

Journal

Swissmedic

4/2014

13. Jahrgang
13^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	
Neue Swissmedic Telefonnummern in Betrieb	284
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: ProZinc® 40 IU/ml ad us. vet., Injektionssuspension (Insulinum humanum ADNr)	286
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Selincro®, Filmtabletten (Nalmefenum)	288
Medizinprodukte	
Falsch tief gemessene Blutzuckermesswerte der FreeStyle Mini und FreeStyle Blutzuckermesssysteme in Kombination mit FreeStyle Blutzucker-Teststreifen der Firma Abbott Diabetes Care	290
Arzneimittel Statistik	
Chargenrückrufe	292
Neuzulassung	294
Revision und Änderung der Zulassung	304
Änderung der Zulassungsinhaberin	368
Widerruf der Zulassung	372
Erlöschen der Zulassung	375
Berichtigung	376

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

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

Page	Page
Actualités	
Mise en service des nouveaux numéros de téléphone de Swissmedic	285
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: ProZinc® 40 IU/ml ad us. vet., suspension injectable (Insulinum humanum ADNr)	287
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Selincro®, Comprimés pelliculés (Nalmefenum)	289
Dispositifs médicaux	
Résultats de glycémie sous-estimés des lecteurs de glycémie FreeStyle Mini et FreeStyle combinés avec des FreeStyle Blood Glucose Test Strips de l'entreprise Abbott Diabetes Care	291
Miscellanées	
Retraits de lots	293
Nouvelle autorisation	294
Révision et modification de l'autorisation	304
Modification du titulaire d'AMM	368
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	372
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	375
Rectification	376

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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

Neue Swissmedic Telefonnummern in Betrieb

Wechsel der Telefonnummern in der ganzen Bundesverwaltung

Per 1. März 2014 wurden die Telefonnummern der Bundesverwaltung umgestellt. Es handelt sich dabei um eine Massnahme im Hinblick auf die Erneuerung der Festnetz-Telefonanlagen des Bundes.

Swissmedic ist daher ab sofort zusätzlich über 058er-Telefonnummern erreichbar.

Die alten Telefonnummern behalten bis mindestens im Frühjahr 2015 ihre Gültigkeit. Die Bundesverwaltung ist bis zum Frühjahr 2015 über die alte wie auch die neue Nummer erreichbar, damit die Kommunikationsmittel schrittweise angepasst werden können. Die bestehenden Mobiltelefonnummern sind von der Umnummerierung nicht betroffen.

Falls Sie wissen möchten, wie eine bestimmte Nummer der Bundesverwaltung neu lautet, können Sie diese auf der Website des Informatiksteuerungsorgans des Bundes (ISB) abfragen.

Onlinetool zum Abfragen der neuen Telefonnummern: <http://www.tel-admin.admin.ch/>

Mise en service des nouveaux numéros de téléphone de Swissmedic

Remplacement des numéros de téléphone de l'ensemble de l'administration fédérale

A partir du 1er mars 2014, les numéros de téléphone de l'administration fédérale ont été remplacés. Cette mesure s'inscrit dans un programme visant à renouveler les installations de téléphonie fixe de la Confédération. Les anciens numéros seront valables jusqu'au début de l'année 2015 au moins.

Ainsi il est possible d'atteindre Swissmedic en composant des numéros de téléphone commençant par l'indicatif 058.

Afin de permettre l'adaptation des moyens de communication, les anciens numéros resteront en service jusqu'au début de l'année 2015 au moins. L'administration fédérale est joignable sur les anciens comme sur les nouveaux numéros jusqu'au printemps 2015. Les numéros de téléphone mobile professionnel déjà existants ne sont pour l'instant pas concernés par ce changement de numérotation.

Si vous désirez connaître la nouvelle structure d'un numéro précis de l'administration fédérale, vous pouvez chercher ce numéro sur la page Internet de l'Unité de pilotage informatique de la Confédération (UPIC).

Onlinetool pour découvrir le nouveau numéro de téléphone : <http://www.tel-admin.admin.ch/>

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
ProZinc® 40 IU/ml ad us. vet., Injektionssuspension (Insulinum humanum ADNr)**

Name Arzneimittel:	ProZinc® 40 IU/ml ad us. vet., Injektionssuspension
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Insulinum humanum ADNr
Dosisstärke und galenische Form:	40 IU/ml, Injektionssuspension
Anwendungsgebiet / Indikation:	Behandlung von Diabetes mellitus bei Katzen
ATC Code:	QA10AC01
IT-Nummer / Bezeichnung:	--
Zulassungsnummer/n:	63074
Zulassungsdatum:	09.04.2014
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren. www.tierarzneimittel.ch

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
ProZinc® 40 IU/ml ad us. vet., suspension injectable (Insulinum humanum ADNr)**

Préparation:	ProZinc® 40 IU/ml ad us. vet., suspension injectable
Principe(s) actif(s):	Insulinum humanum ADNr
Dosage et forme galénique:	40 IU/ml, suspension injectable
Possibilités d'emploi / Indication:	Traitement du diabète sucré chez les chats
Code ATC:	QA10AC01
No IT / désignation:	--
No d'autorisation:	63074
Date d'autorisation:	09.04.2014

Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament.
www.tierarzneimittel.ch

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Selincro[®], Filmtabletten (Nalmefenum)**

Name Arzneimittel:	Selincro [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Nalmefenum
Dosisstärke und galenische Form:	18mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Reduktion des Alkoholkonsums bei erwachsenen Patienten mit Alkoholabhängigkeit, deren Alkoholkonsum sich auf einem hohen Risiko-Niveau befindet. Die Behandlung soll durch einen geeignet qualifizierten Arzt und nur als zusätzliche Massnahme in Verbindung mit kontinuierlicher psychosozialer Unterstützung erfolgen.
ATC Code:	N07BB05
IT-Nummer / Bezeichnung:	15.02.0./Mittel gegen Alkoholismus und Nikotinabusus
Zulassungsnummer/n:	62764
Zulassungsdatum:	15.04.2014

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Selincro[®], Comprimés pelliculés (Nalmefenum)**

Préparation:	Selincro [®] , Comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	Nalmefenum
Dosage et forme galénique:	18mg, Comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	Reduktion des Alkoholkonsums bei erwachsenen Patienten mit Alkoholabhängigkeit, deren Alkoholkonsum sich auf einem hohen Risiko-Niveau befindet. Die Behandlung soll durch einen geeignet qualifizierten Arzt und nur als zusätzliche Massnahme in Verbindung mit kontinuierlicher psychosozialer Unterstützung erfolgen. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	N07BB05
No IT / désignation:	15.02.0./Préparations contre l'alcoolisme et le tabagisme
No d'autorisation:	62764
Date d'autorisation:	15.04.2014 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Falsch tief gemessene Blutzuckermesswerte der FreeStyle Mini und FreeStyle Blutzuckermesssysteme in Kombination mit FreeStyle Blutzucker-Teststreifen der Firma Abbott Diabetes Care

Die Firma Abbott Diabetes Care hat Swissmedic über falsch tief gemessene Blutzuckermesswerte ihrer FreeStyle Mini und FreeStyle Blutzuckermesssysteme in Kombination mit FreeStyle Blutzucker-Teststreifen informiert. Die Information von Abbott Diabetes Care über die Probleme und die Massnahmen finden Sie im Internet unter www.swissmedic.ch (folgenden Begriff in die Suchmaske eingeben: „freestyle 2014“).

Swissmedic macht auf die Sicherheitsmassnahme aufmerksam und bittet, allfällige Vorkommnisse zu melden.

Kontakt und Meldungen:
Swissmedic, Abteilung Medizinprodukte
Hallerstrasse 7
CH-3000 Bern 9
Tel: 058 463 22 51, Fax: 058 462 76 46
e-Mail: medical.devices@swissmedic.ch

Weitere Informationen über Medizinprodukte finden Sie im Internet auf www.swissmedic.ch/md

Résultats de glycémie sous-estimés des lecteurs de glycémie FreeStyle Mini et FreeStyle combinés avec des FreeStyle Blood Glucose Test Strips de l'entreprise Abbott Diabetes Care

L'entreprise Abbott Diabetes Care a informé Swissmedic d'une mesure de sécurité concernant leurs lecteurs de glycémie FreeStyle Mini et FreeStyle combinés avec des FreeStyle Blood Glucose Test Strips qui peuvent donner des résultats de glycémie sous-estimés. Vous trouverez sur internet l'information de sécurité publiée par Abbott Diabetes Care à l'adresse www.swissmedic.ch (veuillez introduire le terme à rechercher suivant : „freestyle 2014“).

Swissmedic attire votre attention sur cette mesure de sécurité et vous prie de lui annoncer d'éventuels incidents.

Contact et annonces :
Swissmedic, Division Dispositifs médicaux
Hallerstrasse 7
CH-3000 Berne 9
Tél. : 058 463 22 51 Fax : 058 462 76 46
Courriel : medical.devices@swissmedic.ch

D'autres informations sur les dispositifs médicaux sont publiées sur Internet à l'adresse www.swissmedic.ch/md

Chargenrückrufe

Präparat: Midazolam Actavis 5 mg/5 ml, Injektionslösung
Zulassungsnummer: 57'551 01
Wirkstoffe: midazolami hydrochloridum
Zulassungsinhaberin: Actavis Switzerland AG
Rückzug der Chargen: 314090 (EXP 04/2016), Packungen zu 5 Ampullen

Die Firma Actavis Switzerland AG hat die obenerwähnte Charge von Midazolam Actavis 5 mg/5 ml Injektionslösung vorsorglich vom Markt zurückgezogen.

Der Rückruf erfolgte, weil in einer Packung von Midazolam Actavis anstelle von Midazolam-Injektionslösung Ampullen des für den italienischen Markt bestimmten Präparats „Cisatracurio Actavis 2 mg/ml“ gefunden wurden.

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

Präparat: Dafalgan, 500mg Tabletten
Zulassungsnummer: 47'504
Wirkstoffe: paracetamolum
Zulassungsinhaberin: Bristol-Myers Squibb SA
Rückzug der Chargen: P4991, P4994, P5023

Die Firma Bristol-Myers Squibb SA hat die obenerwähnten Chargen von Dafalgan, 500mg Tabletten vorsorglich vom Markt zurückgezogen, weil im italienischen Teil der Packungsbeilage ein Fehler bezüglich der Altersbeschränkung für Kinder festgestellt wurde. Damit besteht das Risiko einer Fehlanwendung von Dafalgan 500 mg Tabletten bei Kindern unter 9 Jahren.

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

Retraits de lots

Préparation: Midazolam Actavis 5 mg / 5 ml, solution injectable
N° d'autorisation: 57'551 01
Principes actifs: midazolami hydrochloridum
Titulaire de l'autorisation: Actavis Switzerland AG
Retrait des lots: 314090 (EXP 04/2016), cartons à 5 ampoules

Par mesure de précaution, la société Actavis Switzerland AG a retiré du marché le lot susmentionné de la préparation Midazolam Actavis 5 mg/5 ml, solution injectable.

Ce rappel a fait suite à l'identification, dans un emballage de Midazolam Actavis, d'ampoules de la préparation „Cisatracurio Actavis 2 mg/ml“ destinée pour le marché italien.

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

Préparation: Dafalgan, 500mg comprimés
No d'autorisation: 47'504
Principes actifs: paracetamolium
Titulaire de l'autorisation: Bristol-Myers Squibb SA
Retrait des lots: P4991, P4994, P5023

Par mesure de précaution, la société Bristol-Myers Squibb SA a retiré du marché les lots susmentionnés de la préparation Dafalgan, 500mg comprimés. Dans la partie italienne des textes d'emballage, une erreur concernant la limite d'administration chez l'enfant a été décelée. Il existe donc un risque d'erreur d'administration de dafalgan 500mg chez les enfants âgés de moins de 9 ans.

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 Abilify Maintena 300 mg, Depot-Injektionslösung****02 Abilify Maintena 400 mg, Depot-Injektionslösung**

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 63177	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	28.04.2014
Zusammensetzung	01	praeparatio sicca: aripiprazolum monohydricum 375 mg corresp. aripiprazolum 300 mg, carmellosum natricum, mannitolium, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, pro vitro. Solvens (i.m.): aqua ad iniectabilia 2 ml pro vitro. Corresp. in solutione recenter reconstituta 200 mg pro 1 ml.	
	02	praeparatio sicca: aripiprazolum monohydricum 475 mg corresp. aripiprazolum 400 mg, carmellosum natricum, mannitolium, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, pro vitro. Solvens (i.m.): aqua ad iniectabilia 2 ml pro vitro. Corresp. in solutione recenter reconstituta 200 mg pro 1 ml.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001 300 mg Durchstechflasche(n)	B
	02	002 400 mg Durchstechflasche(n)	B
Gültig bis		27.04.2019	

01 Apis D3/Belladonna D3, Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59870	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	29.04.2014
Zusammensetzung	01	apis mellifica D2 100 mg, atropa belladonna D2 100 mg, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolium 40 % 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.	
Gültig bis		28.04.2019	

01 Argentum/Quercus comp., Vaginalglobuli

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59727	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	29.04.2014
Zusammensetzung	01	quercus ethanol. decoctum 20% 70 mg, citrus medica fructus recens TM 54.6 mg, argentum metallicum praeparatum D1 11.2 mg, lamium album TM 11.2 mg, echinacea angustifolia TM 8.4 mg, eucalypti aetheroleum 8.4 mg, melissa officinalis TM 8.4 mg, bismuthi subnitras 5.6 mg, calendula officinalis TM 5.6 mg, chamomilla recutita TM 5.6 mg, lilium lancifolium TM 5.6 mg, urticae extractum liquidum 2.8 mg, excipiens pro globulo.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		28.04.2019	

01 Arnica comp. / Formica, Oleum

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59915	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	03.04.2014
Zusammensetzung	01	extractum glycerolicum 40 mg ex formica rufa, DER: 1:3, extractum oleosum 479 mg ex arnicae flos 21.6 mg, betulae folium 28.7 mg, calendulae herba 7.2 mg, DER: 1,2:10, lavandulae aetheroleum 26 mg, rosmarini aetheroleum 17 mg, adeps lanae, excipiens 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.	
Gültig bis		02.04.2019	

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.	17.04.2014
Composition	01	testosteronum 30 mg, excipiens ad solutionem pro 1.5 ml.	
Indication		Hypogonadisme	
Conditionnements	01	001 1x110 ml flacon(s)	B
Valable jusqu'au		16.04.2019	

01 Bryophyllum 5%, Ampullen (i.v.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59950	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	03.04.2014
Zusammensetzung	01	extractum aquosum 100 mg ex bryophyllum, ratio: 1:1,1, aqua ad iniectabilia, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentrationen.	
Gültig bis		02.04.2019	

01 Bryophyllum 5%, Ampullen (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59951	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	03.04.2014
Zusammensetzung	01	extractum aquosum 100 mg ex bryophyllum mg, ratio: 1:1.1, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentrationen.	
Gültig bis		02.04.2019	

01 Bryophyllum D5/Conchae D7 aa, Ampullen (i.v.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59814	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	03.04.2014
Zusammensetzung	01	bryophyllum Rh D5 500 mg, calcium carbonicum hahnemanni D7 500 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, lactosum monohydricum, pro vitro.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		02.04.2019	

01 Ciclocutan Nagellack, wirkstoffhaltiger Nagellack

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 63191	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.4.	03.04.2014
Zusammensetzung	01	ciclopiroxum 80 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Pilzkrankungen	
Packung/en	01	001 3 g	B
		002 6 (2 x 3) g	B
Gültig bis		02.04.2019	

01 CitraFleet, Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65202	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	09.04.2014
Zusammensetzung	01	natrii picosulfas 10 mg, magnesii oxidum leve 3.5 g, acidum citricum anhydricum 10.97 g, saccharinum natricum, aromatica, ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Darmreinigung vor Röntgenuntersuchungen, endoskopischen Untersuchungen, chirurgischen Eingriffen	
Packung/en	01	001 2 Sachet(s)	B
		002 100 Sachet(s)	B
Bemerkung		Zulassung nach Art. 13 HMG	
Gültig bis		08.04.2019	

01 Cystinol, Tabletten

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 62827	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	04.04.2014
Zusammensetzung	01	uvae ursi folii extractum ethanolicum siccum 238.7-297.5 mg corresp. arbutinum 70 mg, DER: 3.5-5.5:1, E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		traditionell bei leichten Entzündungen der unteren Harnwege von Frauen	
Packung/en	01	003	30 Tablette(n) D
Gültig bis		03.04.2019	

01 Donepezil Spirig HC, Filmtabletten**02 Donepezil Spirig HC, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62829	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	07.04.2014
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg corresp. donepezilum 4.56 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg corresp. donepezilum 9.12 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
	02	004	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
Gültig bis		06.04.2019	

01 Doxorubicin-Acino, Pulver und Lösungen zur Herstellung eines Konzentrates

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 65224	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	11.04.2014
Zusammensetzung	01	I): doxorubicini hydrochloridum 50 mg, lactosum monohydricum, pro vitro. II): natrii carbonas anhydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml. III): lecithinum ex ovo, cholesterolum (Schaf: Fell/Haare/Wolle), natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	2 Set 3 Durchstechflaschen (Wirkstoff, Liposomen und Puffer) A
Gültig bis		10.04.2019	

02 Escitalopram Axapharm 10mg, Filmtabletten**04 Escitalopram Axapharm 20mg, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 63238	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	15.04.2014
Zusammensetzung	02	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, excipients pro compresso obducto.	
	04	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	02	001	14 Tablette(n) B
		002	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
	04	004	14 Tablette(n) B
		005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
Gültig bis		14.04.2019	

01 Gemcitabin Actavis 200mg/5ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Gemcitabin Actavis 1g/25ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****03 Gemcitabin Actavis 2g/50ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 65005	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	08.04.2014
Zusammensetzung	01	gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	gemcitabinum 1 g ut gemcitabini hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	03	gemcitabinum 2 g ut gemcitabini hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 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		07.04.2019	

01 Hypericum, Flos 25%, Oleum

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59907	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	29.04.2014
Zusammensetzung	01	hyperici floris recentis maceratum oleosum 500 mg, ratio: 1:2, excipients ad emulsionem 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 tiefere Konzentrationen.	
Gültig bis		28.04.2019	

01 Leflunomid Spirig HC 10 mg, Filmtabletten
02 Leflunomid Spirig HC 20 mg, Filmtabletten
03 Leflunomid Spirig HC 100 mg, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62987	Abgabekategorie: A	Index: 07.10.6.	11.04.2014
Zusammensetzung	01	leflunomidum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	leflunomidum 20 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	leflunomidum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Aktive rheumatoide Arthritis	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
		002 100 Tablette(n)	A
	02	003 30 Tablette(n)	A
		004 100 Tablette(n)	A
	03	005 3 Tablette(n)	A
Gültig bis		10.04.2019	

01 Montelukast-Mepha 4, Granulat
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 63265	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	15.04.2014
Zusammensetzung	01	montelukastum 4 mg ut natrii montelukastum, excipiens ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Asthma bronchiale, allergische Rhinitis	
Packung/en	01	001 28 Stück	B
Gültig bis		14.04.2019	

01 Octreotid Labatec 0.2 mg/ml, Solution pour injection
 Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 65110	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.2.	16.04.2014
Composition	01	octreotidum 0.2 mg ut octreotidi acetat, glycinum, mannitolium, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Analoque de somatostatine	
Conditionnements	01	001 1 x 5 ml flacon(s)	A
Valable jusqu'au		15.04.2019	

01 Octreotid Labatec 0,05 mg/mL, Solution pour injection**02 Octreotid Labatec 0,1 mg/mL, Solution pour injection****04 Octreotid Labatec 0,5 mg/mL, Solution pour injection**

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

N° d'AMM: 63241	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.2.	16.04.2014
Composition	01	octreotidum 0.05 mg ut, octreotidi acetat, glycinum, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	octreotidum 0.1 mg ut, octreotidi acetat, glycinum, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	octreotidum 0.5 mg ut, octreotidi acetat, glycinum, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Analoque de somatostatine	
Conditionnements	01	001	5 x 1 ml ampoule(s) A
	02	002	5 x 1 ml ampoule(s) A
	04	003	5 x 1 ml ampoule(s) A
Valable jusqu'au		15.04.2019	

01 Paclitaxel Fresenius 30 mg/5 ml, Infusionskonzentrat**02 Paclitaxel Fresenius 100 mg/16.7 ml, Infusionskonzentrat****03 Paclitaxel Fresenius 300 mg/50 ml, Infusionskonzentrat**

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

Zul.-Nr.: 63049	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	29.04.2014
Zusammensetzung	01	paclitaxelum 30 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 1.965 g ad solutionem pro 5 ml.	
	02	paclitaxelum 100 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 6.563 g ad solutionem pro 16.7 ml.	
	03	paclitaxelum 300 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 19.65 g ad solutionem pro 50 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		28.04.2019	

01 Perindopril-Amlodipin-Mepha 5mg/5mg, Tabletten
02 Perindopril-Amlodipin-Mepha 5mg/10mg, Tabletten
03 Perindopril-Amlodipin-Mepha 10mg/5mg, Tabletten
04 Perindopril-Amlodipin-Mepha 10mg/10mg, Tabletten
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65044	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	29.04.2014
Zusammensetzung	01	perindoprilum tosylatum 5 mg corresp. perindoprilum 3.4 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso.	
	02	perindoprilum tosylatum 5 mg corresp. perindoprilum 3.4 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso.	
	03	perindoprilum tosylatum 10 mg corresp. perindoprilum 6.8 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso.	
	04	perindoprilum tosylatum 10 mg corresp. perindoprilum 6.8 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie, stabile koronare Herzkrankheit	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	90 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	90 Tablette(n) B
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	90 Tablette(n) B
Gültig bis	28.04.2019		

01 Selincro, Filmtabletten
Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62764	Abgabekategorie: B	Index: 15.02.0.	15.04.2014
Zusammensetzung	01	nalmeffenum 18 mg ut nalmeffenum hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion des Alkoholkonsums bei erwachsenen Patienten mit Alkoholabhängigkeit, deren Alkoholkonsum sich auf einem hohen Risiko-Niveau befindet. Die Behandlung soll durch einen geeignet qualifizierten Arzt und nur als zusätzliche Massnahme in Verbindung mit kontinuierlicher psychosozialer Unterstützung erfolgen.	
Packung/en	01	002	14 Tablette(n) B
		003	28 Tablette(n) B
		004	42 Tablette(n) B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): nalmeffenum	
Gültig bis	14.04.2019		

01 Tramadol Plus Helvepharm 37.5/325 mg, Tabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 63185	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.4.	04.04.2014
Zusammensetzung	01	paracetamolum 325 mg, tramadoli hydrochloridum 37.5 mg, carmellosum natricum conexum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) A
		002	20 Tablette(n) A
		003	60 Tablette(n) A
Bemerkung		carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle	
Gültig bis		03.04.2019	

01 Viscum Mali 10%, Salbe

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59740	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	29.04.2014
Zusammensetzung	01	viscum album (mali) recens ferm 53 TM 300 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentrationen.	
Gültig bis		28.04.2019	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 ProZinc 40 IU/ml ad us. vet., Injektionssuspension

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

Zul.-Nr.: 63074	Abgabekategorie: B	Index:	09.04.2014
Zusammensetzung	01	insulinum humanum ADNr 40 U.I. ut insulinum protaminum zinci, conserv.: phenolum liquefactum 2.81 mg, protamini sulfas, glycerolum, dinatrii phosphas heptahydricus, zinci oxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung von Diabetes mellitus bei Katzen	
Packung/en	01	001	10 ml B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): insulinum humanum ADNr	
Gültig bis		08.04.2019	

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

- 01 Morphin HCl Sintetica 10 mg/1 ml, soluzione iniettabile**
02 Morphin HCl Sintetica 2 mg/2 ml, soluzione iniettabile
04 Morphin HCl Sintetica 5 mg/0.5ml, soluzione iniettabile
05 Morphin HCl Sintetica 100 mg/10 ml, soluzione iniettabile
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 51039	Categoria di dispensazione: A	Index: 01.01.3.	08.04.2014
Composizione	01	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	morphini hydrochloridum trihydricum 2 mg corresp. morphinum 1.52 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	04	morphini hydrochloridum trihydricum 5 mg corresp. morphinum 3.8 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	05	morphini hydrochloridum trihydricum 100 mg corresp. morphinum 76 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Indicazione		Analgesico stupefacente	
Confezione/i	01	017	10 x 1 ml fiala/fiale A
	02	020	10 x 2 ml fiala/fiale A
	04	018	10 x 0.5 ml fiala/fiale A
	05	021	10 x 10 ml fiala/fiale A
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 05.08.2009 (proroga dell'omologazione) Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze psicotrope	
Valevole fino al		04.08.2019	

02 Vitamin D3 Streuli, Lösung zum Einnehmen Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 33481	Abgabekategorie: B/D	Index: 07.02.3.	29.04.2014
Zusammensetzung	02	cholecalciferolum 4000 U.I., excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Vitamin D-Präparat	
Packung/en	02	001	10 ml D
		002	30 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.03.2012 (Änderung Zusammensetzung Fertigprodukt) (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, zusätzlich 30 ml) (Änderung Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		12.09.2017	

01 Acetocaustin, Lösung

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 45209	Abgabekategorie: B	Index: 10.07.0.	11.04.2014
Zusammensetzung	01	acidum chloroaceticum 500 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Warzen	
Packung/en	01	032	1 ml Flasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.05.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.11.2019	

01 Adcetris, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 62132	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	03.04.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: brentuximabum vedotinum 50 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, trehalosum dihydricum, polysorbatum 80, pro vitro.	
Anwendung		Behandlung des anaplastischen grosszelligen Lymphoms; Behandlung des Hodgkin-Lymphoms	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
		002	10 x 1 Durchstechflasche(n) Klinikpackung A
		003	2 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.03.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 2 Durchstechflaschen)	
Gültig bis		03.03.2018	

01 Advil 400 Liqua, Weichgelatinekapselfn

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 56054	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	30.04.2014
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 400 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2011 (Verlängerung der Zulassung). Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.07.2019	

05 Agrippal, Injektionssuspension

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 59267	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	09.04.2014
Zusammensetzung	05	haemagglutininum influenzae A (H1N1) 15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-StammA/California/7/2009(H1N1)-like:reassortantvirusNYMCX-181), haemagglutininum influenzae A (H3N2) 15 mg et neuraminidasum inactivatum (Virus-StammA/Victoria/361/2011(H3N2)-like:reassortantvirusNYMCX-223derivedfromA/Texas/50/2012), haemagglutininum influenzae B 15 mg et natrii chloridum, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, magnesi chloridum hexahydricum, calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, bei Kindern und Erwachsenen	
Packung/en	05	007	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) B
		008	10 x 0.5 ml Fertigspritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.11.2019	

01 Akineton retard, compresse

Desma Healthcare SpA, Torino succursale di Chiasso, Corso San Gottardo 32, 6830 Chiasso

N° d'AMM: 54937	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.08.0.	03.04.2014
Composizione	01	biperideni hydrochloridum 4 mg, excipiens pro compresso.	
Indicazione		Morbo di Parkinson	
Confezione/i	01	016	30 compressa/compresse B
		024	100 compressa/compresse B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 24.02.2012 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		27.09.2019	

01 Algifor Dolo Junior, Suspension

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

N° d'AMM: 58834	Catégorie de remise: C	Index: 07.10.1.	10.04.2014
Composition	01	ibuprofenum 100 mg, aromatica, natrii cyclamas, conserv.: E 211, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Indication		Antiphlogistique, Analgésique, Antipyrétique	
Conditionnements	01	003	150 ml C
		004	200 ml C
Valable jusqu'au		14.08.2018	

01 Algifor Junior, Suspension

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

N° d'AMM: 56046	Catégorie de remise: B	Index: 07.10.1.	15.04.2014
Composition	01	ibuprofenum 100 mg, aromatica, natrii cyclamas, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem pro 5 ml.	
Indication		Antiphlogistique, Analgésique, Antipyrétique	
Conditionnements	01	006	200 ml B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 14.12.2012 (prolongation de l'autorisation).	
Valable jusqu'au		07.07.2019	

01 Alli, Hartkapseln

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 59358	Abgabekategorie: C	Index: 07.99.0.	01.04.2014
Zusammensetzung	01	orlistatum 60 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Zur Gewichtsabnahme	
Packung/en	01	001	42 Kapsel(n) C
		002	84 Kapsel(n) C
		003	120 Kapsel(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.09.2019	

01 Alpina Hustentropfen

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 51872	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	29.04.2014
Zusammensetzung	01	thymi recentis extractum ethanolicum liquidum 0.6 ml, ratio: 1:1.5-2.5, hederæ heliçis recentis extractum ethanolicum liquidum 0.15 ml, ratio: 2.5-3.5:1, liquiritiæ extractum ethanolicum liquidum 0.25 ml, ratio: 1:1.6-2.4, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 57 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	010	30 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.09.2019	

01 Alpinamed Echinapur, Tropfen

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 52113	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	29.04.2014
Zusammensetzung	01	echinaceæ purpureæ herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 0.9 ml, ratio: 1:1.5-2.5, echinaceæ purpureæ radici recentis extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, ratio: 1:1.5-2.5, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 65 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkältung	
Packung/en	01	016	50 ml D
		024	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2013 (Änderung Präparatename, früher: Echinapur, Tropfen)	
Gültig bis		30.09.2018	

01 Alpinamed Wallwurz-Gel, Gel

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 46474	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	01.04.2014
Zusammensetzung	01	symphyti radicis recentis extractum ethanolicum liquidum 350 mg, ratio: 1:3-4, hyperici herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, calendulae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5-2.5, menthae piperitae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5-2.5, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei stumpfen Traumen	
Packung/en	01	015	100 g D
		023	200 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.03.2011	
Gültig bis		18.08.2019	

01 Amavita Bronchialpastillen

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 60128	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	04.04.2014
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 3.05 mg, eucalypti aetheroleum 1.40 mg, levomentholum 3.85 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 1.40 mg, DER: 3-6:1, glycerolum 60 mg, liquiritiae succus 129.6 mg, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	001	40 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.10.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.10.2019	

01 Anastrozol Spirig, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 58591	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	17.04.2014
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Oncologicum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.07.2019	

01 Aqua ad iniectabilia B. Braun, Lösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 45794	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.4.	09.04.2014
Zusammensetzung	01	aqua ad iniectabilia.	
Anwendung		Trägerlösung	
Packung/en	01	016 6 x 1000 ml Glasflaschen	B
		148 20 x 50 ml Miniflac	B
		156 20 x 100 ml Miniflac	B
		202 20 x 50 ml Injektionsflaschen (Glas)	B
		210 20 x 100 ml Injektionsflaschen (Glas)	B
		229 60 x 100 ml Ecobag	B
		237 10 x 1000 ml Ecobag	B
		238 20 x 5 ml Miniplasco connect	B
		239 20 x 10 ml Miniplasco connect	B
		240 20 x 20 ml Miniplasco connect	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.02.2013 (Widerruf von Packungsgrössen)	
Gültig bis		04.09.2018	

01 Aspergillus niger D5, Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58832	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	02.04.2014
Zusammensetzung	01	aspergillus niger D5 250 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2009 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		26.10.2019	

01 Aspergillus niger D5, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58833	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	02.04.2014
Zusammensetzung	01	aspergillus niger D5 dilutio pro gutta 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2009 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		26.10.2019	

01 Avastin 100 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
02 Avastin 400 mg/16 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattestrasse 2, 4153 Reinach BL

Zul.-Nr.: 56922	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	01.04.2014
Zusammensetzung	01	bevacizumabum 100 mg, trehalosum dihydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml. Corresp. bevacizumabum 25 mg/ml.	
	02	bevacizumabum 400 mg, trehalosum dihydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 16 ml. Corresp. bevacizumabum 25 mg/ml.	
Anwendung		Metastasiertes Kolon- oder Rektumkarzinom; metastasiertes Mammakarzinom; fortgeschrittenes, metastasiertes oder rezidivierendes nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC); fortgeschrittenes und/oder metastasierendes Nierenzellkarzinom; Glioblastom (WHO Grad IV); Ovarialkarzinom, Eileiterkarzinom, primäres Peritonealkarzinom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.12.2019	

01 Azopt, Augentropfensuspension
 Alcon Switzerland SA, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55236	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	30.04.2014
Zusammensetzung	01	brinzolamidum 10 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom, okuläre Hypertension	
Packung/en	01	001	5 ml B
		003	3 x 5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.10.2019	

02 Balmandol, Badeoel

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 46935	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	15.04.2014
Zusammensetzung	02	amygdalae oleum 259.5 mg, paraffinum perliquidum 599.45 mg, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Trockene Haut	
Packung/en	02	013	225 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.11.2019	

01 Berirab 2 ml, Injektionslösung**02 Berirab 5 ml, Injektionslösung**

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 687	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	11.04.2014
Zusammensetzung	01	immunoglobulinum humanum anti-rabies 300 U.I. corresp. immunoglobulina 200-340 mg, glycinum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	immunoglobulinum humanum anti-rabies 750 U.I. corresp. immunoglobulina 500-850 mg, glycinum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Tollwutprophylaxe bei exponierten Personen (ausschliesslich in Verbindung mit einer Tollwutimpfung)	
Packung/en	01	003	2 ml Spritze(n) B
	02	004	5 ml Spritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.05.2019	

01 Biafine, émulsion

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 55470	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	02.04.2014
Zusammensetzung	01	propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 202, E 217, E 219, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		gegen Hautreizungen	
Packung/en	01	001	93 g D
		003	186 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.08.2019	

01 Broncho-Vaxom, enfants, gouttes orales

OM Pharma SA, rue du Bois-du-Lan 22, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 59399	Catégorie de remise: C	Index: 03.05.0.	11.04.2014
Composition	01	lysatum bacteriorum lyophilisatum 3.5 mg corresp. haemophili influenzae lysatum et diplococci pneumoniae lysatum et klebsiellae pneumoniae et ozaenae lysatum et staphylococcus aureus lysatum et streptococci pyogen. et viridantis lysatum et neisseriae catarrhalis lysatum, conserv.: E 216, E 218, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, excipiens ad solutionem pro 0.32 ml corresp. 10 guttae.	
Indication		Stimulant du système immunitaire lors d'infections du système respiratoire et de bronchite chronique	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.10.2010 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		11.08.2014	

02 Busilvex, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 56739	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	02.04.2014
Zusammensetzung	02	busulfanum 60 mg, N,N-dimethylacetamidum, macrogolum 400, ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Konditionierung vor einer hämatopoetischen Stammzelltransplantation	
Packung/en	02	004	8 x 10 ml Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.09.2019	

01 CELTURA, Fertigspritzen

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60808	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	09.04.2014
Zusammensetzung	01	haemagglutininum influenzae A (H1N1) et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/California/7/2009 X-179A) 3.75 µg, adjuvans MF59: squalenum, polysorbatum 80, sorbitani trioleas, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, excipiens: natrii chloridum, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, magnesi chloridum hexahydricum, calcii chloridum dihydricum, aqua q.s. ad suspensionem pro 0.25 ml.	
Anwendung		Pandemischer Influenza-Impfstoff	
Packung/en	01	001	10 x 1 Spritze(n) Fertigspritzen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.11.2019	

01 Cardura CR 4 mg, Filmtabletten**02 Cardura CR 8 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 54617	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	15.04.2014
Zusammensetzung	01	doxazosinum 4 mg ut doxazosini mesilas, excipiens pro compresso obducto.	
	02	doxazosinum 8 mg ut doxazosini mesilas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	062	30 Tablette(n) B
		070	100 Tablette(n) B
	02	089	30 Tablette(n) B
		097	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.12.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.12.2019	

01 Carotaben, Kapseln

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 41822	Abgabekategorie: B	Index: 10.99.0.	17.04.2014
Zusammensetzung	01	betacarotenum 25 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Lichtdermatosen, Pigmentanomalien	
Packung/en	01	015	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.02.2020	

01 Cegrovit, Brausetabletten

Dr. Grossmann AG, Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 26762	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	03.04.2014
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum 1 g, aromatica, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin C Präparat	
Packung/en	01	014	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.08.2019	

01 Cerzin-Mepha 10, Tropfen

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 56381	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	16.04.2014
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, saccharinum natricum, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 gutta.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	005	20 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.10.2019	

02 CipraleX, Tropfen 20 mg/mL

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 56366	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	03.04.2014
Zusammensetzung	02	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, antiox.: E 310, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae, corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	02	012	15 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.03.2012 (Verlängerung der Zulassung) (Widerruf der Dosisstärke 01 CipraleX 10 mg/ml, Tropfen)	
Gültig bis		21.09.2019	

01 Circadin, Retardtabletten

NEURIM PHARMACEUTICALS AG, Baarerstrasse 135, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 59311	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	24.04.2014
Zusammensetzung	01	melatoninum 2 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Schlafmittel	
Packung/en	01	001	21 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.11.2019	

01 Climara 50, Transdermales Therapeutisches System

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 53068	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	30.04.2014
Zusammensetzung	01	estradiolum 3.875 mg, excipients ad praeparationem pro 12.5 cm ² , cum liberatione 50 µg/24 h.	
Anwendung		Klimakterische Ausfallerscheinungen	
Packung/en	01	030	12 Pflaster B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2010 (Verzicht auf Packungsgrösse: Packung mit 4 Pflastern)	
Gültig bis		25.05.2015	

01 Coliquifilm, Augensalbe

Allergan AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 46440	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	29.04.2014
Zusammensetzung	01	paraffinum liquidum 425 mg, vaselinum album 573 mg, alcoholes adipis lanae ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Tränenersatzmittel	
Packung/en	01	013	3,5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.02.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.09.2019	

01 Coveram 5 mg/5 mg, comprimés
 02 Coveram 5 mg/10 mg, comprimés
 03 Coveram 10 mg/5 mg, comprimés
 04 Coveram 10 mg/10 mg, comprimés
 Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny

N° d'AMM: 59193	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.2.	22.04.2014
Composition	01	perindoprilum argininum 5 mg corresp. perindoprilum 3.395 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
	02	perindoprilum argininum 5 mg corresp. perindoprilum 3.395 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
	03	perindoprilum argininum 10 mg corresp. perindoprilum 6.79 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
	04	perindoprilum argininum 10 mg corresp. perindoprilum 6.79 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
Indication		Hypertension, maladie coronaire stable	
Conditionnements	01	001 30 comprimé(s)	B
		002 90 comprimé(s) (3x30)	B
	02	003 30 comprimé(s)	B
		004 90 comprimé(s) (3x30)	B
	03	005 30 comprimé(s)	B
		006 90 comprimé(s) (3x30)	B
	04	007 30 comprimé(s)	B
		008 90 comprimé(s) (3x30)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.09.2009 (prolongation de l'autorisation et changement de code ATC)	
Valable jusqu'au		31.08.2019	

01 Cubicin 350 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung
 02 Cubicin 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57870	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	10.04.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: daptomycinum 350 mg, natrii hydroxidum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: daptomycinum 500 mg, natrii hydroxidum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	003 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verzicht auf die Packungsgrößen 10 x 1 Durchstechflasche [Spitalpackung] der Dosisstärken 350 mg und 500 mg)	
Gültig bis		02.04.2017	

01 Curakne 10 mg, Weichkapseln**02 Curakne 20 mg, Weichkapseln****04 Curakne 5 mg, Weichkapseln****05 Curakne 40 mg, Weichkapseln**

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

Zul.-Nr.: 56885	Abgabekategorie: A	Index: 10.02.0.	17.04.2014
Zusammensetzung	01	isotretinoinum 10 mg, excipients pro capsula.	
	02	isotretinoinum 20 mg, excipients pro capsula.	
	04	isotretinoinum 5 mg, excipients pro capsula.	
	05	isotretinoinum 40 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Schwere therapieresistente Formen von Akne	
Packung/en	01	002 30 Weichkapseln	A
		004 100 Weichkapseln	A
	02	006 30 Weichkapseln	A
		008 100 Weichkapseln	A
	04	010 30 Weichkapseln	A
		012 100 Weichkapseln	A
	05	013 30 Weichkapseln	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.10.2019	

01 Denosol Erkältungsbad, Badezusatz

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 31546	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	10.04.2014
Zusammensetzung	01	eucalypti aetheroleum 35 mg, rosmarini aetheroleum 10 mg, dextrocamphora 10 mg, menthae piperitae aetheroleum 5 mg, terbinthinae aetheroleum medicinale 5 mg, benzylis nicotinas 3 mg, color.: E 141, C.I. NO. 60'725 (D & C violet NO. 2), antiox.: E 320, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei Erkältung	
Packung/en	01	028 100 ml	D
		036 200 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.05.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.08.2019	

01 Dialgine, comprimés

Intermedica AG, 1700 Fribourg

N° d'AMM: 56422	Catégorie de remise: D	Index: 01.01.2.	04.04.2014
Composition	01	paracetamolium 500 mg, coffeinum 50 mg, excipients pro compresso.	
Indication		analgésique, antipyrétique	
Conditionnements	01	001 10 comprimé(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 10.03.2009 Renouvellement de l'autorisation faisant suite à l'expiration de la validité de l'autorisation	
Valable jusqu'au		03.04.2019	

01 Diclofenac-Mepha 75, Injektionslösung i.m.

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 60374	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	07.04.2014
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 75 mg, lidocaini hydrochloridum 20 mg, dinatrii edetas, macrogolum 400, propylenglycolum, natrii hydroxidum, antioxid.: acetylcysteinum 2 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	01	001	5 Ampulle(n) B
		002	25 Ampulle(n) B
		003	50 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung).	
Gültig bis		11.11.2019	

01 Differin, Crème

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 54731	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	04.04.2014
Zusammensetzung	01	adapalenum 1 mg, conserv.: E 216, E 218, phenoxyethanolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	019	50 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.04.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.11.2019	

01 Differin, Gel

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 52867	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	04.04.2014
Zusammensetzung	01	adapalenum 1 mg, propylenglycolum, conserv.: E 218, phenoxyethanolum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	029	50 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.04.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.11.2019	

01 Dilatrend 12,5 mg, Tabletten**02 Dilatrend 25 mg, Tabletten****04 Dilatrend 6,25 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 53162	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	15.04.2014
Zusammensetzung	01	carvedilolum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	carvedilolum 25 mg, excipients pro compresso.	
	04	carvedilolum 6.25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Alpha- und Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	010 30 Tablette(n)	B
		029 100 Tablette(n)	B
	02	037 30 Tablette(n)	B
		045 100 Tablette(n)	B
	04	088 14 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.07.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.12.2019	

01 Dolormin, Filmtabletten

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 52764	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	30.04.2014
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum lysinum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung). Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.07.2019	

01 Dr. Bähler Wallwurzgel, Gel

DR. BÄHLER DROPA AG, Binzstrasse 38, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 60719	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	04.04.2014
Zusammensetzung	01	symphyti radices recentis extractum ethanolicum liquidum 350 mg, ratio: 1:3-4, hyperici herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, calendulae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5-2.5, menthae piperitae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5-2.5, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei stumpfen Traumen	
Packung/en	01	001 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.10.2011	
Gültig bis		15.10.2019	

01 Droga Wallwurzgel, Gel

DR. BÄHLER DROPA AG, Binzstrasse 38, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 60720	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	03.04.2014
Zusammensetzung	01	symphyti radicis recentis extractum ethanolicum liquidum 350 mg, ratio: 1:3-4, hyperici herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, calendulae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5-2.5, menthae piperitae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5-2.5, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei stumpfen Traumen	
Packung/en	01	001	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.10.2011	
Gültig bis		15.10.2019	

01 Drosera compositum, Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58790	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	02.04.2014
Zusammensetzung	01	drosera D3 50 µl, echinacea angustifolia D4 500 µl, juglans regia D4 500 µl, excipiens ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2009 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		26.10.2019	

01 Dysport 500U, Lyophilisat**02 Dysport 300U, Lyophilisat**

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

Zul.-Nr.: 55057	Abgabekategorie: A	Index: 01.13.0.	02.04.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: botulinumtoxinum-A haemagglutininkomplex 500 U. Dysport, albuminum seri humani, lactosum monohydricum pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: botulinumtoxinum-A haemagglutininkomplex 300 U., albuminum seri humani, lactosum monohydricum pro vitro.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung von Blepharospasmus, Spasmus hemifacialis und assoziierten fokalen Dystonien, Torticollis spasticus, Armspastik bei Erwachsenen infolge eines Schlaganfalls, dynamischer Spitzfussstellung (Equinovalgus-Deformität) infolge Spastizität bei Patienten (ab 2 Jahren) mit infantiler Zerebralparese, axillärer Hyperhidrose	
Packung/en	01	002	1 Flasche(n) A
		004	2 Flasche(n) A
	02	005	1 Flasche(n) A
		006	2 Flasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2010 (Zulassung der neuen Dosisstärke Dysport 300U, Lyophilisat)	
Gültig bis		16.11.2015	

02 Eau Précieuse, Dépensier

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

Zul.-Nr.: 22257	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	25.04.2014
Zusammensetzung	02	resorcinolum 4.25 mg, acidum salicylicum 1.7 mg, tanninum 250 µg, cresoli solutio saponata 50 µg, eucalypti tinctura 250 µg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		leichte Störungen der Haut	
Packung/en	02	001 375 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.02.2014 (Änderung Wirkstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		19.04.2019	

02 Ecalta 100 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 58325	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	29.04.2014
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: anidulafunginum 100 mg, fructosum, mannitolium, polysorbatum 80, acidum tartaricum, pro vitro.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	02	003 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.09.2019	

02 Edronax, Tabletten 4mg

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 54159	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	15.04.2014
Zusammensetzung	02	reboxetinum 4 mg ut reboxetini methansulphonas, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Depressionen	
Packung/en	02	013 30 Tablette(n) 021 100 Tablette(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.10.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.10.2019	

01 Enalapril Actavis 5 mg, Tabletten
02 Enalapril Actavis 10 mg, Tabletten
03 Enalapril Actavis 20 mg, Tabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 59796	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	30.04.2014
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 5 mg, excipients pro compresso.	
	02	enalaprili maleas 10 mg, excipients pro compresso.	
	03	enalaprili maleas 20 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
	02	002	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
	03	004	28 Tablette(n) B
		005	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.07.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.07.2019	

02 Escitalopram Actavis 10 mg, Filmtabletten
04 Escitalopram Actavis 20 mg, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 62608	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	10.04.2014
Zusammensetzung	02	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, excipients pro compresso obducto.	
	04	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	02	003	14 Tablette(n) Blister B
		004	30 Tablette(n) Blister B
		005	30 Tablette(n) HPDE-Container B
		006	100 Tablette(n) Blister B
		011	100 Tablette(n) HDPE-Container B
	04	009	30 Tablette(n) HPDE-Container B
		010	100 Tablette(n) Blister B
		012	100 Tablette(n) HDPE-Container B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 100 Filmtabletten im HDPE-Container für 10 mg und 20 mg)	
Gültig bis		27.11.2018	

01 Eucerin Trockene Haut 10% Urea, Crème
Beiersdorf AG, Duggingerstrasse 21, 4153 Reinach

Zul.-Nr.: 55118	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	15.04.2014
Zusammensetzung	01	ureum 100 mg, alcoholes adipis lanae, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Trockene und sehr trockene Haut	
Packung/en	01	005 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.08.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.10.2019	

01 Eucerin Trockene Haut 10% Urea, Lotion
Beiersdorf AG, Duggingerstrasse 21, 4153 Reinach

Zul.-Nr.: 55119	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	15.04.2014
Zusammensetzung	01	ureum 100 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene und sehr trockene Haut	
Packung/en	01	002 250 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.08.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.10.2019	

01 FSME-Immun 0.25 ml Junior, Suspension zur intramuskulären Injektion
Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 683	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	29.04.2014
Zusammensetzung	01	virus FSME inactivatum (Stamm Neudörfl.) 1.19 µg, aluminii hydroxidum (65% Al ₂ O ₃), albuminum seri humani, natrii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, residui: saccharum, formaldehydum, protamini sulfas, neomycinum, gentamicinum, aqua q.s. ad suspensionem pro 0.25 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Frühsommer-Meningoenzephalitis, ab dem vollendeten 1. bis zum vollendeten 16. Lebensjahr	
Packung/en	01	001 1 Fertigspritze(n) mit Nadel 002 10 Fertigspritze(n) mit Nadel 003 1 Fertigspritze(n) ohne Nadel 004 10 Fertigspritze(n) ohne Nadel	B B B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.03.2011 (Änderung Primärverpackung, zusätzlich Packungen ohne Nadel) Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.06.2013 (Änderung Primärverpackung, zusätzlich Packungen ohne Nadel)	
Gültig bis		09.10.2018	

02 FSME-Immun CC, Suspension zur intramuskulären Injektion

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 450	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	29.04.2014
Zusammensetzung	02	virus FSME inactivatum (Stamm Neudörfl.) 2.4 µg, aluminii hydroxidum (65% Al ₂ O ₃), albuminum seri humani, natrii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, saccharum, formaldehydum, residui: protamini sulfas, neomycinum, gentamicinum, aqua q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Frühsommer-Meningoenzephalitis, ab dem 16. Geburtstag	
Packung/en	02	001	1 Fertigspritze(n) mit Nadel B
		002	10 Fertigspritze(n) mit Nadel B
		003	1 Fertigspritze(n) ohne Nadel B
		004	10 Fertigspritze(n) ohne Nadel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.03.2011 (Änderung Primärverpackung, zusätzlich Packungen ohne Nadel)	
Gültig bis		31.07.2016	

01 Feminac 35, Dragées

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 56722	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	25.04.2014
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 35 µg, cyproteroni acetat 2 mg, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum für Frauen mit Androgenisierungserscheinungen	
Packung/en	01	001	21 Dragée(s) B
		003	3x21 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Erneute Zulassung und Verlängerung)	
Gültig bis		26.05.2019	

01 Feminelle, capsules

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

N° d'AMM: 56355	Catégorie de remise: D	Index: 09.99.0.	29.04.2014
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	022	30 capsule(s) D
		028	60 capsule(s) D
		032	90 capsule(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 20.07.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		29.09.2019	

01 Fisherman's Friend Cassis, sans sucre, avec sorbitol, patilles

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

N° d'AMM: 62156	Catégorie de remise: E	Index: 12.03.9.	11.04.2014
Composition	01	levomentholum 5.75 mg, arom.: vanillinum et alia, sorbitolum, sucralosum, acesulfamum kalicum, excipients pro pastillo.	
Indication		En cas de toux et d'enrouement	
Conditionnements	01	001	25 g E
		002	2x25 g E
Valable jusqu'au		28.12.2016	

01 Fisherman's Friend Cherry, pastilles

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

N° d'AMM: 56379	Catégorie de remise: E	Index: 12.03.9.	24.04.2014
Composition	01	levomentholum 6.9 mg, sorbitolum, sucralosum, acesulfamum kalicum, arom.: vanillinum et alia, excipients pro pastillo.	
Indication		En cas de toux et enrrouement	
Conditionnements	01	002	25 g E
		004	2x25 g E
Remarque		(Modification de taille(s) d'emballage, nouveau: 2x25 g)	
Valable jusqu'au		14.07.2018	

01 Fluoxetin Streuli, dispergierbare Tabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 56755	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	10.04.2014
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	022	14 Tablette(n) B
		024	28 Tablette(n) B
		026	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.10.2019	

01 Flügge Kieselerde, Pulver

Schellenberg, Reformprodukte, Stettbachstrasse 37, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 10445	Abgabekategorie: E	Index: 07.02.1.	29.04.2014
Zusammensetzung	01	terra silicea spec..	
Anwendung		Ergänzung der Nahrung bei Störungen des Nagel- und Haarwachstums	
Packung/en	01	019	100 g E
		035	200 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.03.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.08.2019	

01 Focetria, Fertigspritze

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61251	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	09.04.2014
Zusammensetzung	01	haemagglutininum influenzae A (H1N1) et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/California/7/2009 X-181) 7.5 µg, adjuvans MF59: squalenum, polysorbatum 80, sorbitani trioleas, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, excipiens: natrii chloridum, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, magnesii chloridum hexahydricum, calcii chloridum dihydricum, aqua q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Pandemischer Influenza-Impfstoff	
Packung/en	01	001	10 x 0.5 ml Spritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.10.2019	

01 Focetria, Mehrfachdosenbehältnis

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61252	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	09.04.2014
Zusammensetzung	01	haemagglutininum influenzae A (H1N1) et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/California/7/2009 X-181) 7.5 µg, adjuvans MF59: squalenum, polysorbatum 80, sorbitani trioleas, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, excipiens: natrii chloridum, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, magnesii chloridum hexahydricum, calcii chloridum dihydricum, conserv.: thiomersalum 50 µg, aqua q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Pandemischer Influenza-Impfstoff	
Packung/en	01	001	10 x 5 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.10.2019	

02 Fungotox, Crème

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 49767	Abgabekategorie: C	Index: 10.09.4.	04.04.2014
Zusammensetzung	02	clotrimazolum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	02	022	20 g C
		023	50 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.12.2019	

01 GEM Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 60450	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	08.04.2014
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001	24 Stück Lutschpastillen C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.09.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.09.2019	

01 GlucaGen Novo, Injektionspräparat

Novo Nordisk Pharma AG, Untere Heslibachstrasse 46, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 31489	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.3.	03.04.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: glucagonum ADNr 1 mg ut glucagoni hydrochloridum ADNr, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.	
Anwendung		Insulin-Hypoglykämie; Ruhigstellung des Intestinaltraktes bei Endoskopie und Röntgenuntersuchungen	
Packung/en	01	016	1 Set Hypo-Kit B
		040	10 Ampulle(n) B
		059	1 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2019	

01 Glucose 5 % Baxter, Infusionslösung

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 41203	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.1.	15.04.2014
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 50 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Glucose-Therapie	
Packung/en	01	153	50 x 50 ml Viaflo Minibag B
		161	50 x 100 ml Viaflo Minibag B
		181	30 x 250 ml Viaflo Beutel B
		196	20 x 500 ml Viaflo Beutel B
		218	10 x 1000 ml Viaflo Beutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2012 (Widerruf der Dosisstärke 41203 02 Glucose 10% Baxter, Infusionslösung)	
Gültig bis		18.12.2017	

01 Gyno-Canesten, Kombipack

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 60954	Abgabekategorie: C	Index: 09.03.0.	10.04.2014
Zusammensetzung	01	I) Gyno-Canesten, Vaginaltabletten: clotrimazolum 200 mg, excipiens pro compresso. II) Canesten, Creme: clotrimazolum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Durch Clotrimazol-empfindliche Erreger verursachte vulvovaginale Infektionen	
Packung/en	01	001	1 Kombipackung(en) 3 Vaginaltabletten + 20 g Canesten Creme C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2019	

01 Ilaris 150 mg/ml, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**02 Ilaris 150 mg/ml, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung (Injektionskit)**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 59226	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	09.04.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: canakinumabum 150 mg, saccharum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 80, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: canakinumabum 150 mg, saccharum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml pro vitro.	
Anwendung		Behandlung der Cryopyrin-assoziierten Periodischen Syndrome (CAPS) wie des Muckle-Wells-Syndroms (MWS), des familiären autoinflammatorischen Kälte-Syndroms (FACS) / der familiären Kälteurtikaria (FCU) und der multisystemischen entzündlichen Erkrankung mit Beginn im Neugeborenenalter (NOMID)/des chronischen infantilen neuro-dermo-artikulären Syndroms (CINCA).	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) und Lösungsmittel und Zubehör (Injektionskit) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.07.2019	

01 Indapamid-Mepha, Kapseln

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 53304	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	01.04.2014
Zusammensetzung	01	indapamidum hemihydricum 2.50 mg ut indapamidum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	028	30 Kapsel(n) B
		036	90 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2019	

01 Inhibace 0,5 mg, Filmtabletten**02 Inhibace submite 1 mg, Filmtabletten****03 Inhibace mite 2,5 mg, Filmtabletten****05 Inhibace small size 5 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 50373	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	22.04.2014
Zusammensetzung	01	cilazaprilum anhydricum 0.5 mg ut cilazaprilum, excipients pro compresso obducto.	
	02	cilazaprilum anhydricum 1 mg ut cilazaprilum, excipients pro compresso obducto.	
	03	cilazaprilum anhydricum 2.5 mg ut cilazaprilum, excipients pro compresso obducto.	
	05	cilazaprilum anhydricum 5 mg ut cilazaprilum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	02	029	30 Tablette(n) B
	03	037	28 Tablette(n) B
		142	100 Tablette(n) B
	05	088	28 Tablette(n) B
		150	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.07.2009 (Verlängerung der Zulassung) 50373 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.10.2019	

02 Insulin NovoNordisk NovoRapid Penfill, Injektionslösung

Novo Nordisk Pharma AG, Untere Heslibachstrasse 46, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 55046	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	24.04.2014
Zusammensetzung	02	insulinum aspartum 100 U., glycerolum, zincum, natrii phosphates, natrii chloridum, conserv.: phenolum 1.5 mg, metacresolum 1.72 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	02	003	5 x 3 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2019	

01 Insulin NovoNordisk NovoRapid, Injektionslösung

Novo Nordisk Pharma AG, Untere Heslibachstrasse 46, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 55045	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	24.04.2014
Zusammensetzung	01	insulinum aspartum 100 U., glycerolum, zincum, natrii phosphates, natrii chloridum, conserv.: phenolum 1.5 mg, metacresolum 1.72 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	01	002	10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.04.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2019	

01 Iproben 200, Lactab**03 Iproben forte 400, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 51547	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	11.04.2014
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	ibuprofenum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	012	20 Tablette(n) D
	03	071	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung).	
Gültig bis		06.10.2019	

01 Irinotecan Orion 40 mg/2 ml, Infusionskonzentrat**02 Irinotecan Orion 100 mg/5 ml, Infusionskonzentrat****03 Irinotecan Orion 300 mg/15 ml, Infusionskonzentrat****04 Irinotecan Orion 500 mg/25 ml, Infusionskonzentrat**

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 59219	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	03.04.2014
Zusammensetzung	01	irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	irinotecani hydrochloridum trihydricum 300 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
	04	irinotecani hydrochloridum trihydricum 500 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
		002	1 Durchstechflasche(n) A
		003	1 Durchstechflasche(n) A
		004	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.09.2019	

06 Isoket retard 20 mg, comprimés**07 Isoket retard 40 mg, comprimés****08 Isoket retard 60 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: 35797	Catégorie de remise: B	Index: 02.04.1.	15.04.2014
Composition	06	isosorbidi dinitras 20 mg, excipients pro compresso.	
	07	isosorbidi dinitras 40 mg, excipients pro compresso.	
	08	isosorbidi dinitras 60 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Médicament coronarien du groupe des dérivés nitrés organiques	
Conditionnements	06	254	50 comprimé(s) B
		262	100 comprimé(s) B
	07	289	50 comprimé(s) B
		297	100 comprimé(s) B
	08	327	100 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 17.09.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		21.10.2019	

01 Isoket 5 mg, comprimés

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

N° d'AMM: 38470	Catégorie de remise: B	Index: 02.04.1.	15.04.2014
Composition	01	isosorbidi dinitras 5 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Médicament coronarien du groupe des dérivés nitrés organiques	
Conditionnements	01	043	50 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 29.07.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.10.2019	

01 Isoket, spray

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

N° d'AMM: 39387	Catégorie de remise: B	Index: 02.04.1.	15.04.2014
Composition	01	isosorbidi dinitras 1.25 mg, macrogolum 400, excipients ad solutionem, pro dosi 0.05 ml, doses pro vase 300.	
Indication		Médicament coronarien du groupe des dérivés nitrés organiques	
Conditionnements	01	026	15 ml Bouteille de jet de pompage B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 29.07.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.10.2019	

01 Isuprel, Injektionslösung / Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Ospedalia AG, Bösch 37, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 56457	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	10.04.2014
Zusammensetzung	01	isoprenalini hydrochloridum 0.2 mg, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sympathomimetikum	
Packung/en	01	002	5 x 1ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.10.2010 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		27.10.2015	

01 Kaliumiodid 65 APot, Tabletten

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 57068	Abgabekategorie: D	Index: 15.03.0.	08.04.2014
Zusammensetzung	01	kalii iodidum 65 mg corresp. iodidum 50 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Prophylaxe der Inkorporation von radioaktiven Iodisotopen bei Reaktorstörfällen	
Packung/en	01	006	12 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.08.2009 (Änderung Abgabekategorie von C zu D) (Änderung Präparatename, früher: Kaliumiodid 65mg Armeeapotheke, Tabletten) (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.10.2019	

01 Kodan forte farblos, Tinktur**02 Kodan forte gefärbt, Tinktur**

Schülke & Mayr AG, Sihlfeldstrasse 58, 8003 Zürich

Zul.-Nr.: 44157	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	15.04.2014
Zusammensetzung	01	alcohol isopropylicus 403 mg, alcohol propylicus 90 mg, 2-phenylphenolum 1.8 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	alcohol isopropylicus 403 mg, alcohol propylicus 90 mg, 2-phenylphenolum 1.8 mg, color.: E 104, E 110, E 151, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hautdesinfektion	
Packung/en	01	039	250 ml mit Sprühpumpe D
		047	2 l D
		063	1 l D
		071	250 ml ohne Sprühpumpe D
	02	055	1 l D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.08.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.08.2019	

01 Konakion MM Mischmizellen-Ampullen, Injektionslösung
02 Konakion MM Paediatric Mischmizellen-Ampullen, Injektionslösung
 Roche Pharma (Schweiz) AG, Schöneggstrasse 2, 4153 Reinach BL

Zul.-Nr.: 48112	Abgabekategorie: B	Index: 06.04.0.	03.04.2014
Zusammensetzung	01	phytomenadionum 10 mg, acidum glycocholicum, natrii hydroxidum, lecithinum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	phytomenadionum 2 mg, acidum glycocholicum, natrii hydroxidum, lecithinum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.	
Anwendung		Hypoprothrombinämie, Antidot gegen Anticoagulantien vom Dicumarol-Typus, Morbus haemorrhagicus neonatorum	
Packung/en	01	013	5 Ampulle(n) B
	02	021	5 Ampulle(n) mit oralem Dispenser B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2019	

01 Lansoprazol-Teva 15 mg, Kapseln
02 Lansoprazol-Teva 30 mg, Kapseln
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58377	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	25.04.2014
Zusammensetzung	01	lansoprazolum 15 mg, excipiens pro capsula.	
	02	lansoprazolum 30 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	001	14 Kapsel(n) B
		002	28 Kapsel(n) B
		003	56 Kapsel(n) B
		004	112 Kapsel(n) B
	02	007	14 Kapsel(n) B
		008	28 Kapsel(n) B
		009	56 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.10.2019	

01 Levetiracetam Spirig HC 100 mg/mL, Lösung
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62255	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	25.04.2014
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 100 mg, arom.: vanillinum, ethylvanillinum et alia, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	002	300 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.04.2012 (Änderung Präparatename, früher: Levetiracetam Spirig 100 mg/mL, Lösung)	
Gültig bis		11.04.2017	

01 Levico D3, Ampullen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59989	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	04.04.2014
Zusammensetzung	01	levico D3 1 ml natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.09.2009 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.09.2019	

01 Lidazon, liquide

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

N° d'AMM: 44036	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.3.	10.04.2014
Composition	01	cetylpyridinii chloridum 40 mg, alcohol 2,4-dichlorobenzylicus 20 mg, lidocaini hydrochloridum 6.6 mg, propylenglyolum, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 123, excipients ad solutionem pro 100 ml corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Indication		Affections de la bouche et de la gorge	
Conditionnements	01	029	240 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 06.07.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		05.07.2019	

01 Litalir, Kapseln

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 52958	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	29.04.2014
Zusammensetzung	01	hydroxycarbamidum 500 mg, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	016	100 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.02.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.08.2019	

01 Losartan Spirig HC 12.5 mg, Filmtabletten**03 Losartan Spirig HC 50 mg, Filmtabletten****04 Losartan Spirig HC 100 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 58486	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	28.04.2014
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	losartanum kalicum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist	
Packung/en	01	014 7 Tablette(n)	B
	03	015 28 Tablette(n)	B
		016 98 Tablette(n)	B
	04	017 28 Tablette(n)	B
		018 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.07.2019	

02 Lucrin Depot 3 Monate, Injektionspräparat PDS

AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 54231	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	25.04.2014
Zusammensetzung	02	Praeparatio sicca: leuprorelini acetat 11.25 mg, acidum poly-l(-)-lacticum, mannitolium. Solvens: carmellosum natricum, mannitolium, polysorbatum 80, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, pro vitro.	
Anwendung		Prostatakarzinom, Endometriose, Mammakarzinom	
Packung/en	02	024 1 Spritze(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2019	

01 Lucrin Depot 6 Monate, Injektionspräparat PDS

AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 58805	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	25.04.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: leuprorelini acetat 30 mg corresp. leuprorelinum 28.58 mg, acidum poly-l(-)-lacticum, mannitolium. Solvens: carmellosum natricum, mannitolium, polysorbatum 80, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, pro vitro.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Packung/en	01	001 1 Spritze(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.02.2020	

01 Lysodren, Tabletten

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 57346	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	25.04.2014
Zusammensetzung	01	mitotanium 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung des fortgeschrittenen (nicht-resezierbaren, metastasierenden oder rezidivierenden) Nebennierenrindenzinoms	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.11.2019	

01 Makatussin, Hustentropfen

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 55274	Abgabekategorie: C	Index: 03.01.1.	08.04.2014
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 13.6 mg, arom.: saccharinum natricum, excipients ad solutionem pro 1 g corresp. 20 gutta.	
Anwendung		Husten (verschiedener Genese), insbesondere trockener Reizhusten	
Packung/en	01	005	30 g Fläschchen C
		006	30 g Tropftube C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.08.2010 (Änderung Primärverpackung, zusätzliche Verpackungsart: Tropftube)	
Gültig bis		10.11.2015	

01 Maltofer Fol, Trinklösung in Monodosen

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

Zul.-Nr.: 57224	Abgabekategorie: C	Index: 06.07.1.	10.04.2014
Zusammensetzung	01	Lösung: ferrum(III) 100 mg ut ferri oxidum polymaltosatum, conserv.: E 219, E 217, arom.: vanillinum et alia, pro vitro 5 ml. Praeparatio sicca: acidum folicum 0.35 mg.	
Anwendung		Eisenmangel und erhöhter Folsäurebedarf während Schwangerschaft und Stillzeit	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.09.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.12.2016	

02 Meronem i.v. 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**03 Meronem i.v. 1 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 53105	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.25	17.04.2014
Zusammensetzung	02	Praeparatio sicca: meropenemum 500 mg ut meropenemum trihydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
	03	Praeparatio sicca: meropenemum 1 g ut meropenemum trihydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	025	1 x 10 Durchstechflasche(n) A
	03	032	1 x 10 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.07.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.11.2019	

01 Meropenem Actavis 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**02 Meropenem Actavis 1 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 59201	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.25	15.04.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: meropenemum 500 mg ut meropenemum trihydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: meropenemum 1 g ut meropenemum trihydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.03.2014 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.08.2019	

01 Meropenem-Teva 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**02 Meropenem-Teva 1 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58758	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.25	17.04.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: meropenemum 500 mg ut meropenemum trihydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: meropenemum 1 g ut meropenemum trihydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 Durchstechflasche(n) A
		003	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	10 Durchstechflasche(n) A
		004	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.08.2019	

01 Metrolag, soluzione per fleboclisi

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: 43324	Categoria di dispensazione: B	Index: 08.04.3.	02.04.2014
Composizione	01	metronidazolum 500 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Indicazione		Infezioni causate da batteri anaerobi	
Confezione/i	01	039	10 x 100 ml Sacchetti flessibili B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 06.09.2011 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		25.10.2019	

01 Mimpara 30 mg, Filmtabletten**02 Mimpara 60 mg, Filmtabletten****03 Mimpara 90 mg, Filmtabletten**

Amgen Switzerland AG, Dammstrasse 21, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 56965	Abgabekategorie: B	Index: 07.05.0.	24.04.2014
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	004	28 Tablette(n) Blisterpackung B
	02	010	28 Tablette(n) Blisterpackung B
	03	016	28 Tablette(n) Blisterpackung B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.10.2019	

01 Mitoxantron Sandoz 10 mg/5 ml, Konzentrat zur Injektion / Infusion
02 Mitoxantron Sandoz 20 mg/10 ml, Konzentrat zur Injektion / Infusion
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56756	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	17.04.2014
Zusammensetzung	01	mitoxantronum 10 mg ut mitoxantroni hydrochloridum, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum, natrii sulfas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	mitoxantronum 20 mg ut mitoxantroni hydrochloridum, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum, natrii sulfas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) A
	02	005	1 x 10 ml Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.10.2019	

01 Morphin Sulfate Sintetica 10mg/ml, soluzione iniettabile
02 Morphin Sulfate Sintetica 50mg/ml, soluzione iniettabile
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56401	Categoria di dispensazione: A	Index: 01.01.3.	08.04.2014
Composizione	01	morphini sulfas pentahydricus 10 mg corresp. morphinum 7.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	morphini sulfas pentahydricus 50 mg corresp. morphinum 37.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Analgesico stupefacente	
Confezione/i	01	001	1 flaconcino/flaconcini à 1ml A
	02	002	1 flaconcino/flaconcini à 2 ml A
		003	1 flaconcino/flaconcini à 4 ml A
		004	1 flaconcino/flaconcini à 10 ml A
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 28.09.2009 (proroga dell'omologazione) Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze psicotrope	
Valevole fino al		22.07.2019	

01 Morphin Sulfate Sintetica 1mg/ml, soluzione per infusione
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56400	Categoria di dispensazione: A	Index: 01.01.3.	08.04.2014
Composizione	01	morphini sulfas pentahydricus 1 mg corresp. morphinum 0.75 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Analgesico stupefacente	
Confezione/i	01	001	20 x 100 ml sacca A
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 27.07.2009 (proroga dell'omologazione) Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze psicotrope	
Valevole fino al		26.07.2019	

01 Motilium lingual, Tabletten

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 54068	Abgabekategorie: C	Index: 04.06.0.	30.04.2014
Zusammensetzung	01	domperidonum 10 mg, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Gastrokinetikum	
Packung/en	01	018	30 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.09.2019	

01 Motilium, Filmtabletten

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 41903	Abgabekategorie: B/C	Index: 04.06.0.	30.04.2014
Zusammensetzung	01	domperidonum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Gastrokinetikum	
Packung/en	01	015	30 Tablette(n) C
		023	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.09.2019	

01 Motilium 10 mg, Suppositorien**02 Motilium 30 mg, Suppositorien****03 Motilium 60 mg, Suppositorien**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 41904	Abgabekategorie: B	Index: 04.06.0.	30.04.2014
Zusammensetzung	01	domperidonum 10 mg, antiox.: E 320, excipients pro supposito.rio.	
	02	domperidonum 30 mg, antiox.: E 320, excipients pro supposito.rio.	
	03	domperidonum 60 mg, antiox.: E 320, excipients pro supposito.rio.	
Anwendung		Gastrokinetikum	
Packung/en	01	038	6 Suppositorien B
	02	011	6 Suppositorien B
	03	046	6 Suppositorien B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.09.2019	

02 Motilium, Suspension

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 41905	Abgabekategorie: B	Index: 04.06.0.	30.04.2014
Zusammensetzung	02	domperidonum 1 mg, saccharinum natricum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gastrokinetikum	
Packung/en	02	034	200 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.09.2019	

03 Mydocalm mite, comprimés pelliculés**04 Mydocalm, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: 32665	Catégorie de remise: B	Index: 01.12.0.	15.04.2014
Composition	03	tolperisoni hydrochloridum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	tolperisoni hydrochloridum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Myotonolytique	
Conditionnements	03	057	30 comprimé(s) B
	04	001	30 comprimé(s) B
		002	100 comprimé(s) B
		003	250 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 21.06.2013 (modification de la composition)	
Valable jusqu'au		21.11.2014	

02 NaCl 11,7 % B. Braun, Zusatzampullen zu Infusionslösungen**04 NaCl 10 % B. Braun, Zusatzampullen zu Infusionslösungen**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 29555	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	02.04.2014
Zusammensetzung	02	natrii chloridum 1.17 g corresp. natrium 20 mmol et chloridum 20 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	04	natrii chloridum 1 g corresp. natrium 17 mmol et chloridum 17 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Natriumchlorid-Zufuhr	
Packung/en	02	044	20 x 10 ml Miniplasco B
		061	20 x 10 ml Miniplasco connect B
	04	062	20 x 10 ml Miniplasco connect B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2011 (Zulassung der neuen Dosisstärke NaCl 10 % B. Braun, Zusatzampullen zu Infusionslösungen)	
Gültig bis		27.03.2016	

01 Natriumchlorid 0,9 % Baxter, Infusionslösung

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 41181	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	15.04.2014
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 9 g corresp. natrium 154 mmol et chloridum 154 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Parenterale Flüssigkeits- und Kochsalzzufuhr	
Packung/en	01	117	50 ml Viaflo Minibag B
		125	100 ml Viaflo Minibag B
		133	250 ml Viaflo Beutel B
		141	500 ml Viaflo Beutel B
		168	1000 ml Viaflo Beutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2012 (Widerruf der Dosisstärke 41181 02 Natriumchlorid 0,45 % Baxter, Infusionslösung)	
Gültig bis		20.11.2017	

01 Negatol dental, flüssig

Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz 1

Zul.-Nr.: 24586	Abgabekategorie: B	Index: 13.04.0.	15.04.2014
Zusammensetzung	01	policresulenum 400 mg, levomentholum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Haemostaticum	
Packung/en	01	014	5 g B
		022	20 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.05.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.09.2019	

01 NeoCitran Hustenlöser, Brausetabletten

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 53232	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	28.04.2014
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 600 mg, arom.: cyclamas, saccharinum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.06.2015	

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.	10.04.2014
Zusammensetzung	01	filgrastimum ADNr 30 Mio. U., natrii acetat trihydricus, polysorbatum 80 ut sorbitolum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	filgrastimum ADNr 48 Mio. U., natrii acetat trihydricus, sorbitolum, polysorbatum 80, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1.6 ml.	
	06	filgrastimum ADNr 30 Mio. U., natrii acetat trihydricus, polysorbatum 80, sorbitolum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	07	filgrastimum ADNr 48 Mio. U., natrii acetat trihydricus, polysorbatum 80, sorbitolum, aqua ad iniectionabilia 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 28.05.2013 (Änderung an einem gentechnisch veränderten Organismus) 51035 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		05.09.2016	

01 Neurorubin Lactab, Lacktabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 31151	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.4.	11.04.2014
Zusammensetzung	01	thiamini nitras 200 mg, pyridoxini hydrochloridum 50 mg, cyanocobalaminum 1000 µg, color.: E 127, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Als Adjuvans bei Neuritiden, Neuralgien	
Packung/en	01	031	10 Tablette(n) B
		032	20 Tablette(n) B
		035	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.01.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.09.2019	

01 Nontronit D15, Ampullen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59973	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	04.04.2014
Zusammensetzung	01	nontronit D15, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.10.2009 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.10.2019	

01 Novantron 10 mg/5 ml, Injektionslösung**02 Novantron 20 mg/10 ml, Injektionslösung**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 46574	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	01.04.2014
Zusammensetzung	01	mitoxantronum 10 mg ut mitoxantroni hydrochloridum, natrii chloridum, natrii sulfas, natrii acetat anhydricus, acidum aceticum glaciale, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	mitoxantronum 20 mg ut mitoxantroni hydrochloridum, natrii chloridum, natrii sulfas, natrii acetat anhydricus, acidum aceticum glaciale, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	036	1 Durchstechflasche(n) A
	02	044	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.05.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.11.2019	

01 NovoNorm 0,5 mg, Tabletten**02 NovoNorm 1,0 mg, Tabletten****03 NovoNorm 2,0 mg, Tabletten**

Novo Nordisk Pharma AG, Untere Heslibachstrasse 46, 8700 Küssnacht ZH

Zul.-Nr.: 54571	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	10.04.2014
Zusammensetzung	01	repaglinidum 0.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	repaglinidum 1 mg, excipients pro compresso.	
	03	repaglinidum 2 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	011	90 Tablette(n) B
	02	038	90 Tablette(n) B
	03	046	90 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.07.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2019	

01 Olanzapin-Mepha 5 oro, Schmelztabletten**02 Olanzapin-Mepha 7.5 oro, Schmelztabletten****03 Olanzapin-Mepha 10 oro, Schmelztabletten****04 Olanzapin-Mepha 15 oro, Schmelztabletten****05 Olanzapin-Mepha 20 oro, Schmelztabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 59333	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	03.04.2014
Zusammensetzung	01	olanzapinum 5 mg, arom.: aspartamum, excipients pro compresso.	
	02	olanzapinum 7.5 mg, arom.: aspartamum, excipients pro compresso.	
	03	olanzapinum 10 mg, arom.: aspartamum, excipients pro compresso.	
	04	olanzapinum 15 mg, arom.: aspartamum, excipients pro compresso.	
	05	olanzapinum 20 mg, arom.: aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptica	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		011	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		013	98 Tablette(n) B
	04	007	28 Tablette(n) B
		014	98 Tablette(n) B
	05	009	28 Tablette(n) B
		015	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.11.2019	

- 01 Olanzapin-Mepha 2.5, Tabletten
 02 Olanzapin-Mepha 5, Tabletten
 03 Olanzapin-Mepha 7.5, Tabletten
 04 Olanzapin-Mepha 10, Tabletten
 05 Olanzapin-Mepha 15, Tabletten
 06 Olanzapin-Mepha 20, Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 59332	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	03.04.2014
Zusammensetzung	01	olanzapinum 2.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	olanzapinum 5 mg, excipients pro compresso.	
	03	olanzapinum 7.5 mg, excipients pro compresso.	
	04	olanzapinum 10 mg, excipients pro compresso.	
	05	olanzapinum 15 mg, excipients pro compresso.	
	06	olanzapinum 20 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptica	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		013 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		014 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		015 98 Tablette(n)	B
	04	007 28 Tablette(n)	B
		016 98 Tablette(n)	B
	05	009 28 Tablette(n)	B
		017 98 Tablette(n)	B
	06	011 28 Tablette(n)	B
		018 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.11.2019	

- 05 Omed antacid Sandoz 10 mg, Kapseln
 07 Omed antacid Sandoz 20 mg, Kapseln

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60019	Abgabekategorie: C	Index: 04.99.0.	11.04.2014
Zusammensetzung	05	omeprazolum 10 mg, excipients pro capsula.	
	07	omeprazolum 20 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Packung/en	05	009 7 Kapsel(n)	C
		010 14 Kapsel(n)	C
	07	011 7 Kapsel(n)	C
		012 14 Kapsel(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Änderung der Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		24.03.2015	

01 Omeprazol Actavis 10 mg, Kapseln**02 Omeprazol Actavis 20 mg, Kapseln****03 Omeprazol Actavis 40 mg, Kapseln**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 59090	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	25.04.2014
Zusammensetzung	01	omeprazolium 10 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
	02	omeprazolium 20 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
	03	omeprazolium 40 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	005 15 Kapsel(n) Dosen	B
		006 30 Kapsel(n) Dosen	B
		007 60 Kapsel(n) Dosen	B
		022 100 Kapsel(n) Dosen	B
	02	012 14 Kapsel(n) Dosen	B
		013 30 Kapsel(n) Dosen	B
		014 60 Kapsel(n) Dosen	B
		023 100 Kapsel(n) Dosen	B
	03	019 14 Kapsel(n) Dosen	B
		020 30 Kapsel(n) Dosen	B
		021 60 Kapsel(n) Dosen	B
		024 100 Kapsel(n) Dosen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.09.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.09.2019	

01 Optaflu, Injektionssuspension

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58271	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	30.04.2014
Zusammensetzung	01	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (A/New Caledonia/20/99 - like Reass., IVR-116) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (A/California/7/2004 - like NYMC X-157) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Shanghai/361/2002 -like B/Jiangsu/10/2003) 15 µg, natrii chloridum, kalii chloridum, magnesii chloridum hexahydricum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab dem vollendeten 18. Lebensjahr	
Packung/en	01	081 1 Spritze(n) Fertigspritze mit Kanüle à 0.5ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.11.2013 (Umwandlung der bestehenden Zulassung nur für den Vertrieb im Ausland in eine Hauptzulassung)	
Gültig bis		27.05.2019	

02 Optovit forte, capsules**03 Optovit, capsules****04 Optovit fortissimum 500, capsules**

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

N° d'AMM: 46567	Catégorie de remise: D	Index: 07.02.3.	16.04.2014
Composition	02	(+)-alfa-tocopherolum 134.2 mg corresp. (+)-alfa-tocopherolum 200 U.I., excipients pro capsula.	
	03	(+)-alfa-tocopherolum 67.1 mg corresp. (+)-alfa-tocopherolum 100 U.I., excipients pro capsula.	
	04	(+)-alfa-tocopherolum 335.5 mg corresp. (+)-alfa-tocopherolum 500 U.I., excipients pro capsula.	
Indication		Préparation à base de vitamine E	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 19.01.2010 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		02.09.2019	

01 Otriduo Schnupfen, Dosierspray

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60125	Abgabekategorie: C	Index: 12.02.2.	03.04.2014
Zusammensetzung	01	dimetindenii maleas 0.25 mg, phenylephrinum 2.5 mg, aromatica, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	001 15 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.05.2019	

01 Ovitrelle 250 ug, Injektionslösung in Fertigspritzen

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 56364	Abgabekategorie: A	Index: 07.08.1.	23.04.2014
Zusammensetzung	01	choriogonadotropinum alfa 250 µg, poloxamerum 188, mannitolium, acidum phosphoricum concentratum, natrii phosphates, antiox.: methioninum 0.1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Induktion der Ovulation	
Packung/en	01	007 1 Spritze(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.09.2013 Angabe der Menge Methionin	
Gültig bis		16.02.2019	

01 Ovitrelle PEN 250 ug, Injektionslösung in einer Patrone

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 61456	Abgabekategorie: A	Index: 07.08.1.	23.04.2014
Zusammensetzung	01	choriogonadotropinum alfa 250 µg, poloxamerum 188, mannitolium, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, antiox.: methioninum 0.1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Induktion der Ovulation	
Packung/en	01	001	1 Set 1 gebrauchsfertiger PEN + 1 Injektionsnadel
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.09.2013 Angabe der Menge Methionin Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.11.2011 Angabe der Menge Methionin	
Gültig bis		13.11.2016	

02 Parapic, flüssig

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 42778	Abgabekategorie: D	Index: 10.01.0.	11.04.2014
Zusammensetzung	02	cineolum 12.5 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 20 mg, levomentholium 20 mg, mepyraini maleas 10 mg, q.s. ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Behandlung von Insektenstichen	
Packung/en	02	052	15 g Spray
		060	2,4 g Tupffeder
		079	6 g Roll-on
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.05.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.11.2019	

01 Paroxetin Spirig 20, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57049	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	03.04.2014
Zusammensetzung	01	paroxetinum 20 mg ut paroxetini hydrochloridum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	015	14 Tablette(n)
		016	28 Tablette(n)
		017	98 Tablette(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.06.2019	

01 Pentavac, Suspension zur Injektion und Lyophilisat

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 613	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	02.04.2014
Zusammensetzung	01	I) DTPa-IPV-Komponente (Suspension): toxoidum diphtheriae 30 U.I., toxoidum tetani 40 U.I., toxoidum pertussis 25 µg et haemagglutininum filamentosum 25 µg, virus poliomyelitis typus 1 inactivatum (D-Antigen) 40 U., virus poliomyelitis typus 2 inactivatum (D-Antigen) 8 U., virus poliomyelitis typus 3 inactivatum (D-Antigen) 32 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, formaldehydum 12.5 mg, conserv.: phenoxyethanolum 2.5 µl, residui: neomycinum, streptomycinum, polymyxini B sulfas, medium199, aqua q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml. II) Hib-Komponente (Lyophilisat): haemophilus influenzae Typ B polysaccharida T-conjugatum 10 µg, trometamol, saccharum, pro praeparatione.	
Anwendung		ab dem vollendeten 2. bis zum vollendeten 24. Lebensmonat, aktive Immunisierung gegen Diphtherie, Tetanus, Pertussis, Poliomyelitis und Haemophilus influenzae Typ b	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) Fertigspritze B
		002	10 Spritze(n) Fertigspritze B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.02.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.08.2019	

02 Phol-Tux expectorans, Sirup

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

Zul.-Nr.: 42637	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	03.04.2014
Zusammensetzung	02	pholcodinum 1.25 mg, ethylmorphini hydrochloridum 7.5 mg, sulfogaiacolum 200 mg, natrii benzoas 312.5 mg, belladonnae extractum siccum normatum 1.87 mg, polygalae extractum siccum normatum 12.5 mg, saccharum, arom.: ethylvanillinum et alia, color.: E 150, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	02	017	200 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.05.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.10.2019	

01 Physioneal 35 1,36 %, Peritonealdialyselösung**02 Physioneal 35 2,27 %, Peritonealdialyselösung****03 Physioneal 35 3,86 %, Peritonealdialyselösung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 56750	Abgabekategorie: B	Index: 05.04.0.	24.04.2014
Zusammensetzung	01	natrium 132 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.25 mmol, chloridum 101 mmol, dl-lactas 10 mmol, hydrogenocarbonas 25 mmol, glucosum monohydricum 15 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	natrium 132 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.25 mmol, chloridum 101 mmol, dl-lactas 10 mmol, hydrogenocarbonas 25 mmol, glucosum monohydricum 25 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	03	natrium 132 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.25 mmol, chloridum 101 mmol, dl-lactas 10 mmol, hydrogenocarbonas 25 mmol, glucosum monohydricum 42.45 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Peritonealdialyselösung	
Packung/en	01	001	1500 ml B
		003	2000 ml B
		005	2500 ml B
	02	007	1500 ml B
		009	2000 ml B
		011	2500 ml B
	03	013	1500 ml B
		015	2000 ml B
		017	2500 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.08.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.08.2019	

02 Plak-Out, Gel

KerrHawe SA, 6934 Bioggio

N° d'AMM: 38034	Categoria di dispensazione: D	Index: 13.04.0.	09.04.2014
Composizione	02	chlorhexidini digluconas 2 mg, aromatica, aspartamum, color.: E 122, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Indicazione		Desinfettante per malattie della cavità orale	
Confezione/i	02	065	33 g D
		073	20 x 5 g D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 01.07.2009 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		03.11.2019	

01 Plak-Out, soluzione

KerrHawe SA, 6934 Bioggio

N° d'AMM: 38989	Categoria di dispensazione: D Index: 13.04.0.		09.04.2014
Composizione	01	chlorhexidini digluconas 100 mg, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 45 % V/V.	
Indicazione		Desinfettante per malattie della cavità orale	
Confezione/i	01	014	10 ml D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 01.07.2009 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		03.11.2019	

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

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 60488	Categoria di dispensazione: B Index: 01.02.2.		25.04.2014
Composizione	01	ropivacaini hydrochloridum 2 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	ropivacaini hydrochloridum 7.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	ropivacaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	ropivacaini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Anestetico locale	
Confezione/i	01	001	10 x 10 ml fiala/fiale B
		002	10 x 20 ml fiala/fiale B
		009	1 x 100 ml sacca B
		010	10 x 100 ml sacca B
		011	1 x 200 ml sacca B
		012	5 x 200 ml sacca B
	02	005	10 x 10 ml fiala/fiale B
		006	10 x 20 ml fiala/fiale B
	03	007	10 x 10 ml fiala/fiale B
		008	10 x 20 ml fiala/fiale B
	04	013	10 x 10 ml fiala/fiale B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 11.03.2013 (omologazione del nuovo dosaggio 5 mg/ml)	
Valevole fino al		13.06.2015	

01 Sanguicimin, homöopathische Wechseljahrtropfen

Herbamed AG, Katharinengasse 8, 9004 St. Gallen

Zul.-Nr.: 56158	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	02.04.2014
Zusammensetzung	01	sanguinaria canadensis TM 0.4 ml, cimicifuga racemosa TM 0.3 ml, sepia gruneris D2 0.3 ml ad solutionem, corresp. ethanolum 72 % V/V.	
Anwendung		Bei Beschwerden der Wechseljahre	
Packung/en	01	021	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.05.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.10.2019	

01 Seretide Diskus 100, Multidosen-Pulverinhalator**02 Seretide Diskus 250, Multidosen-Pulverinhalator****03 Seretide Diskus 500, Multidosen-Pulverinhalator**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 54975	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	24.04.2014
Zusammensetzung	01	salmeterolum 50 µg ut salmeteroli xinafoas, fluticasoni-17 propionas 100 µg, q.s. ad pulverem pro dosi.	
	02	salmeterolum 50 µg ut salmeteroli xinafoas, fluticasoni-17 propionas 250 µg, q.s. ad pulverem pro dosi.	
	03	salmeterolum 50 µg ut salmeteroli xinafoas, fluticasoni-17 propionas 500 µg, q.s. ad pulverem pro dosi.	
Anwendung		Antiasthmatikum	
Packung/en	01	023	60 Dose(n) B
	02	058	60 Dose(n) B
	03	074	60 Dose(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.07.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.08.2019	

01 Sildenafil Axapharm 25 mg, Filmtabletten
02 Sildenafil Axapharm 50 mg, Filmtabletten
03 Sildenafil Axapharm 100 mg, Filmtabletten
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62574	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	30.04.2014
Zusammensetzung	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	03	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	001 4 Tablette(n)	B
		002 12 Tablette(n)	B
	02	003 4 Tablette(n) teilbar	B
		004 12 Tablette(n) teilbar	B
	03	005 4 Tablette(n) viertelbar	B
		006 12 Tablette(n) viertelbar	B
		007 24 Tablette(n) viertelbar	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 100 mg: 24 viertelbare Filmtabletten)	
Gültig bis		24.10.2017	

01 Silkis, Salbe
 Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 52619	Abgabekategorie: B	Index: 10.03.0.	04.04.2014
Zusammensetzung	01	calcitriolum 3 µg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Psoriasis	
Packung/en	01	017 30 g	B
		025 100 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.11.2019	

01 Strepsils Honig & Zitrone, Lutschtabletten
 Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 58440	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.	25.04.2014
Zusammensetzung	01	alcohol 2,4-dichlorobenzylicus 1.2 mg, amylmetacresolum 0.6 mg, aromatica, color.: E 104, excipients pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	001 24 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.10.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.10.2019	

03 Supradyn N, Brausetabletten mit Zitronenaroma

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 39002	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	16.04.2014
Zusammensetzung	03	vitamina: retinoli palmitas 3333 U.I., cholecalciferolum 500 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 10 mg, monophosphothiamini chloridum 20 mg, riboflavini natrii phosphas 5 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 5 µg, nicotinamidum 50 mg, acidum folicum 1 mg, calcii pantothenas 11.6 mg, biotinum 0.25 mg, acidum ascorbicum 150 mg, mineralia: calcium 51.3 mg, magnesium 5 mg, ferrum 1.25 mg, mangani sulfas monohydricus corresp. manganum 0.5 mg, phosphorus ruber 47 mg, cuprum 0.1 mg, zincum 0.5 mg, molybdenum 0.1 mg, saccharinum natricum, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung	Vitamin- und Mineralpräparat		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2012 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	25.08.2019		

03 Supradyn, Dragées

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 41821	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	03.04.2014
Zusammensetzung	03	vitamina: retinoli palmitas 3333 U.I., cholecalciferolum 500 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 10 mg, thiamini nitras 20 mg, riboflavinum 5 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 5 µg, nicotinamidum 50 mg, acidum folicum 1 mg, calcii pantothenas 11.6 mg, biotinum 250 µg, acidum ascorbicum 150 mg, mineralia: calcium 51.3 mg, magnesium 21.2 mg, ferrum 10 mg, manganum 500 µg, cuprum 1 mg, zincum 500 µg, molybdenum 100 µg, phosphorus ruber 23.8 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung	Vitamin- und Mineralpräparat		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.03.2009 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	25.08.2019		

01 Tarceva 25 mg, Filmtabletten (Hersteller Roche S.p.A., Italien)
02 Tarceva 100 mg, Filmtabletten (Hersteller Roche S.p.A., Italien)
03 Tarceva 150 mg, Filmtabletten (Hersteller Roche S.p.A., Italien)
 Roche Pharma (Schweiz) AG, Schöneggstrasse 2, 4153 Reinach BL

Zul.-Nr.: 57266	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	01.04.2014
Zusammensetzung	01	erlotinibum 25 mg ut erlotinibi hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	erlotinibum 100 mg ut erlotinibi hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	03	erlotinibum 150 mg ut erlotinibi hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
	02	003	30 Tablette(n) A
	03	005	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.12.2010 (Widerruf der Dosisstärken 25 mg, 100 mg und 150 mg des Herstellers Schwarz Pharma Manufacturing Inc., USA)	
Gültig bis		20.03.2015	

01 Tavegyl, Gel
 NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 41813	Abgabekategorie: D	Index: 10.01.0.	04.04.2014
Zusammensetzung	01	clemastinum 0.3 mg ut clemastini fumaras, propylenglycolum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Topisches Antihistaminikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		03.11.2019	

01 Tavegyl, Injektionslösung
 NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 35501	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	16.04.2014
Zusammensetzung	01	clemastinum 2 mg ut clemastini fumaras, sorbitolum, ethanolum, propylenglycolum, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	029	5 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.09.2019	

02 Tavegyl 0,5 mg/10 mL, Sirup

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 35950	Abgabekategorie: C	Index: 07.13.1.	16.04.2014
Zusammensetzung	02	clemastinum 0.5 mg ut clemastini fumaras, arom.: saccharinum natri-cum et alia, conserv.: E 214, E 216, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.09.2019	

01 Tavegyl, Tabletten

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 33667	Abgabekategorie: C	Index: 07.13.1.	16.04.2014
Zusammensetzung	01	clemastinum 1 mg ut clemastini fumaras, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	035	20 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.09.2019	

01 Tebofortin, Tropfen

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 50788	Abgabekategorie: D	Index: 02.97.0.	08.04.2014
Zusammensetzung	01	ginkgo bilobae extractum acetonicum siccum 40 mg corresp. flavon-glycosida ginkgo 8.8-10.8 mg et terpenlactona ginkgo 2.0-2.8 mg, DER: 35-67:1, saccharinum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei nachlassender geistiger Leistungsfähigkeit (Arteriosklerosebeschwerden)	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.08.2013 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		22.12.2018	

02 Tetagam P, Injektionslösung

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 673	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	11.04.2014
Zusammensetzung	02	immunoglobulinum anti-tetanus 250 U.I. corresp. immunoglobulinum humanum normale min. 95 % corresp. proteina 100-170 mg, glycinum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		passive Immunisierung gegen Tetanus (Prophylaxe und Therapie)	
Packung/en	02	002	1 Spritze(n) Fertigspritze à 1ml mit beigepackter Nadel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.08.2019	

01 Tetravac, Injektionssuspension

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 612	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	02.04.2014
Zusammensetzung	01	virus poliomyelitis typus 1 inactivatum 40 U., virus poliomyelitis typus 2 inactivatum 8 U., virus poliomyelitis typus 3 inactivatum 32 U., toxoidum diphtheriae 30 U.I., toxoidum tetani 40 U.I., pertussis antigenum: toxoidum pertussis 25 µg et haemagglutininum filamentosum 25 µg, aluminium ut aluminii oxidum hydricum, formaldehydum, conserv.: phenoxyethanolum 2.5 µl, residui: medium 199 traces, neomycinum, streptomycinum, polymyxinum B, aqua ad iniectabilia aqua q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Diphtherie, Tetanus, Pertussis und Poliomyelitis, ab dem vollendeten 2. Lebensmonat bis zum vollendeten 7. Lebensjahr	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) Packung mit 1 Fertigspritze und 1 Ampullenflasche B
		002	10 Spritze(n) Packung mit 10 Fertigspritzen und 10 Ampullenflaschen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.02.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.08.2019	

01 Topiramat Sandoz 25 mg, Filmtabletten
02 Topiramat Sandoz 50 mg, Filmtabletten
03 Topiramat Sandoz 100 mg, Filmtabletten
04 Topiramat Sandoz 200 mg, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57924	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	24.04.2014
Zusammensetzung	01	topiramatum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	topiramatum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	topiramatum 100 mg, excipiens pro compresso.	
	04	topiramatum 200 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiepileptikum, Migräneprophylaxe	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) B
	02	003	60 Tablette(n) B
	03	005	60 Tablette(n) B
	04	007	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.07.2019	

01 UltratechneKow FM, Generator
 Mallinckrodt Schweiz AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 49358	Abgabekategorie: A	Index: 17.03.	24.04.2014
Zusammensetzung	01	molybdenum (99-Mo) zum Kalibrierungszeitpunkt 2.15-43 GBq pro vitro.	
Anwendung		Generator mit adsorbiertem Mutternuklid Mo-99-Molybdän (als Natrium molybdate) zur Zubereitung von Tc-99m-Perthchnetat-Lösungen fürszintigraphische Untersuchungen	
Packung/en	01	016	2,15 GBq Generator A
		024	4,30 GBq Generator A
		032	6,45 GBq Generator A
		040	8,60 GBq Generator A
		059	10,75 GBq Generator A
		067	12,90 GBq Generator A
		075	17,20 GBq Generator A
		083	21,50 GBq Generator A
		091	25,80 GBq Generator A
		105	30,10 GBq Generator A
		113	34,40 GBq Generator A
		121	43,00 GBq Generator A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.11.2019	

01 Uomoprost, homöopathische Globuli
Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 54471	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.04.2014
Zusammensetzung	01	conium maculatum D12 14.3 %, digitalis purpurea D12 28.55 %, selenium metallicum D12 14.3 %, serenoa repens D12 28.55 %, excipients ad globulos.	
Anwendung		Bei beginnender Vergrößerung der Prostata	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2013 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		20.09.2019	

01 Valaciclovir Streuli 250 mg, Filmtabletten
02 Valaciclovir Streuli 500 mg, Filmtabletten
03 Valaciclovir Streuli 1000 mg, Filmtabletten
Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 59092	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	16.04.2014
Zusammensetzung	01	valaciclovirum 250 mg ut valacicloviri hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	valaciclovirum 500 mg ut valacicloviri hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	03	valaciclovirum 1 g ut valacicloviri hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Herpesinfektionen, CMV-Prophylaxe nach Nierentransplantation	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) A
	02	002	10 Tablette(n) A
		003	30 Tablette(n) A
		004	42 Tablette(n) A
		005	90 Tablette(n) A
	03	006	10 Tablette(n) A
		007	21 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.09.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.08.2019	

01 Venlafaxin ER Sandoz eco 37,5, Kapseln mit verlängerter Wirkstofffreigabe
02 Venlafaxin ER Sandoz eco 75, Kapseln mit verlängerter Wirkstofffreigabe
03 Venlafaxin ER Sandoz eco 150, Kapseln mit verlängerter Wirkstofffreigabe
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57757	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	03.04.2014
Zusammensetzung	01	venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipients pro capsula.	
	02	venlafaxinum 75 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipients pro capsula.	
	03	venlafaxinum 150 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	013 7 Kapsel(n)	B
	02	002 14 Kapsel(n)	B
		004 28 Kapsel(n)	B
		006 98 Kapsel(n)	B
	03	008 14 Kapsel(n)	B
		010 28 Kapsel(n)	B
		012 98 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.06.2019	

01 Vepesid 100 mg, Kapseln
02 Vepesid 50 mg, Kapseln
 Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 42888	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	01.04.2014
Zusammensetzung	01	etoposidum 100 mg, conserv.: E 215, E 217, excipients pro capsula.	
	02	etoposidum 50 mg, conserv.: E 215, E 217, excipients pro capsula.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	028 10 Kapsel(n)	A
	02	036 20 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.02.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.08.2019	

01 Vitasprint B12, Trinkampullen
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 48431	Abgabekategorie: C	Index: 07.98.0.	17.04.2014
Zusammensetzung	01	A): glutaminum 60 mg, excipients pro vitro. Solvens: cyanocobalaminum 0.5 mg, dl-O-phosphoserinum 40 mg, aromatica, conserv.: E 219, excipients ad solutionem pro vitro.	
Anwendung		Roborans	
Packung/en	01	001 10 Ampulle(n) (Trinkampullen)	C
		002 30 Ampulle(n) (Trinkampullen)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 Neuer ATC Code	
Gültig bis		25.09.2016	

01 Xagrid 0,5 mg, Kapseln

Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang

Zul.-Nr.: 54720	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.4.	02.04.2014
Zusammensetzung	01	anagrelidum 0.5 mg ut anagrelidi hydrochloridum monohydricum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Behandlung der essentiellen Thrombozythämie	
Packung/en	01	068	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.12.2019	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Albipen LA ad us.vet., Injektionssuspension

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 42699	Abgabekategorie: A	Index:	03.04.2014
Zusammensetzung	01	ampicillinum anhydricum 100 mg, aluminii monostearas, antiox.: E 312 87.5 µg, cocos oleum q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schafen, Schweinen, Hunden und Katzen	
Packung/en	01	020	80 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.09.2019	

01 Caniphedrin 20mg ad us.vet., Tabletten**02 Caniphedrin 50mg ad us.vet., Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 47066	Abgabekategorie: B	Index:	14.04.2014
Zusammensetzung	01	ephedrini hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso.	
	02	ephedrini hydrochloridum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Zur Behandlung der Harninkontinenz bei Hunden	
Packung/en	01	018	100 Tablette(n)
		026	500 Tablette(n)
	02	042	100 Tablette(n)
		050	500 Tablette(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.11.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.11.2019	

01 Embrocation Stricker ad us.vet., Emulsion

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 35685	Abgabekategorie: D	Index:	10.04.2014
Zusammensetzung	01	methylis salicylas 30 mg, dextrocamphora 20 mg, terebinthinae aetheroleum medicinale 30 mg, rosmarini aetheroleum 2 mg, conserv.: E 217, E 219, excipients ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Emulsion gegen Rheuma und Erkältungen bei Rindern, Schweinen und Pferden	
Packung/en	01	014	250 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.08.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.09.2019	

01 Fasinex 5% ad us.vet., Suspension**02 Fasinex 10% ad us.vet., Suspension**

Novartis Tiergesundheits AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 47056	Abgabekategorie: B	Index:	24.04.2014
Zusammensetzung	01	triclabendazolum 50 mg, conserv.: E 210, E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	triclabendazolum 100 mg, conserv.: E 210, E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung	01	Leberegelbefall bei Schafen und Ziegen	
	02	Leberegelbefall bei Rindern	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.08.2009 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.09.2019	

01 Ferriphor 10% ad us.vet., Injektionslösung**02 Ferriphor 20% ad us.vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 35475	Abgabekategorie: B	Index:	23.04.2014
Zusammensetzung	01	ferrum 100 mg ut ferri hydroxidum/dextranum, natrii chloridum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	ferrum 200 mg ut ferri hydroxidum/dextranum, natrii chloridum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Eisenpräparat für Ferkel	
Packung/en	01	036	100 ml
	02	044	100 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.10.2019	

01 Incurin ad us.vet., Tabletten

MSD Animal Health GmbH, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 54913	Abgabekategorie: B	Index:	14.04.2014
Zusammensetzung	01	estriolum 1 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Harninkontinenz bei Hündinnen	
Packung/en	01	028	30 Tablette(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.11.2019	

01 Mammacillin ad us.vet., Salbe in Injektoren

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 41877	Abgabekategorie: B	Index:	24.04.2014
Zusammensetzung	01	benzylpenicillinum procainum 2 Mio U.I., polysorbatum 20, triglyc- rida saturata media, conserv.: natrii dehydroacetat 10 mg, pro vase 10 g.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Packung/en	01	014 12 Euterinjektore(n)	B
		022 100 Euterinjektore(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.08.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.09.2019	

01 Megecat ad us.vet., Tabletten

VETOQUINOL AG Business Building, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 46343	Abgabekategorie: B	Index:	16.04.2014
Zusammensetzung	01	megestrolis acetat 5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Synthetisches Gestagen für Katzen	
Packung/en	01	018 18 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.12.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.12.2019	

01 Menzi Dip ad us.vet., Zitzendesinfektionsmittel

Thomas Menzi AG, 8355 Aadorf

Zul.-Nr.: 57988	Abgabekategorie: E	Index:	09.04.2014
Zusammensetzung	01	iodum 3 mg ut nonoxinolum-9-iodum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zitzendesinfektionsmittel für Kühe	
Packung/en	01	001 5 l	E
		003 25 l	E
		004 60 l	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 60L)	
Gültig bis		18.09.2018	

01 Metricure ad us.vet., Suspension

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 54914	Abgabekategorie: A	Index:	14.04.2014
Zusammensetzung	01	cefapirinum 500 mg ut cefapirinum benzathinum, excipiens ad suspensionem pro vase 19 g.	
Anwendung		Subaktue oder chronische Endometritis bei Kühen	
Packung/en	01	016 12 Stück Injektoren	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.09.2019	

01 Minalgin ad us.vet., Injektionslösung

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 42736	Abgabekategorie: B	Index:	16.04.2014
Zusammensetzung	01	metamizolum natricum 500 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum, Antirheumatikum, Antipyretikum, Spasmolytikum für Pferde, Rinder, Schafe, Ziegen, Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	031 100 ml	B
		058 10x100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.12.2019	

01 Pen-Strep 20/20 ad us.vet., Injektionssuspension

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 43021	Abgabekategorie: A	Index:	15.04.2014
Zusammensetzung	01	benzylpenicillinum procainum 200'000 U.I., dihydrostreptomycinum 200 mg ut dihydrostreptomycini sulfas, natrii citras dihydricus, lecithinum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 2.5 mg, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schafen, Schweinen, Hunden und Katzen	
Packung/en	01	028 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.09.2019	

01 Prac-tic XS ad us.vet., Spot-on Lösung**02 Prac-tic S ad us.vet., Spot-on Lösung****03 Prac-tic M ad us.vet., Spot-on Lösung****04 Prac-tic L ad us.vet., Spot-on Lösung**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 58037	Abgabekategorie: C	Index:	15.04.2014
Zusammensetzung	01	pyriprolum 56.25 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 0.45 ml.	
	02	pyriprolum 137.5 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 1.1 ml.	
	03	pyriprolum 275 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 2.2 ml.	
	04	pyriprolum 625 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Antiektoparasitikum gegen Zecken und Flöhe für Hunde	
	01	Für Hunde von 2 - 4.5 kg	
	02	Für Hunde von 4.5 - 11 kg	
	03	Für Hunde von 11 - 22 kg	
	04	Für Hunde von 22 - 50 kg	
Packung/en	01	002 3 x 0.45 ml Pipetten	C
	02	004 3 x 1.1 ml Pipetten	C
	03	006 3 x 2.2 ml Pipetten	C
	04	008 3 x 5.0 ml Pipetten	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.12.2011 (Änderung Abgabekategorie von B zu C)	
Gültig bis		07.03.2017	

01 Previcox 57mg ad us.vet., comprimés à croquer**02 Previcox 227mg ad us.vet., comprimés à croquer**

Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: 56979	Catégorie de remise: B	Index:	15.04.2014
Composition	01	firocoxibum 56.88 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	firocoxibum 227.28 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication		Anti-inflammatoire non stéroïdien pour chiens	
Conditionnements	01	002 10 comprimé(s)	B
		004 30 comprimé(s)	B
	02	006 10 comprimé(s)	B
		008 30 comprimé(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 08.03.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		30.09.2019	

01 Sollfrank's Trichofug ad us.vet., orale Lösung

RUST RAIN, Hübeli, 6026 Rain

Zul.-Nr.: 61114	Abgabekategorie: D	Index:	16.04.2014
Zusammensetzung	01	argenti nitras D5 20 g, echinacea D5 20 g, kreosotum D5 20 g, hydrargyrum bicyanatatum D3 20 g, berberidis corticis extractum liquidum 9.5 g, nasturtii extractum 9.5 g, conserv.: E 214, E 216, excipients ad solutionem pro 100 g.	
Anwendung		Kann eingesetzt werden bei Brieftauben gegen gelben Knopf	
Packung/en	01	001	250 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.01.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.01.2020	

01 Synulox Tropfen ad us.vet.

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 52626	Abgabekategorie: A	Index:	24.04.2014
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 40 mg, acidum clavulanicum 10 mg ut kalii clavulanas, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Hunden und Katzen	
Packung/en	01	013	15 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.09.2019	

01 Xeden Cat ad us. vet., comprimés sécables

Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: 58882	Catégorie de remise: A	Index:	15.04.2014
Composition	01	enrofloxacinum 15 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication		Antibiotique (inhibiteur de la gyrase) pour chats	
Conditionnements	01	001	10 x 12 comprimé(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 04.09.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		03.09.2019	

01 Xeden Dog 50 ad us. vet., comprimés sécables**02 Xeden Dog 150 ad us. vet., comprimés sécables**

Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: 58881	Catégorie de remise: A	Index:	15.04.2014
Composition	01	enrofloxacinum 50 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	enrofloxacinum 150 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication		Antibiotique (inhibiteur de la gyrase) pour chiens	
Conditionnements	01	001	10 x 10 comprimé(s) A
	02	002	20 x 6 comprimé(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 04.09.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		03.09.2019	

01 Zactran ad us.vet., solution injectable

Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: 60192	Catégorie de remise: A	Index:	08.04.2014
Composition	01	gamithromycinum 150 mg, acidum succinicum, antiox.: 3-mercapto-1,2-propandiolum 1 mg, glyceroli formalum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Traitement et métaphylaxie des maladies respiratoires bovines (MRB) associées à Mannheimia haemolytica, Pasteurella multocida et Histophilus somni. La présence de la maladie dans le troupeau doit être établie avant de mettre en place la métaphylaxie.	
Conditionnements	01	001	100 ml A
		002	250 ml A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 04.05.2010 (changement de catégorie de remise de B à A)	
Valable jusqu'au		03.05.2015	

Änderung der ZulassungsinhaberIn Modification du titulaire d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 01.04.2014 übernimmt die Firma **Pharma Stulln Schweiz GmbH, Freienbach** folgende/s Arzneimittel der Firma **medServe AG, Freienbach**:

A compter du 01.04.2014, l'entreprise **Pharma Stulln Schweiz GmbH, Freienbach** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **medServe AG, Freienbach**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
25022	Augentonicum Stulln, Augentropfen
57153	Lacri-Stulln UD, Augentropfen
57191	Difen-Stulln UD, Augentropfen (Monodosen)

Per 15.04.2014 übernimmt die Firma **NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Risch** folgende/s Arzneimittel der Firma Gebro Pharma AG, Liestal:

A compter du 15.04.2014, 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 **Gebro Pharma AG, Liestal**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
44867	No Pic, flüssig
46694	No Pic Gel forte

Per 21.04.2014 übernimmt die Firma **Target BioScience AG, Rüschlikon** folgende/s Arzneimittel der Firma **Bayer (Schweiz) AG, Zürich**:

A compter du 21.04.2014, l'entreprise **Target BioScience AG, Rüschlikon** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Bayer (Schweiz) AG, Zürich**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
56114	Zevalin, Kit für die Herstellung eines Radiotherapeutikums

Per 30.04.2014 übernimmt die Firma **Interlabo Switzerland Sàrl, Genève** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actipharm SA, Genève**:

A compter du 30.04.2014, l'entreprise **Interlabo Switzerland Sàrl, Genève** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actipharm SA, Genève**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
34201	Rhinocure, solution

Per 30.04.2014 übernimmt die Firma **Pro Concepta Zug AG, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **MSD Merck Sharp & Dohme AG, Luzern:**

A compter du 30.04.2014, l'entreprise **Pro Concepta Zug AG, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **MSD Merck Sharp & Dohme AG, Luzern:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
24122	Ovestin, Tabletten
26660	Deca-Durabolin, Injektionslösung (i.m.)
47183	Ovestin, Ovula
50844	Ovestin, Crème
51193	Gracial, Tabletten
51809	Orgaran, Injektionslösung
52672	Laurina, Tabletten

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

Per 09.04.2014 ändert die Firma **ADIENNE SA** ihr Firmendomizil von Via San Gottardo 10, 6900 Lugano nach **Via Zurigo 46, 6900 Lugano.**

A compter du 09.04.2014, l'entreprise **ADIENNE SA** actuellement sise Via San Gottardo 10, 6900 Lugano, aura pour nouveau domicile **Via Zurigo 46, 6900 Lugano.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
62844	Tepadina, polvere per soluzione per infusione

Per 11.04.2014 ändert die Firma **Bausch & Lomb Swiss AG** ihr Firmendomizil von Gotthardstrasse 2, 6301 Zug nach **Industriestrasse 15a, 6301 Zug.**

A compter du 11.04.2014, l'entreprise **Bausch & Lomb Swiss AG** actuellement sise Gotthardstrasse 2, 6301 Zug, aura pour nouveau domicile **Industriestrasse 15a, 6301 Zug.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
22398	Vitamin A Blache, Augensalbe
30300	Phenylephrin Blache, Augentropfen
32855	H.E.C., Nasensalbe
35922	Frakidex, Augensalbe
36030	Collu-Blache, Rachenspray
39523	Catarstat, Augentropfen
40450	Dialens, Augentropfen
45348	Ophtagram, Augentropfen
45349	Ophtagram, Augensalbe
46117	Arteoptic, Augentropfen
51357	Floxal, Augentropfen
51358	Floxal, Augensalbe
52594	Lacrinorm, Augengel
53037	Desomedin, Augentropfen
53748	Desomedin, Nasenspray
54058	Miochol E, intraokulare Injektionslösung

54070	Rexophtal N UD, Augentropfen
54113	Arteopilo, Augentropfen
54264	Indophtal 0,1 %, gebrauchsfertige Augentropfen
54517	Indophtal 0,1 % UD, gebrauchsfertige Augentropfen (Monodosen)
54541	Frakidex, gebrauchsfertige Augentropfen
55082	Cebesin 0.4 %, Augentropfen
55262	Lacrinorm F UD, Augentropfen
55383	Floxal UD, Augentropfen
55733	Arteoptic LA, Augentropfen
56215	Arteoptic LA UD, Augentropfen
58179	Liposic, Augengel
58385	Liposic Fluid, Augengel
58387	Liposic Fluid UD, Augengel
62786	Yellox, Augentropfen

Per 17.04.2014 ändert die Firma **Iromedica AG** ihr Firmendomizil von Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen nach **Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen**.
 A compter du 17.04.2014, l'entreprise **Iromedica AG** actuellement sise Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen, aura pour nouveau domicile **Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
10286	Darmol Abführtabletten
10999	Osanit, homöopathische Kügelchen
13942	Pelsano med Badeemulsion
15812	Pelsano med Salbe
15898	Hicoseen N Antitussivum, Sirup
20713	Kytta, Salbe
21861	Carmol Tropfen, Alcoholat
27348	Kytta Wärmebalsam, Salbe
33752	Kamillin Medipharm, Konzentrat
33848	Antihydral, Salbe
36352	Nasivin, Nasentropfen
38149	Darmol Abführtee, instant
38345	Carmol Rheumasalbe, Salbe
38482	JHP Rödler, Japanisches Heilpflanzenöl, flüssig
39828	Darmol Abführkapseln
41920	Gem Voyage Reisedragées, Dragées
42989	Osa Zahngel
43454	Kamillin Medipharm, Bad
43836	Iropect Bronchialpastillen, Lutschpastillen
43902	Pectox Mucolyticum, Sirup
45138	Nasivin 0,05 %, Dosierspray
45199	Virudermin, Gel
46351	Osa Schmerz- und Fieberzäpfchen
48529	Carmol Sportgel
49675	Triallin, Dragées
50997	Osa Pflanzen-Zahngel, Gel

53164	Carmol Massagefluid, Einreibemittel
53776	Pectorex Erkältungs- und Bronchialbad
54131	Gem Bronchialpastillen zuckerfrei mit Sorbit
54552	Rical, Kapseln
54613	Nasivin pur, Dosierspray
56866	Carmol Kräuterbonbons, Bonbons
57292	Swidro Bronchialpastillen zuckerfrei mit Sorbit
57308	Swidro Stärkungsdragées, Dragées
57638	Pectorex Bronchialpastillen, zuckerfrei mit Sorbit
57693	Impuls Bronchialpastillen zuckerfrei mit Sorbit
57730	Impuls Stärkungsdragées
57806	Swidro Reisedragées, Dragées
57837	Pectorex Mucolyticum, Sirup
57875	Oberland Apotheke Hustenstiller, Sirup
57876	Oberland Apotheke Hustenlöser, Sirup
57894	Apotheke zur Eiche Mucolyticum, Sirup
57914	Digeron novo Stärkungsdragées
58140	Sabrinin Nieren- und Blasendragées
58502	Maku Mucolyticum, Sirup
59052	Kytta med Rheumasalbe
59251	Carmol Halspastillen, Pastillen
59309	Irotussin Antitussivum, Sirup
59382	Zürcher Bahnhof Apotheke Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen
59383	Pharmacieplus Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen
59475	Bronchialpastillen VA mit Codein, Pastillen
60077	MAKU Antitussivum mit Dextromethorphan, Sirup
60078	MAKU Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen
60450	GEM Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen
61469	Impuls Blasen- und Nierendragées
61470	Swidro Blasen- und Nierendragées
62343	Carmol Hals-Bonbons ohne Zucker
62517	Pectorex Salbe, Salbe
63018	Osanit Schnupfen, homöopathische Globuli
63037	GEM Bronchial-Pastillen Mint
63101	Apotheke zur Eiche Antitussivum, Sirup

Widerruf der Zulassung

Révocation de l'autorisation de mise sur le marché

Zeichenerklärung

1 Widerruf der Zulassung infolge Verzichts auf Vertrieb

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

2 Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 66 des Heilmittelgesetzes

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

3 Widerruf der Zulassung infolge Entlassung aus der Heilmittelkontrolle

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

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

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Alloferin, Injektionslösung MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	30721	A	01.13.0.	02.04.2014
1	01	Berocca Calcium und Magnesium, Lacktabletten Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	51840	D	07.02.51	24.04.2014
4	01	Cabergoline Rivopharm 1 mg, comprimés Rivopharm SA, 6928 Manno	60173	B	01.08.0.	28.02.2014
4	02	Cabergoline Rivopharm 2 mg, comprimés Rivopharm SA, 6928 Manno	60173	B	01.08.0.	28.02.2014
2	01	Contra-Schmerz-C, Brausetabletten Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz 1	48506	D	01.01.2.	02.04.2014
1	01	Dalmadorm mite, Kapseln MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	36803	B	01.03.1.	03.04.2014
1	02	Dalmadorm, Kapseln MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	36803	B	01.03.1.	03.04.2014
4	01	Dexalocal, Crème Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich	36227	B	10.05.1.	16.04.2014

1	01	Fentanyl-Acino 0.2 mg, Lutschtabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	62767	A	01.01.3. 05.04.2014
1	02	Fentanyl-Acino 0.4 mg, Lutschtabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	62767	A	01.01.3. 05.04.2014
1	03	Fentanyl-Acino 0.6 mg, Lutschtabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	62767	A	01.01.3. 05.04.2014
1	04	Fentanyl-Acino 0.8 mg, Lutschtabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	62767	A	01.01.3. 05.04.2014
1	05	Fentanyl-Acino 1.2 mg, Lutschtabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	62767	A	01.01.3. 05.04.2014
1	06	Fentanyl-Acino 1.6 mg, Lutschtabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	62767	A	01.01.3. 05.04.2014
2	01	Goserelin Sandoz 1 Monat 3.6 mg, Implantat Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	61414	A	07.16.2. 11.03.2014
1	01	HAES-steril 10 %, Infusionslösung Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	44800	B	06.01.23 06.03.2014
1	02	HAES-steril 6 %, Infusionslösung Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	44800	B	06.01.23 06.03.2014
1	01	Ibuprofen-Teva 400 mg, Filmtabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	60560	B	07.10.1. 30.04.2014
1	02	Ibuprofen-Teva 600 mg, Filmtabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	60560	B	07.10.1. 30.04.2014
1	01	Muthesa, Tabletten MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	35622	B	04.01.0. 03.04.2014
1	01	Mycophenolat Mofetil-Teva, Filmtabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61430	B	07.15.0. 30.04.2014
1	01	Nplate 250 ug, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung Amgen Switzerland AG, Dammstrasse 21, 6300 Zug	57603	A	06.99.0. 17.04.2014

1	02	Nplate 500 ug, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung Amgen Switzerland AG, Dammstrasse 21, 6300 Zug	57603	A	06.99.0.	17.04.2014
1	01	Olfen-75, Injektionslösung i.m. Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	46535	B	07.10.1.	01.05.2014
1	01	Ortho-Gynest D, Ovula Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	49783	B	07.08.2.	31.12.2014
1	01	Ortho-Gynest, Vaginalovula Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	42084	B	07.08.2.	31.12.2014
1	01	Temozolomid medac 5 mg, Kapseln Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang	61462	A	07.16.1.	20.03.2014
1	02	Temozolomid medac 20 mg, Kapseln Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang	61462	A	07.16.1.	20.03.2014
1	03	Temozolomid medac 100 mg, Kapseln Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang	61462	A	07.16.1.	20.03.2014
1	04	Temozolomid medac 140 mg, Kapseln Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang	61462	A	07.16.1.	20.03.2014
1	05	Temozolomid medac 180 mg, Kapseln Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang	61462	A	07.16.1.	20.03.2014
1	06	Temozolomid medac 250 mg, Kapseln Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang	61462	A	07.16.1.	20.03.2014
2	01	Treupel Grippe ASS 250/Paracetamol 250/Vit.C 125, Brausetabletten MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	47254	D	01.01.2.	03.04.2014

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

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

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

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
Humanarzneimittel / Produits à usage humain					
01	Flügge Kieselerde, Tabletten Schellenberg, Reformprodukte, Stettbachstrasse 37, 8600 Dübendorf	23336	E	07.02.1.	25.08.2014
01	Neulastim, Injektionslösung in Fertigspritzen F. Hoffmann-La Roche AG, Grenzacherstrasse 124, 4058 Basel	57188	A	06.07.3.	01.08.2014
01	Prosal N, Lösung Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch- pharmazeutischer Produkte, Althofstrasse 12, 5432 Neuenhof	53109	D	12.03.2.	16.09.2014
01	Rivodarone, comprimés 100 mg Rivopharm SA, 6928 Manno	56296	B	02.03.0.	10.08.2014
02	Rivodarone, comprimés 200 mg Rivopharm SA, 6928 Manno	56296	B	02.03.0.	10.08.2014
01	Tamsulosin mmpharm, Retardkapseln mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	58830	B	05.99.0.	20.08.2014
01	Valsartan Streuli 40 mg, Filmdabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	59207	B	02.07.1.	17.08.2014
02	Valsartan Streuli 80 mg, Filmdabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	59207	B	02.07.1.	17.08.2014
03	Valsartan Streuli 160 mg, Filmdabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	59207	B	02.07.1.	17.08.2014

Berichtigung Rectification

Swissmedic Journal Nr. 03/2014, März 2014, Seite 264
Journal Swissmedic No 03/2014, mars 2014, page 264

04 Vasotop P 1.25 ad us.vet., Tabletten
05 Vasotop P 2.5 ad us.vet., Tabletten
06 Vasotop P 5 ad us.vet., Tabletten
07 Vasotop P 0.625 ad us.vet., Tabletten
MSD Animal Health, GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 54595	Abgabekategorie: B	Index:	25.03.2014
------------------------	---------------------------	--------	------------

Im Swissmedic Journal 03/2014 wurde bei der Dosisstärke 04 irrtümlich nicht die ganze Anwendung publiziert.

Die Anwendung von Dosisstärke 04 lautet: ACE-Hemmer zur Behandlung von kongestiver Herzinsuffizienz beim Hund und chronischer Niereninsuffizienz bei der Katze

Dans l'édition 03/2014 du Journal Swissmedic, seule une partie de l'indication correspondant au dosage 04 a par erreur été publiée.

L'indication du dosage 04 est la suivante : zur Behandlung von kongestiver Herzinsuffizienz beim Hund und chronischer Niereninsuffizienz bei der Katze

Swissmedic Journal Nr. 03/2014, März 2014, Seite 192
Journal Swissmedic No 03/2014, mars 2014, page 192

01 Memantin-Mepha 5 mg, Lactab
02 Memantin-Mepha 10 mg, Lactab
03 Memantin-Mepha 15 mg, Lactab
04 Memantin-Mepha 20 mg, Lactab
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65185	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0	27.03.2014
------------------------	---------------------------	----------------	------------

Im Swissmedic Journal 03/2014 wurde irrtümlich folgende Bemerkung nicht publiziert:
Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21).

Dans l'édition 03/2014 du Journal Swissmedic, la remarque suivante a été omise par erreur :
Autorisation selon l'article 13 LPT (SR 812.21).