



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 |
|--|-------|
| Arzneimittel Nachrichten | |
| Zulassung eines Arzneimittels mit | |
| neuem Wirkstoff: Zepatier®, Film- | |
| tabletten (Elbasvirum/Grazoprevirum) | 254 |
| Zulassung eines Arzneimittels mit | |
| neuem Wirkstoff: Nucala®, Lyophilisat | |
| zur Herstellung einer Injektionslösung | |
| (Mepolizumabum) | 256 |
| Zulassung eines Arzneimittels mit | |
| neuem Wirkstoff: Jinarc®, Tabletten | |
| (Tolvaptanum) | 258 |
| Zulassung eines Arzneimittels mit | |
| neuem Wirkstoff: Praluent [™] , | |
| Injektionslösung in einer Fertigspritze | |
| (Alirocumabum) | 260 |

| | Seite |
|-------------------------------------|-------|
| Arzneimittel Statistik | |
| Chargenrückrufe | 262 |
| Neuzulassung | 264 |
| Revision und Änderung der Zulassung | 274 |
| Änderung der Zulassungsinhaberin | 323 |
| Widerruf der Zulassung | 329 |
| Erlöschen der Zulassung | 331 |
| Berichtigung | 332 |

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

| | Page |
|--|------|
| Médicaments | |
| Autorisation d'un médicament | |
| contenant un nouveau principe actif: | |
| Zepatier®, Comprimés pelliculés | |
| (Elbasvirum/Grazoprevirum) | 255 |
| Autorisation d'un médicament | _ |
| contenant un nouveau principe actif: | |
| Nucala®, Lyophilisat pour la | |
| préparation d'une solution injectable | |
| (Mepolizumabum) | 257 |
| Autorisation d'un médicament | |
| contenant un nouveau principe actif: | |
| Jinarc®, comprimés (Tolvaptanum) | 259 |
| Autorisation d'un médicament | |
| contenant un nouveau principe actif: | |
| Praluent [™] , solution pour injection en | |
| seringue pré-remplie (Alirocumabum) | 261 |

| | Page |
|--|------|
| Miscellanées | |
| Retraits de lots | 262 |
| Nouvelle autorisation | 264 |
| Révision et modification de | |
| <u>l'autorisation</u> | 274 |
| Modification du titulaire d'AMM | 323 |
| Révocation de l'autorisation de mise sur | |
| le marché | 329 |
| Extinction de l'autorisation de mise sur | |
| le marché | 331 |
| Rectification | 332 |

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

- A Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire non renouvable
- 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

ATC Code:

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Zepatier[®], Filmtabletten (Elbasvirum/Grazoprevirum)

Name Arzneimittel: Zepatier®, Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe: Elbasvirum/Grazoprevirum

Dosisstärke und galenische Form: 50mg/100mg, Elbasvirum/Grazoprevirum, Film-

tabletten

Anwendungsgebiet / Indikation: Zepatier ist zur Behandlung der chronischen Hepatitis

C (CHC) vom Genotyp 1 und 4 bei Erwachsenen indi-

ziert. J05A

IT-Nummer / Bezeichnung: 08.03.0./Mittel gegen Viren

Zulassungsnummer/n: 65861 **Zulassungsdatum:** 01.04.2016

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die

Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Zepatier®, Comprimés pelliculés (Elbasvirum/Grazoprevirum)

Préparation: Zepatier®, Comprimés pelliculés Principe(s) actif(s): Elbasvirum/Grazoprevirum

Dosage et forme galénique: 50mg/100mg, Elbasvirum/Grazoprevirum, Comprimés pelli-

culés

Possibilités d'emploi / Indication: Zepatier ist zur Behandlung der chronischen Hepatitis C

(CHC) vom Genotyp 1 und 4 bei Erwachsenen indiziert. 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: J05A

No IT / désignation: 08.03.0./Préparation antivirales

No d'autorisation: 65861 Date d'autorisation: 01.04.2016

Pour des informations complètes sur la préparation, consul-

tez l'information professionnelle.

ATC Code:

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Nucala®, Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslösung (Mepolizumabum)

Name Arzneimittel: Nucala®, Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslö-

Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe: Mepolizumabum

Dosisstärke und galenische Form: 100mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslö-

sung

Anwendungsgebiet / Indikation: Nucala ist angezeigt als Zusatztherapie bei Erwachsenen ab 18 Jahren mit schwerem eosinophilem Asthma,

gekennzeichnet durch folgende Kriterien:

 Mindestens zwei Exazerbationen in den vorausgegangenen 12 Monaten unter aktueller Standardtherapie (hochdosierte inhalative Kortikosteroide plus zusätzliche Erhaltungstherapie) und/oder Notwendigkeit zur Behandlung mit systemischen Kortikosteroiden.

Eosinophilenzahl im Blut von ≥ 0.15 G/L* (entspricht ≥ 150 Zellen/μL) bei Behandlungsbeginn oder von ≥ 0.3 G/L (entspricht ≥ 300 Zellen/μL) in den vorausgegangenen 12 Monaten.

* Für genauere Angaben zur Patientenpopulation siehe Rubrik "Eigenschaften/Wirkungen", Klinische Wirksamkeit und Sicherheit.

Nucala sollte nur von Ärzten angewendet werden, welche mit der Behandlung von schwerem Asthma vertraut sind.

R03DX

IT-Nummer / Bezeichnung: 03.04.5./Andere Antiasthmatica

Zulassungsnummer/n: 65731 Zulassungsdatum: 07.04.2016

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die

Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Nucala®, Lyophilisat pour la préparation d'une solution injectable (Mepolizumabum)

Préparation: Nucala®, Lyophilisat pour la préparation d'une solution in-

jectable

Principe(s) actif(s): Mepolizumabum

Dosage et forme galénique: 10mg, Lyophilisat pour la préparation d'une solution injec-

table

Possibilités d'emploi / Indication:

Nucala ist angezeigt als Zusatztherapie bei Erwachsenen ab
18 Jahren mit schwerem eosinophilem Asthma, gekenn-

zeichnet durch folgende Kriterien:

 Mindestens zwei Exazerbationen in den vorausgegangenen 12 Monaten unter aktueller Standardtherapie (hochdosierte inhalative Kortikosteroide plus zusätzliche Erhaltungstherapie) und/oder Notwendigkeit zur Behandlung mit systemischen Kortikosteroiden.

Eosinophilenzahl im Blut von ≥ 0.15 G/L* (entspricht ≥ 150 Zellen/µL) bei Behandlungsbeginn oder von ≥ 0.3 G/L (entspricht ≥ 300 Zellen/µL) in den vorausgegangenen 12 Monaten.

* Für genauere Angaben zur Patientenpopulation siehe Rubrik "Eigenschaften/Wirkungen", Klinische Wirksamkeit und Sicherheit.

Nucala sollte nur von Ärzten angewendet werden, welche mit der Behandlung von schwerem Asthma vertraut sind. 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: R03DX

No IT / désignation: 03.04.5./Autres anti-asthmatiques

No d'autorisation: 65731 Date d'autorisation: 07.04.2016

Pour des informations complètes sur la préparation, consul-

tez l'information professionnelle.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Jinarc®, Tabletten (Tolvaptanum)

Name Arzneimittel: Jinarc®, Tabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe: Tolvaptanum

Dosisstärke und galenische Form: 15mg, 30mg, 45mg, 60mg und 90mg, Tabletten Anwendungsgebiet / Indikation: Jinarc ist angezeigt, um die Progression von Zy-

stenentwicklung und Niereninsuffizienz bei autosomal-dominanter polyzystischer Nierenerkrankung (ADPKD) bei Erwachsenen mit chronischer Nierenerkrankung (CKD) im Stadium 1 bis 3 zu Behandlungs-

> beginn mit Anzeichen für rasch fortschreitende Erkrankung zu verlangsamen.

ATC Code: G04BX

IT-Nummer / Bezeichnung: 05.02.0./Mittel gegen Erkrankungen der Harnwege

Zulassungsnummer/n: 65676 **Zulassungsdatum:** 21.04.2016

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die

Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Jinarc®, comprimés (Tolvaptanum)

Préparation: Jinarc®, comprimés Principe(s) actif(s): Tolvaptanum

Dosage et forme galénique: 15mg, 30mg, 45mg, 60mg et 90mg, comprimés

Possibilités d'emploi / Indication: Jinarc ist angezeigt, um die Progression von Zystenentwick-

lung und Niereninsuffizienz bei autosomal-dominanter polyzystischer Nierenerkrankung (ADPKD) bei Erwachsenen mit chronischer Nierenerkrankung (CKD) im Stadium 1 bis 3 zu Behandlungsbeginn mit Anzeichen für rasch fortschrei-

tende Erkrankung zu verlangsamen.

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: G04BX

No IT / désignation: 05.02.0./médicaments contre les affections des voies uri-

naires

No d'autorisation: 65676 Date d'autorisation: 21.04.2016

Pour des informations complètes sur la préparation, consul-

tez l'information professionnelle.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Praluent[™], Injektionslösung in einer Fertigspritze (Alirocumabum)

Name Arzneimittel: Praluent[™], Injektionslösung in einer Fertigspritze

Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe: Alirocumabum

Dosisstärke und galenische Form: 75mg und 150mg, Injektionslösung in einer Fertig-

spritze

Anwendungsgebiet / Indikation: Praluent est indiqué en complément d'un régime ali-

mentaire et d'une statine à la dose maximale tolérée, avec ou sans autre traitement hypolipémiant, chez l'adulte présentant une hypercholestérolémie hétérozygote familiale sévère ou une maladie cardiovasculaire athérosclérotique cliniquement manifeste et nécessitant une réduction complémentaire du cholesté-

rol à lipoprotéines de basse densité (LDL-C).

Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist www.swissmedicinfo.ch

zu konsultieren.

ATC Code: C10A

IT-Nummer / Bezeichnung: 07.12.0./Blutlipidsenkende Mittel

Zulassungsnummer/n: 65661 **Zulassungsdatum:** 22.04.2016

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die

Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Praluent[™], solution pour injection en seringue pré-remplie (Alirocumabum)

Préparation: Praluent[™], solution pour injection en seringue pré-remplie

Principe(s) actif(s): Alirocumabum

Dosage et forme galénique: 75mg et 150mg, solution pour injection en seringue pré-

remplie

Possibilités d'emploi / Indication: Praluent est indiqué en complément d'un régime alimen-

taire et d'une statine à la dose maximale tolérée, avec ou sans autre traitement hypolipémiant, chez l'adulte présentant une hypercholestérolémie hétérozygote familiale sévère ou une maladie cardiovasculaire athérosclérotique cliniquement manifeste et nécessitant une réduction complémentaire du cholestérol à lipoprotéines de basse densité

(LDL-C).

Code ATC: C10A

No IT / désignation: 07.12.0./Hypolipémiants

No d'autorisation: 65661 Date d'autorisation: 22.04.2016

Pour des informations complètes sur la préparation, consul-

tez l'information professionnelle.

Chargenrückrufe

Präparat: Taxotere, Konzentrat zur parenteralen Anwendung

Docetaxel Zentiva, Konzentrat zur parenteralen Anwendung

(Co-Marketing-Präparat)

Zulassungsnummer: 53262 und 62120 Wirkstoffe: Docetaxelum

Zulassungsinhaberin: Sanofi-Aventis (Suisse) SA Rückzug der Chargen: vgl. untenstehendeTabelle

| Product Description | Batch | Herstelldatum | Verfalldatum |
|------------------------|--------|---------------|--------------|
| TAXOTERE, 20MG, 1x1mL | 4F180A | 13.11.2014 | 31.10.2016 |
| TAXOTERE, 20MG, 1x1mL | 5F200A | 20.05.2015 | 30.04.2017 |
| TAXOTERE, 20MG, 1x1mL | 5F206A | 13.06.2015 | 31.05.2017 |
| TAXOTERE, 20MG, 1x1mL | 5F218A | 05.09.2015 | 31.08.2017 |
| DOCETAXEL, 20MG, 1x1mL | 5F189A | 08.02.2015 | 31.01.2017 |
| DOCETAXEL, 20MG, 1x1mL | 5F200A | 20.05.2015 | 30.04.2017 |
| DOCETAXEL, 20MG, 1x1mL | 5F201A | 23.05.2015 | 30.04.2017 |
| DQCETAXEL, 20MG, 1x1mL | 5F207B | 16.06.2015 | 31.05.2017 |
| TAXOTERE, 80MG, 1x4mL | 5F219A | 25.09.2015 | 31.08.2018 |
| DOCETAXEL, 80MG, 1x4mL | 5F219A | 25.09.2015 | 31.08.2018 |
| DOCETAXEL, 80MG, 1x4mL | 5F225A | 07.11.2015 | 31.10.2018 |

Die Firma Sanofi-Aventis (Suisse) SA hat die in der Tabelle aufgeführten Chargen von Taxotere und Docetaxel Zentiva vorsorglich vom Markt zurückgezogen. Sanofi-Aventis (Suisse) SA identifizierte einen Defekt in der Abfülllinie der Flaschen, durch den es bei einer geringen Anzahl Flaschen zu einem erhöhten Verdampfen des Lösungsmittels kam.

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

Retraits de lots

Préparation: Taxotere, préparation pour perfusion

Docetaxel Zentiva, concentré pour solution pour perfusion

(préparation co-marketing)

N° d'autorisation: 53262 et 62120 Principes actifs: Docetaxelum

Titulaire de l'autorisation: Sanofi-Aventis (Suisse) SA

Retrait des lots: voir le tableau mentionné ci-dessous

| préparation | Lot | Date de fabrication | Date de pé- remption |
|------------------------|--------|---------------------|-------------------------|
| TAXOTERE, 20MG, 1x1mL | 4F180A | 13.11.2014 | 31.10.2016 |
| TAXOTERE, 20MG, 1x1mL | 5F200A | 20.05.2015 | 30.04.2017 |
| TAXOTERE, 20MG, 1x1mL | 5F206A | 13.06.2015 | 31.05.2017 |
| TAXOTERE, 20MG, 1x1mL | 5F218A | 05.09.2015 | 31.08.2017 |
| DOCETAXEL, 20MG, 1x1mL | 5F189A | 08.02.2015 | 31.01.2017 |
| DOCETAXEL, 20MG, 1x1mL | 5F200A | 20.05.2015 | 30.04.2017 |
| DOCETAXEL, 20MG, 1x1mL | 5F201A | 23.05.2015 | 30.04.2017 |
| DQCETAXEL, 20MG, 1x1mL | 5F207B | 16.06.2015 | 31.05.2017 |
| TAXOTERE, 80MG, 1x4mL | 5F219A | 25.09.2015 | 31.08.2018 |
| DOCETAXEL, 80MG, 1x4mL | 5F219A | 25.09.2015 | 31.08.2018 |
| DOCETAXEL, 80MG, 1x4mL | 5F225A | 07.11.2015 | 31.10.2018 |

La société Sanofi-Aventis (Suisse) SA a retiré du marché, à titre préventif, les lots mentionnés dans le tableau des préparations de Taxotere et Docetaxel. Le site de production Sanofi-Aventis (Suisse) SA a identifié un défaut au niveau de la ligne de remplissage des flacons qui consiste en une évaporation du solvant plus longue dans un faible nombre de flacons.

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 Aripiprazol Zentiva 5 mg, Tabletten
- 02 Aripiprazol Zentiva 10 mg, Tabletten
- 03 Aripiprazol Zentiva 15 mg, Tabletten
- 04 Aripiprazol Zentiva 30 mg, Tabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

| ZulNr.: 65611 | Abg | abekategorie: B | Index: 01.05.0. | 14.04.2016 |
|----------------------|-----|------------------------|--------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | aripiprazolum 5 | mg, excipiens pro compresso. | |
| | 02 | aripiprazolum 1 | 0 mg, excipiens pro compresso. | |
| | 03 | aripiprazolum 1 | 5 mg, excipiens pro compresso. | |
| | 04 | aripiprazolum 3 | 0 mg, excipiens pro compresso. | |
| Anwendung | | Neuroleptikum | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 28 Tablette(n) | В |
| | | 009 | 98 Tablette(n) | В |
| | 02 | 003 | 28 Tablette(n) | В |
| | | 010 | 98 Tablette(n) | В |
| | 03 | 005 | 28 Tablette(n) | В |
| | | 011 | 98 Tablette(n) | В |
| | 04 | 007 | 28 Tablette(n) | В |
| | | 012 | 98 Tablette(n) | В |
| Gültig bis | | 13.04.2021 | | |

01 Aspégic ibu L TAB 400, comprimés filmés

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

| N° d'AMM: 66066 | Caté | gorie de remise: C | Index: 07.10.1. | 15.04.2016 |
|------------------------|------|------------------------------------|---|-----------------------|
| Composition | 01 | ibuprofenum lys pro compresso c | sinum 684 mg corresp. ibuprofer obducto. | num 400 mg, excipiens |
| Indication | | Analgésique | | |
| Conditionnements | 01 | 001 | 10 comprimé(s) | D |
| Valable jusqu'au | | 14.04.2021 | | |

01 Benidette 20, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

| ZulNr.: 65623 | Abg | abekategorie: B | Index: 09.02.1. | 06.04.2016 |
|----------------------|-----|----------------------------------|---|------------------|
| Zusammensetzung | 01 | ethinylestradio compresso obo | olum 20 μg, desogestrelum 150 μ lucto. | g, excipiens pro |
| Anwendung | | Hormonales Ko | ontrazeptivum | |
| Packung/en | 01 | 001 | 21 Tablette(n) | В |
| | | 002 | 63 Tablette(n) | В |
| | | 003 | 126 Tablette(n) | В |
| Gültig bis | | 05.04.2021 | | |

01 Binosto 70 mg, Comprimés effervescents

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

| N° d'AMM: 65165 | Caté | gorie de remise: B | Index: 07.99.0. | 12.04.2016 |
|------------------------|------|--------------------------------------|---|-------------|
| Composition | 01 | acidum alendron excipiens pro cor | icum 70 mg ut natrii alendronas t mpresso. | rihydricus, |
| Indication | | Ostéoporose | | |
| Conditionnements | 01 | 001 | 4 comprimé(s) | В |
| | | 002 | 12 comprimé(s) | В |
| Valable jusqu'au | | 11.04.2021 | | |

01 Brimonidin-Mepha Plus 2.0mg, 6.8mg, Augentropfen

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| ZulNr.: 66080 | Abg | abekategorie: B | Index: 11.09.0. | 07.04.2016 |
|----------------------|-----|------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | maleas 6.8 mg | rtras 2 mg corresp. brimonidinum corresp. timololum 5 mg, conserv ipiens ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Weitwinkelgla | ukkom, okuläre Hypertension | |
| Packung/en | 01 | 001 | 5 ml | В |
| | | 002 | 3 x 5 ml | В |
| Gültig bis | | 06.04.2021 | | |

01 Bronchostop Hustenpastillen, Lutschpastillen

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

| ZulNr.: 65304 | Abg | abekategorie: D | Index: 03.02.0. | 11.04.2016 |
|----------------------|-----|------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | DÉR: 7-13:1 Ausz | tractum aquosum siccum 59.5 mg zugsmittel Wasser, saccharinum natricu m et alia, excipiens pro compresso. | ım, |
| Anwendung | | | ss zur Förderung des Abhustens von Sc mmenhang mit einer Erkältung. | hleim bei |
| Packung/en | 01 | 002 | 20 Tablette(n) | D |
| | | 003 | 40 Tablette(n) | D |
| Gültig bis | | 10.04.2021 | | |

01 Coop Vitality Pantoprazol, Filmtabletten

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

| ZulNr.: 66214 | Abg | abekategorie: C | Index: 04.99.0. | 15.04.2016 |
|----------------------|-----|------------------------|--|-------------------|
| Zusammensetzung | 01 | | 20 mg ut pantoprazolum natricu mpresso obducto. | m sesquihydricum, |
| Anwendung | | kurzzeitige Beha | andlung von Refluxsymptomen b | ei Erwachsenen |
| Packung/en | 01 | 002 | 14 Tablette(n) | C |
| Gültig bis | | 14.04.2021 | | |

01 Desogestrel Sandoz 0.075 mg, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

| ZulNr.: 65605 | Abg | abekategorie: I | Index: 09.02.1. | 13.04.2016 |
|----------------------|-----|-----------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | desogestrelu | m 75 µg, excipiens pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Hormonales | Kontrazeptivum | |
| Packung/en | 01 | 001 | 1 x 28 Tablette(n) | В |
| | | 002 | 3 x 28 Tablette(n) | В |
| | | 003 | 6 x 28 Tablette(n) | В |
| Gültig bis | | 12.04.2021 | | |

01 Dismenol Formel L forte, Filmtabletten

Merz Pharma (Schweiz) AG, Hegenheimermattweg 57, 4123 Allschwil

| ZulNr.: 66147 | Abg | abekategorie: D | Index: 07.10.1. | 26.04.2016 |
|----------------------|-----|------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | | sinum 684 mg corresp. ibuprofenum Impresso obducto. | n 400 mg, |
| Anwendung | | Analgetikum | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 10 Tablette(n) | D |
| Gültig bis | | 25.04.2021 | | |

01 DorzoComp-Vision 20mg/ml / 5mg/ml, Augentropfen

OmniVision AG, 8212 Neuhausen am Rheinfall

| ZulNr.: 65629 | Abg | abekategorie: B | Index: 11 | 1.09.0. | 07.04.2016 |
|----------------------|-----|------------------------|--|--------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | timololum 5 n | n 20 mg ut dorzolan ng ut timololi malea olutionem pro 1 ml. | ıs, conserv.: benz | |
| Anwendung | | Glaukom | | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 5 ml | | В |
| | | 002 | 3 x 5 ml | | В |
| Gültig bis | | 06.04.2021 | | | |

01 Duloxetin Sandoz 30 mg, magensaftresistente Hartkapseln

02 Duloxetin Sandoz 60 mg, magensaftresistente Hartkapseln

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

| ZulNr.: 65996 | Abg | abekategorie: B | Index: 01.06.0. | 14.04.2016 |
|----------------------|-----|--|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | Kapsel: duloxetinum 30 mg ut duloxetini hydrochloridum, color.: E 129, E 133, excipiens pro capsula. | | |
| | 02 | | mg ut duloxetini hydrochloridum, 10, E 129, E 133, excipiens pro capsula. | |
| Anwendung | | Antidepressivum generalisierte Ar | i, Schmerzen bei diabetischer Neuropathie, ngststörung | |
| Packung/en | 01 | 001 | 28 Kapsel(n) | В |
| | | 002 | 84 Kapsel(n) | В |
| | 02 | 003 | 14 Kapsel(n) | В |
| | | 004 | 28 Kapsel(n) | В |
| | | 005 | 84 Kapsel(n) | В |
| Gültig bis | | 13.04.2021 | | |

01 Duloxetin Zentiva 30 mg, magensaftresistente Hartkapseln

02 Duloxetin Zentiva 60 mg, magensaftresistente Hartkapseln

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

| ZulNr.: 65790 | Abg | abekategorie: B | Index: 01.06.0. | 07.04.2016 |
|----------------------|-----|--------------------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | | mg ut duloxetini hydrochloridum, ipiens pro capsula. | |
| | 02 | Kapsel: | | |
| | | | mg ut duloxetini hydrochloridum, ipiens pro capsula. | |
| Anwendung | | Antidepressivum generalisierte Ar | , Schmerzen bei diabetischer Neuropathie ngststörung | ı |
| Packung/en | 01 | 001 | 28 Kapsel(n) | В |
| | 02 | 004 | 14 Kapsel(n) | В |
| | | 005 | 28 Kapsel(n) | В |
| | | 800 | 84 Kapsel(n) | В |
| Gültig bis | | 06.04.2021 | | |

01 Efavirenz Sandoz, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

| ZulNr.: 62751 | Abga | bekategorie: A | Index: 08.03.0. | 12.04.2016 |
|----------------------|------|-----------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | efavirenzum 600 | mg, color.: E 104, excipiens pro compresso | obducto. |
| Anwendung | | HIV-Infektionen | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 30 Tablette(n) | Α |
| Gültig bis | | 11.04.2021 | | |

01 Fung-X Nail, Nagellack

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

| ZulNr.: 65836 | Abg | abekategorie: C | Index: 10.09.4. 25.04 | .2016 |
|----------------------|-----|-------------------------------|---|---------|
| Zusammensetzung | 01 | | 0 mg ut amorolfini hydrochloridum, lutionem pro 1 ml. | |
| | | B) Tupfer: alcohol isoprop | ylicus 70 %. | |
| Anwendung | | Nagelmykosen | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 2,5 ml inkl. 30 Tupfer mit Isopropanol, 10 Spate 30 Feilen | l, C |
| Gültig bis | | 24.04.2021 | | |

01 Glycerin ELK Pharma, Suppositorien

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

| ZulNr.: 65284 | Abg | abekategorie: D | Index: 04.08.2. | 27.04.2016 |
|----------------------|-----|------------------------|-----------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | glycerolum 2250 |) mg, excipiens pro suppositorio. | |
| Anwendung | | Laxans | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 18 Suppositorien | D |
| Gültig bis | | 26.04.2021 | | |

01 Irfen retard, Filmtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| ZulNr.: 66064 | Abg | abekategorie: I | Index: 07.10.1. | 29.04.2016 |
|----------------------|-----|------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | ibuprofenum | 800 mg, excipiens pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Antirheumati | kum, Antiphlogistikum | |
| Packung/en | 01 | 001 | 20 Tablette(n) | В |
| | | 002 | 50 Tablette(n) | В |
| | | 003 | 100 Tablette(n) | В |
| Gültig bis | | 28.04.2021 | | |

- 01 Jinarc 15 mg, Tabletten
- 02 Jinarc 30 mg, Tabletten
- 03 Jinarc 45 mg + 15 mg, Tabletten
- 04 Jinarc 60 mg + 30 mg, Tabletten
- 05 Jinarc 90 mg + 30 mg, Tabletten

Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH, 8152 Opfikon

| ZulNr.: 65676 | Abg | abekategorie: 🗛 | Index: 05.02.0. | 21.04.2016 | | | |
|----------------------|-----|--|--|------------|--|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | tolvaptanum | 15 mg, color.: E 132, pro compresso. | | | | |
| | 02 | tolvaptanum : | tolvaptanum 30 mg, color.: E 132, pro compresso. | | | | |
| | 03 | A): tolvaptanum | 45 mg, color.: E 132, pro compresso. | | | | |
| | | В): | 15 mg, color.: E 132, pro compresso. | | | | |
| | 04 | A): | 15 mg, color E 132, pro compresso. | | | | |
| | 0 1 | • | 60 mg, color.: E 132, pro compresso. | | | | |
| | | B): | | | | | |
| | | tolvaptanum : | 30 mg, color.: E 132, pro compresso. | | | | |
| | 05 | tolvaptanum 90 mg, color.: E 132, pro compresso. | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | B): | | | | | |
| | | • | 30 mg, color.: E 132, pro compresso. | | | | |
| Anwendung | | | ng der Progression der Zystenentwicklung :ienz bei autosomal-dominanter polyzysti kung | | | | |
| Packung/en | 01 | 002 | 28 Tablette(n) | Α | | | |
| | 02 | 004 | 28 Tablette(n) | Α | | | |
| | 03 | 006 | 28 + 28 Tablette(n) | Α | | | |
| | 04 | 009 | 28 + 28 Tablette(n) | Α | | | |
| | 05 | 012 | 28 + 28 Tablette(n) | Α | | | |
| Bemerkung | | NAS (New Act | ive Substance): tolvaptanum | | | | |
| Gültig bis | | 20.04.2021 | | | | | |

01 Lisenia 30, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

| ZulNr.: 65649 | Abgabekategorie: B | | Index: 09.02.1. | 15.04.2016 |
|----------------------|---------------------------|--------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | • | iolum 30 μg, levonorgestrelum 150 μg, compresso obducto. | |
| Anwendung | | Hormonales k | Kontrazeptivum | |
| Packung/en | 01 | 001 | 21 Tablette(n) | В |
| | | 002 | 3 x 21 Tablette(n) | В |
| | | 003 | 6 x 21 Tablette(n) | В |
| Gültig bis | | 14.04.2021 | | |

01 Luvit D3, Injektionslösung

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

| ZulNr.: 66125 | Abg | abekategorie: B | Index: 07.02.3. | 14.04.2016 |
|----------------------|-----|--------------------------------------|-----------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | cholecalciferolo q.s. ad solution | | |
| Anwendung | | Vitamin D-Präp | parat | |
| Packung/en | 01 | 001 | 10 Ampulle(n) | В |
| Gültig bis | | 13.04.2021 | | |

01 Luvit D3 zur Prophylaxe, Lösung zum Einnehmen

02 Luvit D3 zur Therapie, Lösung zum Einnehmen

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

| ZulNr.: 66124 | Abg | abekategorie: B/D | Index: 07.02.3. | 14.04.2016 | |
|----------------------|-----|--|---|------------|--|
| Zusammensetzung | 01 | cholecalciferolum 4000 U.I., excipiens ad solutionem pro 1 ml. | | | |
| | 02 | cholecalciferolun | n 4000 U.I., excipiens ad solutionem pr | o 1 ml. | |
| Anwendung | | Vitamin D-Präpai | rat | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 10 ml | D | |
| | 02 | 002 | 30 ml | В | |
| Gültig bis | | 13.04.2021 | | | |

01 Nivolumab BMS 40mg/4ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

02 Nivolumab BMS 100mg/10ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen

| ZulNr.: 65955 | Abg | abekategorie: A | Index: 07.16.1. | 05.04.2016 | | | | |
|----------------------|-----|--|--|------------|--|--|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | mannitolum, acid | nivolumabum 40 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, nannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, nqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml. | | | | | |
| | 02 | nivolumabum 100 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml. | | | | | | |
| Anwendung | | Melanom | | | | | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 1 Durchstechflasche(n) | Α | | | | |
| | 02 | 002 | 1 Durchstechflasche(n) | Α | | | | |
| Gültig bis | | 04.04.2021 | | | | | | |

01 Nucala 100mg/vial, Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslösung

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

| ZulNr.: 65731 | Abgabekategorie: B | | Index: 03.04.5. | 07.04.2016 |
|----------------------|---------------------------|---|---------------------------------|----------------------|
| Zusammensetzung | 01 | Praeparatio cryod mepolizumabum polysorbatum 80 | 100 mg, saccharum, dinatrii pho | sphas heptahydricus, |
| Anwendung | | Zusatztherapie be | ei schwerem eosinophilem Asthm | na bei Erwachsenen |
| Packung/en | 01 | 001 | 1 Durchstechflasche(n) | В |
| Bemerkung | | NAS (New Active | Substance): mepolizumabum | |
| Gültig bis | | 06.04.2021 | | |

01 Pinimenthol forte, Inhalationsflüssigkeit

Piniol AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

| ZulNr.: 66104 | Abgabekategorie: D | | Index: 03.06.0. | 11.04.2016 |
|----------------------|---------------------------|----------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | | mg, thymolum 4.5 mg, ni silvestris aetheroleum 1 ml. | |
| Anwendung | | Zur Inhalation | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 30 ml | D |
| Gültig bis | | 10.04.2021 | | |

01 Praluent 75mg, solution pour injection dans un stylo pré-rempli

02 Praluent 150mg, solution pour injection dans un stylo pré-rempli

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

| N° d'AMM: 65882 | Caté | gorie de remise: B | Index: 07.12.0. | 22.04.2016 |
|------------------------|------|---------------------------|--|------------|
| Composition | 01 | | mg, saccharum, polysorbatum 20, ia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| | 02 | |) mg, saccharum, polysorbatum 20, ia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Indication | | Hypolimemiants | | |
| Conditionnements | 01 | 002 | 2 seringue(s) préremplie(s) | В |
| | | 003 | 6 seringue(s) préremplie(s) | В |
| | 02 | 005 | 2 seringue(s) préremplie(s) | В |
| | | 006 | 6 seringue(s) préremplie(s) | В |
| Valable jusqu'au | | 21.04.2021 | | |

01 Praluent 75mg, solution pour injection en seringue pré-remplie

02 Praluent 150mg, solution pour injection en seringue pré-remplie

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

| N° d'AMM: 65661 | Caté | gorie de remise: B | Index: 07.12.0. | 22.04.2016 | | |
|------------------------|------|---------------------------|---|------------|--|--|
| Composition | 01 | | mg, saccharum, polysorbatum 20, lia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | | | |
| | 02 | Solution: | | | | |
| | | | alirocumabum 150 mg, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | | | |
| Indication | | Hypolimemiants | | | | |
| Conditionnements | 01 | 001 | 1 seringue(s) préremplie(s) | В | | |
| | | 002 | 2 seringue(s) préremplie(s) | В | | |
| | | 003 | 6 seringue(s) préremplie(s) | В | | |
| | 02 | 004 | 1 seringue(s) préremplie(s) | В | | |
| | | 005 | 2 seringue(s) préremplie(s) | В | | |
| | | 006 | 6 seringue(s) préremplie(s) | В | | |
| Remarque | | NAS (New Active | Substance): alirocumabum | | | |
| Valable jusqu'au | | 21.04.2021 | | | | |

01 Sidroga Blasen-Nieren-Spültee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

| ZulNr.: 65099 | Abg | abekategorie: | D Index: 05.02.0. | 28.04.2016 |
|----------------------|-----|--|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | betulae foliu herba 0.5 g, piperitae fol | | |
| Anwendung | | | mäss zur Durchspülung der Harnwege bei leichten Beschwerden des Harntra | |
| Packung/en | 01 | 001 | 20 x 2.0 g | D |
| Gültig bis | | 27.04.2021 | | |

01 Sidroga Erkältungstee N, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

| ZulNr.: 63293 | Abg | abekategorie: D | Index: 03.99.0. | 22.04.2016 |
|----------------------|-----|------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | | .7 g, salicis cortex 0.6 g, tiliae flos 0.5 g, tus, liquiritiae radix, pro charta. | |
| Anwendung | | | läss zur Linderung früher Symptome von nkheiten wie Fieber sowie Kopfschmerzen | |
| Packung/en | 01 | 001 | 20 x 2 g | D |
| Gültig bis | | 21.04.2021 | | |

01 Sidroga Hustenlösender Bronchialtee 1.5 g pro charta, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

| ZulNr.: 65060 | Abg | abekategorie: | D Index: 03.02.0. | 28.04.2016 | | |
|----------------------|-----|--|--|------------|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | | plantaginis lanceolatae folium 0.525 g, thymi herba 0.375 g, althaeae radix 0.375 g, liquiritiae radix, pro charta. | | | |
| Anwendung | | Traditionsgemäss zur Linderung von Husten und bei Verschleimung der Atemwege im Rahmen einer Erkältungskrankheit | | | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 20 x 1.5 g | D | | |
| Gültig bis | | 27.04.2021 | | | | |

- 01 Tadalafil-Mepha 2.5mg, Lactab
- 02 Tadalafil-Mepha 5mg, Lactab
- 03 Tadalafil-Mepha 10mg, Lactab
- 04 Tadalafil-Mepha 20mg, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| ZulNr.: 66083 | Abg | abekatego | rie: B Index: 05.99.0. | 13.04.2016 | | | |
|----------------------|-----|------------|--|------------|--|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | tadalafil | tadalafilum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto. | | | | |
| | 02 | tadalafil | um 5.0 mg, excipiens pro compresso obducto | | | | |
| | 03 | tadalafil | um 10 mg, excipiens pro compresso obducto. | | | | |
| | 04 | tadalafil | um 20 mg, excipiens pro compresso obducto. | | | | |
| Anwendung | | Erektile I | Erektile Dysfunktion | | | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 28 Tablette(n) | В | | | |
| | 02 | 002 | 28 Tablette(n) | В | | | |
| | 03 | 003 | 4 Tablette(n) | В | | | |
| | 04 | 004 | 4 Tablette(n) | В | | | |
| | | 005 | 8 Tablette(n) | В | | | |
| | | 006 | 12 Tablette(n) | В | | | |
| Gültig bis | | 12.04.20 | 21 | | | | |

01 Urapidil Stragen i.v. 25 mg, solution injectable

02 Urapidil Stragen i.v. 50 mg, solution injectable

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

| N° d'AMM: 66012 | Caté | gorie de remis | se: B | Index: 02.07.1. | 21.04.2016 | |
|------------------------|------|---|--|-----------------|------------|--|
| Composition | 01 | dihydrogeno | urapidilum 25 mg, acidum hydrochloridum concentratum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml. | | | |
| | 02 | urapidilum 50 mg, acidum hydrochloridum concentratum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml. | | | | |
| Indication | | Hypertension | n | | | |
| Conditionnements | 01 | 001 | 5 x 5 | ml | В | |
| | 02 | 002 | 5 x 10 | ml | В | |
| Valable jusqu'au | | 20.04.2021 | | | | |

01 Zepatier Filmtabletten

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

| ZulNr.: 65861 | Abg | abekategorie: A | Index: 08.03.0. | 01.04.2016 |
|----------------------|-----|------------------------|--|----------------------|
| Zusammensetzung | 01 | | 00 mg ut grazoprevirum monoh pro compresso obducto. | nydricum, elbasvirum |
| Anwendung | | Chronische Hepa | atitis C | |
| Packung/en | 01 | 001 | 28 Tablette(n) | Α |
| Bemerkung | | NAS (New Active | e Substance): elbasvirum | |
| | | NAS (New Active | e Substance): grazoprevirum | |
| Gültig bis | | 31.03.2021 | | |

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Alverin ad us. vet., Paste zum Einnehmen

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

| ZulNr.: 65802 | Abg | abekategorie: A | Index: | 28.04.2016 |
|----------------------|-----|------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | ivermectinum ' | 18.7 mg, aromatica, excipiens ad pastam pro | 1 g. |
| Anwendung | | | andlung von internem Parasiten- und fall bei Pferden und Eseln | |
| Packung/en | 01 | 001 | 6.42 g Applikator | Α |
| Gültig bis | | 27.04.2021 | | |

01 Propentotab 100 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

| ZulNr.: 65820 | Abg | abekategorie: B | Index: | 27.04.2016 |
|----------------------|-----|------------------------|----------------------|----------------------------|
| Zusammensetzung | 01 | propentofyllin | um 100 mg, aromatica | , excipiens pro compresso. |
| Anwendung | | Geriatrikum fü | ır Hunde | |
| Packung/en | 01 | 001 | 100 Tablette(n) | В |
| Gültig bis | | 26.04.2021 | | |

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Bupivacain 0,5 % hyperbar Sintetica, soluzione per iniezione intrathecale

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

| N° d'AMM: 55529 | Cate | Categoria di dispensazione: B Index: 01.02.2. 01.04.2016 | | | |
|------------------------|------|--|--|---|--|
| Composizione | 01 | • | bupivacaini hydrochloridum anhydricum 5 mg, glucosum anhydricum 80 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | | |
| Indicazione | | Anestetico locale | | | |
| Confezione/i | 01 | 004 | 10 x 4 ml flaconcino/flaconcini | В | |
| | | 006 | 10 x 4 ml fiala/fiale | В | |
| Osservazione | | Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 22.07.2011 (proroga dell'omologazione) | | | |
| Valevole fino al | | 21.08.20 | 021 | | |

01 Algifor-L 200, granulé

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

| N° d'AMM: 54997 | Caté | égorie de remise: D | Index: 07.10.1. | 08.04.2016 |
|------------------------|------|------------------------------------|--|------------|
| Composition | 01 | • | 0 mg ut ibuprofenum lysinum, aror ricum et alia, excipiens ad granulat ng. | • |
| Indication | | Analgésique | | |
| Conditionnements | 01 | 027 | 20 sachet-dose(s) | D |
| Remarque | | Cette attestation (prolongation de | n d'autorisation annule celle du 01.0 e l'autorisation) | 07.2015 |
| Valable jusqu'au | | 21.09.2021 | | |

01 Algifor-L 200, comprimés filmés

02 Algifor-L forte 400, comprimés filmés

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

| N° d'AMM: 55766 | Caté | égorie de remise: D | Index: 07.10.1. | 08.04.2016 |
|------------------------|------|--------------------------------------|--|------------|
| Composition | 01 | ibuprofenum 200 excipiens pro com | mg ut ibuprofenum lysinum, npresso obducto. | |
| | 02 | ibuprofenum 400 excipiens pro com | mg ut ibuprofenum lysinum, npresso obducto. | |
| Indication | | Analgésique | | |
| Conditionnements | 01 | 021 | 20 comprimé(s) | D |
| | 02 | 041 | 10 comprimé(s) | D |
| Remarque | | Cette attestation (prolongation de | d'autorisation annule celle du 01. l'autorisation) | 07.2015 |
| Valable jusqu'au | | 25.07.2021 | | |

01 Allopurinol-Mepha 100 mg, Tabletten

02 Allopurinol-Mepha 300 mg, Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| ZulNr.: 58129 | Abg | abekategorie: B | Index: 07.11.3. | 19.04.2016 |
|----------------------|-----|------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | allopurinolum | 100 mg, excipiens pro compresso. | |
| | 02 | allopurinolum | 300 mg, excipiens pro compresso. | |
| Anwendung | | Uricostatikum | | |
| Packung/en | 01 | 005 | 50 Tablette(n) | В |
| | | 006 | 100 Tablette(n) | В |
| | 02 | 007 | 30 Tablette(n) | В |
| | | 800 | 100 Tablette(n) | В |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zula | assungsbescheinigung vom 21.09.201 | 15 |
| | | | der bestehenden Zulassung nur für ong für den Vertrieb in der Schweiz u | |
| Gültig bis | | 07.01.2019 | | |

01 Andreafol, Tabletten

Andreabal AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil

| ZulNr.: 54718 | Abg | abekategorie: C | Index: 06.07.3. | 13.04.2016 | |
|----------------------|-----|--------------------------------------|---|------------|--|
| Zusammensetzung | 01 | acidum folicum | 0.4 mg, excipiens pro compresso. | | |
| Anwendung | | Prophylaxe von | Prophylaxe von primären Neuralrohrdefekten | | |
| Packung/en | 01 | 012 | 30 Tablette(n) | C | |
| | | 020 | 90 Tablette(n) | C | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulas (Verlängerung d | sungsbescheinigung vom 15.06.2011 Ier Zulassung) | | |
| Gültig bis | | 18.10.2021 | | | |

01 Antistax forte, Venentabletten

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

| ZulNr.: 57578 | Abg | abekategorie: D | Index: 02.08.1. | 08.04.2016 | | |
|----------------------|-----|------------------------|---|------------|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | | vitis viniferae folii extractum aquosum siccum 360 mg, DER: 4-6: excipiens pro compresso obducto. | | | |
| Anwendung | | Beschwerden im | Zusammenhang mit Krampfade | rn | | |
| Packung/en | 01 | 021 | 30 Tablette(n) | D | | |
| | | 023 | 60 Tablette(n) | D | | |
| | | 025 | 90 Tablette(n) | D | | |
| Bemerkung | | | sungsbescheinigung vom 18.06.2 ckungsgrösse120 Tabletten) | 014 | | |
| Gültig bis | | 10.05.2017 | | | | |

01 Aspirin Complex, Granulat

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

| ZulNr.: 57244 | Abg | abekategorie: C | Index: 01.01.2. | 15.04.2016 | |
|----------------------|-----|--|--|------------|--|
| Zusammensetzung | 01 | acidum acetylsalicylicum 500 mg, pseudoephedrini hydrochloridum 30 mg, aromatica, saccharinum, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad granulatum pro charta. | | | |
| Anwendung | | Schnupfen mit e | rkältungsbedingten Schmerzen u | ınd Fieber | |
| Packung/en | 01 | 003 | 10 Beutel | C | |
| | | 007 | 20 Beutel | C | |
| Bemerkung | | | sungsbescheinigung vom 21.06.2 TC Code (vorher N02BA01) | 011 | |
| Gültig bis | | 28.09.2016 | | | |

01 Azithromycin-Mepha 250, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| ZulNr.: 57572 | Abg | abekategorie: A | Index: 08.01.6. | 27.04.2016 |
|----------------------|-----|---------------------------------------|---|-------------|
| Zusammensetzung | 01 | azithromycinum 2 excipiens pro com | 250 mg ut azithromycinum mo npresso obducto. | nohydricum, |
| Anwendung | | Infektionskrankh | eiten | |
| Packung/en | 01 | 001 | 4 Tablette(n) | Α |
| | | 003 | 6 Tablette(n) | Α |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulass | ungsbescheinigung vom 01.11. | 2012 |
| | | (Verlängerung de | er Zulassung) | |
| Gültig bis | | 16.01.2022 | | |

01 BCG Vaccine SSI, Trockensubstanz mit Solvens

Pro Farma AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

| ZulNr.: 696 | Abg | abekategorie: B | Index: 08.08. | 20.04.2016 |
|--------------------|-----|--|---|---------------------|
| Zusammensetzung | 01 | - | desiccata: povis (Stamm: danish strain 1331) glutamas anhydricus, pro vitro. | 2-8 x 10E6 CFU, |
| | | citricum monohy | eptahydricus, kalii hydrogenoph dricum, asparaginum monohydr n (85 per centum), aqua q.s. ad so | icum, ammonii ferri |
| Anwendung | | Prävention der d | isseminierten Tuberkulose vor de | em 1. Geburtstag |
| Packung/en | 01 | 001 | 1 Ampulle(n) 1 Vial m.Lyophil m.Lösungsmittel für 20 Dose | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulass (Verlängerung de | ungsbescheinigung vom 01.04.2 er Zulassung) | 015 |
| Gültig bis | | 04.07.2021 | | |

01 Bekunis Abführtee tassenfertig, Pulver

Ars Vitae AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

| ZulNr.: 27815 | Abg | abekategorie: D | Index: 04.08.14 | 08.04.2016 | | |
|----------------------|-----|---------------------------------------|--|------------|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | | sennae fructus extractum aquosum siccum 308-513 mg corresp. hydroxyanthracenae 30 mg, DER: 4-6:1, excipiens ad pulverem pro 1 g | | | |
| Anwendung | | Bei gelegentliche | Bei gelegentlicher Verstopfung | | | |
| Packung/en | 01 | 030 | 150 ml | D | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulass (Verlängerung d | sungsbescheinigung vom 19.01.2 er Zulassung) | 011 | | |
| Gültig bis | | 26.06.2021 | | | | |

01 Bilaxten 20 mg, Tabletten

A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

| ZulNr.: 61446 | Abg | 15.04.2016 | | |
|----------------------|-----|--------------------------------------|--|---|
| Zusammensetzung | 01 | bilastinum 20 m | g, excipiens pro compresso. | |
| Anwendung | | Antiallergikum / | / Antihistaminikum | |
| Packung/en | 01 | 001 | 10 Tablette(n) | В |
| | | 002 | 20 Tablette(n) | В |
| | | 003 | 30 Tablette(n) | В |
| | | 004 | 40 Tablette(n) | В |
| | | 005 | 50 Tablette(n) | В |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulas (Verlängerung d | ssungsbescheinigung vom 31.10.2011 der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 30.10.2021 | | |

01 Cellcept 250 mg, Kapseln

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

| ZulNr.: 53337 | Abg | abekategorie: | B Index: 07.15.0. | 29.04.2016 | | | |
|----------------------|-----|---------------|---|--------------------|--|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | - | mofetili mycophenolas 250 mg, carmellosum natricum conexum, color.: E 132, excipiens pro capsula. | | | | |
| Anwendung | | Immunsuppr | essivum | | | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 100 Kapsel(n) | В | | | |
| | | 002 | 300 Kapsel(n) | В | | | |
| | | 015 | 3 x 100 Kapsel(n) | В | | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Z | ulassungsbescheinigung vom 06.09.20 | 13 | | | |
| | | (Neue zusätz | liche Packungsgrösse/n, neu: 100 und | 300 Kapseln) | | | |
| | | | natricum conexum: hergestellt aus ge inismus Baumwolle | entechnisch verän- | | | |
| Gültig bis | | 15.06.2019 | | | | | |

01 Cellcept 500 mg, Filmtabletten

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

| ZulNr.: 53338 | Abg | abekategorie: B | Index: 07.15.0. | 29.04.2016 | | |
|----------------------|-----|------------------------|---|--------------------|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | | mofetili mycophenolas 500 mg, carmellosum natricum conexum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto. | | | |
| Anwendung | | Immunsuppress | sivum | | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 50 Tablette(n) | В | | |
| | | 002 | 150 Tablette(n) | В | | |
| | | 011 | 3 x 50 Tablette(n) | В | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zula | ssungsbescheinigung vom 06.09.20 | 13 | | |
| | | (Neue zusätzlic | he Packungsgrösse/n, neu: 50 und 1 | 150 Tabletten) | | |
| | | | atricum conexum: hergestellt aus ge smus Baumwolle | entechnisch verän- | | |
| Gültig bis | | 15.06.2019 | | | | |

- 01 Champix 0.5 mg, Filmtabletten
- 02 Champix 1 mg, Filmtabletten
- 03 Champix 0.5 mg und 1 mg, Filmtabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

| ZulNr.: 57736 | Abg | abekategorie: | B Index: 15.02.0. | 15.04.2016 | | | |
|----------------------|-----|--|---|-------------------|--|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | vareniclinur obducto. | n 0.5 mg ut vareniclini tartras, excipier | ns pro compresso | | | |
| | 02 | | vareniclinum 1 mg ut vareniclini tartras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto. | | | | |
| | 03 | 0.5 mg: vareniclinur obducto. | n 0.5 mg ut vareniclini tartras, excipier | ns pro compresso | | | |
| | | II) 1 mg: vareniclinur compresso c | n 1 mg ut vareniclini tartras, color.: E 1 obducto. | 32, excipiens pro | | | |
| Anwendung | | Raucherent | wöhnung | | | | |
| Packung/en | 01 | 007 | 56 Tablette(n) | В | | | |
| | 02 | 005 | 56 Tablette(n) | В | | | |
| | | 011 | 112 Tablette(n) | В | | | |
| | 03 | 009 | 11 + 42 Tablette(n) Initialpackung 4 1 11 x 0.5 mg und 42 x 1 mg | Wochen mit B | | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.10.2011 (Verlängerung der Zulassung) | | | | | |
| Gültig bis | | 20.12.2021 | | | | | |

01 Cimifemin neo, Tabletten

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

| ZulNr.: 57731 | Abg | abekategorie: D | Index: 09.99.0. | 22.04.2016 | | | |
|----------------------|-----|--------------------------------------|---|------------|--|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | _ | cimicifugae extractum ethanolicum siccum 6.5 mg, DER: 4.5-8.5:1, excipiens pro compresso. | | | | |
| Anwendung | | Bei Beschwerder | n der Wechseljahre | | | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 30 Tablette(n) | D | | | |
| | | 002 | 90 Tablette(n) | D | | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulas (Verlängerung d | sungsbescheinigung vom 26.04.2 er Zulassung) | 011 | | | |
| Gültig bis | | 15.08.2021 | | | | | |

01 Co-Amoxicillin Axapharm 1000 mg, Filmtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

| ZulNr.: 62552 | Abg | abekategorie: A | Index: 08.01.93 | 26.04.2016 | | | |
|----------------------|-----|---|--|------------|--|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | acidum clavulani | amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, excipiens pro compresso obducto. | | | | |
| Anwendung | | Infektionskrankh | neiten | | | | |
| Packung/en | 01 | 002 | 12 Tablette(n) | Α | | | |
| | | 004 | 20 Tablette(n) | Α | | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2014 (Verlängerung der Zulassung) | | | | | |
| Gültig bis | | 15.02.2022 | | | | | |

01 Co-Amoxicillin Axapharm 625mg, Filmtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

| ZulNr.: 62551 | Abg | abekategorie: A | Index: 08.01.93 | 26.04.2016 | | |
|----------------------|-----|--|--|------------|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | acidum clavulan | amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, excipiens pro compresso obducto. | | | |
| Anwendung | | Infektionskrankl | neiten | | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 10 Tablette(n) | А | | |
| | | 002 | 20 Tablette(n) | Α | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Verlängerung der Zulassung) | | | | |
| Gültig bis | | 15.02.2022 | | | | |

- 01 Colosan mite mint, granulé
- 02 Colosan mite citron, granulé
- 03 Colosan mite mocca, granulé

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

| N° d'AMM: 43319 | Caté | gorie de remise: D | Index: 04.08.13 | 11.04.2016 | | | |
|------------------------|------|--------------------------------------|--|------------|--|--|--|
| Composition | 01 | sterculiae gumm excipiens ad grar | i 850 mg, saccharinum natricum, aromatica nulatum pro 1 g. | а, | | | |
| | 02 | sterculiae gumm excipiens ad grar | i 850 mg, saccharinum natricum, aromatica nulatum pro 1 g. | э, | | | |
| | 03 | _ | terculiae gummi 850 mg, saccharinum natricum, aromatica, olor.: E 150, excipiens ad granulatum pro 1 g. | | | | |
| Indication | | Pour la régulatio | n des selles, en cas de constipation | | | | |
| Conditionnements | 01 | 043 | 200 g | D | | | |
| | | 051 | 500 g | D | | | |
| | 02 | 078 | 200 g | D | | | |
| | | 086 | 500 g | D | | | |
| | 03 | 108 | 200 g | D | | | |
| | | 116 | 500 g | D | | | |
| Remarque | | | d'autorisation annule celle du 13.03.2014 s tailles d'emballage, 1000 g et 20 x 5 g) | | | | |
| Valable jusqu'au | | 29.09.2019 | | | | | |

O1 Conoxia, Druckgasflasche 200 bar
O2 Conoxia, Druckgasflasche 300 bar
PanGas AG, Industriepark 10, 6252 Dagmersellen

| ZulNr.: 56414 | Abg | abekategorie: | E | Index: 03.99.0. | 19.04.20 |)16 |
|----------------------|-----|--------------------------------|----------|---|------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | oxygenium 1 | 00 %, g | asum inhalationis. | | |
| | 02 | oxygenium 1 | 00 %, g | asum inhalationis. | | |
| Anwendung | | Sauerstoffth | erapie | | | |
| Packung/en | 01 | 002 | 210 | l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 1 | / Stahl | Ε |
| | | 003 | 430 | l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 2 Stahl/Alu | 1 | E |
| | | 004 | 750 | l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 3 | .5 / Stahl | Ε |
| | | 005 | 1070 | l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 5 Stahl/Alu | / | E |
| | | 006 | 2150 | l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 1 Stahl/Alu | 0 / | E |
| | | 007 | 4300 | l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 2 Stahl/Alu | 0 / | E |
| | | 800 | 10600 | l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 5 | 0 / Stahl | Ε |
| | | 009 | 93300 | l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 1 Stahl | 2 x 36 / | E |
| | | 010 | 127200 | l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 1 Stahl | 2 x 50 / | E |
| | | 014 | 700 | l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 3 | .3 / Stahl | Ε |
| | 02 | 011 | 600 | l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 2 nium | / Alumi- | E |
| | | 012 | 900 | l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 3 nium | / Alumi- | E |
| | | 013 | 1400 | l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 4 minium | .7 / Alu- | E |
| | | 015 | 300 | l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 1 nium | / Alumi- | E |
| Bemerkung | | Ersetzt die Z | ulassung | sbescheinigung vom 11.07.2014 | | |
| | | (Widerruf de Vol. Liter 0.8 | | ngsgrösse 170 l Druckgasflasche 200 ba | ar / Geom | I - |
| Gültig bis | | 03.02.2019 | | | | |

02 Curanel, Nagellack (mit Tupfer)

Galderma Schweiz AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

| ZulNr.: 62065 | Abg | abekategorie: D | Index: 10.09.4. 18. | 04.2016 |
|----------------------|-----|------------------------|--|-----------|
| Zusammensetzung | 02 | | 50 mg ut amorolfini hydrochloridum, ethanolum excipiens ad solutionem pro 1 ml. pylicus 70 %. | |
| Anwendung | | Nagelmykoser | ١ | |
| Packung/en | 02 | 002 | 2.5 ml inkl. 30 Tupfer mit Isopropanol, 10 Spa 30 Feilen | tel, D |
| | | 003 | 1.25 ml inkl. 30 Tupfer mit Isopropanol, 10 Spa 30 Feilen | tel, D |
| Bemerkung | | | assungsbescheinigung vom 31.01.2016 ogabekategorie von C zu D) | |
| Gültig bis | | 07.04.2021 | | |

01 Cypestra-35, Dragées

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| ZulNr.: 57225 | Abg | abekategorie: I | B Index: 07.09.0. | 20.04.2016 | | | |
|----------------------|-----|------------------------|---|------------|--|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | | ethinylestradiolum 35 µg, cyproteroni acetas 2 mg, color.: E 104, E 132, excipiens pro compresso obducto. | | | | |
| Anwendung | | Androgenisie | rungserscheinungen | | | | |
| Packung/en | 01 | 002 | 21 Dragée(s) | В | | | |
| | | 004 | 3 x 21 Dragée(s) | В | | | |
| Bemerkung | | | ılassungsbescheinigung vom 06.11.2014 nwendungsgebiet und IT-Nummer Zuteilung |) | | | |
| Gültig bis | | 13.06.2020 | | | | | |

01 Decapeptyl 0,1 mg, Injektionslösung s.c.

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

| <i>J</i> , | • | | | |
|----------------------|-----|-------------------------------------|---|------------|
| ZulNr.: 47660 | Abg | jabekategorie: A | Index: 07.09.0. | 20.04.2016 |
| Zusammensetzung | 01 | • | as hydricus 0.1 mg corresp. triptorelinun n, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem | |
| Anwendung | | Downregulation | n in der Reproduktionsmedizin | |
| Packung/en | 01 | 017 | 7 Spritze(n) (Fertigspritzen) | Α |
| | | 025 | 28 Spritze(n) (Fertigspritzen) | Α |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zula (Verlängerung d | ssungsbescheinigung vom 13.11.2013 der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 13.11.2021 | | |

01 Dermacalm-d, Crème

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

| ZulNr.: 51464 | Abg | abekategorie: C | Index: 10.05.1. | 18.04.2016 |
|---------------------------|-----|--------------------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung Anwendung | 01 | conserv.: chlorhe pro 1 g. | cetas 5 mg, dexpanthenolum 50 exidini dihydrochloridum, excipie entzündliche Dermatosen | |
| • | | Michie IIIIIzierte e | entzununche Dermatosen | |
| Packung/en | 01 | 036 | 20 g | C |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulas (Verlängerung d | sungsbescheinigung vom 23.03.2 Ier Zulassung) | 2015 |
| Gültig bis | | 21.12.2021 | | |

01 Docetaxel Hospira 20 mg/2 ml, Infusionskonzentrat

02 Docetaxel Hospira 80 mg/8 ml, Infusionskonzentrat

Hospira Schweiz GmbH, 6302 Zug

| ZulNr.: 61904 | Abg | abekategorie: A | Index: 07.16.1. | 27.04.2016 |
|----------------------|-----|---|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | | ng, acidum citricum, macrogolur hydricum 364 mg, ad solutioner | |
| | 02 | | ng, acidum citricum, macrogolur hydricum 1.456 g, q.s. ad solutic | |
| Anwendung | | Zytostatikum | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassu (Verlängerung de | ungsbescheinigung vom 04.02.20 r Zulassung) | 016 |
| | | Nur für den Vertri | eb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 03.11.2021 | | |

01 Donaflor, Vaginaltabletten

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

| ZulNr.: 53442 | Abg | abekategorie: B | Index: 09.03.0. | 22.04.2016 | |
|----------------------|-----|------------------------|--|------------|--|
| Zusammensetzung | 01 | | philus cryodesiccatus 50 mg, co xcipiens pro compresso. | | |
| Anwendung | | Vaginaltherapeuti | kum | | |
| Bemerkung | | | ngsbescheinigung vom 04.11.20 wendungsgebietes) | 011 | |
| | | Nur für den Vertri | eb im Ausland bestimmt | | |
| Gültig bis | | 31.12.2016 | | | |

01 Encepur N Kinder, Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

| ZulNr.: 628 | Abg | abekategorie: | B Index: 08.08. | 20.04.2016 | | |
|--------------------|-----|--|---|--------------------|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | virus FSME ii aluminium u saccharum, i neomycini h | Vaccinum adsorbatum: virus FSME inactivatum (Stamm K23) 0.75 µg, trometamolum, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, saccharum, natrii chloridum, residui: formaldehydum max. 2.5 µg, neomycini hydrochloridum et chlortetracyclinum et gentamicini sulfas nihil, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.25 ml. | | | |
| Anwendung | | | aktive Immunisierung gegen Frühsommer-Meningoenzephalitis, ab dem 1. bis zum 12. Geburtstag | | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 1 Spritze(n) 1 Fertigspritze à 0.25 Suspension | 5ml B | | |
| | | 002 | 10 Spritze(n) 10 Fertigspritzen à 0 Suspension |).25ml B | | |
| | | 003 | 10 x 1 Spritze(n) 10x1 Dosis Fertigspri Suspens. als Bündelpackung | itze à 0.25ml B | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) | | | | |
| Gültig bis | | 24.01.2022 | | | | |

01 Engystol N, homöopathische Injektionslösung ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| ZulNr.: 41436 | Abg | jabekategorie: B | Index: 20.01.0. | 15.04.2016 |
|----------------------|-----|---------------------------------------|---|----------------------|
| Zusammensetzung | 01 | vincetoxicum hir | undinaria D6 6 µl, vincetoxicum undinaria D30 6 µl, sulfur D4 3 µ aqua q.s. ad solutionem pro 1 r | ul, sulfur D10 3 μl, |
| Anwendung | | Bei grippalen Ers | scheinungen | |
| Packung/en | 01 | 026 | 10 Ampulle(n) | В |
| | | 027 | 100 Ampulle(n) | В |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulass (Verlängerung d | sungsbescheinigung vom 08.10.2 er Zulassung) | 2012 |
| Gültig bis | | 14.08.2021 | | |

- 01 Exforge 5/80 mg, Filmtabletten
- 02 Exforge 5/160 mg, Filmtabletten
- 03 Exforge 10/160 mg, Filmtabletten
- 04 Exforge 5/320 mg, Filmtabletten
- 05 Exforge 10/320 mg, Filmtabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

| ZulNr.: 57771 | Abg | abekategorie: B | Index: 02.07.2. | 07.04.2016 | | | |
|----------------------|-----|---|---|------------|--|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 80 mg, excipiens pro compresso obducto. | | | | | |
| | 02 | • | amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, excipiens pro compresso obducto. | | | | |
| | 03 | • |) mg ut amlodipini besilas, valsartanum 16 mpresso obducto. | 0 mg, | | | |
| | 04 | • | mg ut amlodipini besilas, valsartanum 320 mpresso obducto. | mg, | | | |
| | 05 | • | amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 320 mg, excipiens pro compresso obducto. | | | | |
| Anwendung | | Essentielle Hype | ertonie | | | | |
| Packung/en | 01 | 002 | 28 Tablette(n) | В | | | |
| | | 004 | 98 Tablette(n) | В | | | |
| | | 006 | 56 Tablette(n) Spitalpackung | В | | | |
| | 02 | 800 | 28 Tablette(n) | В | | | |
| | | 010 | 98 Tablette(n) | В | | | |
| | | 012 | 56 Tablette(n) Spitalpackung | В | | | |
| | 03 | 014 | 28 Tablette(n) | В | | | |
| | | 016 | 98 Tablette(n) | В | | | |
| | | 018 | 56 Tablette(n) Spitalpackung | В | | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulas (Verlängerung d | ssungsbescheinigung vom 31.07.2013 der Zulassung) | | | | |
| | | 57771 04 Dosisst | tärke nur für den Vertrieb im Ausland best | immt | | | |
| | | 57771 05 Dosisst | tärke nur für den Vertrieb im Ausland best | immt | | | |
| Gültig bis | | 21.12.2021 | | | | | |

01 Femicin Menopause One, capsules

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

| N° d'AMM: 57767 | Caté | gorie de remise: D | Index: 09.99.0. | 27.04.2016 |
|------------------------|------|--|--|----------------|
| Composition | 01 | cimicifugae extra excipiens pro cap | actum ethanolicum siccum 6.5 mg, D osula. | ER: 4.5-8.5:1, |
| Indication | | En cas de trouble | es de la ménopause | |
| Conditionnements | 01 | 001 | 30 capsule(s) | D |
| | | 002 | 60 capsule(s) | D |
| | | 003 | 90 capsule(s) | D |
| Remarque | | Cette attestation | n d'autorisation annule celle du 18.0 | 3.2016 |
| | | Nouveau Code A | ATC: avant G02CX | |
| Valable jusqu'au | | 22.06.2021 | | |

01 Feminelle, capsules

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

| N° d'AMM: 56355 | Caté | gorie de remise: D | Index: 09.99.0. | 25.04.2016 |
|------------------------|------|--|--|---------------|
| Composition | 01 | cimicifugae extra excipiens pro cap | actum ethanolicum siccum 6.5 mg, DEF osula. | R: 4.5-8.5:1, |
| Indication | | En cas de trouble | es 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 29.04.2 | 2014 |
| | | nouveau Code A | TC: G02CX04 (avant: G02CX) | |
| Valable jusqu'au | | 29.09.2019 | | |

01 Fenipic Plus, Flüssig

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

| ZulNr.: 60810 | Abg | abekategorie: D | Index: 10.01.0. | 20.04.2016 |
|----------------------|-----|-------------------------------|--|-----------------------|
| Zusammensetzung | 01 | 10 mg, benzalkon | oridum 10 mg, diphenhydram ii chloridum 10 mg, levoment 5 mg, ethanolum, aether, alco ionem pro 1 ml. | tholum 20 mg, |
| Anwendung | | Hauptsächlich zur | Behandlung von Insektenstic | :hen |
| Packung/en | 01 | 003 | 8 ml Roller | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassu | ingsbescheinigung vom 23.07 | ⁷ .2014 |
| | | (Verzicht auf die F 10 ml) | Packungsgrössen Tupffeder zu | u 3 ml und Roll-on zu |
| Gültig bis | | 08.12.2019 | | |

01 Fenivir, Crème

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

| ZulNr.: 53680 | Abg | abekategorie: D | Index: 10.09.3. | 12.04.2016 |
|----------------------|-----|------------------------------|--|----------------|
| Zusammensetzung | 01 | penciclovirum 10 pro 1 g. | mg, propylenglycolum, excipien | s ad unguentum |
| Anwendung | | Herpes labialis | | |
| Packung/en | 01 | 071 | 2 g | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulass | sungsbescheinigung vom 22.03.20 | 016 |
| | | Verzicht auf Pack | cungsgrössen 5 g und 2 g mit Ap _l | plikatoren |
| Gültig bis | | 20.08.2021 | | |

01 Flavovenyl, Kapseln

Steinberg Pharma AG, Steiggasse 4, 8400 Winterthur

| ZulNr.: 36073 | Abg | abekategorie: D | Index: 02.08.1. | 20.04.2016 |
|----------------------|-----|--------------------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | | mg ex limonis flavedo recens, h m 40 mg, esculosidum 10 mg, ex | |
| Anwendung | | Behandlung von | Venenkrankheiten | |
| Packung/en | 01 | 012 | 30 Kapsel(n) | D |
| | | 020 | 100 Kapsel(n) | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulas (Verlängerung d | sungsbescheinigung vom 24.09. er Zulassung) | .2014 |
| Gültig bis | | 10.08.2021 | | |

01 Favovenyl, Salbe

Steinberg Pharma AG, Steiggasse 4, 8400 Winterthur

| ZulNr.: 36075 | Abg | abekategorie: D | Index: 02.08.2. | 20.04.2016 | | |
|----------------------|-----|---|---|------------|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | flavonoidea 20 mg ex limonis flavedo recens, hesperidini methylchalconum 10 mg, esculosidum 10 mg, levomentholum 7.5 mg, adeps lanae, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g. | | | | |
| Anwendung | | Behandlung von | Venenkrankheiten | | | |
| Packung/en | 01 | 023 | 50 g | D | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulass (Verlängerung d | sungsbescheinigung vom 24.09 er Zulassung) | 9.2014 | | |
| Gültig bis | | 10.08.2021 | | | | |

01 Flavovenyl, Tropfen

Steinberg Pharma AG, Steiggasse 4, 8400 Winterthur

| ZulNr.: 36074 | Abg | abekategorie: D | Index: 02.08.1. | 20.04.2016 | |
|----------------------|-----|--|----------------------------|------------|--|
| Zusammensetzung | 01 | flavonoidea 200 mg ex limonis flavedo recens, hesperidini methylchalconum 40 mg, esculosidum 10 mg, conserv.: E 200, excipiens ad solutionem pro 1 ml. | | | |
| Anwendung | | Behandlung von | Venenkrankheiten | | |
| Packung/en | 01 | 019 | 30 ml | D | |
| | | 027 | 100 ml | D | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulass | ungsbescheinigung vom 24.0 | 09.2014 | |
| | | (Verlängerung de | er Zulassung) | | |
| Gültig bis | | 10.08.2021 | | | |

01 Fluimucil 200 tosse grassa, compresse effervescenti

02 Fluimucil 600 tosse grassa, compresse effervescenti

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

| N° d'AMM: 57337 | Cate | Categoria di dispensazione: D Index: 03.02.0. 11.04.2016 | | | |
|------------------------|------|--|---|------------|--|
| Composizione | 01 | | acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso. | | |
| | 02 | acetylcyste excipiens p | | | |
| Indicazione | | Mucolitico | | | |
| Confezione/i | 01 | 012 | 20 compressa/compresse | D | |
| | 02 | 001 | 12 compressa/compresse | D | |
| | | 014 | 10 compressa/compresse | D | |
| Osservazione | | Questo att | estato di omologazione sostituisce quello del | 15.10.2014 | |
| | | (nuova/e misura/e della confezione supplementare/i, nuovo: 12 compressa/compresse) | | | |
| Valevole fino al | | 02.02.2020 | | | |

01 Fluimucil 200 tosse grassa, granulato

02 Fluimucil 600 tosse grassa, granulato

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

| N° d'AMM: 57336 | Cate | Categoria di dispensazione: D Index: 03.02.0. 11.04.2016 | | | | |
|------------------------|------|---|---|---|--|--|
| Composizione | 01 | | acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens ad granulatum pro charta 1 g. | | | |
| | 02 | acetylcysteinum 600 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens ad granulatum, pro charta 3 g. | | | | |
| Indicazione | | Mucolitico | | | | |
| Confezione/i | 01 | 009 | 20 bustina/bustine | D | | |
| | 02 | 002 | 12 bustina/bustine | D | | |
| | | 011 | 10 bustina/bustine | D | | |
| Osservazione | | | testato di omologazione sostituisce quello del misura/e della confezione supplementare/i, nu a/bustine) | | | |
| Valevole fino al | | 02.02.2020 | 0 | | | |

01 Ganfort, Augentropfen

Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

| ZulNr.: 57630 | Abg | abekategorie: B | Index: 11.09.0 |). 19.04.2016 | | |
|----------------------|-----|---|---|---------------|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | bimatoprostum 0.3 mg, timololum 5 mg ut timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. | | | | |
| Anwendung | | Weitwinkelgla | ukom, okuläre Hyperter | nsion | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 3 ml | В | | |
| | | 003 | 3 x 3 ml | В | | |
| Bemerkung | | | assungsbescheinigung vo der Zulassung) | om 01.10.2014 | | |
| Gültig bis | | 25.01.2022 | | | | |

02 Glucobay 100, Tabletten

03 Glucobay 50, Tabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

| ZulNr.: 44873 | Abg | abekategorie: B | Index: 07.06.2. | 14.04.2016 | | |
|----------------------|-----|------------------------|---------------------------------|------------|--|--|
| Zusammensetzung | 02 | acarbosum 100 r | mg, excipiens pro compresso. | | | |
| | 03 | acarbosum 50 m | g, excipiens pro compresso. | | | |
| Anwendung | | Orales Antidiabe | etikum | | | |
| Packung/en | 02 | 044 | 30 Tablette(n) | В | | |
| | | 060 | 90 Tablette(n) | В | | |
| | 03 | 079 | 30 Tablette(n) | В | | |
| | | 087 | 90 Tablette(n) | В | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulas | sungsbescheinigung vom 09.08.20 | 12 | | |
| Gültig bis | | 11.09.2017 | 11.09.2017 | | | |

01 Glucose 25 g B. Braun, Zusatzampullen B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

| ZulNr.: 33099 | Abg | abekategorie: | B Index: 05.03.1. | 1.04.2016 |
|----------------------|-----|--|--|-----------|
| Zusammensetzung | 01 | glucosum an pro 50 ml. | hydricum 25 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad soluti | onem |
| Anwendung | | Kalorienzufu | ıhr | |
| Packung/en | 01 | 037 | 20 x 50 ml Injektionsflasche (Glas) | В |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassung) | | |
| Gültig bis | | 28.09.2021 | | |

- 01 Glucosum "Bichsel" 5 %, Infusionslösung
- 02 Glucosum "Bichsel" 10 %, Infusionslösung
- 03 Glucosum "Bichsel" 20 %, Infusionslösung
- 04 Glucosum "Bichsel" 40 %, Infusionslösung
- 05 Glucosum "Bichsel" 50 %, Infusionslösung

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

| ZulNr.: 32920 | Abg | abekatego | orie: B | Index: 05.03.1. | 11.04.2016 |
|----------------------|-----|---------------------------------|----------------|-----------------------------------|-----------------|
| Zusammensetzung | 01 | Solvens glucosui pro 1000 | n anhydricum | n 50 g, aqua ad iniectabilia q.s. | ad solutionem |
| | | Corresp. | ca. 840 kJ. | | |
| | 02 | Solvens glucosui pro 1000 | n anhydricum | n 100 g, aqua ad iniectabilia q.s | . ad solutionem |
| | | Corresp. | ca. 1670 kJ. | | |
| | 03 | Solvens glucosui pro 1000 | n anhydricum | n 200 g, aqua ad iniectabilia q.s | . ad solutionem |
| | | Corresp. | ca. 3350 kJ. | | |
| | 04 | Solvens glucosui pro 1000 | n anhydricum | n 400 g, aqua ad iniectabilia q.s | . ad solutionem |
| | | Corresp. | ca. 6700 kJ. | | |
| | 05 | Solvens glucosui pro 1000 | n anhydricum | n 500 g, aqua ad iniectabilia q.s | . ad solutionem |
| | | Corresp. | ca. 8370 kJ. | | |
| Anwendung | | Glucose- | -Therapie | | |
| Packung/en | 01 | 012 | 500 ml | Flasche(n) Polypropylen | В |
| | | 063 | 1000 ml | Flasche(n) Polypropylen | В |
| | | 136 | 100 ml | Flasche(n) Polypropylen | В |
| | | 144 | | Flasche(n) Polypropylen | В |
| | | 152 | | Beutel PVC | В |
| | | 160 | | Beutel PVC | В |
| | | 179 | | Beutel PVC | В |
| | | 276 | | Flasche(n) Glas | В |
| | | 314 | | Ampulle(n) | В |
| | | 322 | 100 x 10 ml | • | В |
| | | 454 463 | | Beutel Cryovac | В |
| | | 463 464 | | Beutel Cryovac | В |
| | | 465 | | Beutel Cryovac Beutel Cryovac | В |
| | | 465 466 | | Flasche(n) Polypropylenflasche | B B |
| | 02 | 020 | | Flasche(n) Polypropylen | В |
| | 02 | 020 | | Flasche(n) Polypropylen | В |
| | | 187 | | Flasche(n) Polypropylen | В |
| | | 195 | | Beutel PVC | В |
| | | 209 | | Beutel PVC | В |
| | | 217 | | Flasche(n) Polypropylen | В |
| | | | | •••• | |

| | | 330 | 10 x 10 ml Ampulle(n) | В | |
|------------|----|--------|--|---|--|
| | | 349 | 100 x 10 ml Ampulle(n) | В | |
| | 03 | 039 | 500 ml Beutel PVC | В | |
| | | 098 | 1000 ml Beutel PVC | В | |
| | | 225 | 100 ml Flasche(n) Polypropylen | В | |
| | | 284 | 250 ml Flasche(n) Polypropylen | В | |
| | | 292 | 500 ml Flasche(n) Polypropylen | В | |
| | | 306 | 1000 ml Flasche(n) Polypropylen | В | |
| | | 357 | 10 x 10 ml Ampulle(n) | В | |
| | | 365 | 100 x 10 ml Ampulle(n) | В | |
| | 04 | 233 | 500 ml Flasche(n) Glas | В | |
| | | 241 | 1000 ml Flasche(n) Glas | В | |
| | | 373 | 10 x 10 ml Ampulle(n) | В | |
| | | 381 | 100 x 10 ml Ampulle(n) | В | |
| | 05 | 055 | 500 ml Flasche(n) Glas | В | |
| | | 128 | 1000 ml Flasche(n) Glas | В | |
| | | 403 | 10 x 10 ml Ampulle(n) | В | |
| | | 411 | 100 x 10 ml Ampulle(n) | В | |
| | | 438 | 10 x 2 ml Ampulle(n) | В | |
| | | 446 | 100 x 2 ml Ampulle(n) | В | |
| | | 462 | 100 ml Flasche(n) Glas | В | |
| Bemerkung | | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2013 (Verlängerung der Zulassung) | | |
| Gültig bis | | 17.08. | 2021 | | |

01 Gripp-Heel, homöopathische Injektionslösung ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| ZulNr.: 41441 | Abgabekategorie: B | | Index: 20.01.0. | 15.04.2016 | | | |
|----------------------|---------------------------|--|--|------------|--|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | perfoliatum D2 1 | aconitum napellus D3 4 µl, bryonia cretica D3 2 µl, eupatorium perfoliatum D2 1 µl, lachesis mutus D11 2 µl, phosphorus D4 1 µl, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. | | | | |
| Anwendung | | Bei grippalen Inf | Bei grippalen Infekten | | | | |
| Packung/en | 01 | 038 | 10 Ampulle(n) | В | | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.01.2011 (Verlängerung der Zulassung) | | | | | |
| Gültig bis | | 04.09.2021 | | | | | |

01 Havrix 720, Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

| ZulNr.: 599 A | | abekategorie: B | Index: 08.08. | 20.04.2016 | | |
|----------------------|----|--|---|-------------------------|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | Vaccinum adsorbatum: hepatitis-A-virus inactivatum 720 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, aminoacida, polysorbatum 20, dinatrii phosphas anhydricus, kalii phosphates, natrii chloridum, kalii chloridum, residui: proteina max. 0.2 µg, neomycini sulfas, aqua q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml. | | | | |
| Anwendung | | aktive Immunisier zum vollendeten | ung gegen Hepatitis A, ab der 18. Lebensjahr | n vollendeten 1. bis | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 1 Spritze(n) 1 Fertigspritze z ohne Nadel | u 1 Dosis mit oder B | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassı (Verlängerung de | ungsbescheinigung vom 05.04. r Zulassung) | 2011 | | |
| Gültig bis | | 22.09.2021 | | | | |

01 Herbalance, Tropfen, homöopathisches Arzneimittel

Herbamed AG, Katharinengasse 8, 9004 St. Gallen

| ZulNr.: 57471 | Abgabekategorie: D | | Index: 20.01.0. | 12.04.2016 | | |
|----------------------|---------------------------|--------------------------------------|--|------------|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | strychnos ignatii | ambra grisea D15, aurum metallicum D15, opii pulvis normatus D strychnos ignatii D20 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 51 % V/V. | | | |
| Anwendung | | Bei Stimmungsso | :hwankungen | | | |
| Packung/en | 01 | 042 | 50 ml | D | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulas (Verlängerung d | sungsbescheinigung vom 26.04.2 er Zulassung) | 2011 | | |
| Gültig bis | | 16.08.2021 | - | | | |

01 Hexacorton, Schaum

Galderma Schweiz AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

| ZulNr.: 29486 | Abg | abekategorie: B | Index: 10.05.1. | 26.04.2016 |
|----------------------|-----|---------------------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | | tas 5 mg, antiox.: E 320, conserv lydrochloridum, propellentia et oro 1 g. | |
| Anwendung | | Nicht infizierte D | Permatosen | |
| Packung/en | 01 | 034 | 20 g | В |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulass (Verlängerung d | sungsbescheinigung vom 31.01. er Zulassung) | 2016 |
| Gültig bis | | 23.11.2021 | | |

01 Humira, Injektionslösung AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

| ZulNr.: 56221 | Abg | abekategorie: B | Index: 07.15.0. | 15.04.2016 |
|----------------------|-----|---|--|-------------------------------------|
| Zusammensetzung | 01 | natrii citras dihydı dihydrogenophos | O mg, mannitolum, acidum citricicus, dinatrii phosphas dihydric phas dihydricus, natrii chloridur ia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml | us, natrii n, polysorbatum 80, |
| | | | cus et aqua purificata. | |
| Anwendung | | Psoriasis-Arthritis, Morbus Crohn, Pla | nritis, früh diagnostizierte rheur Ankylosierende Spondylitis (Mo aque-Psoriasis, Colitis ulcerosa, F sche Arthritis, Hidradenitis supp | orbus Bechterew), Polyartikuläre |
| Packung/en | 01 | 002 | 1 Spritze(n) 1 Fertigspritze zu 1 Alkoholtupfer | r Selbstinjektion, B |
| | | 006 | 1 Spritze(n) 1 Fertigspritze mi 1 Alkoholtupfer | t Nadelschutz, B |
| Bemerkung | | | ingsbescheinigung vom 23.06.2 Hidradenitis suppurativa) | 014 |
| Gültig bis | | 25.02.2018 | · · | |

01 Humira, Injektionslösung in vorgefülltem Injektor AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

| ZulNr.: 57862 | Abg | abekategorie: B | Index: 07.15.0. | 15.04.2016 |
|----------------------|-----|---|--|-------------------------------------|
| Zusammensetzung | 01 | natrii citras dihydı dihydrogenophos | O mg, mannitolum, acidum citri ricus, dinatrii phosphas dihydric phas dihydricus, natrii chloridu ia q.s. ad solutionem pro 0.8 m | cus, natrii m, polysorbatum 80, |
| | | Tela cum: alcohol isopropyli | cus et aqua purificata. | |
| Anwendung | | Psoriasis-Arthritis, Morbus Crohn, Pla | nritis, früh diagnostizierte rheu Ankylosierende Spondylitis (M aque-Psoriasis, Colitis ulcerosa, sche Arthritis, Hidradenitis supp | orbus Bechterew), Polyartikuläre |
| Packung/en | 01 | 001 | 1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen Injektor | vorgefüllter B |
| Bemerkung | | | ıngsbescheinigung vom 23.06.2 Hidradenitis suppurativa) | 2014 |
| Gültig bis | | 19.03.2017 | | |

01 Ibuprofen Sandoz Retard 800, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

| ZulNr.: 62299 | Abg | abekategorie: B | Index: 07.10.1. | 07.04.2016 |
|----------------------|-----|--------------------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | ibuprofenum 80 | 00 mg, excipiens pro compresso obducto. | _ |
| Anwendung | | Antirheumatiku | ım, Antiphlogistikum | |
| Packung/en | 01 | 001 | 20 Tablette(n) | В |
| | | 002 | 50 Tablette(n) | В |
| | | 003 | 100 Tablette(n) | В |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulas (Verlängerung d | ssungsbescheinigung vom 01.09.2013 der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 27.07.2021 | | |

01 Klimaktoplant, homöopathische Tabletten

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

| ZulNr.: 32718 | Abg | abekategorie: C | Index: 20.01.0. | 25.04.2016 |
|----------------------|-----|---------------------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | | iosa D2, lachesis mutus D5, sar alis D2, strychnos ignatii D3 ar mpresso. | |
| Anwendung | | Bei Beschwerden | der Wechseljahre | |
| Packung/en | 01 | 027 | 100 Tablette(n) | C |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulass (Verlängerung d | sungsbescheinigung vom 14.0 er Zulassung) | 7.2011 |
| Gültig bis | | 01.11.2021 | | |

01 Künzle Birkenblätter, geschnittene Droge

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

| ZulNr.: 50215 | Abg | abekategorie: D | Index: 05.02.0. | 08.04.2016 |
|----------------------|-----|------------------------|----------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | betulae folium 1. | 5 g pro charta. | |
| Anwendung | | Bei Schmerzen un | d Reizungen im Blasenbereich | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassı | ungsbescheinigung vom 28.02.2014 | 1 |
| | | Nur für den Vertr | ieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 15.12.2018 | | |

01 Lapidar 10, Tabletten

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

| ZulNr.: 10392 | Abg | abekategorie: D | Index: 04.08.14 | 08.04.2016 |
|----------------------|-----|------------------------|--|-------------|
| Zusammensetzung | 01 | • | pulvis 60 mg et sennae fructus a droxyanthracenae 6.5 mg, arom presso. | • |
| Anwendung | | Zur kurzfristigen / | ۹ Anwendung bei gelegentlicher | /erstopfung |
| Bemerkung | | | ıngsbescheinigung vom 17.12.20 r Zulassung; Präzisierung der Wi | |
| | | Nur für den Vertri | eb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 29.06.2021 | | |

- 01 Levetiracetam Actavis 250 mg, Filmtabletten
- 02 Levetiracetam Actavis 500 mg, Filmtabletten
- 04 Levetiracetam Actavis 1000 mg, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

| ZulNr.: 61651 | Abg | abekategorie: B | Index: 01.07.1. | 06.04.2016 |
|----------------------|-----|-------------------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | levetiracetamur obducto. | m 250 mg, color.: E 132, excipiens pro compre | esso |
| | 02 | levetiracetamur obducto. | m 500 mg, color.: E 132, excipiens pro compre | esso |
| | 04 | levetiracetamur | n 1000 mg, excipiens pro compresso obducto | |
| Anwendung | | Antiepileptikun | 1 | |
| Packung/en | 01 | 001 | 30 Tablette(n) Blister | В |
| | | 800 | 30 Tablette(n) Behälter | В |
| | 02 | 002 | 30 Tablette(n) Blister | В |
| | | 003 | 100 Tablette(n) Blister | В |
| | | 004 | 200 Tablette(n) Blister | В |
| | | 009 | 30 Tablette(n) Behälter | В |
| | | 010 | 100 Tablette(n) Behälter | В |
| | | 015 | 200 Tablette(n) Behälter | В |
| | 04 | 005 | 30 Tablette(n) Blister | В |
| | | 006 | 100 Tablette(n) Blister | В |
| | | 007 | 200 Tablette(n) Blister | В |
| | | 012 | 30 Tablette(n) Behälter | В |
| | | 013 | 100 Tablette(n) Behälter | В |
| | | 016 | 200 Tablette(n) Behälter | В |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zula (Verlängerung d | ssungsbescheinigung vom 17.01.2013 der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 07.09.2021 | | |

01 Levina 30, Dragees

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

| ZulNr.: 65239 | Abg | abekategorie: I | B Index: 09.02.1. | 21.04.2016 | |
|----------------------|-----|-------------------------------|---|------------------|--|
| Zusammensetzung | 01 | ethinylestrad compresso ol | liolum 30 μg, levonorgestrelum 150 μ oducto. | g, excipiens pro | |
| Anwendung | | Hormonale K | Hormonale Kontrazeption | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 21 Tablette(n) | В | |
| | | 002 | 3 x 21 Tablette(n) | В | |
| | | 003 | 6 x 21 Tablette(n) | В | |
| Bemerkung | | | ılassungsbescheinigung vom 27.03.20 liche Packungsgrösse/n, neu: 6 x 21 Dı | | |
| Gültig bis | | 26.03.2020 | | | |

01 Lysopain dol Ambroxol, Lutschtabletten mit Pfefferminzaroma

02 Lysopain dol Ambroxol, Lutschtabletten mit Blackcurrant-Aroma

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

| ZulNr.: 55531 | Abg | abekategorie: D | Index: 12.03.1. | 21.04.2016 | | | |
|----------------------|-----|-----------------------------------|---|------------|--|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | • | ambroxoli hydrochloridum 20 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro compresso. | | | | |
| | 02 | ambroxoli hydro excipiens pro cor | chloridum 20 mg, arom.: vanillinur mpresso. | n et alia, | | | |
| Anwendung | | Halsschmerzen | | | | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 18 Tablette(n) | D | | | |
| | 02 | 025 | 18 Tablette(n) | D | | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulass | sungsbescheinigung vom 18.06.201 | 14 | | | |
| | | | ackungsgrösse: bisher Packungen ä en; neu Packungen à 18 Lutschtabl | | | | |
| Gültig bis | | 01.02.2017 | | | | | |

01 Mebucaine f, Lutschtabletten mit Mintaroma

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

| ZulNr.: 45894 | Abg | jabekategorie: D | Index: 12.03.3. | 06.04.2016 |
|----------------------|-----|--------------------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | cetylpyridinii chl | ydrochloridum 0.2 mg, tyrothricinum 4 loridum 1 mg, sorbitolum, arom.: sacch excipiens pro compresso. | |
| Anwendung | | Entzündungen i | m Mund- und Rachenraum | |
| Packung/en | 01 | 002 | 20 Tablette(n) | D |
| | | 010 | 30 Tablette(n) | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulas | sungsbescheinigung vom 06.02.2014 | |
| | | (Neue zusätzlich 20 Lutschtablett | e Packungsgrösse, neu: Packungen à en) | |
| Gültig bis | | 29.06.2019 | | |

02 Miacalcic 100, Injektionslösung

04 Miacalcic 50, Injektionslösung

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

| ZulNr.: 38605 | Abg | abekategorie: B | Index: 07.05.2. | 14.04.2016 |
|----------------------|-----|---------------------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 02 | | monis 100 U.I., natrii acetas trihydric aqua ad iniectabilia q.s. ad solutior | - |
| | 04 | | monis 50 U.I., natrii acetas trihydricu aqua ad iniectabilia q.s. ad solutior | |
| Anwendung | | 9 | yperkalzämie, Algodystrophie, eOsteoporose bei Nichtdurchführba en | rkeit |
| Packung/en | 02 | 011 | 5 Ampulle(n) | В |
| | | 038 | 50 Ampulle(n) | В |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulass (Verlängerung d | sungsbescheinigung vom 31.07.2013 er Zulassung) | } |
| | | 38605 04 Dosisst | ärke nur für den Vertrieb im Auslan | d bestimmt |
| Gültig bis | | 29.10.2021 | | |

02 Miacalcic mite 100, Nasalspray

03 Miacalcic 200, Nasalspray

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

| ZulNr.: 47473 | Abg | abekategorie: B | Index: 07.05.2. | 14.04.2016 |
|----------------------|-----|------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 02 | | almonis 100 U.I. pro dosi, conserv.: Iloridum, excipiens ad solutionem pro dosi. | |
| | 03 | | almonis 200 U.I. pro dosi, conserv.: Iloridum, excipiens ad solutionem pro dosi. | |
| Anwendung | | 9 1 | , Hyperkalzämie, Algodystrophie, postmen ei Nichtdurchführbarkeit anderer Therapie | • |
| Packung/en | 02 | 055 | 1400 I.E. | В |
| | | 063 | 2800 I.E. | В |
| | 03 | 047 | 2800 I.E. | В |
| | | 071 | 5600 I.E. | В |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zula | assungsbescheinigung vom 31.07.2013 | |
| | | (Verlängerung | der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 29.10.2021 | | |

01 Midro Tee, geschnittene Drogen

Midro AG, Lörracherstrasse 50, 4125 Riehen

| ZulNr.: 10567 | Abg | abekategorie: B/D | Index: 04.08.14 | 22.04.2016 | | |
|----------------------|-----|--|--|------------|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | 10 %, menthae p | sennae folium 75 % corresp. hydroxyanthracenae 2.7 %, carvi fructus 10 %, menthae piperitae folium 7 %, liquiritiae radix 6 %, malvae flos 1 %, calcatrippae flos 1 %. | | | |
| Anwendung | | Bei gelegentliche | r Verstopfung | | | |
| Packung/en | 01 | 017 | 80 g | В | | |
| | | 041 1 | 000 g | В | | |
| | | 068 15 x | 1,5 g | D | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulass (Verlängerung de | ungsbescheinigung vom 19.0 er Zulassung) | 1.2011 | | |
| Gültig bis | | 22.06.2021 | | | | |

01 Moxifloxacin Spirig HC 400mg/250ml, Infusionslösung

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

| ZulNr.: 65384 | Abg | abekategorie: A | Index: 08.01.8. | 05.04.2016 | | |
|----------------------|-----|---|--|------------|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | | moxifloxacinum 400 mg ut moxifloxacini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 250 ml. | | | |
| Anwendung | | Infektionskrankheiten | | | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.08.2015 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) | | | | |
| | | Nur für den Vert | rieb im Ausland bestimmt | | | |
| Gültig bis | | 10.08.2020 | | | | |

01 N-Acetylcysteine Alpex 200 mg, Brausetabletten

02 N-Acetylcysteine Alpex 600 mg, Brausetabletten

Alpex Pharma SA, Via Cantonale, 6805 Mezzovico

| N° d'AMM: 61348 | Cate | goria di | dispensazione: B/D | Index: 03.02.0. | 06.04.2016 |
|------------------------|------|----------|---|--------------------------|----------------|
| Composizione | 01 | | ysteinum 200 mg, aroi ns pro compresso. | matica, antiox.: E 320, | |
| | 02 | acetylc | ysteinum 600 mg, aroı | matica, E 320, excipiens | pro compresso. |
| Indicazione | | Mucoli | tico | | |
| Confezione/i | 01 | 001 | 10 compre | ssa/compresse | D |
| | | 002 | 20 (2 x 10) compre | ssa/compresse | D |
| | 02 | 003 | 6 compre | ssa/compresse | D |
| | | 004 | 12 (2 x 6) compre | ssa/compresse | D |
| | | 005 | 10 compre | ssa/compresse | D |
| | | 006 | 20 (2 x 10) compre | ssa/compresse | В |
| Osservazione | | | attestato di omologa ga dell'omologazione) | zione sostituisce quello | del 01.06.2011 |
| Valevole fino al | | 31.05.2 | 021 | | |

01 Nocutil 0,1 mg, Tabletten

02 Nocutil 0.2 mg, Tabletten

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

| ZulNr.: 57377 | Abg | abekategorie: B | Index: 07.03.2. | 14.04.2016 |
|----------------------|-----|--|--|-------------|
| Zusammensetzung | 01 | desmopressini ad excipiens pro cor | cetas 0.1 mg corresp. desmopressinun mpresso. | n 0.089 mg, |
| | 02 | desmopressini ac excipiens pro cor | cetas 0.2 mg corresp. desmopressinun mpresso. | n 0.178 mg, |
| Anwendung | | - | us centralis, Polyurie, Polydipsie nach ie; Enuresis nocturna | |
| Packung/en | 01 | 002 | 30 Tablette(n) | В |
| | | 004 | 90 Tablette(n) | В |
| | 02 | 006 | 30 Tablette(n) | В |
| | | 800 | 90 Tablette(n) | В |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.01.2011 (Verlängerung der Zulassung) | | |
| Gültig bis | | 28.06.2021 | | |

- 01 Olanpax 2.5 mg, Filmtabletten
- 02 Olanpax 5 mg, Filmtabletten
- 03 Olanpax 7.5 mg, Filmtabletten
- 04 Olanpax 10 mg, Filmtabletten
- 05 Olanpax 15 mg, Filmtabletten
- 06 Olanpax 20 mg, Filmtabletten

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

| ZulNr.: 62223 | Abg | abekategorie: B | Index: 01.05.0. | 01.04.2016 | | | |
|----------------------|-----|--|--|-------------|--|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | olanzapinum 2.5 | mg, excipiens pro compresso obducto. | | | | |
| | 02 | olanzapinum 5 n | olanzapinum 5 mg, excipiens pro compresso obducto. | | | | |
| | 03 | olanzapinum 7.5 | mg, excipiens pro compresso obducto. | | | | |
| | 04 | olanzapinum 10 | mg, excipiens pro compresso obducto. | | | | |
| | 05 | olanzapinum 15 | mg, color.: E 132, excipiens pro compres | so obducto. | | | |
| | 06 | olanzapinum 20 | mg, excipiens pro compresso obducto. | | | | |
| Anwendung | | Neuroleptikum | | | | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 28 Tablette(n) | В | | | |
| | 02 | 002 | 28 Tablette(n) | В | | | |
| | 03 | 003 | 28 Tablette(n) | В | | | |
| | 04 | 004 | 28 Tablette(n) | В | | | |
| | 05 | 005 | 28 Tablette(n) | В | | | |
| | 06 | 006 | 28 Tablette(n) | В | | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Verlängerung der Zulassung) | | | | | |
| Gültig bis | | 08.09.2021 | | | | | |

- 04 Olanpax 10 mg, Schmelztabletten
- 05 Olanpax 15 mg, Schmelztabletten
- 06 Olanpax 20 mg, Schmelztabletten
- 07 Olanpax 5 mg, Schmelztabletten

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

| ZulNr.: 62224 | Abg | abekategorie: B | Index: 01.05.0. | 01.04.2016 | | | |
|----------------------|-----|---------------------------------------|---|------------|--|--|--|
| Zusammensetzung | 04 | olanzapinum 10 excipiens pro cor | mg, aromatica, aspartamum, mpresso. | | | | |
| | 05 | | olanzapinum 15 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso. | | | | |
| | 06 | | olanzapinum 20 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso. | | | | |
| | 07 | olanzapinum 5 n excipiens pro cor | ng, aromatica, aspartamum, mpresso. | | | | |
| Anwendung | | Neuroleptikum | | | | | |
| Packung/en | 04 | 009 | 28 Tablette(n) | В | | | |
| | 05 | 010 | 28 Tablette(n) | В | | | |
| | 06 | 011 | 28 Tablette(n) | В | | | |
| | 07 | 800 | 28 Tablette(n) | В | | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulass (Verlängerung d | sungsbescheinigung vom 27.01.2016 er Zulassung) | | | | |
| Gültig bis | | 08.09.2021 | | | | | |

01 Olfen-25, Lactab02 Olfen-50, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| ZulNr.: 46519 | Abg | abekategorie: B | Index: 07.10.1. | 08.04.2016 |
|----------------------|-----|--|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | diclofenacum n compresso obdi | atricum 25 mg, color.: E 104, excipiens pro ucto. | |
| | 02 | diclofenacum n compresso obdi | atricum 50 mg, color.: E 104, excipiens pro ucto. | |
| Anwendung | | Antirheumatiku | ım | |
| Packung/en | 01 | 019 | 30 Tablette(n) | В |
| | | 027 | 100 Tablette(n) | В |
| | 02 | 035 | 20 Tablette(n) | В |
| | | 043 | 100 Tablette(n) | В |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung) | | |
| Gültig bis | | 10.09.2021 | | |

01 Olfen-100, Depocaps

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| ZulNr.: 46851 | Abgabekategorie: B | | Index: 07.10.1. | 08.04.2016 |
|----------------------|---------------------------|-----------------------------------|---|-----------------------|
| Zusammensetzung | 01 | diclofenacum n | atricum 100 mg, color.: E 127, ex | ccipiens pro capsula. |
| Anwendung | | Antirheumatiku | ım | |
| Packung/en | 01 | 013 | 10 Kapsel(n) | В |
| | | 021 | 30 Kapsel(n) | В |
| | | 048 | 100 Kapsel(n) | В |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zula (Verlängerung | ssungsbescheinigung vom 01.11 der Zulassung) | .2012 |
| Gültig bis | | 10.09.2021 | | |

01 Omida Hypalin Chügeli für Kinder, homöopathische Globuli

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

| ZulNr.: 57665 | Abg | abekategorie: D | Index: 20.01.0. | 25.04.2016 | |
|----------------------|-----|--------------------------------------|---|------------|--|
| Zusammensetzung | 01 | staphisagria D12 | chamomilla recutita D12, datura stramonium D12, delphinium staphisagria D12, kalii dihydrogenophosphas D6, passiflora incarnata D6 ana partes, xylitolum ad globulos. | | |
| Anwendung | | Bei nervösen Err | egungs- und Unruhezuständen | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 10 g | D | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulas (Verlängerung d | sungsbescheinigung vom 17.05.2 er Zulassung) | 2011 | |
| Gültig bis | | 23.10.2021 | | | |

01 Omida Kava Kava plus Globuli, homöopathische Globuli

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

| ZulNr.: 57598 | Abg | abekategorie: D | Index: 20.01.0. | 13.04.2016 |
|----------------------|-----|--|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | | gelsemium sempervirens D6, ph m D7 ana partes, saccharum ad g | • |
| Anwendung | | Bei nervösen Ang | st- und Spannungszuständen | |
| Packung/en | 01 | 001 1 | 2.5 g | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulass (Verlängerung de | ungsbescheinigung vom 26.04.2 er Zulassung) | 011 |
| Gültig bis | | 16.08.2021 | | |

01 Ondansetron-Teva, 4mg, Filmtabletten

02 Ondansetron-Teva, 8mg, Filmtabletten

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| ZulNr.: 57202 | Abg | abekategorie: B | Index: 01.09.0. | 29.04.2016 | | | |
|----------------------|-----|--|--|------------|--|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | | ondansetronum 4 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricu vanillinum, color.: E 104, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto. | | | | |
| | 02 | | 8 mg ut ondansetroni hydrochlo r.: E 104, conserv.: E 200, excipien | - | | | |
| Anwendung | | Antiemetikum | | | | | |
| Packung/en | 01 | 004 | 10 Tablette(n) | В | | | |
| | 02 | 005 | 6 Tablette(n) | В | | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung) | | | | | |
| Gültig bis | | 15.11.2021 | | | | | |

01 Ondansetron-Teva 4mg/2ml, Infusionskonzentrat

02 Ondansetron-Teva 8mg/4ml, Infusionskonzentrat

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| ZulNr.: 57199 | Abg | abekategorie: B | Index: 01.09.0. | 29.04.2016 | | | |
|----------------------|-----|--|---|----------------|--|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | acidum citricur | ondansetronum 4 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml. | | | | |
| | 02 | acidum citricur | m 8 mg ut ondansetroni hydrochlor n monohydricum, natrii citras dihyo ua ad iniectabilia q.s. ad solutionem | dricus, natrii | | | |
| Anwendung | | Antiemetikum | | | | | |
| Packung/en | 01 | 005 | 5 x 2 ml | В | | | |
| | 02 | 006 | 5 x 4 ml | В | | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung) | | | | | |
| Gültig bis | | 15.11.2021 | | | | | |

01 Optava Unit Dose, Augentropfen

Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

| ZulNr.: 62363 | Abg | abekategor | rie: D | Index: 11.08.2. | 13.04.2016 | | |
|------------------------------|-----|------------|---|--------------------|------------|--|--|
| Zusammensetzung Anwendung | 01 | | carmellosum natricum 5 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Künstliche Tränen | | | | |
| Packung/en | 01 | 002 | | 4 ml Einzeldose(n) | D | | |
| Bemerkung | | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.01.2016 (Verlängerung der Zulassung) | | | | |
| Gültig bis | | 19.12.202 | <u>!</u> 1 | | | | |

01 Orlistat Helvepharm 120 mg, Kapseln

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

| ZulNr.: 62596 | Abg | abekategorie: B | Index: 07.99.0. | 15.04.2016 |
|----------------------|-----|------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | orlistatum 120 m | g, color.: E 132, excipiens pro capsula. | |
| Anwendung | | Antiadipositum | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulass | sungsbescheinigung vom 23.09.2013 | |
| | | Nur für den Vert | rieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 22.09.2018 | | |

Swissmedic Journal 04/2016

- 01 Palexia retard 50 mg, Retardtabletten
- 02 Palexia retard 100 mg, Retardtabletten
- 03 Palexia retard 150 mg, Retardtabletten
- 04 Palexia retard 200 mg, Retardtabletten
- 05 Palexia retard 250 mg, Retardtabletten
- 06 Palexia retard 25 mg, Retardtabletten

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

| ZulNr.: 62452 | Abg | abekategorie: A | Index: 01.01.3. 06 | .04.2016 |
|----------------------|-----|-----------------------------------|--|----------|
| Zusammensetzung | 01 | - | 0 mg ut tapentadoli hydrochloridum, mpresso obducto. | |
| | 02 | • | 00 mg ut tapentadoli hydrochloridum, mpresso obducto. | |
| | 03 | | 50 mg ut tapentadoli hydrochloridum, mpresso obducto. | |
| | 04 | | 00 mg ut tapentadoli hydrochloridum, mpresso obducto. | |
| | 05 | • | 50 mg ut tapentadoli hydrochloridum, mpresso obducto. | |
| | 06 | | 5 mg ut tapentadoli hydrochloridum, mpresso obducto. | |
| Anwendung | | Analgetikum | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 30 Tablette(n) | Α |
| | | 002 | 60 Tablette(n) | Α |
| | 02 | 003 | 30 Tablette(n) | Α |
| | | 004 | 60 Tablette(n) | Α |
| | 03 | 005 | 30 Tablette(n) | Α |
| | | 006 | 60 Tablette(n) | Α |
| | 04 | 007 | 30 Tablette(n) | Α |
| | | 800 | 60 Tablette(n) | Α |
| | 05 | 009 | 30 Tablette(n) | Α |
| | | 010 | 60 Tablette(n) | Α |
| | 06 | 011 | 30 Tablette(n) | Α |
| | | 012 | 60 Tablette(n) | Α |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulas | sungsbescheinigung vom 20.11.2013 | |
| | | (Zulassung der n | ieuen Dosisstärke 25 mg) | |
| | | Untersteht dem psychotropen St | Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und offe | die |
| Gültig bis | | 19.11.2018 | | |

- 01 Panadol Junior 60 mg, Suppositorien
- 02 Panadol Junior 125 mg, Suppositorien
- 03 Panadol Junior 250 mg, Suppositorien

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

| ZulNr.: 57454 | Abg | abekategorie: D | Index: 01.01.1. | 06.04.2016 |
|----------------------|-----|------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | paracetamolun | n 60 mg, excipiens pro suppositorio. | |
| | 02 | paracetamolun | n 125 mg, excipiens pro suppositorio. | |
| | 03 | paracetamolun | n 250 mg, excipiens pro suppositorio. | |
| Anwendung | | • | n leichten bis mässig starken Schmerzen, e Behandlung von Fieber | |
| Packung/en | 01 | 003 | 10 Suppositorien | D |
| | 02 | 009 | 10 Suppositorien | D |
| | 03 | 021 | 10 Suppositorien | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zula | assungsbescheinigung vom 10.03.2011 | |
| | | (Verlängerung | der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 06.09.2021 | | |

01 Physiogel balanced, Infusionslösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

| ZulNr.: 61813 | Abg | abekategorie: | B Index: 06.01.22 | 20.04.2016 | |
|----------------------|-----|--|---|------------|--|
| Zusammensetzung | 01 | succinogelatina 40 g, natrii chloridum 5.55 g, kalii chloridum 0.3 g, calcii chloridum dihydricum 0.15 g, magnesii chloridum hexahydricum 0.20 g, natrii acetas trihydricus 3.27 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. | | | |
| | | | neralia: natrium 151 mmol/l, kalium 4 m mol/l, magnesium 1 mmol/l, chloridum mol/l. | | |
| Anwendung | | Plasmaersat | z bei Hypovolämie und hypovolämische | em Schock | |
| Packung/en | 01 | 001 | 10 x 500 ml Ecoflac | В | |
| | | 002 | 20 x 500 ml Ecobag | В | |
| | | 003 | 10 x 1000 ml Ecobag | В | |
| Bemerkung | | | Zulassungsbescheinigung vom 24.11.20° ng der Zulassung) | 11 | |
| Gültig bis | | 23.11.2021 | | | |

- 01 Prezista 300 mg, Filmtabletten
- 02 Prezista 400 mg, Filmtabletten
- 03 Prezista 600 mg, Filmtabletten
- 06 Prezista 800 mg, Filmtabletten

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

| ZulNr.: 57655 | Abg | abekategorie: A | Index: 08.03.0. 21 | 1.04.2016 | | | |
|----------------------|-----|-----------------------------------|--|-----------|--|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | | darunavirum 300 mg ut darunavirum ethanolicum, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto. | | | | |
| | 02 | | mg ut darunavirum ethanolicum, ipiens pro compresso obducto. | | | | |
| | 03 | | darunavirum 600 mg ut darunavirum ethanolicum, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto. | | | | |
| | 06 | darunavirum 800 excipiens pro con | mg ut darunavirum ethanolicum, npresso obducto. | | | | |
| Anwendung | | HIV-Infektionen | | | | | |
| Packung/en | 02 | 002 | 60 Tablette(n) | Α | | | |
| | 03 | 003 | 60 Tablette(n) | Α | | | |
| | 06 | 006 | 30 Tablette(n) | Α | | | |
| Bemerkung | | | ungsbescheinigung vom 01.04.2013 sisstärke 75 mg und 150 mg) | | | | |
| | | 57655 01 Dosisstä | ärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimn | nt | | | |
| Gültig bis | | 11.12.2016 | | | | | |

- 01 Prilocain Sintetica 5mg/ml, soluzione iniettabile
- 02 Prilocain Sintetica 10mg/ml, soluzione iniettabile
- 03 Prilocain Sintetica 20mg/ml, soluzione iniettabile

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

| N° d'AMM: 56546 | Cate | goria di | oria di dispensazione: B Index: 01.02.2. 22.04.2016 | | | | |
|------------------------|------|--|---|---|--|--|--|
| Composizione | 01 | • | prilocaini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | | | | |
| | 02 | • | ini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, d iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | | | | |
| | 03 | | ini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, d iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | | | | |
| Indicazione | | Aneste | Anestetico locale | | | | |
| Confezione/i | 01 | 001 | 10 x 10 ml fiala/fiale | В | | | |
| | | 012 | 5 x 20 ml fiala/fiale | В | | | |
| | 02 | 005 | 10 x 10 ml fiala/fiale | В | | | |
| | | 013 | 5 x 20 ml fiala/fiale | В | | | |
| | 03 | 009 | 10 x 10 ml fiala/fiale | В | | | |
| | | 014 | 5 x 20 ml fiala/fiale | В | | | |
| Osservazione | | Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 14.09.2011 (proroga dell'omologazione) | | | | | |
| Valevole fino al | | 21.09.2 | 21.09.2021 | | | | |

01 Protopic 0,03 %, Salbe

02 Protopic 0,1 %, Salbe

Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen

| ZulNr.: 55847 | Abg | abekategorie: B | Index: 10.04.0. | 26.04.2016 | | |
|----------------------|-----|------------------------|---|------------|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | tacrolimusum | acrolimusum 0.3 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g. | | | |
| | 02 | tacrolimusum | 1 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g. | | | |
| Anwendung | | Atopische Deri | matitis | | | |
| Packung/en | 01 | 006 | 30 g | В | | |
| | | 800 | 60 g | В | | |
| | | 010 | 10 g | В | | |
| | 02 | 002 | 30 g | В | | |
| | | 004 | 60 g | В | | |
| | | 012 | 10 g | В | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zul | assungsbescheinigung vom 01.04.2015 | | | |
| | | (Verlängerung | g der Zulassung) | | | |
| Gültig bis | | 21.09.2021 | | | | |

01 Pynoven, Tabletten

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

| remain requestioned or rise ramgem | | | | | |
|------------------------------------|---|----------------------|--|------------|--|
| ZulNr.: 63214 | Abgabekategorie: D | | Index: 02.08.1. | 20.04.2016 | |
| Zusammensetzung | 01 | | ticis extractum ethanolicum siccum 20 mg idina oligomera 12.5-15 mg, DER: 800-1250:1, mpresso obducto. | | |
| Anwendung | | Bei Venenbeschwerden | | | |
| Bemerkung | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.06.2015 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | | | | |
| Gültig bis | | 05.12.2018 | | | |

- 01 Quetiapin-Mepha 25 mg, Lactab
- 02 Quetiapin-Mepha 100 mg, Lactab
- 03 Quetiapin-Mepha 200 mg, Lactab
- 04 Quetiapin-Mepha 300 mg, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| ZulNr.: 62193 | Abg | abekategorie: B | Index: 01.05.0. | 15.04.2016 | | | |
|----------------------|-----|--------------------------------------|--|------------|--|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | | quetiapinum 25 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto. | | | | |
| | 02 | • | 0 mg ut quetiapini fumaras, mpresso obducto. | | | | |
| | 03 | • | quetiapinum 200 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto. | | | | |
| | 04 | | quetiapinum 300 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto. | | | | |
| Anwendung | | Neuroleptikum | | | | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 60 Tablette(n) | В | | | |
| | 02 | 002 | 60 Tablette(n) | В | | | |
| | | 003 | 100 Tablette(n) | В | | | |
| | 03 | 004 | 60 Tablette(n) | В | | | |
| | | 005 | 100 Tablette(n) | В | | | |
| | 04 | 006 | 60 Tablette(n) | В | | | |
| | | 007 | 100 Tablette(n) | В | | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulas (Verlängerung d | ssungsbescheinigung vom 01.11.2012 der Zulassung) | | | | |
| Gültig bis | | 11.10.2021 | | | | | |

- 01 Rasilamlo HCT 150/5/12.5 mg, Filmtabletten
- 02 Rasilamlo HCT 300/5/12.5 mg, Filmtabletten
- 03 Rasilamlo HCT 300/10/12.5 mg, Filmtabletten
- 04 Rasilamlo HCT 300/5/25 mg, Filmtabletten
- 05 Rasilamlo HCT 300/10/25 mg, Filmtabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

| ZulNr.: 61678 | Abg | abekategorie: B | Index: 02.07.2. | 27.04.2016 | | | |
|----------------------|-----|------------------------|--|------------|--|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | | ut aliskireni hemifumaras, nydrochlorothiazidum 12.5 resso obducto. | | | | |
| | 02 | amlodipini besilas, l | aliskirenum 300 mg ut aliskireni hemifumaras, amlodipinum 5 amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto. | | | | |
| | 03 | | ut aliskireni hemifumaras, nydrochlorothiazidum 12.5 resso obducto. | | | | |
| | 04 | | ut aliskireni hemifumaras, nydrochlorothiazidum 25 m resso obducto. | | | | |
| | 05 | | ut aliskireni hemifumaras, nydrochlorothiazidum 25 m resso obducto. | | | | |
| Anwendung | | Hypertonie | | | | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassun | gsbescheinigung vom 21.03 | 3.2016 | | | |
| | | Nur für den Vertrie | o im Ausland bestimmt | | | | |
| Gültig bis | | 04.07.2021 | | | | | |

01 Rebalance 250, Filmtabletten

02 Rebalance 500, Filmtabletten

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

| ZulNr.: 53924 | Abg | abekategorie: C/D | Index: 01.04.1. | 11.04.2016 |
|----------------------|-----|--------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | • • | xtractum siccum quantificatum 2 -0.75 mg, DER: 4-7:1, excipiens p | |
| | 02 | | xtractum siccum quantificatum ! I.5 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro | |
| Anwendung | | Bei Verstimmung | szuständen | |
| Packung/en | 01 | 018 | 60 Tablette(n) | C |
| | | 026 | 120 Tablette(n) | C |
| | | 034 | 30 Tablette(n) | D |
| | 02 | 042 | 30 Tablette(n) | C |
| | | 050 | 60 Tablette(n) | C |
| Bemerkung | | | ungsbescheinigung vom 21.06.2 ode, von N05CM zu N06AX25) | 013 |
| Gültig bis | | 09.10.2018 | | |

01 Renacet 475 mg, Filmtabletten

02 Renacet 950 mg, Filmtabletten

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

| ZulNr.: 57591 | Abg | abekategorie: B | Index: 07.99.0. | 29.04.2016 | | |
|----------------------|-----|---|--|----------------------|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | on calcii acetas 475 mg, arom.: saccharinum natricum, bergamottae aetheroleum et alia, excipiens pro compress | | | | |
| | 02 | | g, arom.: saccharinum natricum eroleum et alia, excipiens pro c | - | | |
| Anwendung | | Phosphatbinder | | | | |
| Packung/en | 02 | 003 1 | 00 Tablette(n) | В | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassu | ngsbescheinigung vom 01.02.2 | 015 | | |
| | | (Umwandlung Zul trieb im Ausland) | assungsart Dosisstärke 01 (475 ı | mg) nur für den Ver- | | |
| | | 57591 01 Dosisstär | ke nur für den Vertrieb im Aus | land bestimmt | | |
| Gültig bis | | 26.02.2018 | | | | |

01 Renatriol 0.25 mcg, Weichgelatinekapseln

02 Renatriol 0.5 mcg, Weichgelatinekapseln

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

| ZulNr.: 57592 | Abg | abekategorie: B | Index: 07.02.3. | 21.04.2016 | | | |
|----------------------|-----|--|---|------------|--|--|--|
| Zusammensetzung (| | calcitriolum 0.25 µ | calcitriolum 0.25 µg, antiox.: E 320, E 321, excipiens pro capsula. | | | | |
| | 02 | calcitriolum 0.5 µg, antiox.: E 320, E 321, excipiens pro capsula. | | | | | |
| Anwendung | | Renale Osteodystrophie, Hypoparathyreoidismus, Rachitis, postmenopausale Osteoporose | | | | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2015 | | | | | |
| | | Nur für den Vertri | eb im Ausland bestimmt | | | | |
| Gültig bis | | 19.03.2019 | | | | | |

02 Reparil N, Gel

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

| ZulNr.: 51830 | Abg | abekategorie: D | Index: 07.10.4. | 28.04.2016 | |
|----------------------|-----|--|-----------------|------------|--|
| Zusammensetzung | 02 | aescinum 10 mg, diethylamini salicylas 50 mg, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, excipiens ad unguentum pro 1 g. | | | |
| Anwendung | | Bei Prellungen, Verstauchungen, Zerrungen, Blutergüssen | | | |
| Packung/en | 02 | 041 | 40 g | D | |
| | | 042 | 100 g | D | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2015 (Verlängerung der Zulassung) | | | |
| Gültig bis | | 27.11.2021 | | | |

01 Resolor 1 mg, Filmtabletten

02 Resolor 2 mg, Filmtabletten

Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang

| ZulNr.: 59304 | Abg | abekategorie: B | Index: 04.08.1. | 11.04.2016 |
|----------------------|-----|--|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | prucalopridum 1 excipiens pro con | mg ut prucalorpridi succinas, npresso obducto. | |
| | 02 | | mg ut prucalorpridi succinas, piens pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | bei welchen die k | onische Obstipation bei Erwach: oisherige Therapie mit diätetisch cht ausreichend wirksam ist. | |
| Packung/en | 01 | 001 | 28 Tablette(n) | В |
| | 02 | 002 | 28 Tablette(n) | В |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.03.2015 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation) | | |
| Gültig bis | | 29.07.2020 | | |

01 Sanalepsi N, Tropfen

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

| ZulNr.: 47735 | Abg | abekategorie: C | Index: 01.04.1. | 20.04.2016 |
|----------------------|-----|--------------------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | saccharinum nat |) mg ut doxylamini hydrogenosud tricum et alia, color.: E 150d, excip 1 ml corresp. 25 guttae corresp. e | piens ad |
| Anwendung | | Beruhigungsmit | tel | |
| Packung/en | 01 | 041 | 50 ml | C |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulas (Verlängerung d | ssungsbescheinigung vom 08.04.2 der Zulassung) | 2013 |
| Gültig bis | | 08.11.2021 | _ | |

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

Resinag AG, Baarerstrasse 94, 6300 Zug

| ZulNr.: 36907 | Abg | abekategorie: B | Index: 02.08.3. | 12.04.2016 | | |
|----------------------|-----|---|---|---------------------|--|--|
| Zusammensetzung | 06 | ethanolum anhy | ner laurilicus 5 mg, ethanolum 5 dricum 48 mg, conserv.: alcoho iilia q.s. ad solutionem pro 1 ml | l benzylicus 15 mg, | | |
| | 07 | macrogoli 9 aether laurilicus 10 mg, ethanolum 50 mg corresp. ethanolum anhydricum 48 mg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | | | | |
| | 08 | macrogoli 9 aether laurilicus 20 mg, ethanolum 50 mg corresp. ethanolum anhydricum, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | | | | |
| | 09 | macrogoli 9 aether laurilicus 30 mg, ethanolum 50 mg corresp. ethanolum anhydricum 48 mg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, agua ad iniectabilia g.s. ad solutionem pro 1 ml. | | | | |
| | 10 | macrogoli 9 aether laurilicus 50 mg, ethanolum 50 mg corresp. ethanolum anhydricum 48 mg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | | | | |
| Anwendung | | Varizenverödung | g | | | |
| Packung/en | 06 | 001 | 30 ml | В | | |
| | 07 | 002 | 30 ml | В | | |
| | 08 | 003 | 30 ml | В | | |
| | 09 | 004 | 30 ml | В | | |
| | 10 | 005 | 30 ml | В | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulas (Verlängerung d | sungsbescheinigung vom 07.10 er Zulassung) | .2015 | | |
| Gültig bis | | 21.12.2021 | | | | |

- 01 Sequase 25 mg, Filmtabletten
- 02 Sequase 100 mg, Filmtabletten
- 03 Sequase 200 mg, Filmtabletten
- 04 Sequase 300 mg, Filmtabletten

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

| ZulNr.: 62331 | Abg | abekategorie: B | Index: 01.05.0. | 13.04.2016 | | | |
|----------------------|-----|-----------------------------------|--|------------|--|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | | quetiapinum 25 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto. | | | | |
| | 02 | | 00 mg ut quetiapini fumaras, ompresso obducto. | | | | |
| | 03 | • | 00 mg ut quetiapini fumaras, ompresso obducto. | | | | |
| | 04 | | 00 mg ut quetiapini fumaras, ompresso obducto. | | | | |
| Anwendung | | Neuroleptikum | | | | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 60 Tablette(n) | В | | | |
| | 02 | 002 | 60 Tablette(n) | В | | | |
| | | 003 | 100 Tablette(n) | В | | | |
| | 03 | 004 | 60 Tablette(n) | В | | | |
| | | 005 | 100 Tablette(n) | В | | | |
| | 04 | 006 | 60 Tablette(n) | В | | | |
| | | 007 | 100 Tablette(n) | В | | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zula (Verlängerung | ssungsbescheinigung vom 01.09.2011 der Zulassung) | | | | |
| Gültig bis | | 31.08.2021 | | | | | |

01 Sevelamercarbonate Salmon Pharma, Filmtabletten

Salmon Pharma GmbH, St. Jakobs-Strasse 90, 4052 Basel

| ZulNr.: 65401 | Abg | abekategorie: B | Index: 07.99.0. | 18.04.2016 |
|----------------------|-----|-------------------------------------|---|-----------------|
| Zusammensetzung | 01 | sevelameri carbo | onas 800 mg, excipiens pro comp | resso obducto. |
| Anwendung | | Hyperphosphatä Peritonealdialyse | mie bei erwachsenen Hämodialy epatienten | rse- oder |
| Packung/en | 01 | 001 | 180 Tablette(n) | В |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulas | sungsbescheinigung vom 15.04.2 | 2016 |
| | | (Änderung Präpa Filmtabletten) | aratename, früher: Sevelamercar | bonate mmpharm, |
| | | (Umwandlung Z | ulassungsart, neu Hauptzulassun | g) |
| Gültig bis | | 25.10.2020 | | |

01 Sibelium 5 mg, Tabletten

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

| ZulNr.: 57754 | Abg | abekategorie: B | Index: 02.04.4. | 08.04.2016 |
|----------------------|-----|------------------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | flunarizinum 5 excipiens pro co | mg ut flunarizini hydrochloridum, ompresso. | |
| Anwendung | | Calciumantago | nist, Durchblutungsstörungen | |
| Packung/en | 01 | 001 | 20 Tablette(n) | В |
| | | 003 | 100 Tablette(n) | В |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zula (Verlängerung | ssungsbescheinigung vom 01.04.2013 der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 30.01.2022 | | |

01 Sidroga Verdauungs- und Gallentee, geschnittene Drogen Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

| ZulNr.: 65141 | Abg | abekategorie: D | Index: 04.11.2. | 05.04.2016 |
|----------------------|-----|------------------------|---|--------------|
| Zusammensetzung | 01 | | lis herba cum radice 0.7 g, millefo tae folium 0.5 g, carvi fructus, pro | |
| Anwendung | | _ | ss zur Linderung der Beschwerden igen Verdauungsstörungen | bei leichten |
| Packung/en | 01 | 001 20 | x 2.0 g | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulas | ssungsbescheinigung vom 18.03.20 | 016 |
| | | (Korrektur der A | Abgabekategorie von E zu D) | |
| Gültig bis | | 17.03.2021 | | |

01 StructoKabiven peripher, Infusionsemulsion

| ZulNr.: 57619 | Abg | abekategorie: B | Index: 07.01.2. | 19.04.2016 |
|----------------------|-----|---|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | I) Glucose-Lösung glucosum monohy pro 544 ml. | 13%: dricum 71 g, aqua ad iniectabili | ia q.s. ad solutionem |
| | | alaninum 4.4 g, ar isoleucinum 1.6 g, acetas, methioninu serinum 2.1 g, tau 630 mg, tyrosinum 180 mg, natrii glyo 380 mg, kalii chlor sulfas heptahydric | sung 10 % mit Elektrolyten: gininum 3.8 g, glycinum 3.5 g, h leucinum 2.3 g, lysinum anhydrum 1.3 g, phenylalaninum 1.6 g, rinum 320 mg, threoninum 1.4 g 120 mg, valinum 2 g, calcii chloerophosphas 1.3 g, magnesii su idum 1.4 g, natrii acetas trihydrum 4 mg, acidum aceticum ad p solutionem pro 315 ml. | ricum 2.1 g ut lysini , prolinum 3.5 g, g, tryptophanum pridum dihydricum lfas heptahydricus ricus 1.1 g, zinci |
| | | 2, | ta media 28 g, phospholipida pu hydroxidum ad pH, aqua ad inio | - |
| | | mineralia: natrium 3.2 mmol/l, calciun | /l, materia crassa 28 g/l, carbohy 25 mmol/l, kalium 19 mmol/l, n n 1.6 mmol/l, phosphas 8.2 mmo 3.2 mmol/l, chloridum 22 mmo | nagnesium ol/l, zincum |
| Anwendung | | Periphervenöse pa | renterale Ernährung | |
| Packung/en | 01 | 001 4 x 1206 | ml Beutel | В |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassu (Verlängerung der | ngsbescheinigung vom 16.03.20 Zulassung) | 015 |
| Gültig bis | | 28.11.2021 | | |

02 Tamec 20 mg, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

| ZulNr.: 54989 | Abg | abekategorie: A | Index: 07.16.2. | 08.04.2016 |
|----------------------|-----|-----------------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 02 | tamoxifenum 2 excipiens pro co | | |
| Anwendung | | Oncologicum | | |
| Packung/en | 02 | 032 | 30 Tablette(n) | Α |
| | | 040 | 100 Tablette(n) | Α |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zula (Verlängerung | ssungsbescheinigung vom 01.09.2013 der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 03.09.2021 | | |

01 Tamsulix T-Mepha retard, Retardtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| ZulNr.: 62091 | Abg | abekategorie: B | Index: 05.99.0. | 07.04.2016 | | |
|----------------------|-----|---|---|------------|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | • | tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso obducto. | | | |
| Anwendung | | benigne Prostatahyperplasie | | | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassu (Verlängerung de | ungsbescheinigung vom 08.10.2014 r Zulassung) | | | |
| | | Nur für den Vertr | ieb im Ausland bestimmt | | | |
| Gültig bis | | 02.10.2021 | | | | |

01 Tamsulosin T-Mepha retard, Depotabs

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| ZulNr.: 62292 | Abg | abekategorie: B | Index: 05.99.0. | 20.04.2016 |
|----------------------|-----|-----------------------------------|--|----------------|
| Zusammensetzung | 01 | tamsulosini hyd | Irochloridum 0.4 mg, excipiens | pro compresso. |
| Anwendung | | benigne Prosta | tahyperplasie | |
| Packung/en | 01 | 004 | 10 Tablette(n) | В |
| | | 005 | 30 Tablette(n) | В |
| | | 006 | 100 Tablette(n) | В |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zula (Verlängerung | ssungsbescheinigung vom 01.1 der Zulassung) | 1.2012 |
| Gültig bis | | 08.12.2021 | | |

- 01 Targin 10 mg/5 mg, Tabletten retard
- 02 Targin 20 mg/10 mg, Tabletten retard
- 03 Targin 5 mg/2.5 mg, Tabletten retard
- 04 Targin 40 mg/20 mg, Tabletten retard
- 05 Targin 60mg/30 mg, Tabletten retard
- 06 Targin 80 mg/40 mg, Tabletten retard

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

| ZulNr.: 58683 | Abg | abekategorie: A | Index: 01.01.3. 08.04. | 2016 | | | |
|----------------------|-----|---|--|------|--|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | naloxoni hydroc | ochloridum 10 mg corresp. oxycodonum 9 mg, hloridum anhydricum 5 mg corresp. mg, excipiens pro compresso obducto. | | | | |
| | 02 | naloxoni hydroc | oxycodoni hydrochloridum 20 mg corresp. oxycodonum 18 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg corresp. naloxonum 9 mg, excipiens pro compresso obducto. | | | | |
| | 03 | naloxoni hydroc | ochloridum 5 mg corresp. oxycodonum 4.5 mg, hloridum anhydricum 2.5 mg corresp. mg, color.: E 133, excipiens pro compresso obduct | io. | | | |
| | 04 | naloxoni hydroc | ochloridum 40 mg corresp. oxycodonum 36 mg, hloridum anhydricum 20 mg corresp. ng, excipiens pro compresso obducto. | | | | |
| | 05 | oxycodoni hydrochloridum 60 mg corresp. oxycodonum 54 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 30 mg corresp. naloxonum 27 mg, excipiens pro compresso obducto. | | | | | |
| | 06 | naloxoni hydroc | ochloridum 80 mg corresp. oxycodonum 72 mg, hloridum anhydricum 40 mg corresp. ng, excipiens pro compresso obducto. | | | | |
| Anwendung | | Narkotisches An | algetikum | | | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 30 Tablette(n) | Α | | | |
| | | 002 | 60 Tablette(n) | Α | | | |
| | 02 | 003 | 30 Tablette(n) | Α | | | |
| | | 004 | 60 Tablette(n) | Α | | | |
| | 03 | 005 | 30 Tablette(n) | Α | | | |
| | | 006 | 60 Tablette(n) | Α | | | |
| | 04 | 007 | 30 Tablette(n) | Α | | | |
| | | 800 | 60 Tablette(n) | Α | | | |
| | 05 | 009 | 30 Tablette(n) | Α | | | |
| | | 010 | 60 Tablette(n) | Α | | | |
| | 06 | 011 | 30 Tablette(n) | Α | | | |
| | | 012 | 60 Tablette(n) | Α | | | |
| Bemerkung | | | sungsbescheinigung vom 01.04.2015 Dosisstärken: 60 mg/30 mg und 80 mg/40 mg) | | | | |
| | | Untersteht dem psychotropen St | Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die offe | | | | |
| Gültig bis | | 12.11.2019 | | | | | |

- 02 Tebokan 80, Filmtabletten
- 03 Tebokan 120, Filmtabletten
- 04 Tebokan 240, Filmtabletten

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

| ZulNr.: 54534 | Abg | abekategorie: B | Index: 02.97.0. | 20.04.2016 |
|----------------------|-----|-------------------------------------|--|--|
| Zusammensetzung | 02 | corresp. flavong 4.32-5.28 mg, D | ctum siccum raffinatum et quant glycosida ginkgo 17.6-21.6 mg et ER: 35-67:1, Auszugsmittel aceto excipiens pro compresso obducto. | terpenlactona ginkgo num 60% (m/m), |
| | 03 | corresp. flavong 6.48-7.92 mg, D | ctum siccum raffinatum et quant glycosida ginkgo 26.4-32.4 mg et ER: 35-67:1, Auszugsmittel aceto excipiens pro compresso obducto. | terpenlactona ginkgo num 60% (m/m), |
| | 04 | corresp. flavong 12.96-15.84 mg | ctum siccum raffinatum et quant glycosida ginkgo 52.8-64.8 mg et , DER: 35-67:1, Auszugsmittel ace excipiens pro compresso obducto. | terpenlactona ginkgo tonum 60% (m/m), |
| Anwendung | | | ler geistiger Leistungsfähigkeit; b ei Vertigo und Tinnitus | ei Claudicatio |
| Packung/en | 02 | 035 043 | 60 Tablette(n) 120 Tablette(n) | B B |
| | 03 | 045 | 90 Tablette(n) | В |
| | | 046 | 120 Tablette(n) | В |
| | | 047 | 15 Tablette(n) | В |
| | 04 | 001 | 30 Tablette(n) | В |
| | | 002 | 60 Tablette(n) | В |
| | | 003 | 90 Tablette(n) | В |
| Bemerkung | | | ssungsbescheinigung vom 08.07.2 neuen Dosisstärke 240 mg) | 2015 |
| Gültig bis | | 08.11.2020 | | |

02 Timo-COMOD 0,5 %, Augentropfen

Ursapharm Schweiz GmbH, 9325 Roggwil TG

| ZulNr.: 55788 | Abg | abekategorie: B | Index: 11.09.0. | 04.04.2016 |
|----------------------|-----|------------------------|--|------------------------------|
| Zusammensetzung | 02 | timololum 5 m | ig ut timololi maleas, excipi | iens ad solutionem pro 1 ml. |
| Anwendung | | Glaukom | | |
| Packung/en | 02 | 005 | 10 ml | В |
| | | 007 | 2 x 10 ml | В |
| | | 013 | 5 ml | В |
| | | 015 | 2 x 5 ml | В |
| Bemerkung | | | assungsbescheinigung vom Dosisstärke: 01) | 16.11.2011 |
| Gültig bis | | 07.05.2017 | | |

01 Tisane provençale No 1, tisane laxative, plantes coupées

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

| N° d'AMM: 55207 | Caté | gorie de re | emise: D | Index: 04.08.15 | 22.04.2016 |
|------------------------|------|-------------|-----------------|---|--------------------|
| Composition | 01 | flos 21 % | , millefolii | corresp. hydroxyanthrac flos 12 %, menthae pipei 6, rosmarini folium 14 % | ritae folium 12 %, |
| Indication | | En cas de | constipation | on occasionnelle | |
| Conditionnements | 01 | 052 | 25 x 1.7 | 7 g sachets | D |
| Remarque | | | | autorisation annule celle utorisation) | du 18.03.2011 |
| Valable jusqu'au | | 10.07.202 | 21 | | |

01 Trazodone retard Vifor 150mg, comprimés

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

| N° d'AMM: 66052 | Caté | gorie de remise: B | Index: 01.06.0. | 13.04.2016 |
|------------------------|------|---------------------------|-----------------------------------|------------|
| Composition | 01 | trazodoni hydroch | loridum 150 mg, excipiens pro d | compresso. |
| Indication | | Antidépresseur | | |
| Remarque | | Cette attestation d | l'autorisation annule celle du 29 | 9.12.2015 |
| | | Autorisé uniqueme | ent pour la mise sur le marché à | l'étranger |
| Valable jusqu'au | | 28.12.2020 | | |

01 Valverde Verstopfung/Constipation, Dragées

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

| ZulNr.: 47620 | Abgabekategorie: D | | Index: 04.08.15 | 07.04.2016 |
|----------------------|---------------------------|---|-----------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | caricae fructus pulvis 370 mg, sennae fructus extractum ethanolicum siccum 60 mg corresp. hydroxyanthracenae 12 mg, DER: 7-12:1, petasitidis rhizomatis extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 7-14:1, excipiens pro compresso obducto. | | |
| Anwendung | | Bei gelegentlich | er Verstopfung | |
| Packung/en | 01 | 023 | 20 Dragée(s) | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassung) | | |
| Gültig bis | | 09.07.2021 | | |

01 Valviska, Dragées

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

| ZulNr.: 53585 | Abg | abekategorie: D | Index: 01.04.2. | 20.04.2016 | | |
|----------------------|-----|--|--|------------|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | melissae extractum aquosum siccum 120 mg, DER: 5:1, menthae piperitae extractum aquosum siccum 30 mg, DER: 4:1, valerianae extractum ethanolicum siccum 140 mg, DER: 6:1, color.: E 104, E 132, excipiens pro compresso obducto. | | | | |
| Anwendung | | Bei Nervosität | | | | |
| Bemerkung | | (Umwandlung Zula | ngsbescheinigung vom 02.07.2 ssungsart, nur für Vertrieb im | | | |
| | | Nur für den Vertrie | b im Ausland bestimmt | | | |
| Gültig bis | | 08.11.2020 | | | | |

01 Vitasprint B12, Trinkampullen

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

| ZulNr.: 48431 | Abg | abekategorie: D | Index: 07.98.0. | 11.04.2016 |
|----------------------|-----|--------------------------------------|--|------------------|
| Zusammensetzung | 01 | Solvens: cyanocobalamin | mg, excipiens pro vitro. num 0.5 mg, dl-O-phosphoserinum 40 excipiens ad solutionem pro vitro. | 0 mg, aromatica, |
| Anwendung | | Roborans | | |
| Packung/en | 01 | 003 | 10 Ampulle(n) (Trinkampullen) | D |
| | | 004 | 30 Ampulle(n) (Trinkampullen) | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulas (Verlängerung d | ssungsbescheinigung vom 19.11.2014 der Zulassung) | 4 |
| Gültig bis | | 25.09.2021 | | |

01 Voluven, Infusionslösung

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

| ZulNr.: 55093 | Abg | abekategorie: B | Index: 06.01.23 | 05.04.2016 |
|----------------------|-----|--|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | | rl)-amylopectini hydrolysatum (13 aqua ad iniectabilia q.s. ad solutio | |
| Anwendung | | Plasmaersatz bei Hypovolämie; Hämodilution | | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulass (Verlängerung de | ungsbescheinigung vom 28.07.20 er Zulassung) | 15 |
| | | Nur für den Vertr | ieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 02.10.2021 | | |

Swissmedic Journal 04/2016

Wilate 500 IE, Injektionspräparat
Wilate 1000 IE, Injektionspräparat
Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ

| ZulNr.: 56133 | Abg | abekategorie: B | Index: 06.01.1. | 14.04.2016 | |
|----------------------|-----|---|--|---------------------|--|
| Zusammensetzung | 03 | 500 U.I., proteina natrii chloridum, pro praeparation | ationis humanus 500 U.I., von Will (Gesamtprotein) max. 7.5 mg, gly natrii citras anhydricus, calcii chlor | cinum, saccharum, | |
| | | Solvens: polysorbatum 80 | , aqua ad iniectabilia q.s. ad solutio | onem pro 5 ml. | |
| | 04 | | | | |
| | | polysorbatum 80 | , aqua ad iniectabilia q.s. ad solutio | onem pro 10 ml. | |
| Anwendung | | Prophylaxe und 1 von Willebrand S | ⁻ herapie von Blutungen bei Hämop yndrom | ohilie A und beim | |
| Packung/en | 03 | 003 | 1 Set Je 1 Flasche Trockensubsta Lösungsmittel (5ml) | nz (500IE) + B | |
| | 04 | 004 | 1 Set Je 1 Flasche Trockensubsta Lösungsmittel (10ml) | nnz (1000IE) + B | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.11.2014 (Verlängerung der Zulassung) | | | |
| Gültig bis | | 06.06.2021 | | | |

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Cortavance ad us. vet., Spray

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

| ZulNr.: 57941 | Abg | abekategorie: B | Index: | 05.04.2016 |
|----------------------|-----|--------------------------------------|---|-------------------------------|
| Zusammensetzung | 01 | hydrocortisoni a | ceponas 0.584 mg, excip | viens ad solutionem pro 1 ml. |
| Anwendung | | Entzündungshei | mmender und juckreizsti | illender Hautspray für Hunde |
| Packung/en | 01 | 001 | 31 ml Spray | В |
| | | 002 | 76 ml Spray | В |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulas (Verlängerung d | ssungsbescheinigung vor der Zulassung) | n 21.05.2014 |
| Gültig bis | | 19.02.2022 | | |

02 Denagard 100 ad us. vet., Injektionslösung

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

| ZulNr.: 47961 | Abg | abekategorie: 🖊 | A Index: | 21.04.2016 |
|----------------------|-----|------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 02 | | 00 mg, glyceroli mono-oleas, 0.1 mg, sesami oleum raffina | |
| Anwendung | | Injizierbares <i>i</i> | Antibiotikum für Schweine | |
| Packung/en | 02 | 025 1 | 0 x 100 ml | Α |
| Bemerkung | | | ılassungsbescheinigung vom 1 g der Zulassung) | 13.10.2011 |
| Gültig bis | | 27.11.2021 | | |

01 Equimax ad us. vet., Paste

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

| ZulNr.: 55745 | Abg | abekatego | rie: A | Index: | 06.04.2016 |
|----------------------|-----|-----------|---|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | | ivermectinum 18.7 mg, praziquantelum 140.3 mg, excipiens ad pastam pro 1 g. | | 3 mg, |
| Anwendung | | Antipara | sitäre Pa | ste zur oralen Anwendung | oeim Pferd |
| Packung/en | 01 | 004 | 7 | .49 g Applikator | Α |
| | | 005 | 12 x 7 | .49 g Applikatoren | Α |
| | | 006 | 24 x 7 | .49 g Applikatoren | Α |
| Bemerkung | | | | ungsbescheinigung vom 14. r Zulassung) | 02.2014 |
| Gültig bis | | 23.01.20 | 22 | | |

01 Forcyl 160 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung

VETOQUINOL AG Business Building, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

| ZulNr.: 61681 | Abg | abekategorie: A | Index: | 20.04.2016 |
|----------------------|-----|--------------------------------------|-------------------------------------|--|
| Zusammensetzung | 01 | | J. J | o-1,5-lactonum, conserv.: alcohol ia q.s. ad solutionem pro 1 ml. |
| Anwendung | | Antibiotikum (G | yrasehemmer) für R | inder und Schweine |
| Packung/en | 01 | 004 | 50 ml | А |
| | | 005 | 100 ml | А |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulas (Verlängerung d | sungsbescheinigung er Zulassung) | vom 03.05.2013 |
| Gültig bis | | 22.12.2021 | | |

01 PRID delta 1.55 g ad us. vet., système de diffusion vaginal pour bovins

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

| N° d'AMM: 62051 | Cate | égorie de remise: | B Index: | 29.04.2016 |
|------------------------|------|-----------------------------------|---|-----------------------|
| Composition | 01 | progesteronur | n 1.55 g, excipiens pro praepara | tione. |
| Indication | | Système de dif génisses et les | fusion vaginal pour le contrôle c vaches | des chaleurs chez les |
| Conditionnements | 01 | 004 | 10 pièce(s) spirales vaginales | В |
| | | 005 | 25 pièce(s) spirales vaginales | s + 1 applicateur B |
| | | 006 | 50 pièce(s) spirales vaginales | В |
| Remarque | | | on d'autorisation annule celle do de l'autorisation) | u 18.02.2014 |
| Valable jusqu'au | | 27.10.2021 | | |

01 Powerflox 100 ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

| ZulNr.: 61880 | Abg | abekategorie: A | Index: | 27.04.2016 |
|----------------------|-----|--------------------------------------|---|--|
| Zusammensetzung | 01 | | 100 mg, alcohol buty ad solutionem pro 1 r | rlicus, kalii hydroxidum, aqua ad ml. |
| Anwendung | | Antibiotikum (G Schweine | yrasehemmer) für Kä | lber, Rinder, Milchkühe und |
| Packung/en | 01 | 001 | 50 ml | А |
| | | 002 | 100 ml | А |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulas (Verlängerung d | sungsbescheinigung ler Zulassung) | vom 14.02.2014 |
| Gültig bis | | 04.03.2022 | | |

01 Powerflox 50 ad us. vet., Injektionslösung Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

| ZulNr.: 61872 | Abg | abekategorie: A | Index: | 27.04.2016 |
|----------------------|-----|-------------------------------------|---|---------------------------------------|
| Zusammensetzung | 01 | | 50 mg, alcohol butyli bilia q.s. ad solutioner | cus, kalii hydroxidum, m pro 1 ml. |
| Anwendung | | Antibiotikum (C | Gyrasehemmer) für Kä | lber, Schweine und Hunde |
| Packung/en | 01 | 001 | 50 ml | Α |
| | | 002 | 100 ml | А |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zula (Verlängerung d | ssungsbescheinigung v der Zulassung) | vom 14.02.2014 |
| Gültig bis | | 04.03.2022 | | |

01 Streptopenicillin 45 Mega ad us. vet., Injektionssuspension

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

| ZulNr.: 41826 | Abg | abekategorie: A | Index: | 14.04.2016 |
|----------------------|-----|---|--|---|
| Zusammensetzung | 01 | dihydrostreptomy procaini hydrochlo dricus, povidonum | cinum 250 mg ut di oridum 10 mg, dina n K 30, ureum, antio 217 0.1 mg, E 219 0. | g corresp. 200'000 U.I., hydrostreptomycini sulfas, trii edetas, natrii citras dihy- ox.: natrii hydroxymethansulfinas 9 mg, aqua ad iniectabilia |
| Anwendung | | Breitbandantibiot | ikum für Pferde, Ri | nder, Kälber, Schweine, Hunde |
| Packung/en | 01 | 010 1 | 100 ml | А |
| | | 029 | 250 ml | А |
| Bemerkung | | | , , | vom 14.02.2014 enicillinum procainum wird neu |
| Gültig bis | | 17.11.2018 | | |

01 Tetra Medica Contralck ad us. vet., wässrige Lösung

Delphin-Amazonia AG, Ruchfeldstrasse 15, 4142 Münchenstein

| ZulNr.: 57685 | Abg | abekategorie: D | Index: | 07.04.2016 |
|----------------------|-----|---------------------------------|----------------------|--|
| Zusammensetzung | 01 | • | 3 . | hiti carbinolum hydrochloridum g, aqua q.s. ad solutionem |
| Anwendung | | Zur Anwendun | g gegen Ektoparasite | n bei Süsswasser-Zierfischen |
| Packung/en | 01 | 002 | 100 ml | D |
| | | 004 | 500 ml | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zula | assungsbescheinigung | vom 14.07.2011 |
| | | Zulassung im M (Verlängerung | | s Art. 39 VAZV (SR 812.212.23) |
| Gültig bis | | 14.11.2021 | | |

01 Toltranil 5% ad us. vet., orale Suspension

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

| ZulNr.: 65087 | Abg | abekategorie: B | Index: | | 05.04.2016 |
|----------------------|-----|-------------------------------------|------------------------------------|------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | toltrazurilum 50 ad suspensionem | mg, conserv.: E 211 n pro 1 ml. | , E 281, excipiens | |
| Anwendung | | Gegen Kokzidios | en bei Kälbern, Ferl | keln und Lämmern | |
| Packung/en | 01 | 002 | 250 ml | | В |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulass | sungsbescheinigung | vom 01.04.2016 | |
| | | (Änderung Präpa orale Suspension | | Fratol 5% ad us. vet., | |
| Gültig bis | | 04.03.2020 | | | |

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 01.04.2016 übernimmt die Firma **Allergan AG, Zürich** folgende/s Arzneimittel der Firma **Almirall AG, Wallisellen**:

A compter du 01.04.2016, l'entreprise **Allergan AG, Zürich** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Almirall AG, Wallisellen:**

| ZulNr. | Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) |
|----------|---|
| N° d'AMM | Médicament (ancien nom entre paranthèses lors d'un changement de nom) |
| 62684 | Constella, Kapseln |

Per 01.04.2016 übernimmt die Firma **Virbac (Switzerland) AG, Opfikon** folgende/s Arzneimittel der Firma **Zoetis Schweiz GmbH, Zürich:**

A compter du 01.04.2016, l'entreprise **Virbac (Switzerland) AG, Opfikon** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Zoetis Schweiz GmbH, Zürich:**

| ZulNr. | Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) |
|----------|---|
| N° d'AMM | Médicament (ancien nom entre paranthèses lors d'un changement de nom) |
| 65087 | Tratol 5% ad us. vet., orale Suspension |

Per 01.04.2016 übernimmt die Firma **Allergan AG, Zürich** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf**:

A compter du 01.04.2016, l'entreprise **Allergan AG, Zürich** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

| mearcamen | medicanientos sarvantos decentars jasque la par i entreprise rectavis sintezentania rie, negensacini | |
|-----------|--|--|
| ZulNr. | Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) | |
| N° d'AMM | Médicament (ancien nom entre paranthèses lors d'un changement de nom) | |
| 65444 | Levosert. Intrauterinsystem | |

Per 04.04.2016 übernimmt die Firma **Guerbet AG, Zürich** folgende/s Arzneimittel der Firma **Mallinckrodt AG, Zug:**

A compter du 04.04.2016, l'entreprise **Guerbet AG, Zürich** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Mallinckrodt AG, Zug:**

| ZulNr. | Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) |
|----------|---|
| N° d'AMM | Médicament (ancien nom entre paranthèses lors d'un changement de nom) |
| 49999 | Optiray, Intravasculäre Injektionslösung |

Per 15.04.2016 übernimmt die Firma PHA (Schweiz) AG, Zug folgende/s Arzneimittel der Firma Quisisana Pharma AG, Zug:

A compter du 15.04.2016, l'entreprise **PHA (Schweiz) AG, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Quisisana Pharma AG, Zug:**

| ZulNr. N° d'AMM | Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre paranthèses lors d'un changement de nom) | |
|--------------------|---|--|
| 58530 | Paracetamol Q-generics, Tabletten | |
| 58941 | Cetirizin Q-generics, Filmtabletten | |

Per 15.04.2016 übernimmt die Firma **Salmon Pharma GmbH, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **mmpharm GmbH, Cham:**

A compter du 15.04.2016, l'entreprise **Salmon Pharma GmbH**, **Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **mmpharm GmbH**, **Cham**:

| ZulNr. | Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) |
|----------|---|
| N° d'AMM | Médicament (ancien nom entre paranthèses lors d'un changement de nom) |
| 65401 | Sevelamercarbonate mmpharm, Filmtabletten |

Per 28.04.2016 übernimmt die Firma **GlaxoSmithKline AG, Münchenbuchsee** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch:**

A compter du 28.04.2016, l'entreprise **GlaxoSmithKline AG, Münchenbuchsee** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch:**

| ZulNr. N° d'AMM | Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre paranthèses lors d'un changement de nom) |
|--------------------|---|
| 627 | Encepur N, Injektionssuspension |
| 628 | Encepur N Kinder, Injektionssuspension |
| 657 | Menjugate, Trockensubstanz mit Solvens |
| 685 | Rabipur, Injektionslösung |
| 702 | Td-pur, Injektionssuspension |
| 707 | Tetanol pur, Injektionssuspension |
| 62502 | Menveo, Pulver und Lösung (Durchstechflaschen) |

Per 29.04.2016 übernimmt die Firma **GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, Risch** folgende/s Arzneimittel der Firma **NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Risch**:

A compter du 29.04.2016, l'entreprise **GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, Risch** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG. Risch:**

| COMPONE | CONSOMER HEALTH SCHWEIZ AG, RISCH. | |
|--------------------|---|--|
| ZulNr. N° d'AMM | Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre paranthèses lors d'un changement de nom) | |
| 32087 | Prorhinel Nasentronfen Lösung | |

Swissmedic Journal 04/2016

Per 29.04.2016 übernimmt die Firma **GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, Risch** folgende/s Arzneimittel der Firma **NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Risch**:

A compter du 29.04.2016, l'entreprise **GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, Risch** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **NOVARTIS**

| CONSUMER HEALTH | I SCHWEIZ AG, Risch: | |
|------------------------|----------------------|--|
|------------------------|----------------------|--|

| ZulNr. N° d'AMM | Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre paranthèses lors d'un changement de nom) |
|--------------------|---|
| 12803 | NeoCitran Hustenlöser, Sirup (neue Formel) |
| 12805 | NeoCitran Hustenlöser, Tropfen (neue Formel) |
| 12806 | Resyl plus, Tropfen |
| 13083 | Pursennid, Dragées |
| 13193 | Eurax, Crème |
| 13335 | Euceta, Gel |
| 14991 | Pulmex, Salbe |
| 23226 | Eurax, Lotion |
| 24926 | Otrivin Schnupfen, Lösung |
| 24959 | Otrivin Schnupfen, Nebulisator |
| 27527 | Feniallerg, Dragées |
| 27528 | Feniallerg, Tropfen |
| 27837 | Venoruton, Gel |
| 29245 | Hemeran, Crème |
| 30197 | Spasmo-Canulase, Bitabs |
| 31214 | NeoCitran Hustenstiller, Tropfen für Kinder |
| 31215 | NeoCitran Hustenstiller, Sirup |
| 31593 | Euceta mit Kamille und Arnika, Gel |
| 33037 | Venoruton 300, Kapseln |
| 33667 | Tavegyl, Tabletten |
| 35501 | Tavegyl, Injektionslösung |
| 35950 | Tavegyl, Sirup |
| 36800 | Procto-Glyvenol, Crème |
| 36801 | Procto-Glyvenol, Suppositorien |
| 37532 | Hemeran, Gel |
| 38762 | Fenistil, Gel |
| 39032 | Resyl plus, Sirup |
| 41813 | Tavegyl, Gel |
| 42417 | Prelloran, Crème |
| 42647 | Venoruton forte, Tabletten |
| 44347 | Detensor, Tabletten |
| 44683 | Pulmex Inhalation, Kapseln |
| 44939 | Otrivin Schnupfen, Dosierspray |
| 45009 | Feniallerg, Injektionslösung |
| 45114 | Tossamin plus, Kapseln für den Tag/für die Nacht |
| 45115 | Tossamin, Sirup |
| 45422 | Dynamisan forte, Trinkampullen |
| 45894 | Mebucaine f, Lutschtabletten mit Mintaroma |
| 46856 | Orofar, Gelsolets |
| 46857 | Orofar mit Lidocain, Gelsolets |
| 46858 | Orofar, Lösung |

| 46859 | Mebucaliquid, Lösung mit Mintaroma |
|-------|--|
| 46860 | Orofar, Mundspray |
| 46861 | Mebucaspray, Mundspray mit Mintaroma |
| 46862 | Orofar, Lutschtabletten |
| 46863 | Mebuca-Orange, Lutschtabletten |
| 47344 | Voltaren, Emulgel |
| 47346 | NeoCitran Grippe / Erkältung, Pulver |
| 47653 | Pulmex Baby, Salbe |
| 48748 | NeoCitran Hustenstiller, Depottabletten |
| 49230 | Fenipic, Gel |
| 49866 | Hemeran, Emulgel |
| 50008 | Vibrocil, Gel |
| 50009 | Vibrocil, Tropfen |
| 50010 | Vibrocil, Spray |
| 50353 | Dynamisan forte Granulat, Sachets |
| 50421 | Vibrocil, Dosierspray |
| 50582 | Nicotinell, Pflaster |
| 51307 | Lamisil, Crème |
| 51680 | Merfen, Tinktur |
| 51681 | Vita-Merfen, Salbe |
| 51682 | Merfen, wässerige Lösung |
| 52402 | Feniallerg, Retard-Kapseln |
| 53883 | Venoruton, Pulver |
| 54061 | Fenistil, Lotion (Roll-on) |
| 54064 | Nicotinell, Kaugummi |
| 54084 | No Tussan, Pulver |
| 54243 | Lamisil, Lösung |
| 54244 | Lamisil, Spray |
| 54556 | Lamisil DermGel, Gel |
| 55024 | Voltaren Dolo, Filmtabletten |
| 55224 | Pulmex, Bad |
| 55533 | Nicotinell, Lutschtabletten |
| 55541 | Mebucalets, Gelsolets mit Mintaroma |
| 55775 | Lamisil Pedisan, Crème |
| 55776 | Lamisil Pedisan, Spray |
| 55777 | Lamisil Pedisan DermGel, Gel |
| 55846 | Voltaren Dolo, Emulgel |
| 55848 | Voltaren Dolo, Emulgel Dispenser |
| 55875 | Venoruton, Brausetabletten |
| 55895 | Tonopan, Filmtabletten |
| 57223 | Lamisil Pedisan Once, Filmbildende Lösung |
| 57996 | Zycomb Nasenspray, Lösung |
| 58094 | Voltaren Dolo forte 25 mg, Dragées |
| 58196 | Voltaren Dolo Liquid Caps, Weichgelatinekapseln |
| 58615 | Sinetoss, Schmelzblättchen |
| 58857 | Otrivin Schnupfen ohne Konservierungsmittel, Dosierspray |
| 60125 | Otriduo Schnupfen, Dosierspray |
| | |

| 60551 | Calvive 500 mg/1000 mg, Brausetabletten |
|-------|--|
| 60809 | Fenipic Plus, Gel |
| 60810 | Fenipic Plus, Flüssig |
| 60872 | Calvive D3, Brausetabletten mit Orangenaroma |
| 61416 | Otriduo Schnupfen, Nasentropfen |
| 61445 | Lamisil, Spray-Puder |
| 61858 | Voltaren forte, Emulgel |
| 61859 | Voltaren Dolo forte, Emulgel |
| 62262 | Lamisil Pedisan Dermspray, Lösung |
| 62263 | Lamisil Dermspray, Lösung |
| 62301 | Mebu-cherry, Lutschtabletten |
| 62302 | Mebu-lemon, Lutschtabletten |

Per 30.04.2016 übernimmt die Firma **Pro Farma AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch:**

A compter du 30.04.2016, l'entreprise **Pro Farma AG, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch:**

| ZulNr. | Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) |
|----------|---|
| N° d'AMM | Médicament (ancien nom entre paranthèses lors d'un changement de nom) |
| 59147 | IXIARO, Injektionssuspension |

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

Per 19.04.2016 ändert die Firma **fishmed GmbH** ihr Firmendomizil von 6026 Rain nach **Ruchfeldstrasse 15, 4142 Münchenstein.**

A compter du 19.04.2016, l'entreprise **fishmed GmbH** actuellement sise 6026 Rain, aura pour nouveau domicile **Ruchfeldstrasse 15, 4142 Münchenstein.**

| 59037 | Koi Med Anti Pilz ad us.vet., Spray |
|-------|---|
| 59040 | Koi Med Sleep ad us.vet., Flüssigkeit |
| 59041 | Koi Med Tincture ad us.vet., Flüssigkeit |
| 59042 | Koi Med Tricho-Ex ad us.vet., Flüssigkeit |
| 59043 | Koi Med Wound Snow ad us.vet., Pulver |
| 59044 | Koi Med Wound Spray ad us.vet. |
| 61242 | Colombo Morenicol FMC-50 ad us.vet., Flüssigkeit |
| 61243 | Colombo Morenicol Alparex ad us.vet., Flüssigkeit |
| 61502 | fishmed sleep ad us. vet., Flüssigkeit |

Änderung Name und Domizil der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale et domicile

Per 29.04.2016 ändert die Firma **GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG**, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee ihren Firmennamen und ihr Domzil auf **GSK Consumer Healthcare Schweiz AG**, **6343 Risch**.

A compter du 29.04.2016, l'entreprise **GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG** actuellement sise Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee, aura pour nouvelle raison sociale et domicile

| GSK Consumer | Healthcare | Schweiz AG | , 6343 | Risch. |
|---------------------|-------------------|-------------------|--------|--------|
|---------------------|-------------------|-------------------|--------|--------|

| ZulNr. N° d'AMM | Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre paranthèses lors d'un changement de nom) |
|--------------------|---|
| 25144 | Panadol, Filmtabletten |
| 32985 | Sensodent, Zahnpaste |
| 39901 | Chlorhexamed 0.1%, Lösung |
| 46344 | Panadol, Brausetabletten |
| 46345 | Panadol, Suppositorien |
| 46484 | Hyperdent, Zahnpasta |
| 46838 | Duofilm, Lösung |
| 52841 | Nytol SM, Caplets |
| 54197 | Cetebe 500 mg, Retardkapseln |
| 54241 | Zovirax Lip, Crème |
| 54267 | Panadol C, Brausetabletten |
| 54419 | Beconase, Microdoseur |
| 55237 | Wind-eze, Weichgelatine-Kapseln |
| 56279 | Panadol Extra, Filmtabletten |
| 56986 | Panadol Extend, Retardtabletten |
| 57061 | Panadol Antigrippine, Filmtabletten |
| 57284 | Panadol Extra, Brausetabletten |
| 57454 | Panadol Junior, Suppositorien |
| 58025 | Chlorhexamed forte 0.2%, Lösung |
| 58026 | Chlorhexamed Gel 1%, Gel |
| 58837 | Panadol-S, Filmtabletten |
| 59358 | Alli, Hartkapseln |
| 60340 | Chlorhexamed forte 0.2% alkoholfrei, Lösung |
| 60543 | Sensodyne, Proschmelz Fluorid Gelée, Gel |
| 62261 | Alli, Kautabletten |
| | |

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

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

- 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

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 | ZulNr. | Abgabe- kategori Catégori de remis | e e | Widerruf per Révocation au |
|------------------|-----------------------|--|--------|---|----------|-------------------------------------|
| Humar | narzneimitt | el / Produits à usage humain | | | | |
| 1 | 01 | Altargo, Salbe GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee | 58641 | В | 10.09.2. | 11.04.2016 |
| 1 | 01 | Coop Vitality Xylometazolin 0.05%, Nasentropfen Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp | 62834 | C/D | 12.02.1. | 29.04.2016 |
| 1 | 02 | Coop Vitality Xylometazolin 0.1%, Nasentropfen Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp | 62834 | C/D | 12.02.1. | 29.04.2016 |
| 1 | 01 | Essex, Crème MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern | 42461 | D | 10.10.0. | 31.01.2017 |
| 1 | 02 | Locabiotal, spray-doseur Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny | 31770 | В | 12.02.51 | 28.05.2016 |
| 1 | 01 | Oraqix, Paradontal-Gel Oraltek AG, Amlehnstrasse 22, 6010 Kriens | 57659 | В | 13.01.1. | 08.04.2016 |
| 1 | 01 | Otrivin Schnupfen 0,1 %, Gel NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch | 39622 | D | 12.02.1. | 15.04.2016 |
| 1 | 01 | Valaciclovir Streuli 250 mg, Filmtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach | 59092 | A | 08.03.0. | 20.04.2016 |

Arzneimittel Statistik / Miscellanées

| 1 | 02 | Valaciclovir Streuli 500 mg, Filmtabletten | 59092 | Α | 08.03.0. 20.04.2016 |
|---|----|---|-------|---|---------------------|
| | | Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach | | | |
| 1 | 03 | Valaciclovir Streuli 1000 mg, Filmtabletten | 59092 | A | 08.03.0. 20.04.2016 |
| | | Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach | | | |

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

| Dosisstärke Dosage | Arzneimittel Médicament | ZulNr. N° d'AMM | Abgabe- kategorie Catégorie de remise | | Erlöschen per Extinction au |
|-----------------------|---|--------------------|--|----------|--------------------------------------|
| Humanar | zneimittel / Produits à usage humain | | | | |
| 01 | Anastrozol Cancernova, Filmtabletten Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg | 62032 | В | 07.16.2. | 26.09.2016 |
| 01 | Oxamed Solution 50 mg/10 ml, Konzentrat für Infusionslösung Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf | 61889 | A | 07.16.1. | 29.09.2016 |
| 02 | Oxamed Solution 100 mg/20 ml, Konzentrat für Infusionslösung Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf | 61889 | A | 07.16.1. | 29.09.2016 |
| 03 | Oxamed Solution 200 mg/40 ml, Konzentrat für Infusionslösung Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf | 61889 | A | 07.16.1. | 29.09.2016 |
| 01 | Phytopharma Phyto-Laxia, tablettes Phytopharma SA, Chemin des Golettes 4a, 1666 Grandvillard | 55413 | D | 04.08.14 | 29.06.2016 |
| 01 | Vertigoheel, homöopathische Injektionslösung ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach | 41459 | В | 20.01.0. | 04.09.2016 |

Berichtigung Rectification

Swissmedic Journal Nr. 03/2016, März 2016, Seite 171 Journal Swissmedic No 03/2016, mars 2016, page 171

Im Swissmedic Journal 03/2016 ist der Name des Arzneimittels und die galenische Form bei den Packungen falsch publiziert:

Der Name lautet: Abilify Maintena 300 mg, Depot-Injektionssuspension in einer Fertigspritze

Abilify Maintena 400 mg, Depot-Injektionssuspension in einer Fertigspritze

Packung/en 01 001 1 Fertigspritze(n) B

02 002 1 Fertigspritze(n) B

Lors de la publication de l'édition 03/2016 du Journal Swissmedic, une erreur s'est glissée au niveau du nom du médicament et de la forme galénique s'agissant des emballages:

Le nom est: Abilify Maintena 300 mg, Depot-Injektionssuspension in einer Fertigspritze

Abilify Maintena 400 mg, Depot-Injektionssuspension in einer Fertigspritze

Conditionnements 01 001 1 Fertigspritze(n) B

02 002 1 Fertigspritze(n) B