

# Swissmedic Journal 05/2018

17. Jahrgang  
17<sup>e</sup> année  
ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle  
[www.swissmedic.ch/journal](http://www.swissmedic.ch/journal)

Redaktion und Administration:  
Swissmedic, Abteilung Kommunikation, Hallerstrasse 7, Postfach, CH-3000 Bern 9  
Tel. +41 58 462 02 11

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

<b>Seite</b>	<b>Seite</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Belkyra®, Injektionslösung (Acidum desoxycholicum) <b>340</b>	<b>Arzneimittel Statistik</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Venclyxto®, Filmtabletten (Venetoclaxum) <b>342</b>	Neuzulassung <b>344</b>
	Revision und Änderung der Zulassung <b>351</b>
	Änderung der Zulassungsinhaberin <b>440</b>
	Widerruf der Zulassung <b>442</b>
	Erlöschen der Zulassung <b>446</b>

### Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Website [www.swissmedic.ch](http://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 | C Abgabe nach Fachberatung durch Medizinalpersonen |
| B Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung           | D Abgabe nach Fachberatung                         |
|   | E Abgabe ohne Fachberatung                         |

	<b>Page</b>		<b>Page</b>
<b>Médicaments</b>		<b>Miscellanées</b>	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Belkya®, Solution injectable (Acidum desoxycholicum)	<b>341</b>	Nouvelle autorisation	<b>344</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Venclyxto®, Comprimés pelliculés (Venetoclaxum)	<b>343</b>	Révision et modification de l'autorisation	<b>351</b>
		Modification du titulaire d'AMM	<b>440</b>
		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>442</b>
		Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>446</b>

### Annuaire Swissmedic

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

### Légende

#### Catégories de remise

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Belkya<sup>®</sup>, Injektionslösung (Acidum desoxycholicum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Belkya <sup>®</sup> , Injektionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Acidum desoxycholicum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	10 mg/ml, Injektionslösung
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Belkya wird angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung von mittelstarker bis starker Konvexität oder Fülle aufgrund von submentalem Fett (SMF), wenn das Vorliegen von SMF erhebliche psychologische Auswirkungen auf den Patienten hat.
<b>ATC Code:</b>	D11AX24
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	10.99.0./Dermatologica/Varia
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	66607
<b>Zulassungsdatum:</b>	7.5.2018

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Belkyra<sup>®</sup>, Solution injectable (Acidum desoxycholicum)**

<b>Préparation:</b>	Belkyra <sup>®</sup> , solution injectable
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Acidum desoxycholicum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	10 mg/ml, solution injectable
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Belkyra wird angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung von mittelstarker bis starker Konvexität oder Fülle aufgrund von submentalem Fett (SMF), wenn das Vorliegen von SMF erhebliche psychologische Auswirkungen auf den Patienten hat. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a> .
<b>Code ATC:</b>	D11AX24
<b>No IT / désignation:</b>	10.99.0./Dermatologie/Varia
<b>No d'autorisation:</b>	66607
<b>Date d'autorisation:</b>	7.5.2018 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

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

<b>Name Arzneimittel:</b>	Venclyxto <sup>®</sup> , Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Venetoclaxum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	10 mg, 50 mg und 100 mg, Filmtabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Venclyxto wird als Monotherapie angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung einer chronischen lymphatischen Leukämie (CLL), die eine 17p-Deletion oder TP53-Mutation aufweisen und die unter Behandlung mit einem Inhibitor des B-Zell-Rezeptor-Signalwegs ein Therapieversagen zeigten.
<b>ATC Code:</b>	L01XX52
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.16.1./Cytostatica
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	66235
<b>Zulassungsdatum:</b>	8.5.2018

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Venclyxto<sup>®</sup>, Comprimés pelliculés (Venetoclaxum)**

<b>Préparation:</b>	Venclyxto <sup>®</sup> , comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Venetoclaxum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	10 mg, 50 mg und 100 mg, comprimés pelliculés
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Venclyxto wird als Monotherapie angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung einer chronischen lymphatischen Leukämie (CLL), die eine 17p-Deletion oder <i>TP53</i>-Mutation aufweisen und die unter Behandlung mit einem Inhibitor des B-Zell-Rezeptor-Signalwegs ein Therapieversagen zeigten.</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a>.</p>
<b>Code ATC:</b>	L01XX52
<b>No IT / désignation:</b>	07.16.1./Cytostatiques
<b>No d'autorisation:</b>	66235
<b>Date d'autorisation:</b>	8.5.2018

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

**Neuzulassung / Nouvelle autorisation**

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

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

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain****01 Belkya 10mg/ml, Injektionslösung**

Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: <b>66607</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 10.99.0.	07.05.2018
Zusammensetzung	01	acidum desoxycholicum 10 mg, natrii hydroxidum, dinatrii phosphas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung von mittelstarker bis starker Konvexität oder Fülle aufgrund von submentalem Fett (SMF), wenn das Vorliegen von SMF erhebliche psychologische Auswirkungen auf den Patienten hat	
Packung/en	01	001 4 x 2 ml Durchstechflaschen	A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): acidum desoxycholicum	
Gültig bis		06.05.2023	

**01 Biotin-RAUSCH 5mg, Tabletten**

Rausch AG Kreuzlingen, Bärenstrasse 12, 8280 Kreuzlingen

Zul.-Nr.: <b>67063</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	23.05.2018
Zusammensetzung	01	biotinum 5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Biotin-Präparat	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	D
		002 100 Tablette(n)	D
Gültig bis		22.05.2023	

**01 Clozapin-Mepha 25 mg, Tabletten****02 Clozapin-Mepha 100 mg, Tabletten****03 Clozapin-Mepha 200 mg, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>66937</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.05.0.	02.05.2018
Zusammensetzung	01	clozapinum 25 mg, excipients pro compresso.	
	02	clozapinum 100 mg, excipients pro compresso.	
	03	clozapinum 200 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	A
	02	002 50 Tablette(n)	A
	03	003 50 Tablette(n)	A
Gültig bis		01.05.2023	

**01 Erelzi SensoReady 50 mg/1 ml, Injektionslösung im Fertigpen**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>66176</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	18.05.2018
Zusammensetzung	01	etanerceptum 50 mg, acidum citricum anhydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, saccharum, lysini hydrochloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthrit, Oligoarthrit, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
		002	2 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
		003	4 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
		004	12 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
Gültig bis		17.05.2023	

**01 Erelzi 25 mg/0.5 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen****02 Erelzi 50 mg/1 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>66175</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	18.05.2018
Zusammensetzung	01	etanerceptum 25 mg, acidum citricum anhydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, saccharum, lysini hydrochloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	etanerceptum 50 mg, acidum citricum anhydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, saccharum, lysini hydrochloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthrit, Oligoarthrit, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
		002	2 Fertigspritze(n) B
		003	4 Fertigspritze(n) B
		004	12 Fertigspritze(n) B
	02	005	1 Fertigspritze(n) B
		006	2 Fertigspritze(n) B
		007	4 Fertigspritze(n) B
		008	12 Fertigspritze(n) B
Gültig bis		17.05.2023	

**01 Fosfomycin Sandoz 3 g, Granulat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>66690</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.9.	17.05.2018
Zusammensetzung	01	fosfomycinum 3 g ut fosfomycinum trometamolium (1:1), saccharinum natricum, aromatica, excipients ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	1 Beutel A
Gültig bis		16.05.2023	

**01 Fusicutan plus, Creme**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>66731</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.99.0.	15.05.2018
Zusammensetzung	01	acidum fusidicum anhydricum 20 mg ut acidum fusidicum, betamethasonum 1 mg ut betamethasoni valeras, conserv.: E 202, E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, sekundär bakteriell infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	001	15 g B
		002	30 g B
Gültig bis		14.05.2023	

**01 Jorveza 1 mg, comprimés orodispersibles**

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

N° d'AMM: <b>66999</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	25.05.2018
Composition	01	budesonidum 1 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Traitement de l'oesophagite eosinophile	
Conditionnements	01	001	20 comprimé(s) B
		002	60 comprimé(s) B
Valable jusqu'au		24.05.2023	

**01 Nurofen Junior Orange, Suspension zum Einnehmen**

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

Zul.-Nr.: <b>66365</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.10.1.	17.05.2018
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 100 mg, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: domipheni bromidum, excipients ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	50 ml C
		002	100 ml C
		003	150 ml C
		004	200 ml C
Gültig bis		16.05.2023	

**01 Nutryelt, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>66336</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	08.05.2018
Zusammensetzung	01	zincum 15.3 µmol ut zinci gluconas, cuprum 470 nmol ut cupri(II) d-gluconas, manganum 100 nmol ut mangani(II) d-gluconas, fluoridum 5 µmol ut natrii fluoridum, iodidum 100 nmol ut kalii iodidum, selenium 90 nmol ut natrii selenis anhydricus, molybdenum 21 nmol ut natrii molybdas dihydricus, chromium 19 nmol ut chromii(III) chloridum hexahydricum, ferrum 1.8 µmol ut ferrosi gluconas, acidum hydrochloridum concentratum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Ergänzung von Spurenelementen bei parenteraler Ernährung	
Packung/en	01	001	10 x 10 ml B
Gültig bis		07.05.2023	

**01 Odefsey 200/25/25 mg, Filmtabletten**

Gilead Sciences Switzerland Sàrl, Turmstrasse 28, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>66031</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	22.05.2018
Zusammensetzung	01	rilpivirinum 25 mg ut rilpivirini hydrochloridum, tenofovirum 25 mg ut tenofovirum alafenamidum hemifumaras, emtricitabinum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
Gültig bis		21.05.2023	

**01 Oxygène médical SOS, gaz inhalation, liquide dans des réservoirs mobiles**

SOS Oxygène SA, Route des Avouillons 4, 1196 Gland

N° d'AMM: <b>66641</b>	Catégorie de remise: <b>E</b>	Index: 03.99.0.	17.05.2018
Composition	01	oxygenium 99.5 % m/V, gasum inhalationis.	
Indication		Thérapie par l'oxygène	
Conditionnements	01	001	0,33 l Réservoir cryogénique en acien chromé E
		002	0,6 l Réservoir cryogénique en acien chromé E
		003	1 l Réservoir cryogénique en acien chromé E
		004	1,2 l Réservoir cryogénique en acien chromé E
		005	20 l Réservoir cryogénique en acien chromé E
		010	45 l Réservoir cryogénique en acien chromé E
		011	450 l Réservoir cryogénique en acien chromé E
		012	600 l Réservoir cryogénique en acien chromé E
		013	0,85 l Réservoir cryogénique en acien chromé E
		015	60 l Réservoir cryogénique en acien chromé E
		016	220-250 l Citerne petite - Réservoir cryogénique E
Valable jusqu'au		16.05.2023	

**01 Paroxetin Spirig HC 20 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>66970</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	17.05.2018
Zusammensetzung	01	Filmtablette: paroxetinum 20 mg ut paroxetini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
Gültig bis		16.05.2023	

**01 Sildenafil PAH Spirig HC 20 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	25.05.2018
<b>66949</b>	<b>B</b>	05.99.0.	
Zusammensetzung	01	sildenafilum 20 mg ut sildenafili citras, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der pulmonalen arteriellen Hypertonie (primäre pulmonale Hypertonie, sowie mit Bindegewebserkrankungen assoziierte PAH) der WHO-Klasse II und III, zur Verbesserung der körperlichen Leistungsfähigkeit	
Packung/en	01	001	90 Tablette(n) B
Gültig bis		24.05.2023	

**01 Similasan Hustenlöser, Sirup**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönen

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	29.05.2018
<b>66517</b>	<b>D</b>	20.01.0.	
Zusammensetzung	01	kalii iodidum D12 0.105 g, polygala senega D8 0.105 g, stibii sulfidum aurantiacum D12 0.105 g, corresp. ethanololum 2 % V/V, excipients ad solutionem pro 2.5 ml.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei erkältungsbedingtem Husten mit Schleimbildung	
Packung/en	01	001	118 ml D
Gültig bis		28.05.2023	

**01 Solifenacin Sandoz 5 mg, Filmtabletten****02 Solifenacin Sandoz 10 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	08.05.2018
<b>66823</b>	<b>B</b>	05.02.0.	
Zusammensetzung	01	solifenacini succinas 5.0 mg corresp. solifenacinum 3.8 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	solifenacini succinas 10.0 mg corresp. solifenacinum 7.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der instabilen (überaktiven) Blase	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	90 Tablette(n) B
Gültig bis		07.05.2023	

**01 VasoKINOX 800 ppm mole/mole, Medizinalgas**

CARBAGAS AG, 3074 Muri bei Bern

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	17.05.2018
<b>66565</b>	<b>A</b>	03.99.0.	
Zusammensetzung	01	nitrogenii oxidum 800 ppm, nitrogenium, gasum inhalationis.	
Anwendung		Künstliche Beatmung bei Neugeborenen	
Packung/en	01	001	2 l A
		002	11 l A
Gültig bis		16.05.2023	

01 Venclyxto 10 mg, Filmtabletten  
 02 Venclyxto 50 mg, Filmtabletten  
 03 Venclyxto 100 mg, Filmtabletten  
 AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>66235</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	08.05.2018
Zusammensetzung	01	venetoclaxum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	venetoclaxum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	venetoclaxum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Chronisch lymphatische Leukämie (CLL)	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	A
		002 14 Tablette(n)	A
	02	003 5 Tablette(n)	A
		004 7 Tablette(n)	A
	03	005 7 Tablette(n)	A
		006 14 Tablette(n)	A
		007 112 Tablette(n)	A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): venetoclaxum	
Gültig bis		07.05.2023	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Therios 75 ad us. vet., comprimés à croquer sécables**

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

N° d'AMM: <b>66593</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index:	30.05.2018
Composition	01	cefalexinum anhydricum 75 mg ut cefalexinum monohydricum, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication		Antibiotique céphalosporine pour chats	
Conditionnements	01	001	10 comprimé(s) A
		002	10 x 10 comprimé(s) A
Valable jusqu'au		29.05.2023	

**01 Thiamatab 2.5 mg ad us vet., Filmdabletten für Katzen****02 Thiamatab 5 mg ad us vet., Filmdabletten für Katzen**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>66630</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	29.05.2018
Zusammensetzung	01	thiamazolum 2.5 mg, color.: E 122, excipients pro compresso obducto.	
	02	thiamazolum 5.0 mg, color.: E 104, E 110, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zur Langzeit-Therapie bei feliner Hyperthyreose und zur prä-operativen Stabilisierung bei feliner Hyperthyreose vor einer Thyreoidektomie	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) B
	02	002	100 Tablette(n) B
Gültig bis		28.05.2023	

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

**02 Abstral 100 ug, Sublingualtabletten**

**03 Abstral 200 ug, Sublingualtabletten**

**04 Abstral 300 ug, Sublingualtabletten**

**05 Abstral 400 ug, Sublingualtabletten**

**06 Abstral 600 ug, Sublingualtabletten**

**07 Abstral 800 ug, Sublingualtabletten**

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: <b>58142</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	04.05.2018
Zusammensetzung	02	03	04
	05	06	07
Anwendung	Durchbruchschmerzen bei chronischen Tumorschmerzen		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2017 (Verlängerung der Zulassung)		
	Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	17.03.2024		

**01 ACC Sandoz Erkältungshusten, Sirup**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62978</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	01.05.2018
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 100 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, conserv.: E 211, E 218, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung	Mukolytikum		
Packung/en	01	001	100 ml D
		002	2 x 100 ml Bündelpackung D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	19.12.2023		

**01 Acnatac, Gel**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>62513</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 10.02.0.	15.05.2018
Zusammensetzung	01	clindamycini phosphas 12 mg corresp. clindamycinum 10 mg, tretinoinum 0.25 mg, antioxid.: E 321, conserv.: E 216, E 218, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Topische Behandlung von Akne vulgaris	
Packung/en	01	001	30 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.03.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.03.2024	

01 Actiq 200 Mikrogramm, Buccaltabletten  
 02 Actiq 400 Mikrogramm, Buccaltabletten  
 03 Actiq 600 Mikrogramm, Buccaltabletten  
 04 Actiq 800 Mikrogramm, Buccaltabletten  
 05 Actiq 1200 Mikrogramm, Buccaltabletten  
 06 Actiq 1600 Mikrogramm, Buccaltabletten  
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>57002</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	24.05.2018
Zusammensetzung	01	fentanylum 200 µg ut fentanylli citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	02	fentanylum 400 µg ut fentanylli citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	03	fentanylum 600 µg ut fentanylli citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	04	fentanylum 800 µg ut fentanylli citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	05	fentanylum 1200 µg ut fentanylli citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	06	fentanylum 1600 µg ut fentanylli citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Durchbruchschmerzen bei chronischen Tumorschmerzen	
Packung/en	01	001	3 Tablette(n) A
		007	30 Tablette(n) A
	02	009	3 Tablette(n) A
		015	30 Tablette(n) A
	03	017	3 Tablette(n) A
		023	30 Tablette(n) A
	04	025	3 Tablette(n) A
		031	30 Tablette(n) A
	05	033	3 Tablette(n) A
		039	30 Tablette(n) A
	06	041	3 Tablette(n) A
		047	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2015 (Änderung Präparatename, früher: Actiq, Lutschtabletten) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe sacchari sphaerae: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais saccharida hydrica: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		15.06.2020	

**01 Adonis/Scilla comp., Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60299</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	24.05.2018
Zusammensetzung	01	adonis vernalis herbae ferm D2 0.1 g, convallaria majalis e planta tota ferm D3 0.1 g, crataegus e foliis et fructibus ferm D2 0.1 g, urGINEA maritima var. rubra ferm D3 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.11.2023	

**01 Aesculus/Cera comp., Unguentum**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60237</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	24.05.2018
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum e semine ferm TM 33 mg, brassicae nigrae semen W 10% TM 200 mg, bryonia cretica ferm TM 1 mg, dextrocamphora 10 mg, cera flava 117 mg, equisetum arvense ferm TM 10 mg, formica rufa et formica polycltana GI TM 1 mg, mel 20 mg, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.02.2014 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.11.2023	

**01 Aggrastat, Infusionslösung**

OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: <b>55738</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 06.03.2.	01.05.2018
Zusammensetzung	01	tirofibanum 12.5 mg ut tirofibani hydrochloridum monohydricum, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 250 ml.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Packung/en	01	002	1 x 250 ml <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2018 (Änderung Primärverpackung, neu: Freeflex Beutel)	
Gültig bis		18.09.2023	

**03 Albumin CSL 5%, Infusionslösung**  
**04 Albumin CSL 20%, Infusionslösung**  
**05 Albumin CSL 25%, Infusionslösung**  
 CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: <b>52476</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	17.05.2018
Zusammensetzung	03	albuminum humanum 50 g, N1-acetyl-l-tryptophanum natricum, natrii caprylas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	04	albuminum humanum 200 g, N1-acetyl-l-tryptophanum natricum, natrii caprylas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	05	albuminum humanum 250 g, N1-acetyl-l-tryptophanum natricum, natrii caprylas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Wiederherstellung und Erhaltung des Kreislaufvolumens, wenn ein Volumendefizit festgestellt wurde und die Verwendung eines Kolloids angezeigt ist	
Packung/en	03	011 100 ml Infusionsflasche 100 ml	B
		021 250 ml Infusionsflasche 250 ml	B
		031 500 ml Infusionsflasche 500 ml	B
	04	061 100 ml Infusionsflasche 100 ml	B
		065 50 ml Infusionsflasche 50 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2013 (Verlängerung der Zulassung) 52476 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		31.12.2023	

**01 Algifor forte, comprimés pelliculés**  
 Vifor Consumer Health SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: <b>54623</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	17.05.2018
Composition	01	ibuprofenum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	070 10 comprimé(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.10.2023	

**01 Alopexy 2%, Lösung**  
 Pierre Fabre (Suisse) S.A., Hegenheimerweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>51853</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.99.0.	24.05.2018
Zusammensetzung	01	minoxidilum 20 mg, propylenglyolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Alopecia androgenetica	
Packung/en	01	016 1 x 60 ml Dosierpipette	C
		024 3 x 60 ml Dosierpipette	C
		025 1 x 60 ml Dosierpipette und Dosierpumpe	C
		026 3 x 60 ml Dosierpipette und Dosierpumpe	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.12.2023	

**01 Alucol, Kautabletten**

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: <b>23128</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.01.0.	02.05.2018
Zusammensetzung	01	magnesii hydroxidum 180 mg, aluminii oxidum hydricum 540 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Packung/en	01	039	24 Tablette(n) D
		047	72 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2023	

**01 Ameluz 78 mg/g, Gel**

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: <b>65693</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.4.	24.05.2018
Zusammensetzung	01	acidum aminolaevulinicum 78 mg ut aminolevulinatis hydrochloridum, propylenglycolum, conserv.: natrii benzoas, excipients ad gelatum.	
Anwendung		Aktinische Keratosen, oberflächliches Basaliom	
Packung/en	01	001	2 g Tube B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.11.2015 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		25.11.2020	

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

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>59421</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	23.05.2018
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.03.2024	

**03 Antidry wash, ölige Lösung**

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

Zul.-Nr.: <b>51929</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	09.05.2018
Zusammensetzung	03	sojae oleum raffinatum 300 mg, paraffinum liquidum 380 mg, alfa-bisabololum racemicum 5 mg, aromatica, antiox.: diethylis phthalas, carvacrolum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, empfindliche Haut	
Packung/en	03	001	200 ml D
		002	500 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.07.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.12.2023	

**01 Antimonit D6, Ampullen (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59694</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	02.05.2018
Zusammensetzung	01	antimonit D6 aquos., lactosum monohydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.10.2018	

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

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60218</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	02.05.2018
Zusammensetzung	01	apis mellifica Gl D4 0.1 g, atropa belladonna e fructibus ferm D3 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.11.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Applikationsart s.c. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.11.2023	

**01 Apo-Enterit, Globuli**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>54386</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	02.05.2018
Zusammensetzung	01	artemisia abrotanum spag. Peka D4 17.5 %, gratiola officinalis D4 16.5 %, peumus boldus spag. Peka D3 16.5 %, podophyllum peltatum D4 17.5 %, potentilla anserina spag. Peka TM 20 %, veratrum album D6 12 %, excipiens ad globulos.	
Anwendung		Bei Durchfallerkrankungen	
Packung/en	01	028	10 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.11.2023	

**01 Apo-Tuss, Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>53314</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	15.05.2018
Zusammensetzung	01	arum maculatum D4 125 mg, bryonia cretica spag. Peka D4 115 mg, cochlearia armoracia TM 140 mg, cupri(II) acetat D4 130 mg, dactylopius coccus spag. Peka D2 110 mg, gelsemium sempervirens D4 110 mg, hederia helix spag. Peka D3 130 mg, lactuca virosa D4 140 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 42 % V/V.	
Anwendung		Bei Reizhusten	
Packung/en	01	015	50 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2014 Verzicht auf Packungsgrösse 100 ml	
Gültig bis		15.12.2019	

**01 Arnica / Aconitum / Apis comp., Salbe**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59798</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	16.05.2018
Zusammensetzung	01	aconitum napellus TM 20 mg, arnica montana ex planta tota TM 105 mg, betula pendula e foliis TM 60 mg, extractum glycerolicum 30 mg ex apis mellifica, ratio: 1:2, mandragora ethanol. decoctum TM 30 mg, rosmarini aetheroleum 10 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.10.2023	

**01 Arnica / Symphytum comp., Salbe**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59801</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	18.05.2018
Zusammensetzung	01	aconitum napellus TM 5 mg, arnica montana ex planta tota TM 26.25 mg, betula pendula e foliis TM 15 mg, mandragora ethanol. decoctum TM 32.5 mg, symphytum officinale e radice ethanol. decoctum TM 75 mg, rosmarini aetheroleum 2.5 mg, terebinthina laricina 12.5 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.10.2023	

**01 Arnica comp. / Formica, Oleum**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59915</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	18.05.2018
Zusammensetzung	01	extractum glycerolicum 30 mg ex formica rufa, DER: 1:3, extractum oleosum 445 mg ex arnicae flos 20 mg, betulae folium 26,7 mg, calendulae herba 6,7 mg, DER: 1,2:10, lavandulae aetheroleum 24 mg, rosmarini aetheroleum 16 mg, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.07.2015 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.04.2024	

**01 Arnica Planta tota 20% / Cepa 10% / Symphytum 5% aa, Salbe**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59917</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	16.05.2018
Zusammensetzung	01	arnica montana ex planta tota TM 200 mg, allium cepa TM 66.7 mg, symphytum officinale e radice ethanol. decoctum TM 50 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipients ad unguentum pro 1 g, corresp. ethanolum 13 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.02.2014 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.02.2024	

**01 ASA-Tabs, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>49494</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 01.01.1.	22.05.2018
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 500 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgeticum, Antipyreticum	
Packung/en	01	017	20 Tablette(n) D
		025	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.10.2023	

**01 Aspidium/Salix comp. Tabletten**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>60007</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	02.05.2018
Zusammensetzung	01	dryopteris filix-mas ex herba recenti ethanol. Digestio 36 mg, polypodium vulgare ex herba recenti ethanol. Digestio 8 mg, Phyllitis scolopendrium ex herba recenti ethanol. Digestio 36 mg, salicis albae folium recens ethanol. Digestio 20 mg, salicis viminalis folium recens ethanol. Digestio 40 mg, salicis vitellinae folium recens ethanol. Digestio 20 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.03.2017 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.11.2023	

**01 ASS Cardio-Mepha, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62784</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.2.	03.05.2018
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmung: Reinfarktprophylaxe, Reokklusionsprophylaxe, instabile Angina pectoris	
Packung/en	01	008	30 Tablette(n) B
		009	100 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.03.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.11.2023	

**01 Barium comp. Trituratio**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59931</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	03.05.2018
Zusammensetzung	01	tribariumdicitrat-pentahydrat D3, berberis vulgaris e cortice ethanol. decoctum D3, calcium carbonicum hahnemanni D10, zinnober D6 ana partes 250 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.12.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.12.2023	

**02 Berinert , Injektionspräparat**

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: <b>51950</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	01.05.2018
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: proteina plasmatis humani 5-8 mg corresp. C1-inactivator humanus 50 U.I., glycinum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hereditäres Angioödem	
Packung/en	02	004	1 Set 1 Fl. mit 500 IE/UI Lyophilisat + 1 Fl. mit 10 ml Wasser <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2017 (Änderung Packungselement: Verabreichungsset ergänzt)	
Gültig bis		31.12.2022	

**01 Betnesol, wasserlösliche Tabletten**

Alfasigma Schweiz AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: <b>30120</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.25	24.05.2018
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni natrii phosphas, saccharinum natricum, color.: E 127, conserv.: E 211, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	019	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2023	

**01 Betula, Folium Rh D2, Ampullen (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59734</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	18.05.2018
Zusammensetzung	01	betulae folium recens Rh D2, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.11.2023	

**01 Bismutum/Stibium, Salbe**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>60049</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	16.05.2018
Zusammensetzung	01	bismuthum metallicum 2 mg, stibium metallicum praeparatum 2 mg, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.02.2014 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.02.2024	

**01 Bosulif 100 mg, Filmtabletten****02 Bosulif 500 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62270</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	22.05.2018
Zusammensetzung	01	bosutinibum 100 mg ut bosutinibum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	bosutinibum 500 mg ut bosutinibum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) A
	02	002	28 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.12.2023	

**01 Botox 100 Allergan-Einheiten, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**  
**02 Botox 50 Allergan-Einheiten, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**  
**03 Botox 200 Allergan-Einheiten, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**  
 Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: <b>52433</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.13.0.	17.05.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A 100 U. Botox,, albuminum humanum, natrii chloridum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A 50 U. Botox,, albuminum humanum, natrii chloridum, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A 200 U. Botox,, albuminum humanum, natrii chloridum, pro vitro.	
Anwendung		Blepharospasmus, Spasmus hemifacialis, Strabismus, Nackendystonie, Spitzfussstellung, fokale Spastizitäten, Hyperhidrosis axilliae, Harninkontinenz in Zusammenhang mit einer neurologischen Erkrankung bei Erwachsenen, Behandlung der überaktiven Blase bei Erwachsenen, die nicht ausreichend auf Anticholinergika ansprechen oder eine Unverträglichkeit gegenüber diesen Arzneimitteln aufweisen.	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) 2 x 1 Durchstechflasche A
		010	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2014 (Verlängerung der Zulassung) 52433 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 52433 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.12.2023	

**01 Bravelle 75 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**  
 Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>57691</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.08.1.	04.05.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: urofollitropinum 75 U.I., lactosum monohydricum, dinatrii phosphas heptahydricus, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Stimulation des Follikelwachstums bei Infertilität	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.08.2017 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.10.2023	

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

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59951</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	04.05.2018
Zusammensetzung	01	extractum aquosum 100 mg ex bryophyllum mg, ratio: 1:1.1, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.04.2014 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentrationen. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.04.2024	

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

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59814</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	04.05.2018
Zusammensetzung	01	bryophyllum Rh D5 500 mg, calcium carbonicum hahnemanni D7 500 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, lactosum monohydricum, pro vitro.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.04.2014 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.04.2024	

**01 Calcium carbonicum/Mesenchym comp., Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60366</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	24.05.2018
Zusammensetzung	01	cor bovis GI D5 0.1 mg (Rind: Herz), hepar bovis GI D5 0.1 mg (Rind: Leber), mesenchym bovis GI D5 0.1 mg (Rind: Bindegewebe), pancreas suis GI D5 0.1 mg, pulmo bovis GI D5 0.1 mg (Rind: Lunge), calcium carbonicum e cinere quercus D12 0.1 mg, renes bovis GI D5 0.1 mg (Rind: Niere), natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.11.2023	

**01 Calmedoron, Tropfen**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>62854</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	29.05.2018
Zusammensetzung	01	avena sativa TM 250 mg, valeriana officinalis ethanol. decoctum TM 300 mg, passiflora incarnata TM 75 mg, coffea tosta ethanol. decoctum D60 150 mg, humulus lupulus TM 12 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Einschlafstörungen und Nervosität	
Packung/en	01	001	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.10.2023	

**01 Calvakehl D3, Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>54953</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	17.05.2018
Zusammensetzung	01	bovista gigantea e sporibus et fibris D3 corresp. ethanolum 70 % V/V.	
Anwendung		Bei Nasenbluten	
Packung/en	01	002	10 ml C
		004	30 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.01.2024	

**01 Carbo Betulae comp., Tabletten, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59889</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	08.05.2018
Zusammensetzung	01	antimonit D2 20 mg, carbo betulae 100 mg, chamomilla recutita e radice recenti extractum siccum 10% 8 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2023	

**03 Carvedilol Spirig HC 12.5 mg, Tabletten**  
**04 Carvedilol Spirig HC 25 mg, Tabletten**  
**05 Carvedilol Spirig HC 3.125 mg, Tabletten**  
**06 Carvedilol Spirig HC 6.25 mg, Tabletten**  
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>57623</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	04.05.2018
Zusammensetzung	03	carvedilolum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	04	carvedilolum 25 mg, excipients pro compresso.	
	05	carvedilolum 3.125 mg, excipients pro compresso.	
	06	carvedilolum 6.25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Alpha- und Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	03	001 105 Tablette(n)	B
		013 30 Tablette(n)	B
		014 100 Tablette(n)	B
	04	015 30 Tablette(n)	B
		016 100 Tablette(n)	B
	05	017 30 Tablette(n)	B
	06	018 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.09.2017 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 12.5 mg, 105 Tabletten)	
Gültig bis		12.10.2021	

**01 Ceclor 125 mg, Granulat zur Herstellung einer oralen Suspension**  
**02 Ceclor 250 mg, Granulat zur Herstellung einer oralen Suspension**  
**03 Ceclor 375 mg, Granulat zur Herstellung einer oralen Suspension**  
 Alfasigma Schweiz AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: <b>41720</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	15.05.2018
Zusammensetzung	01	cefaclorum 125 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 127, excipients ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	cefaclorum 250 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 127, excipients ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
	03	cefaclorum 375 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 127, excipients ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	050 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2018 (Verlängerung der Zulassung) 41720 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 41720 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.10.2023	

**01 Celecoxib Actavis 100 mg, Kapseln****02 Celecoxib Actavis 200 mg, Kapseln**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65090</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	25.05.2018
Zusammensetzung	01	celecoxibum 100 mg, excipiens pro capsula.	
	02	celecoxibum 200 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		selektiver COX-2 Hemmer	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.09.2019	

**01 Cerivikehl D3, Injektionslösung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50207</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	04.05.2018
Zusammensetzung	01	lichen islandicus aquos D3 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Bei Bronchitis	
Packung/en	01	021 10 x 2 ml Ampulle(n)	B
		048 50 x 2 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.01.2024	

**01 Cerivikehl, Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50208</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	09.05.2018
Zusammensetzung	01	lichen islandicus TM corresp. ethanolum 70 % V/V, ethanolum 70 % V/V.	
Anwendung		Bei Bronchitis	
Packung/en	01	028 30 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.01.2024	

**01 China Kirin Ginseng Extrakt, Tropfen**

Panax Import F. Ruckstuhl &amp; Co., Bergtalweg 2a, 9500 Wil SG

Zul.-Nr.: <b>46520</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	02.05.2018
Zusammensetzung	01	ginseng extractum ethanolicum liquidum corresp. Ginsenosidea 35 mg, DER: 1-1.2:1 ad solutionem pro 1 ml, corresp. 30 guttae, corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Anwendung		Als Roborans	
Packung/en	01	017 50 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.10.2023	

**01 Ciproxin HC, Ohrensuspension**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>54807</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 12.01.3.	03.05.2018
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 2 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, hydrocortisonum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Otitis externa	
Packung/en	01	015	10 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.04.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.10.2023	

**01 Cisplatin Actavis 10 mg/10 ml, Infusionskonzentrat****02 Cisplatin Actavis 50 mg/50 ml, Infusionskonzentrat****03 Cisplatin Actavis 100 mg/100 ml, Infusionskonzentrat**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58984</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	15.05.2018
Zusammensetzung	01	cisplatinum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	cisplatinum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	03	cisplatinum 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.03.2018 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.12.2023	

**01 Cissus-Ossa D3, Trituratio**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59517</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	03.05.2018
Zusammensetzung	01	cissus-ossa D3, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.11.2023	

**01 Citalopram-Mepha, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>56336</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	17.05.2018
Zusammensetzung	01	citalopramum 20 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahme-Hemmer	
Packung/en	01	003	14 Tablette(n) B
		011	28 Tablette(n) B
		015	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.11.2023	

**01 Clamoxyl 250 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung****02 Clamoxyl 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung****03 Clamoxyl 1 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung****04 Clamoxyl 2 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>40712</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.23	23.05.2018
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum natricum pro vitro.	
	02	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum natricum pro vitro.	
	03	amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum natricum pro vitro.	
	04	amoxicillinum anhydricum 2 g ut amoxicillinum natricum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	011	10 Durchstechflasche(n) A
	02	038	10 Durchstechflasche(n) A
	03	062	10 Durchstechflasche(n) A
	04	070	10 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.10.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.11.2023	

**02 Combizym, Dragées**

Bridging Pharma GmbH, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>15724</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.05.0.	17.05.2018
Zusammensetzung	02	pancreatis pulvis corresp. lipasum 7400 U. Ph. Eur. et proteasum 420 U. Ph. Eur. et amylasum 7000 U. Ph. Eur., aspergilli oryzae enzymata corresp. proteasum 10 U. FIP et amylasum 170 U. FIP et cellulasum (1974) 70 U. FIP, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Digestivum	
Packung/en	02	001	60 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.03.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.11.2023	

**01 Copaxone 20mg/ml, Fertigspritzen****03 Copaxone 40mg/ml, Fertigspritzen**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>56363</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	02.05.2018
Zusammensetzung	01	glatiramerum acetat 20 mg corresp. glatiramerum 18 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	glatiramerum acetat 40 mg corresp. glatiramerum 36 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	002	28 Fertigspritze(n) <span style="float: right;">B</span>
	03	001	3 Fertigspritze(n) <span style="float: right;">B</span>
		003	12 Fertigspritze(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.01.2024	

**01 Crataegus 33%/Kalmia latifolia D1 aa, Dilutio**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59968</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	04.05.2018
Zusammensetzung	01	crataegus e fructibus recentibus ethanol. digestio TM, kalmia latifolia D1 ana partes 500 mg, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolium 61 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.02.2014 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.02.2024	

**01 Cuprukehl D3, Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50241</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	09.05.2018
Zusammensetzung	01	cupri gluconas D3 80 µl, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolium 20 % V/V.	
Anwendung		Bei entzündlichen Prozessen von Magen, Darm und Nieren	
Packung/en	01	025	30 ml <span style="float: right;">B</span>
		033	100 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.01.2024	

**02 Dafalgan 1 g, Filmtabletten**

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>56318</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.01.1.	01.05.2018
Zusammensetzung	02	paracetamolum 1 g, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	02	006	16 Tablette(n) B
		007	40 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.10.2023	

**01 Decapeptyl Retard, Injektionspräparat i.m./s.c.**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>53830</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.2.	29.05.2018
Zusammensetzung	01	Mikrokapsel: triptorelinum 3.75 mg ut triptorelini acetat hydricus, propylenglycoli octanoas et decanoas, copoly(dl-lactidum-glycolidum), pro vase. Solvens: polysorbatum 80, dextranum-70, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hormonabhängiges Prostatakarzinom, Endometriose, Downregulation in der Reproduktionsmed., zentrale vorzeitige Pubertät	
Packung/en	01	013	1 Stück Injektions-Set A
		021	3 Stück Injektions-Sets A
		048	5 Stück Injektions-Sets A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.12.2023	

**01 Demopectol Expectorant, sirop**

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

N° d'AMM: <b>52526</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	28.05.2018
Composition	01	hederae helices extractum ethanolicum siccum 15.55 mg, DER: 6-7:1, thymi herbae extractum aquosum siccum 198.2 mg, DER: 7-13:1, primulae radices extractum ethanolicum siccum 39 mg, DER: 4-9:1, color.: E 150, conserv.: E 200, E 202, E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
Indication		En cas de toux lors de refroidissements	
Conditionnements	01	001	200 ml D
		002	400 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 09.09.2016 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		09.11.2023	

**01 Deprivita, Filmtabletten**

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>58102</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	18.05.2018
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 900 mg corresp. hypericinum 0.9-2.7 mg, DER: 3-6:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei leichten bis mittelschweren Depressionen	
Packung/en	01	003 30 Tablette(n)	B
		004 90 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.12.2023	

**01 Diflucan, Infusionslösung**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>50349</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	22.05.2018
Zusammensetzung	01	fluconazolum 2 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	039 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.12.2023	

**01 Diflucan 50 mg, Kapseln****02 Diflucan 150 mg, Kapseln****03 Diflucan 200 mg, Kapseln**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>49503</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	22.05.2018
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, color.: E 131, excipiens pro capsula.	
	02	fluconazolum 150 mg, color.: E 131, excipiens pro capsula.	
	03	fluconazolum 200 mg, color.: E 127, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	067 7 Kapsel(n)	B
		075 28 Kapsel(n)	B
	02	032 1 Kapsel(n)	B
		091 4 Kapsel(n)	B
	03	040 2 Kapsel(n)	B
		083 7 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.12.2023	

**01 Diflucan, Pulver zur Herstellung einer Suspension**  
**02 Diflucan forte, Pulver zur Herstellung einer Suspension**  
 Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>51601</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	22.05.2018
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, aromatica, conserv.: E 211, excipiens ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	fluconazolum 200 mg, aromatica, conserv.: E 211, excipiens ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	017 35 ml	B
	02	025 35 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.12.2023	

**01 Diurol, Tropfen**  
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>54352</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	16.05.2018
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum D1 120 mg, apocynum cannabinum spag. Peka D4 150 mg, convallaria majalis D4 160 mg, filipendula ulmaria TM 135 mg, helleborus niger D4 120 mg, sambucus nigra spag. Peka TM 125 mg, stigmata maydis spag. Peka TM 55 mg, thuja occidentalis D6 135 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanololum 38 % V/V.	
Anwendung		Zur Förderung der Harnausscheidung	
Packung/en	01	027 50 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.05.2016 Verzicht auf Packungsgrösse 100 ml	
Gültig bis		27.09.2021	

03 Ebixa 15 mg, Filmtabletten  
 04 Ebixa 20 mg, Filmtabletten  
 05 Ebixa 10 mg, Filmtabletten  
 06 Ebixa 5 mg, Filmtabletten  
 Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>55828</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	14.05.2018
Zusammensetzung	03	memantinum hydrochloridum 15 mg corresp. memantinum 12.46 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	memantinum hydrochloridum 20 mg corresp. memantinum 16.62 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	memantinum hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.3 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	06	memantinum hydrochloridum 5 mg corresp. memantinum 4.15 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Alzheimer-Krankheit	
Packung/en	03	888	1 Kombipackung(en) : siehe Seq.-Nr.06 B
	04	014	98 Tablette(n) B
	05	017	50 Tablette(n) B
	06	019	1 Kombipackung(en) bestehend aus je 7 Tabletten von 5/10/15/20 mg B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.02.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.10.2023	

01 Emtricitabin-Tenofovir-Mepha 200mg/245mg, Lactab  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>66181</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	31.05.2018
Zusammensetzung	01	emtricitabinum 200 mg, tenofovirum disoproxilum 245 mg ut tenofovirum disoproxilum phosphas, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) Flaschen A
		002	30 Tablette(n) Blister A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.03.2017 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: Blisterpackungen)	
Gültig bis		30.03.2022	

**02 Escitalopram Helvepharm 10 mg, Filmtabletten**  
**04 Escitalopram Helvepharm 20 mg, Filmtabletten**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>62960</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	31.05.2018
Zusammensetzung	02	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, excipiens pro compresso obducto.	
	04	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	02	004 10 Tablette(n)	B
		005 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
	04	013 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2023	

**02 Escitalopram Spirig HC 10 mg, Filmtabletten**  
**04 Escitalopram Spirig HC 20 mg, Filmtabletten**  
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>63059</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	24.05.2018
Zusammensetzung	02	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, excipiens pro compresso obducto.	
	04	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	02	001 14 Tablette(n)	B
		002 28 Tablette(n)	B
		003 98 Tablette(n)	B
	04	005 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.01.2024	

**02 Escitalopram-Mepha 10 mg, Lactab****04 Escitalopram-Mepha 20 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62787</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	17.05.2018
Zusammensetzung	02	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, excipiens pro compresso obducto.	
	04	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	02	004	14 Tablette(n) B
		005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
	04	010	14 Tablette(n) B
		011	28 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.12.2023	

**01 Esmya, Tabletten**

Gedeon Richter (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 5, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>62653</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.09.0.	31.05.2018
Zusammensetzung	01	ulipristalii acetat 5.0 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung	01	Symptomatische Behandlung des Uterus myomatosus	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.11.2023	

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

Zul.-Nr.: <b>62358</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	17.05.2018
Zusammensetzung	01	esomeprazolium 20 mg ut magnesii esomeprazolium dihydricum, E 211, E 216, E 218, excipiens pro capsula.	
	02	esomeprazolium 40 mg ut magnesii esomeprazolium dihydricum, E 211, E 216, E 218, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	001	14 Kapsel(n) Blister B
		002	28 Kapsel(n) Blister B
		003	56 Kapsel(n) Blister B
		004	98 Kapsel(n) Blister B
	02	009	14 Kapsel(n) Blister B
		010	28 Kapsel(n) Blister B
		011	56 Kapsel(n) Blister B
		012	98 Kapsel(n) Blister B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.01.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.01.2024	

**01 Etoposid Fresenius 100 mg/5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**02 Etoposid Fresenius 200 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**03 Etoposid Fresenius 500 mg/25 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**04 Etoposid Fresenius 1000 mg/50 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
 Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: <b>62997</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	17.05.2018
Zusammensetzung	01	etoposidum 100 mg, polysorbatum 80, macrogolum 300, ethanolum 1.21 g, antiox.: acidum citricum anhydricum, conserv.: alcohol benzylicus 150 mg ad solutionem pro 5 ml.	
	02	etoposidum 200 mg, polysorbatum 80, macrogolum 300, ethanolum 2.42 g, antiox.: acidum citricum anhydricum, conserv.: alcohol benzylicus 300 mg ad solutionem pro 10 ml.	
	03	etoposidum 500 mg, polysorbatum 80, macrogolum 300, ethanolum 6.05 g, antiox.: acidum citricum anhydricum, conserv.: alcohol benzylicus 750 mg ad solutionem pro 25 ml.	
	04	etoposidum 1 g, polysorbatum 80, macrogolum 300, ethanolum 12.1 g, antiox.: acidum citricum anhydricum, conserv.: alcohol benzylicus 1.5 g ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	5 ml Durchstechflasche(n) A
		002	10 ml Durchstechflasche(n) A
		003	25 ml Durchstechflasche(n) A
		004	50 ml Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.11.2023	

**01 Evra, transdermales Patch**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>56039</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	31.05.2018
Zusammensetzung	01	norelgestrominum 6 mg, ethinylestradiolum 0.6 mg, excipients ad praeparationem pro 20 cm <sup>2</sup> cum liberatione 150 µg et 20 µg/24 h.	
Anwendung		Hormonelle Kontrazeption	
Packung/en	01	002	3 Pflaster B
		006	9 Pflaster B
		008	18 Pflaster B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.11.2023	

**01 Excipial U Lipolotio, Emulsion****02 Excipial U Lipolotio ohne Parfum, Emulsion**

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>49620</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	28.05.2018
Zusammensetzung	01	ureum 40 mg, aromatica, conserv.: triclosanum, chlorhexidini dihydrochloridum, excipients ad emulsionem pro 1 ml.	
	02	ureum 40 mg, conserv.: triclosanum, chlorhexidini dihydrochloridum, excipients ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Pflege empfindlicher trockener Haut, Intervall- und Nachbehandlung von Dermatosen	
Packung/en	01	012	200 ml D
		020	500 ml D
		021	10 x 50 ml Sammelpackung D
	02	022	200 ml D
		023	500 ml D
		024	10 x 50 ml Sammelpackung D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.04.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.12.2023	

**01 Exviera 250 mg, Filmtabletten**

AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>65302</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	24.05.2018
Zusammensetzung	01	dasabuvirum 250 mg ut dasabuvirum natricum corresp. dasabuvirum natricum monohydricum 270.26 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Chronische Hepatitis C	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Neuer ATC Code, J05AP09)	
Gültig bis		24.11.2019	

**01 Faslodex, Injektionslösung**

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>56778</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	31.05.2018
Zusammensetzung	01	fulvestrantum 50 mg, ethanolum 96 per centum 100 mg, alcohol benzylicus 100 mg, benzylis benzoas 150 mg, ricini oleum virginale q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Cytostaticum	
Packung/en	01	012	2 Spritze(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.03.2024	

**04 Flatulex, Tropfen**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>42045</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.04.0.	14.05.2018
Zusammensetzung	04	simeticonum 41.2 mg, natrii cyclamas, saccharinum natricum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 200, E 202, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. doses 2.	
Anwendung		Blähungen	
Packung/en	04	040	50 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.03.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.12.2023	

**03 Floxyfral junior 50 mg, Filmtabletten mit Bruchrille****04 Floxyfral 100 mg, Filmtabletten mit Bruchrille**

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>44603</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	31.05.2018
Zusammensetzung	03	fluvoxamini maleas 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	fluvoxamini maleas 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	03	055	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		063	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	04	071	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		098	60 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.12.2023	

**01 Fluctine 20 mg, capsules**

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

N° d'AMM: <b>46347</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	24.05.2018
Composition	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, color.: E 131, excipients pro capsula.	
Indication		Antidépresseur	
Conditionnements	01	013	30 capsule(s) <span style="float: right;">B</span>
		021	100 capsule(s) <span style="float: right;">B</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 06.06.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		02.04.2024	

**01 Fluoxetin Axapharm, Tabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>59411</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	24.05.2018
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001 14 Tablette(n)	B
		002 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.04.2024	

**01 Fluoxetin Helvepharm, Kapseln**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>54327</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	24.05.2018
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, color.: E 104, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	021 30 Kapsel(n)	B
		048 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.03.2024	

**01 Fluoxetin Sandoz eco, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>54469</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	17.05.2018
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, color.: E 131, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	048 14 Kapsel(n)	B
		049 30 Kapsel(n)	B
		050 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.03.2024	

**01 Furosemide Zentiva 40mg, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>65140</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	03.05.2018
Composition	01	furosemidum 40 mg, excipiens pro compresso.	
Indication		Diurétique	
Conditionnements	01	001 12 comprimé(s)	B
		002 50 comprimé(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 18.12.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		17.12.2023	

**01 Gargalin, homöopathisches Mund- und Gurgelwasser**

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>23337</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	29.05.2018
Zusammensetzung	01	arnica montana TM 100 mg, calendula officinalis TM 185 mg, guaiacum TM 40 mg, mentha piperita TM 25 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 30 % V/V.	
Anwendung		Bei Mund- und Rachenentzündungen	
Packung/en	01	010	60 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.11.2023	

**01 Ginkgobakehl D4, Injektionslösung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50190</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	31.05.2018
Zusammensetzung	01	ginkgo biloba e foliis siccatis aquos D4 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Bei peripheren Durchblutungsstörungen	
Packung/en	01	021	10 x 2 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
		048	50 x 2 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.01.2024	

**01 Ginkgobakehl TM, Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50189</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	31.05.2018
Zusammensetzung	01	ginkgo biloba e foliis siccatis TM corresp. ethanolum 66 % V/V.	
Anwendung		Bei kreislaufbedingten Kopfschmerzen	
Packung/en	01	015	30 ml <span style="float: right;">C</span>
		023	100 ml <span style="float: right;">C</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.01.2024	

**01 Ginsana, tonic**

Ginsana SA, Via Mulini, 6934 Bioggio

N° d'AMM: <b>39179</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	08.05.2018
Composizione	01	ginseng extractum ethanolicum siccum 42 - 77 mg corresp. ginsenosidea 5.6 mg, DER: 3-7:1, arom.: quillariae tinctura, vanillinum et alia, excipiens ad solutionem pro 15 ml, corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Indicazione		Tonico-stimolante	
Confezione/i	01	001	1 x 250 ml <span style="float: right;">D</span>
		002	2 x 250 ml <span style="float: right;">D</span>
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 10.12.2015 (modifica composizione del eccipiente)	
Valevole fino al		14.05.2021	

**01 Gliclazid Actavis MR 30 mg, Retardtabletten**  
**02 Gliclazid Actavis MR 60 mg, Retardtabletten**  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65694</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	08.05.2018
Zusammensetzung	01	gliclazidum 30 mg, excipients pro compresso.	
	02	gliclazidum 60 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.09.2020	

**01 Glucose 5% Bioren, soluzione per perfusione**  
**02 Glucose 10% Bioren, soluzione per perfusione**  
**03 Glucose 20% Bioren, soluzione per perfusione**  
**04 Glucose 40% Bioren, soluzione per perfusione**  
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>52371</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 05.03.1.	30.05.2018	
Composizione	01	glucosum anhydricum 50 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. corresp. 840 kJ.		
	02	glucosum anhydricum 100 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. corresp. 1560 kJ.		
	03	glucosum anhydricum 200 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. corresp. 3120 kJ.		
	04	glucosum anhydricum 400 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. corresp. 6240 kJ.		
Indicazione		Somministrazione parenterale di glucosio		
Confezione/i	01	015	20 x 50 ml	B
		023	20 x 100 ml	B
		031	20 x 250 ml	B
		058	10 x 500 ml	B
		066	10 x 1000 ml	B
		067	10 x 250 ml in 500 ml	B
	02	068	20 x 100 ml	B
		069	20 x 250 ml	B
		070	10 x 500 ml	B
		071	10 x 1000 ml	B
	03	072	10 x 500 ml	B
	04	073	10 x 500 ml	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 22.11.2013 (proroga dell'omologazione)		
Valevole fino al		03.11.2023		

**01 Gly-Coramin, Lutschtabletten**

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9101 Herisau

Zul.-Nr.: <b>25385</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.10.3.	29.05.2018
Zusammensetzung	01	nicethamidum 125 mg, glucosum monohydricum 200 mg ut glucosum liquidum, saccharum 1.138 g, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Tonikum	
Packung/en	01	020	30 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.01.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2023	

**02 GRAFALON, Infusionslösungskonzentrat**

Neovii Pharmaceuticals AG, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: <b>52412</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	01.05.2018
Zusammensetzung	02	immunoglobulinum antithymocyticum cuniculi 20 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Prophylaxe und Therapie von Abstossungskrisen nach Transplantationen	
Packung/en	02	001	1 Durchstechflasche(n) 5ml Infusionslösungskonzentrat B
		002	10 Durchstechflasche(n) 5ml Infusionslösungskonzentrat B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2023	

**01 Hederix mono, Pastillen**

Medicoss AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>56156</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	01.05.2018
Zusammensetzung	01	hederae heliis extractum ethanolicum siccum 26 mg DER: 4-8:1 Auszugsmittel Ethanolum 30 % m/m, arom.: vanillinum et alia, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.06.2016 (Verlängerung der Zulassung und Präzisierung ATC-Code)	
Gültig bis		11.08.2023	

**01 Heparin Fresenius, Injektionslösung**

Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: <b>41022</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.3.	03.05.2018
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 25000 U.I., conserv.: chlorobutanolum hemihydricum 25 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Anticoagulans	
Packung/en	01	027	5 x 5 ml Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.09.2023	

**01 Hepatodoron Tabletten, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>18604</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	30.05.2018
Zusammensetzung	01	fragariae folium 40 mg, vitis viniferae folium 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zur Anregung der Leber- und Darmtätigkeit	
Packung/en	01	001	200 Tablette(n) <span style="float: right;">C</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.08.2015 Verzicht der Packungsgrößen 30 und 100 Tabletten	
Gültig bis		20.12.2020	

**01 Heuschnupfenmittel DHU Luffa comp., homöopathische Tropfen**

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>45459</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	09.05.2018
Zusammensetzung	01	cardiospermum halicacabum D3, luffa operculata D4, thryallis glauca D3 ana partes 10.00 g, excipiens ad solutionem pro 100.00 g, corresp. ethanolum 22 % V/V.	
Anwendung		Bei Heuschnupfen	
Packung/en	01	020	100 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.11.2023	

**01 Hippuran (I-123) injection Mallinckrodt, Injektionslösung**

b.e.imaging.ag, Strehlgasse 12, 6430 Schwyz

Zul.-Nr.: <b>52730</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.01.3.	15.05.2018
Zusammensetzung	01	natrii iodohippuras(123-I) zum Kalibrierungszeitpunkt 37 MBq, natrii citras dihydricus, acidum citricum, cupri sulfas pentahydricus, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Nierenfunktionsstörungen und Harnwegsobstruktionen	
Packung/en	01	023	1 ml 37 MBq <span style="float: right;">A</span>
		031	2 ml 74 MBq <span style="float: right;">A</span>
		058	5 ml 185 MBq <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.09.2023	

**01 Hizentra 200mg/ml, Injektionslösung zur s.c. Anwendung, Fertigspritze**

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: <b>66410</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.09.	31.05.2018
Zusammensetzung	01	immunoglobulinum humanum normale 200 mg, prolinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Substitutionstherapie bei primären und sekundären Immunmangelkrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2017 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.06.2022	

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

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59613</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	04.05.2018
Zusammensetzung	01	hypericum auro cultum Rh D2 1 ml, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas dihydricus, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.07.2017 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.01.2024	

**01 Ibandronat Helvepharm Osteo 150 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>62929</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	23.05.2018
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 150 mg ut natrii ibandronas hydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.12.2017 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.10.2023	

**01 Ibandronat-Mepha 150 mg Monatstabletten, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>61317</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	30.05.2018
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 150 mg ut natrii ibandronas hydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	003	1 Tablette(n) B
		004	3 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.08.2015 (Änderung des Präparatenamens von Ibandronat-Mepha 150 mg, Filmtabletten zu Ibandronat-Mepha 150 mg Monatstabletten, Filmtabletten)	
Gültig bis		23.02.2021	

**01 Iclusig 15 mg, comprimés pelliculés****02 Iclusig 45 mg, comprimés pelliculés****03 Iclusig 30 mg, comprimés pelliculés**

Incyte Biosciences International Sàrl, Biopôle, route de la Corniche 1, 1066 Epalinges

N° d'AMM: <b>63097</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	30.05.2018
Composition	01	ponatinibum 15 mg ut ponatinibum hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	ponatinibum 45 mg ut ponatinibum hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	03	ponatinibum 30 mg ut ponatinibum hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Indication		agent antinéoplasique	
Conditionnements	01	001	60 comprimé(s) A
		003	180 comprimé(s) A
		005	30 comprimé(s) A
	02	002	30 comprimé(s) A
		004	90 comprimé(s) A
	03	006	30 comprimé(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.09.2016 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		11.02.2024	

**01 Isoptin 80 mg, Filmtabletten**

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>53374</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	30.05.2018
Zusammensetzung	01	verapamili hydrochloridum 80 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	018	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2023	

**01 Isoptin retard 120, Filmtabletten**

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>40783</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	29.05.2018
Zusammensetzung	01	verapamili hydrochloridum 120 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		002	50 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.03.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2023	

**01 Journista 8 mg, Retardtabletten**  
**02 Journista 16 mg, Retardtabletten**  
**03 Journista 32 mg, Retardtabletten**  
**05 Journista 4 mg, Retardtabletten**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>58351</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	31.05.2018
Zusammensetzung	01	hydromorphoni hydrochloridum 8 mg corresp. hydromorphonum 7.1 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.	
	02	hydromorphoni hydrochloridum 16 mg corresp. hydromorphonum 14.2 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.	
	03	hydromorphoni hydrochloridum 32 mg corresp. hydromorphonum 28.5 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.	
	05	hydromorphoni hydrochloridum 4 mg corresp. hydromorphonum 3.56 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002 28 Tablette(n)	A
	02	004 28 Tablette(n)	A
	03	006 28 Tablette(n)	A
	05	009 14 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2017 (Verzicht der Packungsgrößen 4 mg: 28 Tabletten, 8 mg: 14 Tabletten) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		18.11.2018	

**01 Kafa plus caféine, poudre**

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

N° d'AMM: <b>56308</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 01.01.2.	25.05.2018
Composition	01	paracetamolium 500 mg, coffeinum 50 mg, excipients ad pulverem pro charta.	
Indication		analgésique, antipyrétique	
Conditionnements	01	001 10 sachet-dose(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		16.12.2023	

**01 KCL 7,45% Sintetica, concentrato per soluzione per infusione (fiala di 20 ml)****02 KCL 7,45% Sintetica, concentrato per soluzione per infusione (fiala di 50 ml)**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>56521</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	31.05.2018
Composizione	01	kalii chloridum 1.49 g corresp. kalium 20 mmol et chloridum 20 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	02	kalii chloridum 3.72 g corresp. kalium 50 mmol et chloridum 50 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Indicazione		Apport potassique	
Confezione/i	01	001 10 x 20 ml fiala/fiale	B
		003 1 x 20 ml fiala/fiale	B
	02	002 10 x 50 ml fiala/fiale	B
		004 1 x 50 ml fiala/fiale	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 17.05.2013 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		25.11.2023	

**01 Kenacort-A Orabase, Paste**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>35039</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 12.03.2.	03.05.2018
Zusammensetzung	01	triamcinoloni acetonidum 1 mg, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche Erkrankungen der Mundschleimhaut	
Packung/en	01	015 5 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2023	

**01 Kernosan Heidelberger Kräuterpulver**

E. Kern AG, pharmazeutische Kräuterspezialitäten, Glarus Nord

Zul.-Nr.: <b>11833</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.04.0.	18.05.2018
Zusammensetzung	01	absinthii herba 15 %, anisi fructus 15 %, carvi fructus 15 %, foeniculi fructus 15 %, iuniperi pseudofructus 10 %, millefolii herba 15 %, pimpinellae radix 15 % ad pulverem.	
Anwendung		Bei Blähungen, Völlegefühl	
Packung/en	01	012 140 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.11.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.09.2023	

**01 Laitea 80mg, Kapseln**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>66500</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.04.1.	29.05.2018
Zusammensetzung	01	lavandulae aetheroleum 80 mg, color.: E 120, E 131 et alia, excipients pro capsula.	
Anwendung		bei Ängstlichkeit und Unruhe	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) C
		002	56 Kapsel(n) C
		003	14 Kapsel(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.01.2017 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 14 Kapseln)	
Gültig bis		09.01.2022	

**01 Lasilacton 50 mg, comprimés pelliculés****02 Lasilacton 100 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>48419</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	01.05.2018
Composition	01	spironolactonum 50 mg, furosemidum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	spironolactonum 100 mg, furosemidum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Oedèmes ou ascite en cas d'hyperaldostéronisme	
Conditionnements	01	011	20 comprimé(s) B
		038	50 comprimé(s) B
	02	046	20 comprimé(s) B
		054	50 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 23.05.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		22.10.2023	

**01 Lercanidipin-Mepha 10 mg, Filmtabletten****02 Lercanidipin-Mepha 20 mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65579</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	24.05.2018
Zusammensetzung	01	lercanidipini hydrochloridum 10 mg corresp. lercanidipinum 9.4 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	lercanidipini hydrochloridum 20 mg corresp. lercanidipinum 18.8 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	003	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	02	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 (Änderung Präparatename, früher: Lercanidipin Actavis, Filmtabletten)	
Gültig bis		27.10.2020	

**01 Lercanidipin-Mepha 10 mg, Lactab****02 Lercanidipin-Mepha 20 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65579</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	28.05.2018
Zusammensetzung	01	lercanidipini hydrochloridum 10 mg corresp. lercanidipinum 9.4 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	lercanidipini hydrochloridum 20 mg corresp. lercanidipinum 18.8 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	003 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
	02	007 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Korrektur der Bezeichnung der galenischen Form	
Gültig bis		27.10.2020	

**01 Leucovorin-Teva 50 mg / 5 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung****02 Leucovorin-Teva 100 mg / 10 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung****03 Leucovorin-Teva 200 mg / 20 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung****04 Leucovorin-Teva 300 mg / 30 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung****05 Leucovorin-Teva 500 mg / 50 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58499</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 15.01.0.	30.05.2018
Zusammensetzung	01	acidum folinicum 50 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	acidum folinicum 100 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	acidum folinicum 200 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	04	acidum folinicum 300 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 30 ml.	
	05	acidum folinicum 500 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Antidot gegen Folsäure-Antagonisten	
Packung/en	01	002 1 Ampulle(n)	B
	02	004 1 Ampulle(n)	B
	03	006 1 Ampulle(n)	B
	04	008 1 Ampulle(n)	B
	05	010 1 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2024	

**01 Levetiracetam DRAC 250 mg, Filmtabletten**  
**02 Levetiracetam DRAC 500 mg, Filmtabletten**  
**03 Levetiracetam DRAC 1000 mg, Filmtabletten**  
 Accord Healthcare AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>63058</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	02.05.2018
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 250 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	levetiracetamum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	levetiracetamum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.02.2018 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.12.2023	

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

Zul.-Nr.: <b>60317</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	24.05.2018
Zusammensetzung	01	hypericum perforatum ex herba ferm D2 0.1 g, levico aquos D2 0.1 g, prunus spinosa e floribus et summitatibus ferm cum ferro D3 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectionem, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.11.2023	

**01 Lioresal 10 mg, Tabletten**  
**02 Lioresal 25 mg, Tabletten**  
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>36083</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.12.0.	31.05.2018
Zusammensetzung	01	baclofenum 10 mg, excipients pro compresso.	
	02	baclofenum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Myotonolyticum	
Packung/en	01	018	50 Tablette(n) B
		042	200 Tablette(n) B
	02	034	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.12.2023	

**01 Luffa comp. Heel, Nasenspray**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: <b>52492</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	18.05.2018
Zusammensetzung	01	luffa operculata D4, luffa operculata D12, luffa operculata D30, thryallis glauca D4, thryallis glauca D12, thryallis glauca D30 ana partes 100 mg, histaminum D12, histaminum D30, histaminum D200, sulfur D12, sulfur D30, sulfur D200 ana partes 50 mg, conserv.: benzalkonii chloridi solutio, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Heuschnupfen	
Packung/en	01	017	20 ml Dosierspray C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.09.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.12.2023	

**01 Luffa-Lobelia comp. Heel, Tabletten**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: <b>52680</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	18.05.2018
Zusammensetzung	01	luffa operculata D12, aralia racemosa D1, arsenii triiodidum D8, lobelia inflata D6 ana partes 25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Heuschnupfen	
Packung/en	01	018	50 Tablette(n) C
		026	250 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.12.2023	

**01 MabThera subkutan 1400 mg/11.7 ml, Lösung zur subkutanen Injektion****02 MabThera subkutan 1600 mg/13.4 ml, Lösung zur subkutanen Injektion**

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

Zul.-Nr.: <b>65813</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	08.05.2018
Zusammensetzung	01	rituximabum 1400 mg, hyaluronidasum (humanum), L-histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, methioninum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 11.7 ml.	
	02	rituximabum 1600 mg, hyaluronidasum (humanum), L-histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, methioninum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 13.4 ml.	
Anwendung		Non-Hodgkin Lymphome	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2016 (Zulassung der neuen Dosisstärke 1600 mg/13.4 ml) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		27.06.2021	

**04 Magnesium-Diasporal 100, Lutschtabletten**

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>26000</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.1.	28.05.2018
Zusammensetzung	04	magnesium 98.6 mg ut magnesii citras et magnesii citras tetradecahydricus corresp. magnesii citras 610 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Magnesium-Präparat	
Packung/en	04	001	50 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.08.2023	

**01 Mandragora 5%, Salbe**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59566</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	04.05.2018
Zusammensetzung	01	mandragora e radice siccata H 10% 250 mg, mandragora ethanol. decoctum D1 250 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.02.2014 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentrationen. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.02.2024	

**01 Mandragora comp., Dilutio**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59525</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	08.05.2018
Zusammensetzung	01	arnica montana ex planta tota D15, betula pendula e foliis D3, equisetum arvense ethanol. decoctum D15, formica rufa D10, mandragora ethanol. decoctum D3, meniscus genus vituli D6 (Rind:) ana partes 167 mg, potenziert mit: excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 21 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.07.2015 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.11.2023	

**01 Mebucalaets, Gelsolaets mit Mintaroma**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55541</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	03.05.2018
Zusammensetzung	01	benzoxonii chloridum 1 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, arom.: aspartamum et alia, color.: E 141, excipients pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.12.2023	

**02 Mefenacid, Kapseln**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>49391</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	31.05.2018
Zusammensetzung	02	acidum mefenamicum 250 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antirheumaticum, Analgeticum	
Packung/en	02	013	10 Kapsel(n) B
		021	30 Kapsel(n) B
		048	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.10.2023	

**01 Mefenacid 125 mg, Suppositorien****02 Mefenacid 500 mg, Suppositorien**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>49392</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	31.05.2018
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 125 mg, excipients pro suppositorio.	
	02	acidum mefenamicum 500 mg, excipients pro suppositorio.	
Anwendung		Antirheumaticum, Analgeticum	
Packung/en	01	028	10 Suppositorien B
	02	044	10 Suppositorien B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.10.2023	

**01 Melissa Cupro culta Rh D2, Ampullen (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59723</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	16.05.2018
Zusammensetzung	01	melissa cupro culta Rh D2, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.11.2023	

**01 Memantin Zentiva 10 mg, Filmtabletten****02 Memantin Zentiva 20 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>65287</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	16.05.2018
Zusammensetzung	01	memantinum hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.31 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	memantinum hydrochloridum 20 mg corresp. memantinum 16.62 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Alzheimer-Krankheit	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	B
	02	003 100 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.06.2015 (Neue zusätzliche Packungsgrösse: neu 20 mg 98 Tabletten)	
Gültig bis		15.06.2020	

**01 Meridol perio Chlorhexidin Lösung 0.2%, Lösung**

GABA Schweiz AG, Grabetsmattweg, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>57479</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 13.04.0.	07.05.2018
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 2 mg, aromatica, color.: E 131, conserv.: cetylpyridinii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Buccales Antiseptikum	
Packung/en	01	004 300 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.05.2016 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		06.07.2021	

**02 Miacalcic 100, Injektionslösung****04 Miacalcic 50, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>38605</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.05.2.	04.05.2018
Zusammensetzung	02	calcitoninum salmonis 100 U.I., natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	calcitoninum salmonis 50 U.I., natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Morbus Paget, Hyperkalzämie, Algodystrophie, postmenopausale Osteoporose bei Nichtdurchführbarkeit anderer Therapien	
Packung/en	02	011 5 Ampulle(n)	B
		038 50 Ampulle(n)	B
	04	001 5 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2016 (Umwandlung Zulassungsart: Dosisstärke 04 50 U.I.; bisher nur für Vertrieb im Ausland, neu Vertrieb auch in der Schweiz und im Fürstentum Liechtenstein)	
Gültig bis		29.10.2021	

**01 MIBG (I-123) injection Mallinckrodt, Injektionslösung**

b.e.imaging.ag, Strehlgasse 12, 6430 Schwyz

Zul.-Nr.: <b>52731</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.01.9.	15.05.2018
Zusammensetzung	01	iobenguanum(123-I) zum Kalibrierungszeitpunkt 74 MBq ut iobenguani hydrogenosulfas (123-I), acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, stanni(II) sulfas, cupri sulfas pentahydricus, acidum gentisicum, natrii sulfas decahydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Tumorszintigraphie, Funktionsuntersuchung des Nebennierenmarks	
Packung/en	01	011	1 ml 74 MBq A
		038	2 ml 148 MBq A
		046	3 ml 222 MBq A
		054	4 ml 296 MBq A
		062	5 ml 370 MBq A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.12.2023	

**01 Milvane, Dragées**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>49225</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	31.05.2018
Zusammensetzung	01	I) Beigefarbene Dragée: ethinylestradiolum 30 µg, gestodenum 50 µg, excipients pro compresso obducto. II) Dunkelbraune Dragée: ethinylestradiolum 40 µg, gestodenum 70 µg, excipients pro compresso obducto. III) Weisse Dragées: ethinylestradiolum 30 µg, gestodenum 100 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	016	1 x 21 Dragée(s) B
		024	3 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.02.2024	

**01 Montelukast Helvepharm 4 mg, Kautabletten****02 Montelukast Helvepharm 5 mg, Kautabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>62656</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.5.	17.05.2018
Zusammensetzung	01	montelukastum 4 mg ut natrii montelukastum, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso.	
	02	montelukastum 5 mg ut natrii montelukastum, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Asthma bronchiale, allergische Rhinitis	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.10.2017 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		26.03.2023	

**01 Mundipur, Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>55331</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	16.05.2018
Zusammensetzung	01	berberis vulgaris spag. Peka D4 145 mg, bryonia cretica spag. Peka D6 145 mg, colchicum autumnale D12 85 mg, cynara scolymus D12 85 mg, harpagophytum procumbens D4 145 mg, ledum palustre D6 105 mg, natrii carbonas D4 145 mg, phytolacca americana D4 145 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden der Muskeln und Gelenke	
Packung/en	01	022	50 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.05.2016 Verzicht auf Packungsgrösse 100 ml	
Gültig bis		27.09.2021	

**01 Mydriaticum Dispersa, Augentropfen**

OmniVision AG, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: <b>23855</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.02.0.	24.05.2018
Zusammensetzung	01	tropicamidum 5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur diagnostischen und praeoperativen Mydriasis	
Packung/en	01	038	10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.01.2024	

**01 Natrium Bicarbonicum Bichsel 1.4 %, Infusionslösung****02 Natrium Bicarbonicum Bichsel 4 %, Infusionslösung****03 Natrium Bicarbonicum Bichsel 8.4 %, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>36797</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	17.05.2018	
Zusammensetzung	01	natrii hydrogenocarbonas 14 g corresp. natrium 167 mmol, hydrogenocarbonas 167 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.		
	02	natrii hydrogenocarbonas 40 g corresp. natrium 476 mmol, hydrogenocarbonas 476 mmol, dinatrii edetas 0.05 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.		
	03	natrii hydrogenocarbonas 84 g corresp. natrium 1000 mmol, hydrogenocarbonas 1000 mmol, dinatrii edetas 0.1 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.		
Anwendung		Regulierung des Säure-Basen-Gleichgewichts bei Acidosen		
Packung/en	01	010	500 ml Infusionsflasche	B
		029	1000 ml Infusionsflasche	B
	02	037	500 ml Infusionsflasche	B
		118	250 ml Infusionsflasche	B
	03	053	500 ml Infusionsflasche	B
		061	100 ml Infusionsflasche	B
		088	250 ml Infusionsflasche	B
		126	10 x 10 ml Ampullen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		21.08.2023		

**01 Neurontin 600, Filmtabletten****02 Neurontin 800, Filmtabletten**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>54976</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	30.05.2018	
Zusammensetzung	01	gabapentinum 600 mg, excipients pro compresso obducto.		
	02	gabapentinum 800 mg, excipients pro compresso obducto.		
Anwendung		Antiepilepticum		
Packung/en	01	011	50 Tablette(n)	B
		038	100 Tablette(n)	B
	02	046	50 Tablette(n)	B
		054	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2017 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		24.03.2024		

**04 Neurontin 100 mg, Kapseln****05 Neurontin 300 mg, Kapseln****06 Neurontin 400 mg, Kapseln**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>52520</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	30.05.2018
Zusammensetzung	04	gabapentinum 100 mg, excipients pro capsula.	
	05	gabapentinum 300 mg, excipients pro capsula.	
	06	gabapentinum 400 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiepilepticum, bei neuropathischen Schmerzen	
Packung/en	04	010	50 Kapsel(n) B
		029	100 Kapsel(n) B
	05	037	50 Kapsel(n) B
		045	100 Kapsel(n) B
	06	053	50 Kapsel(n) B
		061	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.03.2024	

- 06 Nicotinell Fruit 2 mg, Kaugummi  
 08 Nicotinell Fruit 4 mg, Kaugummi  
 09 Nicotinell Classic 2 mg, Kaugummi  
 10 Nicotinell Classic 4 mg, Kaugummi  
 11 Nicotinell Cool Mint 2 mg, Kaugummi  
 12 Nicotinell Cool Mint 4 mg, Kaugummi  
 13 Nicotinell Spearmint 2 mg, Kaugummi  
 14 Nicotinell Spearmint 4 mg, Kaugummi  
 15 Nicotinell Tropical Fruit 2 mg, Kaugummi  
 16 Nicotinell Tropical Fruit 4 mg, Kaugummi  
 17 Nicotinell Licorice Noir 2 mg, Kaugummi  
 18 Nicotinell Licorice Noir 4 mg, Kaugummi  
 GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>54064</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 15.02.0.	24.05.2018
Zusammensetzung	06	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, saccharinum, saccharinum natricum, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	08	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, saccharinum, saccharinum natricum, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	09	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	10	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	11	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	12	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	13	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	14	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	15	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	16	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	17	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, saccharinum, saccharinum natricum, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	18	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, saccharinum, saccharinum natricum, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	06	004 12 Stück	D
		217 24 Stück	D
		225 96 Stück	D
		302 204 Stück	D
	08	008 12 Stück	D
		187 24 Stück	D
		241 96 Stück	D
	09	268 24 Stück	D
		284 96 Stück	D
		310 204 Stück	D
	10	292 24 Stück	D

	300	96 Stück	D
	311	204 Stück	D
11	303	12 Stück	D
	304	24 Stück	D
	305	96 Stück	D
	306	204 Stück	D
12	307	12 Stück	D
	308	24 Stück	D
	309	96 Stück	D
13	312	24 Stück	D
	313	96 Stück	D
	314	204 Stück	D
14	315	24 Stück	D
	316	96 Stück	D
15	317	24 Stück	D
	318	96 Stück	D
	319	204 Stück	D
16	320	24 Stück	D
	321	96 Stück	D
17	322	24 Stück	D
	323	96 Stück	D
	324	204 Stück	D
18	325	24 Stück	D
	326	96 Stück	D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	10.11.2023		

**01 No Tussan, Pulver**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>54084</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.01.1.	03.05.2018
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, saccharum, aromatica, color.: E 104, E 127, excipients ad pulverem pro charta.	
Anwendung	Husten		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	20.11.2023		

**01 Norit, Kapseln**

Tanner SA, Riedstrasse 7, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>44812</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.10.0.	08.05.2018
Zusammensetzung	01	carbo activatus 200 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Durchfall	
Packung/en	01	010	30 Kapsel(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.10.2023	

**01 Norlevo 1.5 mg, Tabletten**

HRA-Pharma Switzerland Sàrl, Rue Juste-Olivier 22, 1260 Nyon

Zul.-Nr.: <b>62876</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 09.02.1.	17.05.2018
Zusammensetzung	01	levonorgestrelum 1.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum zur Schwangerschaftsverhütung in Notfällen	
Packung/en	01	001	1 Tablette(n) <span style="float: right;">C</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.05.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.12.2023	

**01 Octostim 15 ug, Injektionslösung**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>52711</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.02.0.	17.05.2018
Zusammensetzung	01	desmopressini acetat 15 µg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Leichte bis mittelschwere Hämophilie A, M. von Willebrand Typ I, urämische Thrombozytenfunktionsstörungen	
Packung/en	01	029	10 x 1 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.03.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.11.2023	

**01 Omida Erkältungschügeli für Kinder, Globuli**

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>50457</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	22.05.2018
Zusammensetzung	01	allium cepa D3 20 %, cinchona pubescens D3 10 %, eupatorium perfoliatum D3 30 %, ferrum phosphoricum D12 20 %, sepia gruneris D6 20 %, xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	028	10 g <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.11.2023	

**01 Omida Hustenchügeli für Kinder, Globuli**

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>50458</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	29.05.2018
Zusammensetzung	01	aralia racemosa D3, drosera D3, eucalyptus globulus D3, lobaria pulmonaria D3, rumex crispus D3 ana partes, xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Husten	
Packung/en	01	016	10 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.11.2023	

**01 Omida, homöopathische Herztropfen**

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>31882</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	17.05.2018
Zusammensetzung	01	arnica montana D6, crataegus e fructibus recentibus D2, kalmia latifolia D4, lycopus virginicus D3, scutellaria lateriflora D3 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 30 % V/V.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	036	60 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.11.2023	

**01 OncoTICE, Lyophilisat**

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

Zul.-Nr.: <b>52563</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	30.05.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: bacillus calmette guerin (tice)(BCG) 500 Mio, excipiens ad pulverem, pro vitro.	
Anwendung		BCG-Immunotherapeutikum zur Behandlung des In-situ-Karzinoms der Harnblase	
Packung/en	01	038	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.12.2023	

**01 Onopordon comp., Tabletten**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59577</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	08.05.2018
Zusammensetzung	01	onopordon flos Rh TM 5 mg, primulae veris flos recens Rh TM 5 mg, hyoscyamus niger ex herba Rh TM 0.2 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.11.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.11.2023	

**01 Otipax, liquido**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>34735</b>	Categoria di dispensazione: <b>C</b>	Index: 12.01.1.	31.05.2018
Composizione	01	phenazonum 40 mg, lidocaini hydrochloridum 10 mg, glycerolum, ethanolum, antiox.: natrii thiosulfas, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Indicazione		Otalgie	
Confezione/i	01	034	16 g C
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 22.08.2013 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		05.11.2023	

**01 Pabal, Injektionslösung**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>58079</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.03.2.	28.05.2018
Zusammensetzung	01	carbetocinum 100 µg, acidum succinicum, mannitolium, antiox.: methioninum 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Prävention von Uterusatonie nach Kaiserschnitt	
Packung/en	01	001	5 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.10.2023	

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

Zul.-Nr.: <b>62452</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	16.05.2018
Zusammensetzung	01	tapentadolum 50 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	tapentadolum 100 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	tapentadolum 150 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	tapentadolum 200 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	05	tapentadolum 250 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	06	tapentadolum 25 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
		002 60 Tablette(n)	A
	02	003 30 Tablette(n)	A
		004 60 Tablette(n)	A
	03	005 30 Tablette(n)	A
		006 60 Tablette(n)	A
	04	007 30 Tablette(n)	A
		008 60 Tablette(n)	A
	05	009 30 Tablette(n)	A
		010 60 Tablette(n)	A
	06	011 30 Tablette(n)	A
		012 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.04.2016 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		19.11.2023	

**01 Pamorelin LA 3.75 mg, poudre et solvant pour reconstitution d'une suspension pour injection**  
Debiopharm Research & Manufacturing SA, Rue du Levant 146, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>52815</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.2.	02.05.2018
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: triptorelinum 3.75 mg ut triptorelini pamoas hydricus, copoly(dl-lactidum-glycolidum), mannitolum, carmellosum natricum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 2 ml.	
Indication		Analogue synthétique de la GnRH / LH-RH naturelle	
Conditionnements	01	029	1 set flacon de poudre, 1 ampoule de solvant, kit de seringues <span style="float: right;">A</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 09.08.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		21.12.2023	

**01 Panax Ginseng Pine Brand Extrakt, Tropfen**  
Panax Import F. Ruckstuhl & Co., Bergtalweg 2a, 9500 Wil SG

Zul.-Nr.: <b>39971</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	02.05.2018
Zusammensetzung	01	ginseng extractum ethanolicum liquidum corresp. ginsenosidea 35 mg, DER: 1-1.2:1 ad solutionem pro 1 ml, corresp. 30 guttae, corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Anwendung		Als Roborans	
Packung/en	01	011	50 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.10.2023	

**02 Pentasa 500 mg, Depot-Tabletten**

**03 Pentasa 1g, Depot-Tabletten**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>47502</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.09.0.	07.05.2018
Zusammensetzung	02	mesalazinum 500 mg, excipients pro compresso.	
	03	mesalazinum 1 g, excipients pro compresso.	
Anwendung		Colitis ulcerosa	
Packung/en	02	047	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		055	300 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	03	056	60 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.11.2023	

**01 Phosphorus D5/Tartarus stibiatus D3, Dilutio**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59508</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	16.05.2018
Zusammensetzung	01	phosphorus D4 100 mg, kalii stibyli tartras D2 100 mg, excipients ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 55 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.11.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.11.2023	

**02 Piroxicam-Mepha 20, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>50005</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	24.05.2018
Zusammensetzung	02	piroxicamum 20 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum	
Packung/en	02	046	10 Tablette(n) B
		054	30 Tablette(n) B
		062	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.12.2023	

**01 Primasol 2 mmol/l Potassium, Hämofiltrations- und Hämodialyselösung****02 Primasol 4 mmol/l Potassium, Hämofiltrations- und Hämodialyselösung**

Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>58609</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.04.0.	03.05.2018
Zusammensetzung	01	<p>I) Elektrolytlösung (Kammer A):            calcii chloridum dihydricum 5.145 g, magnesi chloridum hexahydricum 2.033 g, glucosum anhydricum 22 g ut glucosum monohydricum, acidum lacticum 5.4 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>II) Pufferlösung (Kammer B):            natrii chloridum 6.45 g, natrii hydrogenocarbonas 3.09 g, kalii chloridum 0.157 g, carbonei dioxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>I) et II) corresp. (50 ml Lösung A + 950 ml Lösung B):            calcii chloridum dihydricum 0.257 g, magnesi chloridum hexahydricum 0.102 g, glucosum anhydricum 1.1 g ut glucosum monohydricum, acidum (s)-lacticum 0.27 g, natrii chloridum 6.128 g, natrii hydrogenocarbonas 2.936 g, kalii chloridum 0.149 g, in solutione recenter reconstituta 1000 ml, Corresp. mineralia: calcium 1.75 mmol/l, magnesium 0.5 mmol/l, natrium 140 mmol/l, chloridum 111.5 mmol/l, l-lactas 3 mmol/l, hydrogenocarbonas 32 mmol/l, kalium 2 mmol/l, glucosum 6.1 mmol/l.</p>	
	02	<p>I) Elektrolytlösung (Kammer A):            calcii chloridum dihydricum 5.145 g, magnesi chloridum hexahydricum 2.033 g, glucosum anhydricum 22 g ut glucosum monohydricum, acidum lacticum 5.4 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>II) Pufferlösung (Kammer B):            natrii chloridum 6.45 g, natrii hydrogenocarbonas 3.09 g, kalii chloridum 0.314 g, carbonei dioxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>I) et II) corresp. (50 ml Lösung A + 950 ml Lösung B):            calcii chloridum dihydricum 0.257 g, magnesi chloridum hexahydricum 0.102 g, glucosum anhydricum 1.1 g ut glucosum monohydricum, acidum (s)-lacticum 0.27 g, natrii chloridum 6.128 g, natrii hydrogenocarbonas 2.936 g, kalii chloridum 0.298 g, in solutione recenter reconstituta 1000 ml, Corresp. mineralia: calcium 1.75 mmol/l, magnesium 0.5 mmol/l, natrium 140 mmol/l, chloridum 113.5 mmol/l, l-lactas 3 mmol/l, hydrogenocarbonas 32 mmol/l, kalium 4 mmol/l, glucosum 6.1 mmol/l.</p>	
Anwendung		Hämofiltration	
Packung/en	01	002	2 x 5000 ml 2-Kammer-Polyolefin-Beutel
	02	004	2 x 5000 ml 2-Kammer-Polyolefin-Beutel
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.09.2023	

**01 Proaller, Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>51253</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	16.05.2018
Zusammensetzung	01	acidum formicicum D3 100 mg, calcii fluoridum D8 160 mg, euphrasia officinalis spag. Peka D4 120 mg, nerium oleander D4 160 mg, pulsatilla pratensis spag. Peka D4 120 mg, schoenocaulon officinale D12 180 mg, scrophularia nodosa TM 160 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 32 % V/V.	
Anwendung		Bei Allergien	
Packung/en	01	019	50 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.07.2017 Verzicht auf Packungsgrösse 100 ml	
Gültig bis		18.07.2022	

**02 Proglycem, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>39081</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.3.	17.05.2018
Zusammensetzung	02	diazoxidum 25 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Hypoglykämie	
Packung/en	02	017	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.10.2023	

**01 Pynoven, Tabletten**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>63214</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.1.	29.05.2018
Zusammensetzung	01	pini pinastris corticis extractum ethanolicum siccum 20 mg corresp. procyanidina oligomera 12.5-15 mg, DER: 800-1250:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.04.2016 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.12.2023	

**01 Ranimed 150 mg, Filmtabletten****02 Ranimed 300 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>54057</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.01.1.	02.05.2018
Zusammensetzung	01	ranitidinum 150 mg ut ranitidini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ranitidinum 300 mg ut ranitidini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		H2-Rezeptorantagonist	
Packung/en	01	016	20 Tablette(n) B
		024	60 Tablette(n) B
		032	120 Tablette(n) B
	02	040	20 Tablette(n) B
		059	40 Tablette(n) B
		067	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.11.2023	

**07 Ranitidin-Mepha 150, Lactab****08 Ranitidin-Mepha 300, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>53664</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.01.1.	16.05.2018
Zusammensetzung	07	ranitidinum 150 mg ut ranitidini hydrochloridum, arom.: vanillinum, excipiens pro compresso obducto.	
	08	ranitidinum 300 mg ut ranitidini hydrochloridum, arom.: vanillinum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		H2-Rezeptorantagonist	
Packung/en	07	148	20 Tablette(n) B
		156	60 Tablette(n) B
		164	120 Tablette(n) B
	08	172	20 Tablette(n) B
		180	40 Tablette(n) B
		199	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.12.2023	

- 01 Recormon PS 500 U.I./0,3 mL, Fertigspritzen  
 03 Recormon PS 2000 U.I./0,3 mL, Fertigspritzen  
 04 Recormon PS 3000 U.I./0,3 mL, Fertigspritzen  
 05 Recormon PS 5000 U.I./0,3 mL, Fertigspritzen  
 06 Recormon PS 10'000 U.I./0,6 mL, Fertigspritzen  
 08 Recormon PS 4000 U.I./0,3 mL, Fertigspritzen  
 09 Recormon PS 6000 U.I./0,3 mL, Fertigspritzen  
 10 Recormon PS 30'000 U.I./0,6 mL, Fertigspritzen

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

Zul.-Nr.: **54766** Abgabekategorie: **A** Index: 06.07.3. 15.05.2018

Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 500 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, pro praeparatione aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt.  Solvens: aqua ad iniectabilia 0.3 ml, pro vase.
	03	Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 2000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, pro praeparatione aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt.  Solvens: aqua ad iniectabilia 0.3 ml, pro vase.
	04	Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 3000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, pro praeparatione aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt.  Solvens: aqua ad iniectabilia 0.3 ml, pro vase.
	05	Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 5000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, pro praeparatione aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt.  Solvens: aqua ad iniectabilia 0.3 ml, pro vase.
	06	Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 10000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, pro praeparatione aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt.  Solvens: aqua ad iniectabilia 0.6 ml, pro vase.

	08	Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 4000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, pro praeparatione aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt. Solvens: aqua ad iniectabilia 0.3 ml, pro vase.			
	09	Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 6000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, pro praeparatione aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt. Solvens: aqua ad iniectabilia 0.3 ml, pro vase.			
	10	Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 30000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, pro praeparatione aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt. Solvens: aqua ad iniectabilia 0.6 ml, pro vase.			
Anwendung		Stimulierung der Erythropoese			
Packung/en	03	001	6 Fertigspritze(n)	A	
	04	002	6 Fertigspritze(n)	A	
	05	004	6 Fertigspritze(n)	A	
	06	005	6 Fertigspritze(n)	A	
	08	003	6 Fertigspritze(n)	A	
	10	006	4 Fertigspritze(n)	A	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2017 neue Nadel mit einer Fertigspritze 54766 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 54766 09 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt			
Gültig bis		28.12.2018			

**01 Revolade 25 mg, Filmtabletten**  
**02 Revolade 50 mg, Filmtabletten**  
**05 Revolade 12,5 mg, Filmtabletten**  
**06 Revolade 75 mg, Filmtabletten**  
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>60122</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 06.99.0.	08.05.2018
Zusammensetzung	01	eltrombopagum 25 mg ut eltrombopagi olaminum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	eltrombopagum 50 mg ut eltrombopagi olaminum, excipiens pro compresso obducto.	
	05	eltrombopagum 12.5 mg ut eltrombopagi olaminum, excipiens pro compresso obducto.	
	06	eltrombopagum 75 mg ut eltrombopagi olaminum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Chronische (idiopatische) thrombozytopenische Purpura (ITP); Thrombozytopenie bei chronischer Hepatitis-C-Infektion; Zytopenie bei schwerer aplastischer Anämie (SAA)	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) A
		002	28 Tablette(n) A
	02	003	14 Tablette(n) A
		004	28 Tablette(n) A
	05	005	14 Tablette(n) A
	06	006	28 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.09.2017 Neue Dosierungsstärke: 75 mg	
Gültig bis		22.06.2020	

**01 Ribomustin 25 mg, Lyophilisat für Infusionslösung**  
**02 Ribomustin 100 mg, Lyophilisat für Infusionslösung**  
 Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel

Zul.-Nr.: <b>58816</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	02.05.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: bendamustini hydrochloridum 25 mg corresp. bendamustinum 22.7 mg, mannitolium, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: bendamustini hydrochloridum 100 mg corresp. bendamustinum 90.8 mg, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	5 Durchstechflasche(n) A
		002	10 Durchstechflasche(n) A
		003	20 Durchstechflasche(n) A
		006	1 Durchstechflasche(n) A
	02	004	1 Durchstechflasche(n) A
		005	5 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.03.2024	

**01 Rivastigmin Zentiva Patch 4.6 mg/24 h, transdermales Pflaster****02 Rivastigmin Zentiva Patch 9.5 mg/24 h, transdermales Pflaster**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>62917</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	16.05.2018
Zusammensetzung	01	rivastigminum 6.9 mg, excipients ad praeparationem pro 4.6 cm <sup>2</sup> cum liberatione 4.6 mg/24h.	
	02	rivastigminum 13.8 mg, excipients ad praeparationem pro 9.2 cm <sup>2</sup> cum liberatione 9.5 mg/24h.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	007	30 Pflaster
	02	008	30 Pflaster
		009	2 x 30 Pflaster
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.05.2017 (Änderung Export > neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		26.03.2024	

**01 Rivotril, Konzentrat zur Herstellung einer Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>37756</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	02.05.2018
Zusammensetzung	01	clonazepamum 1 mg, ethanolum, conserv.: alcohol benzylicus 30 mg, propylenglycolum q.s. ad solutionem pro 1 ml. Diluens: aqua ad iniectabilia 1 ml.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	016	5 + 5 Ampulle(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.05.2013 (Präzisierung der galenischen Form, früher: Injektionslösung i.m., i.v.) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		25.02.2019	

**01 Rohypnol 1 mg, Filmtabletten**

CPS Cito Pharma Services GmbH, Gschwaderstrasse 35 D, 8610 Uster

Zul.-Nr.: <b>54959</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.03.1.	30.05.2018
Zusammensetzung	01	flunitrazepamum 1 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	01	028	10 Tablette(n)
		036	30 Tablette(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		30.03.2024	

**01 Sativex, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle**

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>62644</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.12.0.	08.05.2018
Zusammensetzung	01	cannabis sativae folii cum flore extractum spissum 3.8-4.4 mg corresp. delta-9-tetrahydrocannabinolum 2.7 mg, cannabis sativae folii cum flore extractum spissum 3.5-4.2 mg corresp. cannabidiolum 2.5 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad solutionem pro dosi. doses pro vase 100. corresp. ethanolum 42-44 % V/V.	
Anwendung		Symptomverbesserung bei Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Spastik aufgrund von Multipler Sklerose	
Packung/en	01	001 1 x 10 ml	A
		003 3 x 10 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.11.2013 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		21.11.2023	

**01 Schmidts Sportcreme, Crème**

Medicoss AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>54210</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	29.05.2018
Zusammensetzung	01	dextrocamphora 40 mg, eucalypti aetheroleum 40 mg, gaultheriae aetheroleum 40 mg, rosmarini aetheroleum 40 mg, terebinthinae aetheroleum medicinale 40 mg, arnicae tinctura 100 mg, ratio: 1:8.5, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, imidazolidinyl-ureum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei stumpfen Verletzungen	
Packung/en	01	019 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.01.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.10.2023	

**01 Sodium iodide (I-123) injection Mallinckrodt, Injektionslösung**

b.e.imaging.ag, Strehlgasse 12, 6430 Schwyz

Zul.-Nr.: <b>52729</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.01.6.	15.05.2018
Zusammensetzung	01	natrii iodidum(123-I) 37 MBq, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schilddrüsendiagnostik; zur Markierung von Radiopharmaka	
Packung/en	01	017 1 ml 37 MBq	A
		025 2 ml 74 MBq	A
		033 5 ml 185 MBq	A
		041 10 ml 370 MBq	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.11.2023	

**01 Natrium iodide (I-131) capsule T Mallinckrodt, Therapiecapseln**

b.e.imaging.ag, Strehlgasse 12, 6430 Schwyz

Zul.-Nr.: <b>52728</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.02.	15.05.2018
Zusammensetzung	01	natrii iodidum(131-I) zum Kalibrierungszeitpunkt 37-7400 MBq, antiox.: natrii thiosulfas, excipients pro capsula.	
Anwendung		Orale Radioiodtherapie maligner und nicht-maligner Schilddrüsenkrankheiten	
Packung/en	01	010	1 Kapsel(n) 37 MBq - 7400 MBq <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.11.2023	

**02 Spasmo-Urgenin Neo, Dragées**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>45669</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.02.0.	17.05.2018
Zusammensetzung	02	tropii chloridum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Erkrankungen der Harnwege	
Packung/en	02	017	20 Dragée(s) <span style="float: right;">B</span>
		025	60 Dragée(s) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.02.2024	

**01 Spedra 50 mg, Tabletten****02 Spedra 100 mg, Tabletten****03 Spedra 200 mg, Tabletten**

A. Menarini AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>65275</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	01.05.2018
Zusammensetzung	01	avanafilum 50 mg, excipients pro compresso.	
	02	avanafilum 100 mg, excipients pro compresso.	
	03	avanafilum 200 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	001	4 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	8 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		003	12 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	004	2 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		005	4 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		006	8 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		007	12 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	03	008	4 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		009	8 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		010	12 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.12.2017 Neuer ATC-Code (G04BE10)	
Gültig bis		21.01.2021	

- 02 Strattera 10 mg, Gélules  
 03 Strattera 18 mg, Gélules  
 04 Strattera 25 mg, Gélules  
 05 Strattera 40 mg, Gélules  
 06 Strattera 60 mg, Gélules  
 07 Strattera 80 mg, Gélules  
 08 Strattera 100 mg, Gélules

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

N° d'AMM: <b>58245</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 01.10.2.	22.05.2018
Composition	02	atomoxetine 10 mg ut atomoxetini hydrochloridum, excipients pro capsula.	
	03	atomoxetine 18 mg ut atomoxetini hydrochloridum, excipients pro capsula.	
	04	atomoxetine 25 mg ut atomoxetini hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	05	atomoxetine 40 mg ut atomoxetini hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	06	atomoxetine 60 mg ut atomoxetini hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	07	atomoxetine 80 mg ut atomoxetini hydrochloridum, excipients pro capsula.	
	08	atomoxetine 100 mg ut atomoxetini hydrochloridum, excipients pro capsula.	
Indication		Sympathomimétique d'action centrale, non stimulante	
Conditionnements	02	005	7 capsule(s) A
	03	009	7 capsule(s) A
		011	28 capsule(s) A
	04	013	7 capsule(s) A
		015	28 capsule(s) A
	05	006	7 capsule(s) A
		019	28 capsule(s) A
	06	023	28 capsule(s) A
	07	002	28 capsule(s) A
	08	004	28 capsule(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 21.08.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		07.04.2024	

**01 Sufenta, Injektionslösung****02 Sufenta forte, Injektionslösung**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>52413</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	25.05.2018
Zusammensetzung	01	sufentanilum 5 µg ut sufentanili citras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	sufentanilum 50 µg ut sufentanili citras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	028	5 x 2 ml Ampulle(n) A
		036	5 x 10 ml Ampulle(n) A
	02	044	5 x 1 ml Ampulle(n) A
		052	5 x 5 ml Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.06.2013 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		28.10.2023	

**01 Supposte di glicerina Fonte SA, supposte per adulti**

Fonte SA, Via Cattori 1, 6600 Locarno

N° d'AMM: <b>49621</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 04.08.2.	02.05.2018
Composizione	01	glycerolum 2250 mg, excipients pro suppositoio.	
Indicazione		Lassativo	
Confezione/i	01	035	18 supposte D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 20.06.2013 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		25.11.2023	

**02 Tagol ASS 500, Tabletten**

Ars Vitae AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>50863</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	01.05.2018
Zusammensetzung	02	acidum acetylsalicylicum 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	02	001	10 Tablette(n) D
		002	20 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.08.2023	

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

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59520</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	18.05.2018
Zusammensetzung	01	taraxacum stanno cultum Rh D2 1 ml, pro vitro.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.02.2014 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Applikationsart: s.c. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.02.2024	

**01 Tasmar 100 mg, Filmtabletten**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>54055</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.08.0.	17.05.2018
Zusammensetzung	01	tolcaponium 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) Blister A
		013	30 Tablette(n) Braunglasflaschen A
		021	100 Tablette(n) Braunglasflaschen A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.07.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.03.2024	

**02 Tebofortin forte 80, Filmtabletten**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>50787</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.97.0.	04.05.2018
Zusammensetzung	02	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum 80 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 17.6-21.6 mg et terpenlactona ginkgo 4.32-5.28 mg, DER: 35-67:1, antiox.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nachlassender geistiger Leistungsfähigkeit (Arteriosklerosebeschwerden)	
Packung/en	02	001	30 Tablette(n) D
		002	80 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.12.2023	

**01 TechneScan DTPA, Markierungsbesteck**

b.e.imaging.ag, Strehlgasse 12, 6430 Schwyz

Zul.-Nr.: <b>42809</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.01.3.	15.05.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: acidum penteticum 20.8 mg, stanni(II) chloridum dihydricum, acidum gentisicum, calcii chloridum dihydricum, pro vitro.	
Anwendung		Nieren-, Hirn- und Lungenszintigraphie	
Packung/en	01	012	5 Flasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.11.2023	

**01 TechneScan MAG3, Tc-99m-Markierungsbesteck**

b.e.imaging.ag, Strehlgasse 12, 6430 Schwyz

Zul.-Nr.: <b>49796</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.01.3.	15.05.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: betiatidum 1 mg, stanni(II) chloridum anhydricum, dinatrii tartras, pro vitro.	
Anwendung		Szintigraphische Untersuchung der Nierendurchblutung, der Nierenausscheidung und der Harnwege	
Packung/en	01	013	5 Flasche(n) Markierungsbesteck A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.10.2023	

**01 Telebrix Gastro, wässrige Lösung**

Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich

Zul.-Nr.: <b>49508</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.01.0.	31.05.2018
Zusammensetzung	01	meglumini ioxitalamas 660 mg corresp. iodium 300 mg, saccharinum natricum, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel für den Gastrointestinal-Trakt	
Packung/en	01	018	1 x 50 ml B
		042	10 x 100 ml B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.12.2023	

05 TISSEEL 2 ml, 2 Fertigspritzen  
 06 TISSEEL 4 ml, 2 Fertigspritzen  
 07 TISSEEL 10 ml, 2 Fertigspritzen  
 Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>52618</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.99.0.	22.05.2018
Zusammensetzung	05	I) Kleberprotein-Lösung gefroren: fibrinogenum humanum 72-110 mg, factor XIII 0.6-10 U., aprotininum syntheticum 2250-3750 U., albuminum humanum, histidinum, nicotinamidum, polysorbatum 80, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectionabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml. II) Thrombin-Lösung gefroren: thrombinum humanum 400-625 U.I., albuminum humanum, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	I) Kleberprotein-Lösung gefroren: fibrinogenum humanum 144-220 mg, factor XIII 1.2-20 U., aprotininum syntheticum 4500-7500 U., albuminum humanum, histidinum, nicotinamidum, polysorbatum 80, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml. II) Thrombin-Lösung gefroren: thrombinum humanum 800-1250 U.I., albuminum humanum, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia, q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	07	I) Kleberprotein-Lösung gefroren: fibrinogenum humanum 72-110 mg/ml, factor XIII 0.6-10 U./ml, aprotininum 2250-3750 U./ml, albuminum humanum, histidinum, nicotinamidum, polysorbatum 80, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectionabilia, q.s. ad solutionem pro 5 ml. II) Thrombin-Lösung gefroren: thrombinum humanum 400-625 U./ml, albuminum humanum, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia, q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Gewebekleber und adjuvante Blutstillung bei Operationen Unterstützung der Wundheilung	
Packung/en	05	001 2 x 1 ml Spritze(n) 2 Fertigspritzen für Fibrinkleber 2 ml	B
	06	002 2 x 2 ml Spritze(n) 2 Fertigspritzen für Fibrinkleber 4 ml	B
	07	003 2 x 5 ml Spritze(n) 2 Fertigspritzen für Fibrinkleber 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2023	

05 TISSEEL 2 ml, 2 Fertigspritzen  
 06 TISSEEL 4 ml, 2 Fertigspritzen  
 07 TISSEEL 10 ml, 2 Fertigspritzen  
 Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>52618</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.99.0.	29.05.2018
Zusammensetzung	05	I) Kleberprotein-Lösung gefroren: fibrinogenum humanum 72-110 mg, factor XIII 0.6-10 U., aprotininum syntheticum 2250-3750 U., albuminum humanum, histidinum, nicotinamidum, polysorbatum 80, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectionabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml. II) Thrombin-Lösung gefroren: thrombinum humanum 400-625 U.I., albuminum humanum, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	I) Kleberprotein-Lösung gefroren: fibrinogenum humanum 144-220 mg, factor XIII 1.2-20 U., aprotininum syntheticum 4500-7500 U., albuminum humanum, histidinum, nicotinamidum, polysorbatum 80, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml. II) Thrombin-Lösung gefroren: thrombinum humanum 800-1250 U.I., albuminum humanum, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia, q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	07	I) Kleberprotein-Lösung gefroren: fibrinogenum humanum 72-110 mg/ml, factor XIII 0.6-10 U./ml, aprotininum 2250-3750 U./ml, albuminum humanum, histidinum, nicotinamidum, polysorbatum 80, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectionabilia, q.s. ad solutionem pro 5 ml. II) Thrombin-Lösung gefroren: thrombinum humanum 400-625 U./ml, albuminum humanum, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia, q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Gewebe Kleber und adjuvante Blutstillung bei Operationen Unterstützung der Wundheilung	
Packung/en	05	001	2 x 1 ml Spritze(n) 2 Fertigspritzen für Fibrinkleber 2 ml (1 Duo Syringe System) B
		004	2 x 1 ml Spritze(n) 2 Fertigspritzen für Fibrinkleber 2 ml (1 Prima Spritze) B
	06	002	2 x 2 ml Spritze(n) 2 Fertigspritzen für Fibrinkleber 4 ml (1 Duo Syringe System) B
		005	2 x 2 ml Spritze(n) 2 Fertigspritzen für Fibrinkleber 4 ml (1 Prima Spritze) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.05.2018 (Neue zusätzliche Primärverpackung (PRIMA Spritze) 52618 07 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		31.12.2023	

**02 Tonoglutal N, Filmtabletten**

Dr. Wild &amp; Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: <b>20550</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	23.05.2018
Zusammensetzung	02	acidum glutamicum 250 mg, acidum ascorbicum 20 mg, magnesii glycerophosphas 50 mg, thiamini nitras 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Roborans	
Packung/en	02	024 100 Tablette(n)	D
		025 250 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.02.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.08.2023	

**01 Toviaz, Retardtabletten 4 mg****02 Toviaz, Retardtabletten 8 mg**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>58743</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.02.0.	17.05.2018
Zusammensetzung	01	fesoterodini fumaras 4.0 mg corresp. fesoterodinum 3.1 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	02	fesoterodini fumaras 8.0 mg corresp. fesoterodinum 6.2 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
Anwendung		Behandlung der hyperaktiven Harnblase	
Packung/en	01	001 14 Tablette(n)	B
		003 84 Tablette(n)	B
	02	004 14 Tablette(n)	B
		006 84 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.12.2023	

**01 Tramadol-Paracetamol-Mepha 37.5mg/325mg, Lactab****02 Tramadol-Paracetamol-Mepha 75mg/650mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>63000</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.4.	03.05.2018
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 37.5 mg, paracetamolium 325 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	tramadoli hydrochloridum 75 mg, paracetamolium 650 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	A
		002 20 Tablette(n)	A
		003 60 Tablette(n)	A
		007 100 Tablette(n)	A
	02	004 10 Tablette(n)	A
		005 20 Tablette(n)	A
		006 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.09.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.01.2024	

**01 Trimipramin Sandoz 25, Tabletten**  
**02 Trimipramin Sandoz 100, Tabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55835</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	31.05.2018
Zusammensetzung	01	trimipraminum 25 mg ut trimipramini maleas, excipiens pro compresso.	
	02	trimipraminum 100 mg ut trimipramini maleas, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	023 50 Tablette(n)	B
		024 200 Tablette(n)	B
	02	025 20 Tablette(n)	B
		026 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.04.2024	

**05 Valproate Chrono Zentiva 300 mg, comprimés pelliculés sécables**  
**06 Valproate Chrono Zentiva 500 mg, comprimés pelliculés sécables**  
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>53112</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.07.2.	24.05.2018
Composition	05	natrii valproas 199.8 mg, acidum valproicum 87 mg, saccharinum natricum, excipiens pro compresso obducto.	
	06	natrii valproas 333 mg, acidum valproicum 145 mg, saccharinum natricum, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Antiépileptique, activité anti-maniaque	
Conditionnements	05	003 100 comprimé(s)	B
	06	004 60 comprimé(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 16.05.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		17.02.2024	

**01 Valsartan Actavis 40 mg, Filmtabletten**  
**02 Valsartan Actavis 80 mg, Filmtabletten**  
**03 Valsartan Actavis 160 mg, Filmtabletten**  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>61289</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	07.05.2018
Zusammensetzung	01	valsartanum 40 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 80 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	valsartanum 160 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.04.2021	

**01 Vardenafil-Mepha 5 mg, Lactab**  
**02 Vardenafil-Mepha 10 mg, Lactab**  
**03 Vardenafil-Mepha 20 mg, Lactab**  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>66650</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	09.05.2018
Zusammensetzung	01	vardenafilum 5 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydraz, excipiens pro compresso obducto.	
	02	vardenafilum 10 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydraz, excipiens pro compresso obducto.	
	03	vardenafilum 20 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydraz, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	001	12 Tablette(n) B
	02	002	4 Tablette(n) B
		003	12 Tablette(n) B
	03	004	4 Tablette(n) B
		005	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Korrigendum betreffend Packungsgrösse	
Gültig bis		24.04.2023	

**01 Veratrum album, ethanol, Decoctum D3, Dilutio**  
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59925</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	18.05.2018
Zusammensetzung	01	veratrum album ethanol. decoctum D3 1 g, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 53 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.02.2014 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.02.2024	

**01 Veratrum album, ethanol. Decoctum D3, Ampullen**  
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>60033</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	18.05.2018
Zusammensetzung	01	veratrum album ethanol. decoctum D3, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 0.7 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.02.2014 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Applikationsart s.c. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.02.2024	

**01 Viekirax, Filmtabletten**

AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>65301</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	24.05.2018
Zusammensetzung	01	ombitasvirum 12.5 mg ut ombitasvirum hydricum, paritaprevirum 75 mg ut paritaprevirum dihydricum, ritonavirum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Chronische Hepatitis C	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 Neuer ATC Code	
Gültig bis		24.11.2019	

**01 Vitaguarin, Granulat**

Hepart AG, Esslenstrasse 3, 8280 Kreuzlingen

Zul.-Nr.: <b>50586</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.07.2.	30.05.2018
Zusammensetzung	01	cyamopsidis seminis pulvis 687.2 mg, antiox.: acidum citricum monohydricum et alia, aromatica, excipiens ad granulatum pro 1 g.	
Anwendung		Zur unterstützenden Behandlung bei Abmagerungs- und Schlankheitsdiäten	
Packung/en	01	014	300 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.01.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.08.2023	

**01 Vitamin B12 Amino, Injektionslösung**

Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Wiesenstrasse 21, 5412 Gebenstorf

Zul.-Nr.: <b>30219</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.07.2.	03.05.2018
Zusammensetzung	01	cyanocobalaminum 1 mg, natrii phosphates, dinatrii phosphas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Perniziöse Anämie; nachgewiesener Mangel an Vitamin B12	
Packung/en	01	031	100 x 1 ml Ampulle(n) B
		058	10 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.10.2023	

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

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62812</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.4.	31.05.2018
Zusammensetzung	01	everolimusum 2 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
	02	everolimusum 3 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
	03	everolimusum 5 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
Anwendung		Tuberöse Sklerose	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
	02	002 30 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.01.2014 (Verlängerung der Zulassung) 62812 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.01.2024	

**01 Weleda Arnica-Gel, Gel, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>62667</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	18.05.2018
Zusammensetzung	01	arnica planta tota recens TM 600 mg, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Zur Behandlung von Schmerzen bei stumpfen Verletzungen und Blutergüssen	
Packung/en	01	001 25 g	D
		002 70 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.08.2023	

**01 Xenazine, Tabletten**

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>58375</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	15.05.2018
Zusammensetzung	01	tetrabenazinum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Mit Huntington-Chorea assoziierte hyperkinetische Bewegungsstörungen, Spätdyskinesie	
Packung/en	01	001 112 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.12.2023	

**01 Zeller Herz und Nerven, Filmtabletten**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>50351</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.98.0.	29.05.2018
Zusammensetzung	01	crataegi folii cum flore extractum ethanolicum siccum 81 mg corresp. hyperosidum 1.4-2.8 mg, DER: 4-6:1, crataegi fructus extractum ethanolicum siccum 21 mg, DER: 3-6:1 mg, passiflorae extractum ethanolicum siccum 60 mg, DER: 3-6:1, valerianae extractum methanolicum siccum 67.5 mg, DER: 5-8:1, lupuli extractum methanolicum siccum 29.4 mg, DER: 7-10:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	034	20 Tablette(n) D
		035	60 Tablette(n) D
		036	120 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.03.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.12.2023	

**01 Zinkokehl D3, Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50233</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	09.05.2018
Zusammensetzung	01	zinci gluconas D3 0.08 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei nervöser Erschöpfung	
Packung/en	01	014	30 ml C
		022	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.01.2024	

**01 Zinkokehl D4, Injektionslösung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50234</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	16.05.2018
Zusammensetzung	01	zinci gluconas aquos D4 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Bei nervöser Erschöpfung	
Packung/en	01	029	10 x 2 ml Ampulle(n) B
		037	50 x 2 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.01.2024	

**01 Zyrtec, Filmtabletten**

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

N° d'AMM: <b>48143</b>	Catégorie de remise: <b>B/C</b>	Index: 07.13.1.	15.05.2018
Composition	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antiallergikum	
Conditionnements	01	016	10 comprimé(s) C
		024	30 comprimé(s) B
		032	50 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 12.04.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		10.11.2023	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

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

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	03.05.2018
Zusammensetzung	01	aglepristonum 30 mg, ethanolum anhydricum, arachidis oleum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Unterbrechung der Trächtigkeit bei Hündinnen bis zum 45. Tag nach der Paarung	
Packung/en	01	001 5 ml 003 10 ml	A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.03.2024	

**02 Caniquantel plus S ad us. vet., Tabletten****03 Caniquantel plus M ad us. vet., Tabletten**

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

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	24.05.2018
Zusammensetzung	02	praziquantelum 50 mg, fenbendazolum 500 mg, arom.: natrii hydrogenoglutamas anhydricus et alia, excipients pro compresso.	
	03	praziquantelum 100 mg, fenbendazolum 1000 mg, arom.: natrii hydrogenoglutamas anhydricus et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung	02	Behandlung von Rund- und Bandwurminfektionen bei Hunden und Katzen	
	03	Behandlung von Rund- und Bandwurminfektionen bei Hunden	
Packung/en	02	001 48 Tablette(n)	B
	03	037 24 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.08.2016 (Caniquantel plus S ad us. vet., Tabletten: Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		23.10.2021	

**01 Carprox 50 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	03.05.2018
Zusammensetzung	01	carprofenum 50 mg, argininum, acidum glycocholicum, lecithinum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001 20 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.03.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.03.2024	

**01 Clamoxyl ad us. vet., ölige Injektionssuspension**

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>45176</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	02.05.2018
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 150 mg ut amoxicillinum trihydricum, polysorbatum 80, aluminii monostearas, ethylis oleas q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schweinen, Hunden und Katzen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.02.2017 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.08.2022	

**01 Depo-Promone ad us. vet., Injektionssuspension**

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>42046</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	24.05.2018
Zusammensetzung	01	medroxyprogesteroni acetatas 50 mg, polysorbatum 80, macrogolum 4000, natrii chloridum, conserv.: E 216 0.139 mg, E 218 1.298 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Unterdrückung der Brunst, Metorrhagien bei Hündinnen und Kätzinnen	
Packung/en	01	019	5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.10.2023	

**01 Dinalgen 150 mg ad us. vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>63082</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	23.05.2018
Zusammensetzung	01	ketoprofenum 150 mg, argininum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Antipyretikum, Analgetikum für Rinder, Schweine und Pferde	
Packung/en	01	007	100 ml B
		008	10 x 100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.04.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.11.2023	

**01 Easotic ad us. vet., Ohrensuspension**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>58971</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	03.05.2018
Zusammensetzung	01	hydrocortisoni aceponas 1.11 mg, miconazolum 15.1 mg ut miconazoli nitras, gentamicinum 1'505 U.I. ut gentamicini sulfas, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung von Otitis externa sowohl bakteriellen als auch mykotischen Ursprungs, hervorgerufen durch Gentamicin-empfindliche Bakterien sowie durch Miconazol-empfindliche Pilze beim Hund	
Packung/en	01	001 10 ml Ohrensuspension	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.03.2024	

**01 Forticillin ad us. vet., Salbeninjektoren**

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>42004</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	23.05.2018
Zusammensetzung	01	Suspension: benzylpenicillinum procainum 1 Mio. U.I., benzylpenicillinum kalicum 1 Mio. U.I., neomycinum 525 mg ut neomycini sulfas, triglycerida saturata media, polysorbatum 20, conserv.: natrii dehydroacetat 10 mg, pro vase 10 g.  Tela cum solutione: benzethonii chloridum 1 mg, alcohol isopropylicus 600 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mastitisprophylaxe beim Trockenstellen der Kühe	
Packung/en	01	014 4 Euterinjektore(n) mit 4 Desinfektionstüchern 022 100 Euterinjektore(n)	A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.03.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.02.2024	

**01 Isaderm ad us. vet., Gel**

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

Zul.-Nr.: <b>54379</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	23.05.2018
Zusammensetzung	01	acidum fusidicum 5 mg, betamethasonum 1 mg ut betamethasoni valeras, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kortikosteroidhaltiges Antibiotikum-Hautgel für Hunde	
Packung/en	01	001 15 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.05.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.11.2023	

**01 Isoflo ad us. vet., Inhalationsanästhetikum**

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56048</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	24.05.2018
Zusammensetzung	01	isofluranum.	
Anwendung		Inhalationsanästhetikum für Pferde, Schweine (Ferkel), Hunde, Katzen, Ziervögel, Reptilien und kleine Säuger ausser Kaninchen	
Packung/en	01	001	100 ml <span style="float: right;">B</span>
		003	250 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2023	

**01 JBL Aradol Plus 250 ad us. vet., suspension**

Keller Martigny SA, Rue des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>63254</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index:	16.05.2018
Composition	01	diflubenzuron 164 mg, propylenglycolum, conserv.: E 218, excipients ad suspensionem pro 100 ml.	
Indication		Contre le poux des carpes et le ver-ancre destiné aux poissons d'ornement	
Conditionnements	01	001	100 ml <span style="float: right;">D</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 17.10.2013 (prolongation de l'autorisation) Autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed (RS 812.212.23)	
Valable jusqu'au		16.10.2023	

**01 JBL ArguPond Plus ad us. vet., suspension**

Keller Martigny SA, Rue des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>63273</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index:	16.05.2018
Composition	01	diflubenzuron 550.4 mg, propylenglycolum, conserv.: E 218, excipients ad suspensionem pro 100 ml.	
Indication		Contre le pou des carpes et le ver-ancre destiné aux poissons d'ornement	
Conditionnements	01	001	500 ml <span style="float: right;">D</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 17.10.2013 (prolongation de l'autorisation) Autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed (RS 812.212.23)	
Valable jusqu'au		16.10.2023	

**01 JBL Ektol bac Plus 250 ad us. vet., solution**

Keller Martigny SA, Rue des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>63253</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index:	16.05.2018
Composition	01	I): benzalkonii chloridum 750 mg, methylthioninii chloridum 600 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml. II): povidonum iodinum 8000 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Contre les infections bactériennes destiné aux poissons d'ornement	
Conditionnements	01	001 2 x 100 ml	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 17.10.2013 (prolongation de l'autorisation) Autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed (RS 812.212.23)	
Valable jusqu'au		16.10.2023	

**01 JBL Ektol bacPond Plus ad us. vet., solution**

Keller Martigny SA, Rue des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>63252</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index:	16.05.2018
Composition	01	povidonum iodinum 5000 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Contre les infections bactériennes et la nécrose des nageoires destiné aux poissons d'ornement	
Conditionnements	01	001 500 ml	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 17.10.2013 (prolongation de l'autorisation) Autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed (RS 812.212.23)	
Valable jusqu'au		16.10.2023	

**01 JBL Ektol fluid Plus 125 ad us. vet., liquide**

Keller Martigny SA, Rue des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>63267</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index:	16.05.2018
Composition	01	benzalkonii chloridum 217.5 mg, methylthioninii chloridum 50 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Contre la nécrose des nageoires destiné aux poissons d'ornement	
Conditionnements	01	001 100 ml	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 17.10.2013 (prolongation de l'autorisation) Autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed (RS 812.212.23)	
Valable jusqu'au		16.10.2023	

**01 JBL Fungol Plus 250 ad us. vet., liquide**

Keller Martigny SA, Rue des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>63275</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index:	16.05.2018
Composition	01	II): povidonum iodatum 3750 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml. I): viridis malachiti oxalas 37.5 mg, ethacridini lactas 1500 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Contre les infections fongiques destiné aux poissons d'ornement	
Conditionnements	01	001 2 x 100 ml	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 17.10.2013 (prolongation de l'autorisation) Autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed (RS 812.212.23)	
Valable jusqu'au		16.10.2023	

**01 JBL MedoPond Plus ad us. vet., liquide**

Keller Martigny SA, Rue des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>63274</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index:	16.05.2018
Composition	01	viridis malachiti oxalas 160 mg, methylthioninii chloridum 120 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Contre la maladie des points blancs et les mycoses destiné aux poissons d'ornement	
Conditionnements	01	001 500 ml	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 17.10.2013 (prolongation de l'autorisation) Autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed (RS 812.212.23)	
Valable jusqu'au		16.10.2023	

**01 JBL Oodinol Plus 250 ad us. vet., liquide**

Keller Martigny SA, Rue des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>63270</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index:	16.05.2018
Composition	01	cupri sulfas pentahydricus 1180 mg, methylthioninii chloridum 80 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Contre l'oodinium destiné aux poissons d'ornement	
Conditionnements	01	001 100 ml	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 17.10.2013 (prolongation de l'autorisation) Autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed (RS 812.212.23)	
Valable jusqu'au		16.10.2023	

**01 JBL Punktol Plus 125 ad us. vet., solution**

Keller Martigny SA, Rue des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>63272</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index:	16.05.2018
Composition	01	viridis malachiti oxalas 60 mg, methylthioninii chloridum 80 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Contre la maladie des points blancs destiné aux poissons d'ornement	
Conditionnements	01	001 100 ml	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 17.10.2013 (prolongation de l'autorisation) Autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed (RS 812.212.23)	
Valable jusqu'au		16.10.2023	

**01 JBL Spirohexol Plus 250 ad us. vet., suspension**

Keller Martigny SA, Rue des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>63271</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index:	16.05.2018
Composition	01	aminonitrothiazolum 2500 mg, propylenglycolum, conserv.: E 218, excipients ad suspensionem pro 100 ml.	
Indication		Contre les flagellés et la maladie des trous destiné aux poissons d'ornement	
Conditionnements	01	001 100 ml	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 17.10.2013 (prolongation de l'autorisation) Autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed (RS 812.212.23)	
Valable jusqu'au		16.10.2023	

**02 Ketanarkon 100 ad us. vet., Injektionslösung**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>49556</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	03.05.2018
Zusammensetzung	02	ketaminum 100 mg ut ketamini hydrochloridum, conserv.: benzethonii chloridum 0.1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anästhetikum für Nutz- und Heimtiere	
Packung/en	02	012 10 ml	B
		039 10 x 10 ml	B
		047 50 ml	B
		128 10 x 50 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.11.2023	

**01 Koi Med Tricho-Ex ad us. vet., Flüssigkeit**

fishmed GmbH, Ruchfeldstrasse 15, 4142 Münchenstein

Zul.-Nr.: <b>59042</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	09.05.2018
Zusammensetzung	01	kalii permanganas 5 g, excipiens ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Bei bakteriellen Hautinfektionen, Verpilzungen und Hautparasiten bei Zierfischen	
Packung/en	01	001	1000 ml D
		003	3000 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.05.2023	

**01 Neoprilil Pour-On 5 mg/ml ad us. vet., Lösung für Rinder**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>63116</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	03.05.2018
Zusammensetzung	01	eprinomectinum 5 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 1ml.	
Anwendung		Antiparasitikum zur Behandlung von Endo- und Ektoparasiten beim Rind	
Packung/en	01	001	1 l Dosierflasche A
		002	2.5 l Kanister mit Gurten A
		003	2.5 l FlexiBag A
		004	4.5 l FlexiBag A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.01.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.03.2024	

**01 Orbeseal ad us. vet., Suspension in Injektoren**

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56745</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index:	28.05.2018
Zusammensetzung	01	Suspension: bismuthi subnitras 2.6 g, paraffinum liquidum, aluminii di/tristearas, silica colloidalis anhydrica, pro vase 4 g. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70 % V/V, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Antibiotikafreier Euterschutz während der Trockenzeit für Rinder (Milchkühe)	
Packung/en	01	002	4 x 4 g Injektoren mit Desinfektionstüchern C
		004	24 x 4 g Injektoren mit Desinfektionstüchern C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.03.2024	

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

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

Zul.-Nr.: <b>63074</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	08.05.2018
Zusammensetzung	01	insulinum humanum ADNr 40 U.I. ut insulinum protaminum zinci, conserv.: phenolum liquefactum 2.81 mg, protamini sulfas, glycerolum, dinatrii phosphas heptahydricus, zinci oxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung von Diabetes mellitus bei Katzen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.03.2017 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.04.2024	

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

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>58701</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	02.05.2018
Zusammensetzung	01	atipamezoli hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		$\alpha$ 2-Rezeptor-Antagonist für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001 10 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.12.2023	

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

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>54375</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	28.05.2018
Zusammensetzung	01	carprofenum 50 mg, argininum, acidum glycocholicum, lecithinum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	018 20 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.12.2023	

**01 Rimadyl 20 mg ad us. vet., Kautabletten**  
**02 Rimadyl 50 mg ad us. vet., Kautabletten**  
**03 Rimadyl 100 mg ad us. vet., Kautabletten**  
 Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56229</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	28.05.2018
Zusammensetzung	01	carprofenum 20 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	carprofenum 50 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	carprofenum 100 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für den Hund	
Packung/en	01	002	20 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	02	006	20 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
	03	010	20 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.03.2024	

**01 Trimethazol ad us. vet., Injektionslösung**  
 Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>50361</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	23.05.2018
Zusammensetzung	01	sulfamethoxazolum 200 mg, trimethoprimum 40 mg, N,N-dimethylacetamidum, natrii hydroxidum, conserv.: alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabilia, glyceroli formalum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Kühen, Kälbern, Schweinen, Hunden und Katzen	
Packung/en	01	012	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.02.2024	

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

Zul.-Nr.: <b>45547</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	17.05.2018
Zusammensetzung	02	colistinum 500 Mio U.I. ut colistini sulfas, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		Arzneimittelvornischung für Schweine	
Packung/en	02	001	1 kg Dose (mit Messlöffel) A
		002	5 kg Sack (ohne Messlöffel) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.01.2017 (Verzicht auf die Packungsgrösse 25 kg)	
Gültig bis		04.07.2022	

## 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 01.05.2018 übernimmt die Firma **Alcon Switzerland SA, Risch** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch**:

A compter du 01.05.2018, l'entreprise **Alcon Switzerland SA, Risch** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
32634	Cyclogyl, Augentropfen
34088	Isopto Tears, Augentropfen
37516	Alcaine, Augentropfen
40512	Tears Naturale, Augentropfen
47598	Protagent, Augentropfen
49954	Lacryvisc, Augengel
51145	Protagent SE, Augentropfen
53634	Oculac, Augentropfen
53635	Oculac SDU, Augentropfen
54944	Lacryvisc SE, Augen-Gel

Per 01.05.2018 übernimmt die Firma **Materia Medica Maibach AG, Risch** folgende/s Arzneimittel der Firma **Dr. Wild & Co. AG, Muttenz**:

A compter du 01.05.2018, l'entreprise **Materia Medica Maibach AG, Risch** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Dr. Wild & Co. AG, Muttenz**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
38646	Scandonest 3 %, Injektionslösung
38648	Scandonest 2 % Special, Injektionslösung
39285	Xylonor, Spray
52327	Septanest adrénalinée, Injektionslösung

Per 01.05.2018 übernimmt die Firma **Pfizer PFE Switzerland GmbH, Zürich** folgende/s Arzneimittel der Firma **AstraZeneca AG, Zug**:

A compter du 01.05.2018, l'entreprise **Pfizer PFE Switzerland GmbH, Zürich** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **AstraZeneca AG, Zug**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
53105	Meronem i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung
62672	Zinforo, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Per 15.05.2018 übernimmt die Firma **BGP Products GmbH, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch:**

A compter du 15.05.2018, l'entreprise **BGP Products GmbH, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG,**

**Risch:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
22114	Syntocinon, Konzentrat für Infusionslösung / Injektionslösung
25644	Syntocinon, Spray

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

## Zeichenerklärung

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

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

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

Zeichen Signe	Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Widerruf per Révocation au
<b>Humanarzneimittel / Produits à usage humain</b>						
1	01	<b>Amavita Acetylcystein 200, Tabletten</b> Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	<b>62256</b>	<b>D</b>	03.02.0.	11.04.2018
1	01	<b>Coop Vitality Acetylcystein 200, Tabletten</b> Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	<b>62749</b>	<b>D</b>	03.02.0.	11.04.2018
1	01	<b>Dihydergot, Nasalspray</b> RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar	<b>49603</b>	<b>B</b>	02.05.1.	24.05.2018
1	01	<b>Favovenyl, Salbe</b> Steinberg Pharma AG, Steiggasse 4, 8400 Winterthur	<b>36075</b>	<b>D</b>	02.08.2.	24.05.2018
1	01	<b>Ginvapast, Paste</b> Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz	<b>27794</b>	<b>D</b>	13.04.0.	30.05.2018
1	01	<b>Impuls Bronchialpastillen zuckerfrei mit Sorbit</b> Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen	<b>57693</b>	<b>D</b>	03.02.0.	31.03.2019
1	01	<b>Keytruda 50 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung</b> MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	<b>65440</b>	<b>A</b>	07.16.1.	01.09.2018

1	01	<b>Mirjanne 20, Filmtabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>62529</b>	<b>B</b>	09.02.1. 03.05.2018
1	01	<b>Mirjanne 30, Filmtabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>62547</b>	<b>B</b>	09.02.1. 03.05.2018
1	01	<b>Moxifloxacin Actavis, Filmtabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>63106</b>	<b>A</b>	08.01.8. 07.05.2018
1	01	<b>Omeprax 10 mg, magensaftresistente Kapseln</b> Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel	<b>61852</b>	<b>B</b>	04.99.0. 24.05.2018
1	02	<b>Omeprax 20 mg, magensaftresistente Kapseln</b> Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel	<b>61852</b>	<b>B</b>	04.99.0. 24.05.2018
1	03	<b>Omeprax 40 mg, magensaftresistente Kapseln</b> Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel	<b>61852</b>	<b>B</b>	04.99.0. 24.05.2018
1	01	<b>Paroxetin Actavis 20 mg, Tabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58643</b>	<b>B</b>	01.06.0. 30.05.2018
1	01	<b>Queenie, Filmtabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>62525</b>	<b>B</b>	09.02.1. 03.05.2018
1	01	<b>Quinapril Sandoz 5 mg, Filmtabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>58298</b>	<b>B</b>	02.07.1. 31.05.2018
1	02	<b>Quinapril Sandoz 10 mg, Filmtabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>58298</b>	<b>B</b>	02.07.1. 31.05.2018
1	03	<b>Quinapril Sandoz 20 mg, Filmtabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>58298</b>	<b>B</b>	02.07.1. 31.05.2018

1	04	<b>Quinapril Sandoz 40 mg, Filmtabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>58298</b>	<b>B</b>	02.07.1.	31.05.2018
1	01	<b>Tavegyl, Gel</b> GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	<b>41813</b>	<b>D</b>	10.01.0.	24.05.2018
1	01	<b>Weleda Stilltee, anthroposophisches Arzneimittel</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>56283</b>	<b>D</b>	20.02.0.	15.05.2018
1	01	<b>Zavedos Lyophilisat 5 mg, Injektionspräparat</b> Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>50838</b>	<b>A</b>	07.16.1.	31.12.2018
1	02	<b>Zavedos Lyophilisat 10 mg, Injektionspräparat</b> Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>50838</b>	<b>A</b>	07.16.1.	31.12.2018

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	<b>Vitakraft Vita Care Antiparasit-Halsband ad us. vet., für Katzen</b>	<b>54808 E</b>	30.05.2018
---	----	---	----------------	------------

Vitakraft AG, Industriezone Furtbach,  
8107 Buchs ZH

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

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

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

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
<b>Humanarzneimittel / Produits à usage humain</b>					
01	<b>Arnica compositum, Tropfen</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>58918</b>	<b>D</b>	20.01.0.	08.10.2018
01	<b>Liposic Fluid, Augengel</b> Bausch & Lomb Swiss AG, Industriestrasse 15A, 6301 Zug	<b>58385</b>	<b>D</b>	11.08.2.	14.10.2018
01	<b>Panthoben, Salbe</b> Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	<b>65040</b>	<b>D</b>	10.06.0.	06.10.2018

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	<b>Droncit Spot-on ad us.vet., Lösung</b> Provet AG, Gewerbstrasse 1, 3421 Lyssach	<b>54654</b>	<b>B</b>	22.10.2018
01	<b>Koi Med Anti Pilz ad us.vet., Spray</b> fishmed GmbH, Ruchfeldstrasse 15, 4142 Münchenstein	<b>59037</b>	<b>D</b>	22.05.2018
01	<b>Pracetam 10% ad us. vet., poudre</b> Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	<b>58141</b>	<b>B</b>	08.10.2018