml ex prunus spinosa e floribus et summitatibus ferm cum ferro D6 1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.01.2011 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen (nur bei Einzelmittel).	
Gültig bis		23.03.2021	

01 Rasilamlo HCT 150/5/12.5 mg, Filmtabletten
 02 Rasilamlo HCT 300/5/12.5 mg, Filmtabletten
 03 Rasilamlo HCT 300/10/12.5 mg, Filmtabletten
 04 Rasilamlo HCT300/5/25 mg, Filmtabletten
 05 Rasilamlo HCT 300/10/25 mg, Filmtabletten
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61678	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	21.03.2016
Zusammensetzung	01	aliskirenum 150 mg ut aliskireni hemifumaras, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	aliskirenum 300 mg ut aliskireni hemifumaras, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	aliskirenum 300 mg ut aliskireni hemifumaras, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	aliskirenum 300 mg ut aliskireni hemifumaras, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	aliskirenum 300 mg ut aliskireni hemifumaras, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
	04	007	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
	05	009	28 Tablette(n) B
		010	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.07.2021	

01 Rasilamlo 150 mg/5 mg, Filmtabletten
02 Rasilamlo 150 mg/10 mg, Filmtabletten
03 Rasilamlo 300 mg/5 mg, Filmtabletten
04 Rasilamlo 300 mg/10 mg, Filmtabletten
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61454	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	17.03.2016
Zusammensetzung	01	aliskirenum 150 mg ut aliskireni hemifumaras, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
	02	aliskirenum 150 mg ut aliskireni hemifumaras, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
	03	aliskirenum 300 mg ut aliskireni hemifumaras, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
	04	aliskirenum 300 mg ut aliskireni hemifumaras, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung	Hypertonie		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.02.2016 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	04.07.2021		

01 Regenaplex Nr. 24c, homöopathische Tropfen
 Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilten

Zul.-Nr.: 36596	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	11.03.2016
Zusammensetzung	01	acidum silicicum D20, aesculus hippocastanum D12, arnica montana D6, arsenii triiodidum D20, aspidosperma quebracho-blanco D2, aurum metallicum D20, graphites D12, kalii iodidum D8, lobaria pulmonaria D4, strychnos nux-vomica D20 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung	Bei Asthma		
Packung/en	01	015	15 ml C
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	19.07.2021		

01 Rical, Kapseln
 Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 54552	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.0.	22.03.2016
Zusammensetzung	01	ricini oleum raffinatum 960 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung	bei gelegentlicher Verstopfung		
Packung/en	01	025	50 Kapsel(n) D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	26.06.2021		

01 Ricola Kräutertee Instant, Granulat

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: 35495	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	15.03.2016
Zusammensetzung	01	specierum pectoralium extractum 32.2 mg, saccharum 516 mg, glucosum 419.3 mg, E 150 (einfaches Zuckercouleur), aromatica, ad granulatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit	
Packung/en	01	001	200 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.07.2011 (Änderung Wirkstoffzusammensetzung: Pfefferminzöl neu als Hilfsstoff (Aromatica) deklariert)	
Gültig bis		05.09.2016	

01 Ringer-Lactat "Bichsel" ohne Glucose, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 50461	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	31.03.2016
Zusammensetzung	01	natrium 131 mmol, kalium 4 mmol, calcium 1.5 mmol, chloridum 110 mmol, dl-lactas 28 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Flüssigkeitsersatz	
Packung/en	01	017	500 ml Beutel PVC B
		025	1000 ml Beutel PVC B
		033	2000 ml Beutel PVC B
		041	3000 ml Beutel PVC B
		068	5000 ml Beutel PVC B
		076	500 ml Flasche(n) Polypropylen B
		084	1000 ml Flasche(n) Polypropylen B
		092	100 ml Flasche(n) Polypropylen B
		106	250 ml Flasche(n) Polypropylen B
		107	500 ml Beutel Cryovac B
		108	1000 ml Beutel Cryovac B
		109	2000 ml Beutel Cryovac B
		110	3000 ml Beutel Cryovac B
		111	5000 ml Beutel Cryovac B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.04.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.08.2021	

01 Ringer-Lactat Bichsel mit Glucose 1 %, Infusionslösung

02 Ringer-Lactat Bichsel mit Glucose 2 %, Infusionslösung

03 Ringer-Lactat Bichsel mit Glucose 5 %, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 50460	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.3.	31.03.2016
Zusammensetzung	01	natrium 131 mmol, kalium 4 mmol, calcium 1.5 mmol, chloridum 110 mmol, dl-lactas 28 mmol, glucosum anhydricum 10 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	natrium 130 mmol, kalium 4 mmol, calcium 1.5 mmol, chloridum 109 mmol, dl-lactas 28 mmol, glucosum anhydricum 20 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	03	natrium 130 mmol, kalium 4 mmol, calcium 1.5 mmol, chloridum 109 mmol, dl-lactas 28 mmol, glucosum anhydricum 50 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Flüssigkeits-Ersatz	
Packung/en	01	010	500 ml Beutel PVC B
		029	1000 ml Beutel PVC B
		037	2000 ml Beutel PVC B
		045	3000 ml Beutel PVC B
		053	5000 ml Beutel PVC B
		061	500 ml Flasche(n) Polypropylen B
		088	1000 ml Flasche(n) Polypropylen B
		097	500 ml Beutel Cryovac B
		098	1000 ml Beutel Cryovac B
		099	2000 ml Beutel Cryovac B
		100	3000 ml Beutel Cryovac B
		101	250 ml Beutel Cryovac B
	02	089	500 ml Flasche(n) Polypropylen B
		090	1000 ml Flasche(n) Polypropylen B
		091	500 ml Beutel Cryovac B
		092	1000 ml Beutel Cryovac B
	03	093	500 ml Flasche(n) Polypropylen B
		094	1000 ml Flasche(n) Polypropylen B
		095	500 ml Beutel Cryovac B
		096	1000 ml Beutel Cryovac B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.04.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.08.2021	

01 Ringerfundin B. Braun, Infusionslösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 57434	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	30.03.2016
Zusammensetzung	01	natrium 145 mmol, kalium 4 mmol, magnesium 1 mmol, calcium 2.5 mmol, chloridum 127 mmol, acetat 24 mmol, l-malax 5 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Flüssigkeitssubstitution	
Packung/en	01	001	10 x 500 ml Ecoflac plus B
		003	20 x 500 ml Ecobag B
		007	10 x 1000 ml Ecoflac plus B
		011	10 x 1000 ml Ecobag B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.11.2015 (Widerruf der Packungsgrößen 10 x 250 ml Ecoflac und 20 x 250 ml Ecobag)	
Gültig bis		05.04.2021	

01 Rosalox, Crème

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 48092	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	15.03.2016
Zusammensetzung	01	metronidazolium 10 mg, aromatica, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Rosacea	
Packung/en	01	012	40 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.09.2021	

01 Rotarix liquid, orale Suspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 60150	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	03.03.2016
Zusammensetzung	01	Vaccinum attenuatum: rotavirus humanum (Stamm: RIX4414) min 1 Mio U., aqua q.s. ad suspensionem pro 1.5 ml.	
Anwendung		Aktive Immunisierung ab der vollendeten 6. Lebenswoche zur Vorbeugung von Gastroenteritiden durch Rotaviren der Serotypen G1 und nicht-G1 wie G2, G3, G4 und G9	
Packung/en	01	001	1.5 ml Suspension für die orale Anwendung, in Glasapplikator B
		002	1.5 ml Suspension für die orale Anwendung, in Tube B
		003	10 x 1.5 ml Suspension für die orale Anwendung, in Tuben B
		004	1.5 ml Suspension für die orale Anwendung, in Tube B
		005	10 x 1.5 ml Suspension für die orale Anwendung, in Tuben B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.11.2013 (Änderung Primärverpackung: Tube mit Dorn zum Öffnen)	
Gültig bis		13.05.2019	

01 Salbisan Halspastillen, zuckerfrei

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

Zul.-Nr.: 54883	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	24.03.2016
Zusammensetzung	01	glycerolum 15.25 mg, levomentholum 3.25 mg, amyli hydrolysati sirupus hydrogenatus 1785.75 mg, aspartamum, acesulfamum kalicum, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	024	50 g E
		025	220 g E
		026	110 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2013 (Neuer Hilfsstoff : Exberry Grün)	
Gültig bis		29.10.2018	

04 Sandostatin LAR 10 mg Fertigspritzen, Injektionspräparat**05 Sandostatin LAR 20 mg Fertigspritzen, Injektionspräparat****06 Sandostatin LAR 30 mg Fertigspritzen, Injektionspräparat**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 53161	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	23.03.2016
Zusammensetzung	04	Praeparatio sicca: octreotidum 10 mg ut octreotidi acetat, copoly(dl-lactidum-glycolidum), mannitolium, pro vitro. Solvens: carmellosum natricum, mannitolium, poloxamerum 188, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.0 ml.	
	05	Praeparatio sicca: octreotidum 20 mg ut octreotidi acetat, copoly(dl-lactidum-glycolidum), mannitolium, pro vitro. Solvens: carmellosum natricum, mannitolium, poloxamerum 188, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.0 ml.	
	06	Praeparatio sicca: octreotidum 30 mg ut octreotidi acetat, copoly(dl-lactidum-glycolidum), mannitolium, pro vitro. Solvens: carmellosum natricum, mannitolium, poloxamerum 188, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.0 ml.	
Anwendung		Somatostatin-Analagon	
Packung/en	04	001	1 x 10 mg Durchstechflasche(n) 1 Injektionsset, 1 Stechampulle + 1 Fertigspritze 2 ml A
	05	002	1 x 20 mg Durchstechflasche(n) 1 Injektionsset, 1 Stechampulle + 1 Fertigspritze 2 ml A
	06	003	1 x 30 mg Durchstechflasche(n) 1 Injektionsset, 1 Stechampulle + 1 Fertigspritze 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.09.2014 (Widerruf der Dosisstärke 01, 02, 03)	
Gültig bis		01.11.2019	

01 Sifrol 0,125 mg, Tabletten**02 Sifrol 0,25 mg, Tabletten****03 Sifrol 1,0 mg, Tabletten****05 Sifrol 1,5 mg, Tabletten****06 Sifrol 0,5 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 54277	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	10.03.2016
Zusammensetzung	01	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg corresp. pramipexolum 0.088 mg, excipients pro compresso.	
	02	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg corresp. pramipexolum 0.18 mg, excipients pro compresso.	
	03	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1.0 mg corresp. pramipexolum 0.7 mg, excipients pro compresso.	
	05	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1.5 mg corresp. pramipexolum 1.1 mg, excipients pro compresso.	
	06	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.5 mg corresp. pramipexolum 0.35 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson, symptomatische Behandlung des idiopathischen Restless Legs Syndroms (RLS)	
Packung/en	01	016	30 Tablette(n) B
	02	032	30 Tablette(n) B
		040	100 Tablette(n) B
	03	067	100 Tablette(n) B
	06	121	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung) 54277 05 Dosistärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.12.2021	

03 Sinupret, Dragées**04 Sinupret forte, Dragées**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 53159	Abgabekategorie: C	Index: 12.99.0.	21.03.2016
Zusammensetzung	03	rumicis crispae herba 18 mg, verbenae herba 18 mg, gentianae radix 6 mg, sambuci flos 18 mg, primulae flos 18 mg, color.: E 141ii, E 132, excipients pro compresso obducto.	
	04	rumicis crispae herba 36.000 mg, verbenae herba 36.000 mg, gentianae radix 12.000 mg, sambuci flos 36.000 mg, primulae flos 36.000 mg, color.: E 141ii, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Entzündungen der Nasennebenhöhlen und Atemwege	
Packung/en	03	001	50 Dragée(s) C
	04	002	20 Dragée(s) C
		003	50 Dragée(s) C
		004	100 Dragée(s) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.04.2013 (Änderung Farbstoff: neu Chlorophyllin; Präzisierung Wirkstoff: Rumex crispus)	
Gültig bis		14.10.2018	

01 Sleepium, sirop homéopathique

Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26

N° d'AMM: 57286	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	11.03.2016
Composition	01	coffea arabica C7, cypridium calceolus var. pubescens C7, datura stramonium C7, ipomoea purga C7 ana partes 66 mg, saccharum 4.28 g, conserv.: E 202, E 219, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Troubles légers du sommeil	
Remarque		(prolongation de l'autorisation) Remplace l'attestation d'autorisation du 12.11.2015 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		06.03.2021	

01 Sportium Uno Spray, Emulsion

Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57695	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	08.03.2016
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 400 U.I., conserv.: phenoxyethanolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Stumpfe Verletzungen, oberflächliche Venenentzündungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.08.2021	

01 Symfona 60mg, capsules**02 Symfona 120mg, capsules**

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

N° d'AMM: 52408	Catégorie de remise: B	Index: 02.97.0.	15.03.2016
Composition	01	ginkgo bilobae extractum aceticum siccum 60 mg corresp. flavoglycosida ginkgo 15 mg et terpenlactona ginkgo 3.6 mg, DER: 50:1, excipients pro capsula.	
	02	ginkgo bilobae extractum aceticum siccum 120 mg corresp. flavoglycosida ginkgo 30 mg et terpenlactona ginkgo 7.2 mg, DER: 50:1, excipients pro capsula.	
Indication		En cas de troubles dus à l'artériosclérose	
Conditionnements	01	001	50 capsule(s) B
		002	100 capsule(s) B
	02	003	50 capsule(s) B
		004	30 capsule(s) B
		005	60 capsule(s) B
		006	120 capsule(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 23.05.2012 (modification du nom de la préparation, anciennement: Symfona - Symfona forte capsules)	
Valable jusqu'au		13.11.2017	

01 TachoSil, Schwamm

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 670	Abgabekategorie: B	Index: 06.99.0.	17.03.2016
Zusammensetzung	01	collagenum ex equum, fibrinogenum humanum 5.5 mg, thrombinum humanum 2 U.I., riboflavinum 18.2 µg, albuminum humanum, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, L-arginini hydrochloridum, pro praeparatione.	
Anwendung		unterstützende Behandlung in der Chirurgie zur Verbesserung der Hämostase, wenn Standardtechniken insuffizient sind, die Wirksamkeit wurde nur in der Leberchirurgie belegt	
Packung/en	01	001	1 Tüchlein 1 Wundauflage zu 3,0 cm x 2,5 cm B
		002	5 Tüchlein 5 Wundauflagen zu je 3,0 cm x 2,5 cm B
		003	1 Tüchlein 1 vorgerollte Versiegelungsmatrix zu 4,8 cm x 4,8 cm B
		011	2 Tüchlein 2 Wundauflagen zu je 4,8 cm x 4,8 cm B
		021	1 Tüchlein 1 Wundauflage zu 9,5 cm x 4,8 cm B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.06.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: mit vorgerollter Versiegelungsmatrix)	
Gültig bis		24.09.2019	

01 Tramadol Helvepharm, Kapseln

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 52900	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	23.03.2016
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 50 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Kapsel(n) A
		002	20 Kapsel(n) A
		003	60 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.05.2012 (Änderung Zusammensetzung)	
Gültig bis		19.09.2017	

01 Tramadol Helvepharm, Tropfen zum Einnehmen

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 52901	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	23.03.2016
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 100 mg, arom.: menthae piperitae aetheroleum, conserv.: E 202, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 40 gutta, corresp. ethanolum 19 % V/V.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	1 x 10 ml A
		002	3 x 10 ml A
		003	12 x 10 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.05.2012 (Änderung Zusammensetzung)	
Gültig bis		19.09.2017	

01 Tramadol-Mepha retard 50 mg, Depotabs
 02 Tramadol-Mepha retard 100 mg, Depotabs
 03 Tramadol-Mepha retard 150 mg, Depotabs
 04 Tramadol-Mepha retard 200 mg, Depotabs
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57774	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	10.03.2016
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	tramadoli hydrochloridum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	tramadoli hydrochloridum 150 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
	04	tramadoli hydrochloridum 200 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	A
		003 30 Tablette(n)	A
		005 50 Tablette(n)	A
	02	007 10 Tablette(n)	A
		009 30 Tablette(n)	A
		011 50 Tablette(n)	A
	03	013 10 Tablette(n)	A
		015 30 Tablette(n)	A
		017 50 Tablette(n)	A
	04	019 10 Tablette(n)	A
		021 30 Tablette(n)	A
		023 50 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.10.2021	

01 Traumacut 200, comprimés pelliculés
 02 Traumacut 400, comprimés pelliculés
 03 Traumacut 600, comprimés pelliculés
 Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 47834	Catégorie de remise: B	Index: 07.10.1.	11.03.2016
Composition	01	ibuprofenum 200 mg, color.: E 127, excipients pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg, color.: E 127, excipients pro compresso obducto.	
	03	ibuprofenum 600 mg, color.: E 127, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Anti-inflammatoire	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 18.11.2010 (prolongation de l'autorisation). Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		25.04.2021	

01 Traumalix, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 53911	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.4.	09.03.2016
Zusammensetzung	01	etofenamatum 100 mg, macrogolum 400, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	048	40 g C
		056	100 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.08.2021	

01 Trileptal 150 mg, teilbare Filmtabletten**02 Trileptal 300 mg, teilbare Filmtabletten****03 Trileptal 600 mg, teilbare Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55120	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	17.03.2016
Zusammensetzung	01	oxcarbazepinum 150 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	oxcarbazepinum 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	oxcarbazepinum 600 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) B
	02	005	50 Tablette(n) B
	03	009	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.10.2021	

01 Valsartan Helvepharm 80mg, Filmtabletten**03 Valsartan-Helvepharm 40mg, Filmtabletten****04 Valsartan Helvepharm 160mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 61491	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	10.03.2016
Zusammensetzung	01	valsartanum 80 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	valsartanum 40 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	valsartanum 160 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertensivum, Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
	04	006	28 Tablette(n) B
		007	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.08.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.07.2021	

01 Valviska Nerventee, geschnittene Drogen

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 54037	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.2.	11.03.2016
Zusammensetzung	01	melissae folium 43.5 %, menthae piperitae folium 26 %, valerianae radix 10.5 %, foeniculi fructus 3 %, liquiritiae radix 6 %, aurantii dulcis flavedo 4 %, sambuci fructus 5 %, paeoniae flos 2 %.	
Anwendung		Bei Nervosität	
Packung/en	01	015	20 x 1,8 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2021	

01 Vascord HCT 20/5/12.5mg, Filmtabletten**02 Vascord HCT 40/5/12.5mg, Filmtabletten****03 Vascord HCT 40/10/12.5mg, Filmtabletten****04 Vascord HCT 40/5/25mg, Filmtabletten****05 Vascord HCT 40/10/25mg, Filmtabletten**

A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 62309	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	17.03.2016
Zusammensetzung	01	olmesartani medoxomilum 20 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	olmesartani medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	olmesartani medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	olmesartani medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	olmesartani medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
	04	007	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
	05	009	28 Tablette(n) B
		010	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.08.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.08.2021	

01 Vifenac 25, comprimés filmés

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

N° d'AMM: 57458	Catégorie de remise: C	Index: 07.10.1.	10.03.2016
Composition	01	diclofenacum kalicum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	001	10 comprimé(s) C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation).	
Valable jusqu'au		27.04.2021	

01 Viscum Mali praeparatum 3%, Dilutio aquosa

Iscador AG, Kirschweg 9, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59767	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	24.03.2016
Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum fermentatum 150 mg ex viscum album (mali) recens, ratio: 1:5, aqua q.s. ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentrationen. ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Korrektur Deklaration).	
Gültig bis		02.06.2020	

01 Viscum Quercus praeparatum 3%, Dilutio aquosa

Iscador AG, Kirschweg 9, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59770	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	24.03.2016
Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum fermentatum 150 mg ex viscum album (quercus) recens, ratio: 1:5, aqua q.s. ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Korrektur Deklaration). Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentrationen.	
Gültig bis		02.06.2020	

01 Vita-Merfen, Salbe

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 51681	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	17.03.2016
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 5 mg, benzoxonii chloridum 1 mg, retinoli palmitas 2000 U.I., adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wundsalbe	
Packung/en	01	061	20 g D
		088	40 g D
		096	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.04.2021	

01 Vitacal, Sachets

Pro Farma AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 55761	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	24.03.2016
Zusammensetzung	01	tricalcii phosphas 3.1 g corresp. calcium 1.2 g, cholecalciferolum 800 U.I., aromatica, saccharinum natricum, color.: E 110, excipients ad granulum.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D3-Präparat	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.08.2015 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.12.2018	

01 Vitis comp., Kautabletten

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59920	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	17.03.2016
Zusammensetzung	01	calcii formias D2 20 mg, fragariae folium 40 mg, stibium metallicum D5 20 mg, vitis viniferae folium 40 mg, excipients pro compresso 1.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2011 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.10.2021	

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

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62061	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	24.03.2016
Zusammensetzung	01	everolimusum 2.5 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
	02	everolimusum 5 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
	03	everolimusum 10 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
Anwendung		Tuberöse Sklerose	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
	02	002 30 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2015 62061 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.05.2021	

01 Weleda Bolus Gurgelpulver, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 24720	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	18.03.2016
Zusammensetzung	01	extractum glycerolicum 3 mg ex apis mellifica 1 mg, extractum ethanolicum 2 mg ex atropa belladonna planta tota recens 1 mg, extractum ethanolicum 10 mg ex eucalyptus globulus folium siccum 1 mg, kaolinum ponderosum q.s. ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Zur Linderung von Halsentzündungen	
Packung/en	01	039 30 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.07.2021	

01 Xanax SL 0.5 mg, Sublingualtabletten**02 Xanax SL 1 mg, Sublingualtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62714	Abgabekategorie: B	Index: 01.04.1.	24.03.2016
Zusammensetzung	01	alprazolamum 0.5 mg, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, neotamum, excipients pro compresso.	
	02	alprazolamum 1 mg, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, neotamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Anxiolytikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.05.2013 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		05.05.2018	

01 Zelboraf 240mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 62139	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	01.03.2016
Zusammensetzung	01	vemurafenibum 240 mg, carmellosum natricum conexum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung von nicht resezierbaren oder metastasierten Melanom Patienten mit einer BRAF V600 Mutation	
Packung/en	01	001 56 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2011 (Verlängerung der Zulassung) carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle	
Gültig bis		17.10.2021	

01 Zolmitriptan-Mepha oro, Schmelztabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 61067	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	11.03.2016
Zusammensetzung	01	zolmitriptanum 2.5 mg, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	004 2 Tablette(n)	B
		005 6 Tablette(n)	B
		006 12 Tablette(n)	B
		007 3 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		26.05.2021	

01 Zolmitriptan-Mepha, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 61066	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	11.03.2016
Zusammensetzung	01	zolmitriptanum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	004 3 Tablette(n)	B
		005 6 Tablette(n)	B
		006 12 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		26.05.2021	

01 Zonegran 25 mg, Kapseln**02 Zonegran 50 mg, Kapseln****03 Zonegran 100 mg, Kapseln**

Eisai Pharma AG, Leutschenbachstrasse 95, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 57629	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	24.03.2016
Zusammensetzung	01	zonisamidum 25 mg, excipients pro capsula.	
	02	zonisamidum 50 mg, excipients pro capsula.	
	03	zonisamidum 100 mg, color.: E 110, E 129, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	002	14 Kapsel(n) B
		004	28 Kapsel(n) B
		006	56 Kapsel(n) B
	02	008	14 Kapsel(n) B
		010	28 Kapsel(n) B
		012	56 Kapsel(n) B
	03	014	28 Kapsel(n) B
		016	56 Kapsel(n) B
		018	98 Kapsel(n) B
		020	196 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.10.2021	

01 Zovirax, Augensalbe

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 44301	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.2.	21.03.2016
Zusammensetzung	01	aciclovirum 30 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes-Infektionen des Auges	
Packung/en	01	016	4,5 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.08.2021	

01 Zovirax, Crème

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 45705	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.3.	21.03.2016
Zusammensetzung	01	aciclovirum 50 mg, propylenglycolum, natrii laurilsulfas, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes labialis und Herpes genitalis	
Packung/en	01	021	10 g B
		064	5 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.08.2021	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 CheckMite+ ad us. vet., Strip

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 57473	Abgabekategorie: D	Index:	23.03.2016
Zusammensetzung	01	coumafosum 1.360 g, excipients ad praeparationem pro 13.6 g.	
Anwendung		Bekämpfung von Varroa-Milben bei Honigbienen	
Packung/en	01	002	10 Strips D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.07.2021	

02 Dexamedium ad us.vet., Injektionssuspension

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 50017	Abgabekategorie: B	Index:	22.03.2016
Zusammensetzung	02	dexamethasonum 0.85 mg ut dexamethasoni-21 tebutas, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, methylhydroxyethylcellulosum, polysorbatum 80, tragacantha, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glucocorticosteroid für Rinder, Schafe, Ziegen, Pferde, Hunde und Katzen	
Packung/en	02	001	50 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.03.2013 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		02.07.2018	

01 Finadyne ad us. vet., Injektionslösung

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 43985	Abgabekategorie: B	Index:	15.03.2016
Zusammensetzung	01	flunixinum 50 mg ut flunixinum megluminum, diethanolaminum, dinatrii edetas, propylenglycolum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 2.5 mg, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nicht steroidaler Entzündungshemmer für Pferde, Rinder und Schweine	
Packung/en	01	019	50 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.08.2021	

01 Malaseb ad us. vet., Shampoo

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

Zul.-Nr.: 61660	Abgabekategorie: B	Index:	17.03.2016
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 20 mg, miconazoli nitras 20 mg, conserv.: methyl(chloro)isothiazolinonum, methylisothiazolinonum, natrii benzoas, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibakterielles und antimykotisches Shampoo für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	002 250 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.03.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.09.2021	

01 Naxcel 100 mg/ml Schwein ad us. vet., Injektionssuspension

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57641	Abgabekategorie: A	Index:	01.03.2016
Zusammensetzung	01	ceftiofurum 100 mg, triglycerida saturata media, oleum gossypii seminis q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Cephalosporin der dritten Generation für Schweine	
Packung/en	01	004 50 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.08.2021	

01 Optimune Augensalbe ad us. vet.

MSD Animal Health GmbH, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 53296	Abgabekategorie: B	Index:	15.03.2016
Zusammensetzung	01	ciclosporinum 2 mg, alcoholes adipis lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Chronisch-idiopathische Keratokonjunktivitis bei Hunden	
Packung/en	01	017 3,5 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.07.2021	

01 Regumate Porcine ad us. vet., ölige Lösung zum Eingeben

MSD Animal Health GmbH, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 58096	Abgabekategorie: B	Index:	09.03.2016
Zusammensetzung	01	altrenogestum 4 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Progestagen zur Brunstsynchronisation bei zyklischen Jungsaunen	
Packung/en	01	002 360 ml	B
		003 1 l	B
		004 540 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.08.2015 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 540 ml)	
Gültig bis		08.10.2018	

01 Surolan ad us. vet., Tropfsuspension

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 53293	Abgabekategorie: B	Index:	23.03.2016
Zusammensetzung	01	miconazoli nitras 23 mg, prednisoloni acetat 5 mg, polymyxini B sulfas 0.5293 mg, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Tropfsuspension gegen Ohr- und Hautinfektionen bei Hunden und Katzen	
Packung/en	01	018	15 ml
		026	30 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.08.2021	

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 01.03.2016 übernimmt die Firma **Biomed AG, Dübendorf** folgende/s Arzneimittel der Firma **ebi-pharm ag, Kirchlindach**:

A compter du 01.03.2016, l'entreprise **Biomed AG, Dübendorf** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **ebi-pharm ag, Kirchlindach**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
675	Pro-Symbioflor, Suspension
676	Symbioflor 1, Suspension
677	Symbioflor 2, Suspension

Per 01.03.2016 übernimmt die Firma **Sandoz Pharmaceuticals AG, Risch** folgende/s Arzneimittel der Firma **Teva Pharma AG, Basel**:

A compter du 01.03.2016, l'entreprise **Sandoz Pharmaceuticals AG, Risch** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
58174	Tamsulosin-Teva, Retardkapseln

Per 03.03.2016 übernimmt die Firma **GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Münchenbuchsee** folgende/s Arzneimittel der Firma **GlaxoSmithKline AG, Münchenbuchsee**:

A compter du 03.03.2016, l'entreprise **GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Münchenbuchsee** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **GlaxoSmithKline AG, Münchenbuchsee**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
54241	Zovirax Lip, Crème
54419	Beconase, Microdoseur

Per 15.03.2016 übernimmt die Firma **Sandoz Pharmaceuticals AG, Risch** folgende/s Arzneimittel der Firma **EFFIK SA, Lugano**:

A compter du 15.03.2016, l'entreprise **Sandoz Pharmaceuticals AG, Risch** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **EFFIK SA, Lugano**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
59319	Gosegyne, Kapseln

Per 21.03.2016 übernimmt die Firma **Virbac (Switzerland) AG, Opfikon** folgende/s Arzneimittel der Firma **Zoetis Schweiz GmbH, Zürich:**

A compter du 21.03.2016, l'entreprise **Virbac (Switzerland) AG, Opfikon** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Zoetis Schweiz GmbH, Zürich:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
30922	Cobiotic N ad us. vet., Injektionssuspension
54334	Lincocin Neo intramammär ad us.vet., Lösung

Per 31.03.2016 übernimmt die Firma **NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Risch** folgende/s Arzneimittel der Firma **Interdelta S.A., Givisiez:**

A compter du 31.03.2016, l'entreprise **NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Risch** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Interdelta S.A., Givisiez:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
32087	Prorhinel, Nasentropfen, Lösung

Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale

Per 02.03.2016 ändert die Firma **Pharmintraco Sagl, Lugano** ihren Firmennamen auf **Ingenus Pharmaceuticals GmbH, Lugano.**

A compter du 02.03.2016, l'entreprise **Pharmintraco Sagl, Lugano** aura pour nouvelle raison sociale **Ingenus Pharmaceuticals GmbH, Lugano.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
52910	Doxorubicin Pharmintraco, lyophilisat
53066	Méthotrexate Pharmintraco, solution pour administration parentérale
54041	Calcium Folinat Pharmintraco 50 mg, preparazione liofilizzata
54981	Etoposide Pharmintraco, concentrato per infusione
56077	Fluorouracil Pharmintraco, solution pour injection/perfusion
63246	Cytarabine Pharmintraco, soluzione iniettabile / per infusione
65174	Gemcitabine Pharmintraco, Concentrato per soluzione per infusione

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

Per 30.03.2016 ändert die Firma **Mallinckrodt AG** ihr Firmendomizil von 6312 Steinhausen nach **Grafenauweg 10, 6300 Zug.**

A compter du 30.03.2016, l'entreprise **Mallinckrodt AG** actuellement sise 6312 Steinhausen, aura pour nouveau domicile **Grafenauweg 10, 6300 Zug.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
49999	Optiray, Intravasculäre Injektionslösung

Widerruf der Zulassung

Révocation de l'autorisation de mise sur le marché

Zeichenerklärung

1 **Widerruf der Zulassung infolge Verzichts auf Vertrieb**

Révocation de l'AMM suite à la décision de l'entreprise de renoncer à la distribution

2 **Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 66 des Heilmittelgesetzes**

Révocation de l'autorisation en application de l'article 66 de la loi sur les produits thérapeutiques

3 **Widerruf der Zulassung infolge Entlassung aus der Heilmittelkontrolle**

Révocation de l'AMM pour les spécialités libérées du contrôle des médicaments

4 **Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 16a des Heilmittelgesetzes**

Révocation de l'autorisation en application de l'article 16a de la loi sur les produits thérapeutiques

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	02	ASS Cardio Spirig HC 100 mg, Filmtabletten Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	58347	B	06.03.2.	31.03.2016
4	01	Abseamed 1000 IE, Injektionslösung in Fertigspritzen Salmon Pharma GmbH, St. Jakobs-Strasse 90, 4052 Basel	59059	A	06.07.3.	01.03.2016
4	02	Abseamed 2000 IE, Injektionslösung in Fertigspritzen Salmon Pharma GmbH, St. Jakobs-Strasse 90, 4052 Basel	59059	A	06.07.3.	01.03.2016
4	03	Abseamed 3000 IE, Injektionslösung in Fertigspritzen Salmon Pharma GmbH, St. Jakobs-Strasse 90, 4052 Basel	59059	A	06.07.3.	01.03.2016
4	04	Abseamed 4000 IE, Injektionslösung in Fertigspritzen Salmon Pharma GmbH, St. Jakobs-Strasse 90, 4052 Basel	59059	A	06.07.3.	01.03.2016
4	05	Abseamed 5000 IE, Injektionslösung in Fertigspritzen Salmon Pharma GmbH, St. Jakobs-Strasse 90, 4052 Basel	59059	A	06.07.3.	01.03.2016
4	06	Abseamed 6000 IE, Injektionslösung in Fertigspritzen Salmon Pharma GmbH, St. Jakobs-Strasse 90, 4052 Basel	59059	A	06.07.3.	01.03.2016

4	07	Abseamed 7000 IE, Injektionslösung in Fertigspritzen Salmon Pharma GmbH, St. Jakobs-Strasse 90, 4052 Basel	59059	A	06.07.3. 01.03.2016
4	08	Abseamed 8000 IE, Injektionslösung in Fertigspritzen Salmon Pharma GmbH, St. Jakobs-Strasse 90, 4052 Basel	59059	A	06.07.3. 01.03.2016
4	09	Abseamed 9000 IE, Injektionslösung in Fertigspritzen Salmon Pharma GmbH, St. Jakobs-Strasse 90, 4052 Basel	59059	A	06.07.3. 01.03.2016
4	10	Abseamed 10000 IE, Injektionslösung in Fertigspritzen Salmon Pharma GmbH, St. Jakobs-Strasse 90, 4052 Basel	59059	A	06.07.3. 01.03.2016
1	01	Acetylcystein Actavis 100 mg, Granulat Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	59187	D	03.02.0. 03.03.2016
1	02	Acetylcystein Actavis 200 mg, Granulat Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	59187	D	03.02.0. 03.03.2016
1	03	Acetylcystein Actavis 600 mg, Granulat Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	59187	D	03.02.0. 03.03.2016
1	01	Brinerdin, Dragées Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	34313	B	02.07.2. 31.03.2016
1	02	Creon 10'000, Kapseln BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	54047	C	04.05.0. 28.02.2017
1	02	Creon 40'000, Kapseln BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	57639	C	04.05.0. 28.02.2017
1	01	Demonatur capsules contre les refroidissements Vifor Consumer Health SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	50446	D	03.99.0. 07.03.2016

4	01	Doxycyclin-Acino 100, Suscaps Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	62777	A	08.01.5.	23.03.2016
1	01	Estreva, Gel OM Pharma SA, rue du Bois-du-Lan 22, 1217 Meyrin	55137	B	07.08.2.	23.02.2016
1	01	Insulin glargine Winthrop, solution injectable Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	59019	B	07.06.1.	10.03.2016
1	01	Lipanthyl 100 mg, Kapseln BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	40609	B	07.12.0.	12.03.2016
1	01	Midarine, Injektionslösung GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	21782	B	01.13.0.	31.08.2016
1	01	Rocuronium Sandoz 50mg/5ml, Injektionslösung Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	58807	B	01.13.0.	02.03.2016
1	02	Rocuronium Sandoz 100mg/10ml, Injektionslösung Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	58807	B	01.13.0.	02.03.2016
1	01	Septopal, Ketten Biomet Orthopaedics Switzerland GmbH, Riedstrasse 6, 8953 Dietikon	41291	A	08.01.7.	31.03.2016
1	01	Septopal, Miniketten Biomet Orthopaedics Switzerland GmbH, Riedstrasse 6, 8953 Dietikon	46417	A	08.01.7.	31.03.2016
1	01	Topiramat Desitin 25 mg, Filmtabletten Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal	58796	B	01.07.1.	09.03.2016
1	02	Topiramat Desitin 50 mg, Filmtabletten Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal	58796	B	01.07.1.	09.03.2016

1	03	Topiramat Desitin 100 mg, Filmtabletten Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal	58796 B	01.07.1. 09.03.2016
1	04	Topiramat Desitin 200 mg, Filmtabletten Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal	58796 B	01.07.1. 09.03.2016

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
Humanarzneimittel / Produits à usage humain					
01	Oxamed 50 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	61869	A	07.16.1.	09.08.2016
02	Oxamed 100 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	61869	A	07.16.1.	09.08.2016
02	Redoxon + Zinc, Brausetabletten Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	54658	D	07.02.51	03.08.2016
01	Redoxon + Zinc, Kautabletten Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	54659	D	07.02.51	03.08.2016
01	Rhinathiol, granulé Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	50726	D	03.02.0.	03.08.2016
02	Sinfrontal 200, Tabletten Lubapharm AG, Güterstrasse 86a, 4053 Basel	29194	C	20.01.0.	02.08.2016

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	JBL Argupond ad us.vet., Lösung Keller Martigny SA, Rue des Finettes 59, 1920 Martigny	62174	D	10.08.2016
01	JBL Medopond ad us.vet., Lösung Keller Martigny SA, Rue des Finettes 59, 1920 Martigny	62172	D	10.08.2016
01	JBL Oodinol 1000 ad us.vet., Lösung Keller Martigny SA, Rue des Finettes 59, 1920 Martigny	62175	D	10.08.2016
01	JBL Punktol ULTRA ad us.vet., Lösung Keller Martigny SA, Rue des Finettes 59, 1920 Martigny	62173	D	10.08.2016

Berichtigung Rectification

**Swissmedic Journal Nr. 02/2016, Februar 2016, Seite 88
Journal Swissmedic No 02/2016, février 2016, page 88**

Im Swissmedic Journal 02/2016 wurde der Name des Arzneimittels falsch publiziert:
Der Name lautet: Repatha.

Dans l'édition 02/2016 du Journal Swissmedic, le nom du médicament est erroné:
Le nom est: Repatha.