

Journal

Swissmedic

7/2014
13. Jahrgang
13^e année

ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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

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

Seite	Seite
Im Brennpunkt	
Teilnahme von Swissmedic am Information <i>Sharing Pilot involving the Decentralised Procedure of the European Union</i>	640
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Ultibro® Breezhaler®, Kapseln (Indacaterol und Glycopyrronium)	643
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Anoro® Ellipta®, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation (Umeclidinium und Vilanterolum)	645
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Vidalta® 10mg und 15mg ad us. vet., Filmtabletten für Katzen (carbimazolom)	647
Arzneimittel Statistik	
Chargenrückrufe	649
Neuzulassung	651
Revision und Änderung der Zulassung	663
Änderung der Zulassungsinhaberin	747
Widerruf der Zulassung	749
Erlöschen der Zulassung	756
Aufhebung der Sistierung	758
Berichtigung	759

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

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

Page	Page
Actualités	Miscellanées
Participation de Swissmedic à l'Information <i>Sharing Pilot involving the Decentralised Procedure of the European Union</i> 641	Retraits de lots 650
Médicaments	Nouvelle autorisation 651
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Ultibro® Breezhaler®, capsules (Indacaterol et Glycopyrronium) 644	Révision et modification de l'autorisation 663
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Anoro® Ellipta®, poudre pour inhalation en doses unitaires (Umeclidinium et Vilanterolum) 646	Modification du titulaire d'AMM 747
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Vidalta® 10mg et 15mg ad us. vet., comprimés pelliculés (carbimazolum) 648	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché 749
	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché 756
	Levée de la suspension de mise sur le marché 758
	Rectification 759

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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

Teilnahme von Swissmedic am *Information Sharing Pilot involving the Decentralised Procedure of the European Union*

Der International Generic Drug Regulators Pilot (IGDRP) wurde im April 2012 gegründet mit dem Ziel, die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet der Zulassung von Generika zu fördern. Mitglieder des IGRDP sind die Arzneimittelbehörden aus Australien, Brasilien, Canada, China, Japan, Korea, Mexico, Neuseeland, Russland, Singapur, Südafrika, Schweiz, Taiwan, USA sowie die EU und die EDQM. Die WHO hat Beobachter Status. Für weitere Hintergrundinformationen zu IGDRP verweisen wir Sie gerne auf die Publikation der WHO in *WHO Drug Information* Vol. 28 No. 1. 2014.¹

Die EU hat den Mitgliedern des IGDRP am letzten IGDRP Meeting in Taiwan vom 26.-28. Mai 2014 einen Vorschlag zum Informationsaustausch im Rahmen des Decentralised Procedure der EU (DCP) unterbreitet. Bei gleichzeitiger Einreichung eines Gesuches um Zulassung als Generikum (für Swissmedic Arzneimittel mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation) bei der EU sowie bei einer Behörde, welche Mitglied des IGDRP ist und an dem hier vorgestellten Piloten teilnimmt, stellt die EU diesen Behörden die Evaluationsberichte bereits im laufenden Zulassungsverfahren zur Verfügung.

Im Rahmen ihrer internationalen Tätigkeiten und aktiver Mitarbeit bei IGDRP seit Gründung nimmt Swissmedic an dem Piloten zum Informationsaustausch teil.

In der Pilotphase sollen folgende Gesuche für Arzneimittel mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation berücksichtigt werden:

- Schnell-freisetzende, feste orale Arzneiformen
- Lösungen (z.B. oral, parenteral)

Die Vorgaben der Verwaltungsverordnung *Anleitung Zulassung von Humanarzneimitteln mit bekannten Wirkstoffen* sind zu beachten.

Folgende Punkte sind ferner zu berücksichtigen:

- das Gesuch wird gleichzeitig bei den Behörden in der EU und der Swissmedic eingereicht
- EU und Swissmedic begutachten das Gesuch unabhängig voneinander
- die EU stellt der Swissmedic den Preliminary Assessment Report, Draft Assessment Report und den Final Assessment Report zur Verfügung. Swissmedic stellt den Behörden der EU keinen Evaluationsbericht zur Verfügung

- der Entscheid über eine Zulassung des Präparates in der Schweiz wird von Swissmedic getroffen basierend auf den hier gültigen rechtlichen Grundlagen
- die von der Swissmedic vorgegebenen Fristen werden eingehalten
- sobald Swissmedic eine Begutachtungsphase abgeschlossen hat, erfolgt der entsprechende Meilenstein (List of Questions, Vorbescheid, Verfügung) unabhängig davon, ob der Evaluationsbericht der EU bereits zur Verfügung steht

Dieser Pilot ist unabhängig vom Verfahren gemäss Artikel 13 HMG; bei den entsprechenden Gesuchen ist die Anwendung von Art.5d VAM in der Pilotphase nicht vorgesehen.

Bei Interesse, an dem hier vorgestellten Piloten teilzunehmen, bitten wir Sie, die entsprechenden Formulare (Expression of Interest, EOI) auszufüllen und bis spätestens 26. September 2014 einzureichen.

Die ausgefüllten Formulare sind mindestens 8 Wochen vor der geplanten Gesuchseinreichung sowohl dem CMDh Secretariat (H-CMDhSecretariat@ema.europa.eu) als auch der Swissmedic (networking@swissmedic.ch) zuzustellen.

Gleichzeitig sollen Reference Member State (RMS) des EU-DCP sowie das CMDh Mitglied dieses Landes (siehe <http://www.hma.eu/352.html>) informiert werden.

Weitere Informationen zum Piloten finden Sie im Dokument *EOI_DCP Information Sharing Pilot*.

Adresse für mögliche Rückfragen:
Swissmedic, Schweizerisches Heilmittelinstitut
Networking
networking@swissmedic.ch

¹http://www.who.int/medicines/publications/druginformation/DI_28-1_Regulatory-Harmonization.pdf

Participation de Swissmedic à l' *Information Sharing Pilot involving the Decentralised Procedure of the European Union*

L'IGDRP (International Generic Drug Regulators Pilot) a été créé en avril 2012 dans le but de favoriser la collaboration dans le domaine de l'autorisation des médicaments génériques. En font partie les autorités de contrôle des produits thérapeutiques d'Australie, du Brésil, du Canada, de Chine, du Japon, de Corée, du Mexique, de Nouvelle-Zélande, de Russie, de Singapour, d'Afrique du Sud, de Suisse, de Taïwan, des États-Unis, de l'Union européenne et de la DEQM (Direction Européenne de la Qualité du Médicament). L'OMS y a le statut d'observateur. Pour de plus amples informations de fond sur l'IGDRP, veuillez consulter la publication de l'OMS *WHO Drug Information*, vol. 28, no 1.2014.¹

Lors du dernier sommet de l'IGDRP qui s'est tenu à Taïwan du 26 au 28 mai 2014, l'UE a soumis à ses membres une proposition d'échange d'informations dans le cadre de sa procédure décentralisée (DCP). En cas de soumission concomitante d'une demande d'autorisation en tant que générique (pour Swissmedic : médicament contenant un principe actif connu sans innovation) auprès de l'UE et d'une autorité membre de l'IGDRP et participant au projet pilote présenté ici, l'UE mettrait à la disposition de ces autorités les rapports d'évaluation dès la phase de procédure d'autorisation en cours.

Dans le cadre de ses activités internationales et de sa collaboration active au sein de l'IGDRP depuis sa création, Swissmedic participe au projet pilote d'échange d'informations.

Pendant la phase pilote, les demandes suivantes d'autorisation de médicaments avec principe actif connu sans innovation doivent être prises en compte :

- formes pharmaceutiques orales et solides, à libération rapide ;
- solutions (p. ex. voie orale, parentérale).

Il convient de tenir compte des dispositions de l'ordonnance administrative *Instructions Autorisation de médicaments à usage humain contenant des principes actifs connus*.

Par ailleurs, les points suivants doivent être considérés :

- la demande est soumise simultanément auprès des autorités de l'UE et de Swissmedic ;
- l'UE et Swissmedic examinent la demande de façon indépendante ;

- l'UE met à la disposition de Swissmedic son Preliminary Assessment Report (rapport préliminaire d'évaluation), son Draft Assessment Report (projet initial de rapport d'évaluation) et son Final Assessment Report (rapport d'évaluation final) ; Swissmedic ne met à la disposition des autorités de l'UE aucun rapport d'évaluation ;
- Swissmedic prend la décision relative à l'autorisation de la préparation en Suisse, en se fondant sur les bases juridiques nationales applicables ;
- les délais prescrits par Swissmedic sont respectés ;
- dès que Swissmedic a achevé la phase d'examen, la phase suivante démarre (liste de questions, préavis, décision) et ce, que le rapport d'évaluation de l'UE soit déjà disponible ou non.

Ce projet pilote est indépendant de la procédure applicable aux demandes selon l'article 13 LPT^h ; l'application de l'article 5d OMéd n'est pas prévue pour ces demandes dans la phase pilote.

Si vous souhaitez participer à ce projet pilote, veuillez remplir les formulaires correspondants (Expression of Interest, EOI) et les retourner au plus tard d'ici au 26 septembre 2014.

Les formulaires complétés doivent être renvoyés au moins 8 semaines avant la soumission prévue de la demande au secrétariat du Groupe de coordination des procédures de reconnaissance mutuelle et décentralisées (CMDh) (H-CMDhSecretariat@ema.europa.eu) et à Swissmedic (networking@swissmedic.ch).

Dans le même temps, l'État membre de référence (Reference Member State – RMS) de la DCP de l'UE ainsi que le membre CMDh de ce pays (cf. <http://www.hma.eu/352.html>) doivent être informés.

¹http://www.who.int/medicines/publications/druginformation/DI_28-1_Regulatory-Harmonization.pdf

Vous trouverez de plus amples informations sur le projet pilote dans le document *EOI_DCP Information Sharing Pilot*.

Pour toute question, vous pouvez vous adresser à :
Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques
Networking
networking@swissmedic.ch

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Ultibro[®] Breezhaler[®], Kapseln (Indacaterol und Glycopyrronium)**

Name Arzneimittel:	Ultibro [®] Breezhaler [®] , Kapseln
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Indacaterol und Glycopyrronium
Dosisstärke und galenische Form:	110 µg/50 µg, Kapseln
Anwendungsgebiet / Indikation:	Ultibro [®] Breezhaler [®] ist für die bronchienerweiternde Erhaltungstherapie bei symptomatischen Patienten mit chronisch obstruktiver Lungenerkrankung (COPD) angezeigt, bei welchen eine tief dosierte LAMA oder LABA-Monobehandlung allein nicht genügend ist.
ATC Code:	R03AL04
IT-Nummer / Bezeichnung:	03.04.3./Sympathomimetica und Parasympatholytica
Zulassungsnummer/n:	63132
Zulassungsdatum:	10.07.2014

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Ultibro[®] Breezhaler[®], capsules (Indacaterol et Glycopyrronium)**

Préparation:	Ultibro [®] Breezhaler [®] , capsules
Principe(s) actif(s):	Indacaterol et Glycopyrronium
Dosage et forme galénique:	110 µg/50 µg, capsules
Possibilités d'emploi / Indication:	Ultibro [®] Breezhaler [®] ist für die bronchienerweiternde Erhaltungstherapie bei symptomatischen Patienten mit chronisch obstruktiver Lungenerkrankung (COPD) angezeigt, bei welchen eine tief dosierte LAMA oder LABA-Monotherapie allein nicht genügend ist. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicin.ch .
Code ATC:	R03AL04
No IT / désignation:	03.04.3./Sympathomimétiques et parasymphaticolytiques
No d'autorisation:	63132
Date d'autorisation:	10.07.2014

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Anoro[®] Ellipta[®], Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation (Umeclidinium und Vilanterolum)**

Name Arzneimittel:	Anoro [®] Ellipta [®] , Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Umeclidinium und Vilanterolum
Dosisstärke und galenische Form:	55 µg/22 µg
Anwendungsgebiet / Indikation:	Bronchialerweiternde Langzeittherapie zur Linderung der Symptome bei erwachsenen Patienten mit einer chronisch-obstruktiven Lungenerkrankung (COPD), welche auf eine tief dosierte Monobehandlung mit langwirksamen Anticholinergika (LAMA) oder Beta-agonisten (LABA) allein nicht genügend ansprechen.
ATC Code:	R03AL03
IT-Nummer / Bezeichnung:	03.04.3./Sympathicomimetica und Parasympatholytica
Zulassungsnummer/n:	63152
Zulassungsdatum:	14.7.2014

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Anoro[®] Ellipta[®], poudre pour inhalation en doses unitaires
(Umeclidinium et Vilanterolum)**

Préparation:	Anoro [®] Ellipta [®] , poudre pour inhalation en doses unitaires
Principe(s) actif(s):	Umeclidinium et Vilanterolum
Dosage et forme galénique:	55 µg/22 µg
Possibilités d'emploi / Indication:	Bronchialerweiternde Langzeittherapie zur Linderung der Symptome bei erwachsenen Patienten mit einer chronisch-obstruktiven Lungenerkrankung (COPD), welche auf eine tief dosierte Monobehandlung mit langwirksamen Anticholinergika (LAMA) oder Betaagonisten (LABA) allein nicht genügend ansprechen. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	R03AL03
No IT / désignation:	03.04.3./Sympathomimétiques et parasymphaticolytiques
No d'autorisation:	63152
Date d'autorisation:	14.7.2014

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

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Vidalta[®] 10mg und 15mg ad us. vet., Filmtabletten für Katzen (carbimazolum)

Name Arzneimittel:	Vidalta [®] 10mg ad us. vet., Filmtabletten Vidalta [®] 15mg ad us. vet., Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	carbimazolum
Dosisstärke und galenische Form:	10mg und 15mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Vidalta ist angezeigt zur Behandlung von Hyperthyreose bei Katzen.
ATC Code:	QH03BB01
IT-Nummer / Bezeichnung:	--
Zulassungsnummer/n:	62984
Zulassungsdatum:	04.07.2014

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren.
www.tierarzneimittel.ch
Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Vidalta® 10mg et 15mg ad us. vet., comprimés pelliculés (carbimazolum)**

Préparation:	Vidalta® 10mg ad us. vet., comprimés pelliculés Vidalta® 15mg ad us. vet., comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	carbimazolum
Dosage et forme galénique:	10mg et 15mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	Vidalta est indiqué pour le traitement de l'hyperthyroïdie chez le chat.
Code ATC:	QH03BB01
No IT / désignation:	--
No d'autorisation:	62984
Date d'autorisation:	04.07.2014
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament. www.tierarzneimittel.ch Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger

Chargenrückrufe

Präparat:	Kamillosan, Liquidum
Zulassungsnummer:	12537
Wirkstoff:	matricariae extractum ethanolicum liquidum
Zulassungsinhaberin:	MEDA Pharma GmbH
Rückzug der Chargen:	2D045A, 2F046A, 3B052A, 3B052AA (250ml) 3B052A, 3B052AA (500ml)

Die Firma Meda Pharma GmbH hat die obenerwähnten Chargen von Kamillosan, Liquidum vorsorglich bis auf Stufe Détailhandel vom Markt zurückgezogen, weil vereinzelt Risse im Deckel der Flaschen festgestellt wurden.

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

Retraits de lots

Préparation:	Kamillosan, Liquidum
No d'autorisation:	12537
Principe actif:	matricariae extractum ethanolicum liquidum
Titulaire de l'autorisation:	MEDA Pharma Sàrl
Retrait de lot:	2D045A, 2F046A, 3B052A, 3B052AA (250ml) 3B052A, 3B052AA (500ml)

Par mesure de précaution, la société Meda Pharma Sàrl a retiré du marché les lots susmentionnés de la préparation Kamillosan, Liquidum jusqu'au niveau du commerce de détail, car des fissures ont été constatées sur des couvercles de flacons.

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

Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 18F-Fluoroethyltyrosine ZRP 0.025-2 GBq/ml, Injektionslösung zur IV Applikation

Zentrum für Radiopharmazie, Nuklearmedizin USZ, Rämistrasse 100, 8091 Zürich

Zul.-Nr.: 63286	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.1.	25.07.2014
Zusammensetzung	01	fluorocholinum(18-F) zum Zeitpunkt der Abfüllung 25-2000 MBq, dinatrii hydrogenocitras sesquihydricus, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, ethanolum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum bei Bedarf zur pH-Einstellung, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Radiodiagnostikum zur PET-Darstellung von krankhaften Veränderungen im Hirn	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) 10 ml bis 23 ml
Gültig bis		24.07.2019	A

01 Acetylcystein Welte 600 mg, Brausetabletten

Welte Pharma GmbH, Färberstrasse 4, 8832 Wollerau

Zul.-Nr.: 62879	Abgabekategorie: B	Index: 03.02.0.	24.07.2014
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 600 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n)
		002	20 Tablette(n)
Gültig bis		23.07.2019	B

01 Alcacyl Extra, Tabletten

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 65393	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.2.	30.07.2014
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 500 mg, coffeinum 50 mg, saccharinum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n)
Gültig bis		29.07.2019	D

01 Anoro Ellipta 55mcg/22mcg , Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 63152	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	14.07.2014
Zusammensetzung	01	umeclidinium 55 µg ut umeclidinium bromidum, vilanterolum 22 µg ut vilanterolum trifrenatatum, excipiens ad pulverem pro dosi.	
Anwendung		COPD	
Packung/en	01	001	30 Einzeldose(n)
Bemerkung		NAS (New Active Substance): umeclidinium	B
Gültig bis		13.07.2019	

01 Argentum D6/Bryophyllum 50% aa, Pulver

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59863	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.07.2014
Zusammensetzung	01	argentum metallicum praeparatum D6 500 mg, bryophyllum pinnatum 50% 500 mg, ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		07.07.2019	

01 Atovaquone Plus Spirig HC, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65280	Abgabekategorie: A	Index: 08.04.1.	04.07.2014
Zusammensetzung	01	atovaquonum 250 mg, proguanili hydrochloridum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Malaria	
Packung/en	01	001	12 Tablette(n) A
Gültig bis		03.07.2019	

01 Atropin Sulfat Labatec 1 mg/5 ml, solution pour injection en seringue pré-remplie

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

N° d'AMM: 65276	Catégorie de remise: B	Index: 01.99.0.	16.07.2014
Composition	01	atropini sulfas 1 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Parasympatholyticum	
Conditionnements	01	001	1 seringue(s) B
		002	5 seringue(s) B
		003	10 seringue(s) B
Valable jusqu'au		15.07.2019	

01 Bisolvon Ambroxol, Lutschpastillen mit Pfefferminz-Aroma

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

Zul.-Nr.: 63107	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	15.07.2014
Zusammensetzung	01	ambroxoli hydrochloridum 15 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	001	20 Stück D
Gültig bis		14.07.2019	

01 Bryophyllum (V.21) D1, Dilutio**02 Bryophyllum (V.21) 5%, Dilutio**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59953	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	08.07.2014
Zusammensetzung	01	bryophyllum D1, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 17 % V/V.	
	02	bryophyllum Rh TM 50 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 17 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Für Sequenz 01: Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen (nur bei Einzelmittel). Für Sequenz 02: Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentrationen.	
Gültig bis		07.07.2019	

01 Celecoxib Spirig HC 100 mg, Kapseln**02 Celecoxib Spirig HC 200 mg, Kapseln**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 63220	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	14.07.2014
Zusammensetzung	01	celecoxibum 100 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	02	celecoxibum 200 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Selektiver COX-2-Hemmer	
Packung/en	01	001 30 Kapsel(n)	B
	02	002 30 Kapsel(n)	B
		003 100 Kapsel(n)	B
Gültig bis		13.07.2019	

01 Coop Vitality Bronchialpastillen Junior, Pastillen

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 65295	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	04.07.2014
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum 12 mg, plantaginis extractum aquosum spissum 3 mg, primulae radices extractum ethanolicum siccum 3 mg, DER: 4.0-9.0:1, altheae radices extractum aquosum spissum 3 mg, E 202, arom.: aromatica, sorbitolum liquidum non cristallisabile, maltitolium liquidum, glycosida stevioli, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Lindernd bei Husten	
Packung/en	01	001 24 Tablette(n)	E
Gültig bis		03.07.2019	

01 Coveram plus 5/5/1.25mg, comprimé pelliculé
 02 Coveram plus 5/10/1.25mg, comprimé pelliculé
 03 Coveram plus 10/5/2.5mg, comprimé pelliculé
 04 Coveram plus 10/10/2.5mg, comprimé pelliculé
 Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny

N° d'AMM: 63043	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.2.	01.07.2014
Composition	01	perindoprilum ut perindoprilum argininum 5 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, indapamidum 1.25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	perindoprilum ut perindoprilum argininum 5 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, indapamidum 1.25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	perindoprilum ut perindoprilum argininum 10 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, indapamidum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	perindoprilum ut perindoprilum argininum 10 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, indapamidum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Hypertension	
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s) B
		002	90 comprimé(s) B
	02	003	30 comprimé(s) B
		004	90 comprimé(s) B
	03	005	30 comprimé(s) B
		006	90 comprimé(s) B
	04	007	30 comprimé(s) B
		008	90 comprimé(s) B
Valable jusqu'au		30.06.2019	

01 Entacapon Plus Sandoz 50/12.5/200 mg, Filmtabletten
 02 Entacapon Plus Sandoz 100/25/200 mg, Filmtabletten
 03 Entacapon Plus Sandoz 150/37.5/200 mg, Filmtabletten
 04 Entacapon Plus Sandoz 200/50/200 mg, Filmtabletten
 05 Entacapon Plus Sandoz 75/18.75/200 mg, Filmtabletten
 06 Entacapon Plus Sandoz 125/31.25/200 mg, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65307	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	31.07.2014
Zusammensetzung	01	entacaponum 200 mg, levodopum 50 mg, carbidopum 12.5 mg ut carbidopum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	entacaponum 200 mg, levodopum 100 mg, carbidopum 25 mg ut carbidopum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	entacaponum 200 mg, levodopum 150 mg, carbidopum 37.5 mg ut carbidopum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	entacaponum 200 mg, levodopum 200 mg, carbidopum 50 mg ut carbidopum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	05	entacaponum 200 mg, levodopum 75 mg, carbidopum 18.75 mg ut carbidopum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	06	entacaponum 200 mg, levodopum 125 mg, carbidopum 31.25 mg ut carbidopum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
	05	009	30 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
	06	011	30 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
Gültig bis		30.07.2019	

01 Ephedrin Labatec 3mg/ml, solution injectable en seringue pré-remplie
 Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 65282	Catégorie de remise: B	Index: 02.05.2.	07.07.2014
Composition	01	ephedrini hydrochloridum 3 mg, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Hypotension artérielle	
Conditionnements	01	001	1 seringue(s) préremplie(s) B
		002	5 seringue(s) préremplie(s) B
		003	10 seringue(s) préremplie(s) B
Valable jusqu'au		06.07.2019	

01 Flores Tritic comp., Ampullen (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59628	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	08.07.2014
Zusammensetzung	01	formica parva D6 333 mg, tritici aestivi flores recentes D12 333 mg, vespula vulgaris D6 333 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		07.07.2019	

01 Fung-X 1%, Crème

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 63109	Abgabekategorie: C	Index: 10.09.4.	04.07.2014
Zusammensetzung	01	terbinafini hydrochloridum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Mittel gegen Pilze	
Packung/en	01	001	15 g C
		002	30 g C
Gültig bis		03.07.2019	

01 Hydrocortison-POS 1%, Augensalbe

Ursapharm Schweiz GmbH, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 63125	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.3.	14.07.2014
Zusammensetzung	01	hydrocortisoni acetat 10 mg, vaselinum album, paraffinum liquidum, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zur Steroidbehandlung allergischer, nicht infektiöser, entzündlicher Erkrankungen der Bindehaut und der Augenlider	
Packung/en	01	001	2,5 g B
Gültig bis		13.07.2019	

01 Hyoscyamus, Herba D1, Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59605	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	08.07.2014
Zusammensetzung	01	hyoscyamus niger ex herba D1, ad solutionem, corresp. ethanolum 17 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen (nur bei Einzel-mittel).	
Gültig bis		07.07.2019	

01 Ibandronate mmpharm Osteo Fertigspritzen 3 mg/3 mL, Injektionslösung

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 63207	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	11.07.2014
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 3 mg ut natrii ibandronas hydricus, acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Osteoporose	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.07.2019	

01 Janumet XR 50 mg/500 mg, Filmtabletten**02 Janumet XR 50 mg/1000 mg, Filmtabletten****03 Janumet XR 100 mg/1000 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 65052	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	30.07.2014
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, sitagliptini phosphas monohydricus corresp. sitagliptinum 50 mg, antiox.: E 310, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 1000 mg, sitagliptini phosphas monohydricus corresp. sitagliptinum 50 mg, antiox.: E 310, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, sitagliptini phosphas monohydricus corresp. sitagliptinum 100 mg, antiox.: E 310, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	002	56 Tablette(n) B
	02	004	56 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
Gültig bis		29.07.2019	

01 Oxygenium MedicAir, gas per inalazione, bombola di gas compresso 200 bar
02 Oxygenium MedicAir, gas per inalazione, bombola di gas compresso 300 bar
 MedicAir Suisse SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: 63141	Categoria di dispensazione: E	Index: 03.99.0.	10.07.2014
Composizione	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
	02	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Indicazione		terapia inalatoria	
Confezione/i	01	001 220 l bombola 200 bar / 1 l	E
		002 440 l bombola 200 bar / 2 l	E
		003 660 l bombola 200 bar / 3 l	E
		004 1100 l bombola 200 bar / 5 l	E
		005 1540 l bombola 200 bar / 7 l	E
		006 2200 l bombola 200 bar / 10 l	E
		007 3080 l bombola 200 bar / 14 l	E
		008 4400 l bombola 200 bar / 20 l	E
		009 5940 l bombola 200 bar / 27 l	E
		010 8800 l bombola 200 bar / 40 l	E
		011 8800 l bombola 200 bar / 12x 40 l	E
		012 8800 l bombola 200 bar / 16x 40 l	E
		013 11000 l bombola 200 bar / 50 l	E
		014 11000 l bombola 200 bar / 12x 50 l	E
		015 11000 l bombola 200 bar / 16x 50 l	E
	02	016 3150 l bombola 300 bar / 10 l	E
		017 4410 l bombola 300 bar / 14 l	E
		018 5680 l bombola 300 bar / 18 l	E
		019 6300 l bombola 300 bar / 20 l	E
		020 8510 l bombola 300 bar / 27 l	E
		021 12610 l bombola 300 bar / 40 l	E
		022 15760 l bombola 300 bar / 50 l	E
		023 15760 l bombola 300 bar / 12x 50 l	E
		024 15760 l bombola 300 bar / 16x 50 l	E
Valevole fino al		09.07.2019	

01 Oxygenium MedicAir, gas per inalazione, liquido in recipiente criogenico fisso
 MedicAir Suisse SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: 65495	Categoria di dispensazione: E	Index: 03.99.0.	10.07.2014
Composizione	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Indicazione		terapia inalatoria	
Confezione/i	01	001 829000 l recipiente criogenico fisso / 1000 l	E
		002 1244000 l recipiente criogenico fisso / 1500 l	E
		003 1659000 l recipiente criogenico fisso / 2000 l	E
		004 2488000 l recipiente criogenico fisso / 3000 l	E
		005 4147000 l recipiente criogenico fisso / 5000 l	E
		006 8294000 l recipiente criogenico fisso / 10000 l	E
		007 16587000 l recipiente criogenico fisso / 20000 l	E
		008 24880000 l recipiente criogenico fisso / 30000 l	E
Valevole fino al		09.07.2019	

01 Oxygenium MedicAir, gas per inalazione, liquido in recipiente criogenico mobile

MedicAir Suisse SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: 65496	Categoria di dispensazione: E		Index: 03.99.0.	10.07.2014
Composizione	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.		
Indicazione		terapia inalatoria		
Confezione/i	01	001	10200 l recipiente criogenico mobile / 12 l	E
		002	18000 l recipiente criogenico mobile / 21 l	E
		003	21400 l recipiente criogenico mobile / 25 l	E
		004	26500 l recipiente criogenico mobile / 31 l	E
		005	31600 l recipiente criogenico mobile / 37 l	E
		006	35000 l recipiente criogenico mobile / 41 l	E
		007	39300 l recipiente criogenico mobile / 46 l	E
		008	359000 l recipiente criogenico mobile / 420 l	E
		009	770000 l recipiente criogenico mobile / 900 l	E
Valevole fino al		09.07.2019		

01 Pectorex Bronchialpastillen Mint

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 65366	Abgabekategorie: E		Index: 12.03.9.	02.07.2014
Zusammensetzung	01	menthae piperitae aetheroleum 4.7 mg, levomentholum 2.0 mg, anisi stellati aetheroleum 1.9 mg, eucalypti aetheroleum 2.0 mg, sorbitolum liquidum cristallisabile, natrii cyclamas, color.: E 141ii et alia, excipiens pro pastillo.		
Anwendung		Bei Erkältungshusten		
Packung/en	01	001	36 Tablette(n)	E
Gültig bis		01.07.2019		

01 Propofol-Teva 1 %, Emulsion zur Injektion / Infusion**02 Propofol-Teva 2 %, Emulsion zur Infusion**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62400	Abgabekategorie: B		Index: 01.02.1.	14.07.2014
Zusammensetzung	01	propofolum 10 mg, sojae oleum 50 mg, triglycerida saturata media 50 mg, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.		
	02	propofolum 20 mg, sojae oleum 50 mg, triglycerida saturata media 50 mg, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.		
Anwendung		Allgemeinnarkoticum		
Packung/en	01	001	5 x 20 ml Durchstechflasche(n)	B
		002	1 x 50 ml Durchstechflasche(n)	B
		003	1 x 100 ml Durchstechflasche(n)	B
	02	004	1 x 50 ml Durchstechflasche(n)	B
Gültig bis		13.07.2019		

01 Rizatriptan Sandoz 5 mg, Schmelztabletten
02 Rizatriptan Sandoz 10 mg, Schmelztabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 63100	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	07.07.2014
Zusammensetzung	01	rizatriptanum 5 mg ut rizatriptani benzoas, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	02	rizatriptanum 10 mg ut rizatriptani benzoas, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	001	6 Tablette(n) B
	02	002	3 Tablette(n) B
		003	6 Tablette(n) B
		004	12 Tablette(n) B
Gültig bis	06.07.2019		

01 Silix ASS 300 mg, Tabletten
02 Silix ASS 500 mg, Tabletten
 Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 62855	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	30.07.2014
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 300 mg, excipiens pro compresso.	
	02	acidum acetylsalicylicum 500 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
	02	002	20 Tablette(n) D
Gültig bis	29.07.2019		

01 Staloral 300 3 Bäume (Kombipackung 1 x 10 IR/ml und 2 x 300 IR/ml), sublinguale Lösung
02 Staloral 300 3 Bäume (300 IR/ml), sublinguale Lösung
 Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: 62573	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	03.07.2014
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa, betula alba, corylus avellana) 10 U.: excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
		B): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa, betula alba, corylus avellana) 300 U.: excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa, betula alba, corylus avellana) 300 U.: excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	3 x 10 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung A
	02	002	3 x 10 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Gültig bis	02.07.2019		

01 Swidro Bronchialpastillen mit Codein, Pastillen

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 65347	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	01.07.2014
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001	24 Stück Bronchialpastillen mit Codein C
Gültig bis		30.06.2019	

01 Ultibro Breezhaler 110/50, Hartkapseln mit Pulver zur Inhalation

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 63132	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	10.07.2014
Zusammensetzung	01	indacaterolum 110 µg ut indacateroli maleas, glycopyrronium 50 µg ut glycopyrronii bromidum, color.: E 102, excipients pro capsula pro dosi.	
Anwendung		chronisch obstruktive Lungenkrankheit (COPD)	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) Kapseln und 1 Inhalator B
		002	3 x 30 Kapsel(n) Kapseln und 1 Inhalator B
Gültig bis		09.07.2019	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Dolocarp flavour 20 mg ad us. vet., Kautabletten
02 Dolocarp flavour 50 mg ad us. vet., Kautabletten
03 Dolocarp flavour 100 mg ad us. vet., Kautabletten
 Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 63250	Abgabekategorie: B	Index:	22.07.2014
Zusammensetzung	01	carprofenum 20 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	carprofenum 50 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	03	carprofenum 100 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Hunde	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 20 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	03	005 20 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
Gültig bis		21.07.2019	

01 Vidalta 10mg ad us. vet., Filmtabletten für Katzen
02 Vidalta 15mg ad us. vet., Filmtabletten für Katzen
 MSD Animal Health GmbH, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 62984	Abgabekategorie: B	Index:	04.07.2014
Zusammensetzung	01	carbimazolum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	carbimazolum 15 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der Hyperthyreose bei Katzen	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		NAS (New Active Substance): carbimazolum, Ph. Eur.	
Gültig bis		03.07.2019	

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 ASS Cardio Actavis 100 mg, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 62784	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	08.07.2014
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmung: Reinfarktprophylaxe, Reokklusionsprophylaxe, instabile Angina pectoris	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.11.2013 (Änderung Primärverpackung, zusätzlich HDPE Flasche (007))	
Gültig bis		18.11.2018	

01 ATOX II ComboPen Auto-Injector, Injektionslösung

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 58524	Abgabekategorie: B	Index: 15.01.0.	23.07.2014
Zusammensetzung	01	atropinum 1.67 mg ut obidoximi chloridum 220 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.7 ml.	
Anwendung		Vergiftungen mit Nervenkampfstoffen oder anderen phosphororganischen Cholinesterasehemmstoffen	
Packung/en	01	001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen (Auto-Injector) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2019	

- 01 Abseamed 1000 IE, Injektionslösung in Fertigspritzen
 02 Abseamed 2000 IE, Injektionslösung in Fertigspritzen
 03 Abseamed 3000 IE, Injektionslösung in Fertigspritzen
 04 Abseamed 4000 IE, Injektionslösung in Fertigspritzen
 05 Abseamed 5000 IE, Injektionslösung in Fertigspritzen
 06 Abseamed 6000 IE, Injektionslösung in Fertigspritzen
 07 Abseamed 7000 IE, Injektionslösung in Fertigspritzen
 08 Abseamed 8000 IE, Injektionslösung in Fertigspritzen
 09 Abseamed 9000 IE, Injektionslösung in Fertigspritzen
 10 Abseamed 10000 IE, Injektionslösung in Fertigspritzen
 Salmon Pharma GmbH, St. Jakobs-Strasse 90, 4052 Basel

Zul.-Nr.: **59059** Abgabekategorie: **A** Index: 06.07.3. 18.07.2014

Zusammensetzung	01	epoetinum alfa ADNr 1000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	epoetinum alfa ADNr 2000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	epoetinum alfa ADNr 3000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	04	epoetinum alfa ADNr 4000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
	05	epoetinum alfa ADNr 5000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	06	epoetinum alfa ADNr 6000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	07	epoetinum alfa ADNr 7000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.7 ml.	
	08	epoetinum alfa ADNr 8000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
	09	epoetinum alfa ADNr 9000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.9 ml.	
	10	epoetinum alfa ADNr 10000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	

Anwendung Stimulierung der Erythropoese

Packung/en	01	001	6 x 0.5 ml Fertigspritzen	A
	02	002	6 x 1 ml Fertigspritzen	A
	03	003	6 x 0.3 ml Fertigspritzen	A
	04	004	6 x 0.4 ml Fertigspritzen	A
	05	005	6 x 0.5 ml Fertigspritzen	A
	06	006	6 x 0.6 ml Fertigspritzen	A
	07	007	6 x 0.7 ml Fertigspritzen	A
	08	008	6 x 0.8 ml Fertigspritzen	A
	09	009	6 x 0.9 ml Fertigspritzen	A

	10	010	6 x 1 ml Fertigspritzen	A
Bemerkung			Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.07.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis			22.07.2019	

- 01 Accusol 35, Hämofiltrationslösung
 02 Accusol 35 Potassium 2mmol/l, Hämofiltrationslösung
 03 Accusol 35 Potassium 4mmol/l, Hämofiltrationslösung
 Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **57688** Abgabekategorie: **B** Index: 05.04.0. 18.07.2014

- Zusammensetzung 01 I) Lösung A:
 natrii chloridum 7.52 g/l, calcii chloridum dihydricum 0.343 g/l,
 magnesii chloridum hexahydricum 0.136 g/l, aqua ad iniectabilia,
 q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
 II) Lösung B:
 natrii hydrogenocarbonas 13.4 g/l, aqua ad iniectabilia, q.s. ad
 solutionem pro 1000 ml.
 I) et II) corresp.:
 natrii chloridum 6.12 g, calcii chloridum dihydricum 0.257 g, magnesii
 chloridum hexahydricum 0.102 g, natrii hydrogenocarbonas 2.94 g,
 aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
 mineralia: natrium 140 mmol/l, calcium 1.75 mmol/l, magnesium
 0.5 mmol/l, chloridum 109.3 mmol/l, hydrogenocarbonas 35 mmol/l.
- 02 I) Lösung A:
 natrii chloridum 7.52 g/l, calcii chloridum dihydricum 0.343 g/l,
 magnesii chloridum hexahydricum 0.136 g/l, kalii chloridum 0.199 g/l,
 glucosum monohydricum 1.47 g/l, aqua ad iniectabilia, q.s. ad
 solutionem pro 1000 ml.
 II) Lösung B:
 natrii hydrogenocarbonas 13.4 g/l, aqua ad iniectabilia, q.s. ad
 solutionem pro 1000 ml.
 I) et II) corresp.:
 natrii chloridum 6.12 g, calcii chloridum dihydricum 0.257 g, magnesii
 chloridum hexahydricum 0.102 g, kalii chloridum 0.149 g, glucosum
 monohydricum 1.1 g, natrii hydrogenocarbonas 2.94 g, aqua ad
 iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
 Corresp. glucosum anhydricum 5.55 mmol/l, mineralia: natrium
 140 mmol/l, calcium 1.75 mmol/l, magnesium 0.5 mmol/l, kalium
 2 mmol/l, chloridum 111.3 mmol/l, hydrogenocarbonas 35 mmol/l.
- 03 I) Lösung A:
 natrii chloridum 7.52 g/l, calcii chloridum dihydricum 0.343 g/l,
 magnesii chloridum hexahydricum 0.136 g/l, kalii chloridum 0.389 g/l,
 glucosum monohydricum 1.47 g/l, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutio-
 nem pro 1000 ml.
 II) Lösung B:
 natrii hydrogenocarbonas 13.4 g/l, aqua ad iniectabilia, q.s. ad
 solutionem pro 1000 ml.
 I) et II) corresp.:
 natrii chloridum 6.12 g, calcii chloridum dihydricum 0.257 g, magnesii
 chloridum hexahydricum 0.102 g, kalii chloridum 0.298 g, glucosum
 monohydricum 1.1 g, natrii hydrogenocarbonas 2.94 g, aqua ad
 iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
 Corresp. glucosum anhydricum 5.55 mmol/l, mineralia: natrium
 140 mmol/l, calcium 1.75 mmol/l, magnesium 0.5 mmol/l, kalium
 4 mmol/l, chloridum 113.3 mmol/l, hydrogenocarbonas 35 mmol/l.

Anwendung	Hämofiltration
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.10.2006 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) (Verlängerung der Zulassung) Aufhebung der Sistierung und Zusammensetzungsänderung
Gültig bis	18.07.2019

01 Aciclovir Labatec, poudre pour solution pour perfusion

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

N° d'AMM: 60325	Catégorie de remise: A	Index: 08.03.0.	22.07.2014
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: aciclovirum 250 mg ut acicloviri natricum, pro vitro.	
Indication		Herpesinfektionen	
Conditionnements	01	001	5 flacon(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.12.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		14.12.2019	

01 Adrenalin Sintetica 0,1 mg/ml senza disulfito / ohne Disulfit, soluzione iniettabile**02 Adrenalin Sintetica 1.0 mg/ml senza disulfito / ohne Disulfit, soluzione iniettabile**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56551	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.05.2.	14.07.2014
Composizione	01	adrenalinum 0.1 mg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	adrenalinum 1 mg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Simpatomimetico	
Confezione/i	01	001	10 x 1 ml fiala/fiale B
	02	002	10 x 1 ml fiala/fiale B
		003	10 x 10 ml fiala/fiale B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 19.11.2010 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		11.11.2019	

01 Adriblastin RD 10 mg, Injektionspräparat
03 Adriblastin RD 50 mg, Injektionspräparat
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 50357	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	22.07.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: doxorubicini hydrochloridum 10 mg, lactosum monohydricum, E 218 1 mg pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 5 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: doxorubicini hydrochloridum 50 mg, lactosum monohydricum, E 218 5 mg pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	015	1 + 1 Durchstechflasche(n) Lyophilisat + Lösungsmittel A
	03	031	2 Durchstechflasche(n) Lyophilisat A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.01.2020	

01 Alimta 500 mg, Lyophilisat pour solution de perfusion
02 Alimta 100 mg, Lyophilisat pour solution de perfusion
 Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

N° d'AMM: 57039	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	22.07.2014
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: pemetrexedum 500 mg ut dinatrii pemetrexedum heptahydricum, mannitolium, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: pemetrexedum 100 mg ut dinatrii pemetrexedum heptahydricum, mannitolium, pro vitro.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	002	1 flacon(s) A
	02	004	1 flacon(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 31.07.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.01.2020	

01 Amavita Ibuprofen 400, Filmtabletten
 Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 61220	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	18.07.2014
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 400 mg, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.12.2019	

01 Anxiolit, comprimés

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

N° d'AMM: 42127	Catégorie de remise: B	Index: 01.04.1.	03.07.2014
Composition	01	oxazepamum 15 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Sédatif	
Conditionnements	01	035	30 comprimé(s) B
		043	60 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 16.07.2009 (prolongation de l'autorisation) Soumis à la loi fédérale sur les stupéfiants et les substances psychotropes	
Valable jusqu'au		29.09.2019	

02 Apranax 550 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 43428	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	18.07.2014
Zusammensetzung	02	naproxenum natricum 550 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiphlogisticum	
Packung/en	02	055	20 Tablette(n) B
		063	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.10.2019	

01 Arlevert, Tabletten

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 59285	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.06.2.	23.07.2014
Composizione	01	cinnarizinium 20 mg, dimenhydrinatum 40 mg, excipients pro compresso.	
Indicazione		Schwindelzustände	
Confezione/i	01	001	20 compressa/compresse B
		002	50 compressa/compresse B
		003	100 compressa/compresse B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 01.12.2011	
Valevole fino al		17.12.2019	

01 Atacand plus 8/12.5 mg, Tabletten
 02 Atacand plus 16/12.5 mg, Tabletten
 03 Atacand plus 32/12.5 mg, Tabletten
 04 Atacand plus 32/25 mg, Tabletten
 AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 54875	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	14.07.2014
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 8 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 16 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	029 28 Tablette(n)	B
		037 98 Tablette(n)	B
	02	053 28 Tablette(n)	B
		061 98 Tablette(n)	B
	03	090 28 Tablette(n)	B
		091 98 Tablette(n)	B
	04	093 28 Tablette(n)	B
		094 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.06.2014 (Verzicht Klinikpackungen)	
Gültig bis		19.12.2019	

01 Atorvastat-Mepha 10, Lactab

02 Atorvastat-Mepha 20, Lactab

03 Atorvastat-Mepha 40, Lactab

04 Atorvastat-Mepha 80, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62211	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	01.07.2014
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	009	30 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
	02	011	30 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
	03	013	30 Tablette(n) B
		014	100 Tablette(n) B
	04	015	30 Tablette(n) B
		016	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Änderung Präparatename, früher: Atorvastatin-Mepha, Lactab)	
Gültig bis		17.11.2016	

01 Atorvastatin -Mepha, Lactab**02 Atorvastatin-Mepha, Lactab****03 Atorvastatin-Mepha, Lactab****04 Atorvastatin-Mepha, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 61322	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	01.07.2014
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum, excipients pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, excipients pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum, excipients pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	017	30 Tablette(n) B
		018	100 Tablette(n) B
	02	019	30 Tablette(n) B
		020	100 Tablette(n) B
	03	021	30 Tablette(n) B
		022	100 Tablette(n) B
	04	023	30 Tablette(n) B
		024	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Änderung Präparatename, früher: Atorvastat-Mepha, Lactab)	
Gültig bis		12.10.2016	

01 Atrovent 250 mcg/2 ml, Inhalationslösung (Einzeldosen)**02 Atrovent 500 mcg/2 ml, Inhalationslösung (Einzeldosen)****03 Atrovent 250 mcg/1 ml, Inhalationslösung (Einzeldosen)**

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

Zul.-Nr.: 52584	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	01.07.2014
Zusammensetzung	01	ipratropii bromidum corresp. ipratropii bromidum anhydricum 0.25 mg, excipients ad solutionem pro 2 ml.	
	02	ipratropii bromidum corresp. ipratropii bromidum anhydricum 0.5 mg, excipients ad solutionem pro 2 ml.	
	03	ipratropii bromidum corresp. ipratropii bromidum anhydricum 0.25 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	019	60 Einzeldose(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Widerruf der Dosisstärke 04) 52584 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 52584 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.03.2019	

01 Azithromycin Pfizer 250 mg, Filmtabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 61256	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	16.07.2014
Zusammensetzung	01	azithromycinum 250 mg ut azithromycinum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	4 Tablette(n) A
		002	6 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.01.2020	

01 Azithromycin Pfizer, Pulver zur Herstellung einer Suspension

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 61257	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	16.07.2014
Zusammensetzung	01	azithromycinum 200 mg ut azithromycinum dihydricum, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, excipiens ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	15 ml A
		002	30 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.01.2020	

02 Bactrim, Sirup für Kinder

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

Zul.-Nr.: 35263	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	23.07.2014
Zusammensetzung	02	sulfamethoxazolium 200 mg, trimethoprimum 40 mg, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.07.2012 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.11.2017	

01 Benerva, Injektionslösung

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 10989	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	11.07.2014
Zusammensetzung	01	thiamini hydrochloridum 100 mg, glycerolum, natrii phosphates, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Vitamin-B1-Präparat	
Packung/en	01	027	6 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.05.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.10.2019	

01 Betoptic S Single Dose, Augentropfen

Alcon Switzerland SA, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 52838	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	08.07.2014
Zusammensetzung	01	betaxololum 2.5 mg ut betaxololi hydrochloridum, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	029	60 Stück B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.12.2019	

01 Betoptic S, Augentropfen

Alcon Switzerland SA, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 51760	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	08.07.2014
Zusammensetzung	01	betaxololum 2.5 mg ut betaxololi hydrochloridum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	018	5 ml B
		026	3 x 5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.12.2019	

02 Binaldan, capsules

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

N° d'AMM: 25396	Catégorie de remise: C	Index: 04.09.0.	08.07.2014
Composition	02	loperamidi hydrochloridum 2 mg, excipiens pro capsula.	
Indication		Diarrhées	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 30.05.2013 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		02.10.2018	

01 Bio-Logos, Granulat

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 52898	Abgabekategorie: B	Index: 07.98.0.	08.07.2014
Zusammensetzung	01	I) Sachet A: glutaminum 60 mg, l-O-phosphothreoninum 10 mg, l-O-phosphoserinum 40 mg, arginini hydrochloridum 100 mg, hydroxocobalaminum 0.5 mg, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad granulatatum pro 2 g. II) Sachet B: sorbitolum 6 g.	
Anwendung		Roborans	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2010 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.02.2020	

01 Bio-Logos, Trinklösung

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 39036	Abgabekategorie: B	Index: 07.98.0.	08.07.2014
Zusammensetzung	01	hydroxocobalaminum 0.5 mg, l-O-phosphothreoninum 10 mg, glutaminum 60 mg, l-O-phosphoserinum 40 mg, arginini hydrochloridum 100 mg, sorbitolum liquidum cristallisabile, aromatica, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro vitro 10 ml.	
Anwendung		Roborans	
Packung/en	01	010	10 Ampulle(n) B
		029	20 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.10.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.02.2020	

01 Bonames Filmtabletten

Pro Farma AG, Lindenstrasse 12, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62629	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	04.07.2014
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 150 mg ut natrii ibandronas hydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose bei postmenopausalen Frauen zur Risikoreduktion von vertebrealen Frakturen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.07.2013 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.07.2018	

01 Brimonidin-Teva 0.2%, Augentropfen

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 60463	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	14.07.2014
Zusammensetzung	01	brimonidini tartras 2 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2014 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.03.2020	

01 Calciumfolinat Actavis 30mg/3ml, Injektionslösung**02 Calciumfolinat Actavis 100mg/10ml, Injektionslösung**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 60069	Abgabekategorie: B	Index: 15.01.0.	23.07.2014
Zusammensetzung	01	acidum folinicum 30 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
	02	acidum folinicum 100 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antidot gegen Folsäure-Antagonisten	
Packung/en	01	001	5 Durchstechflasche(n) B
	02	002	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2019	

01 Calperos D3, Lutschtabletten Mint
02 Calperos D3, Lutschtabletten Lemon
03 Calperos D3, Lutschtabletten Nature

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 54822	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	16.07.2014
Zusammensetzung	01	calcium 500 mg ut calcii carbonas, cholecalciferolum 400 U.I., aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	02	calcium 500 mg ut calcii carbonas, cholecalciferolum 400 U.I., aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	03	calcium 500 mg ut calcii carbonas, cholecalciferolum 400 U.I., aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D3-Präparat	
Packung/en	01	014 24 Tablette(n)	D
		022 60 Tablette(n)	D
		030 180 Tablette(n)	D
	02	031 24 Tablette(n)	D
		032 60 Tablette(n)	D
		033 180 Tablette(n)	D
	03	034 24 Tablette(n)	D
		035 60 Tablette(n)	D
		036 180 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.08.2019	

01 Carbamid Emulsion Widmer

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: 49236	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	08.07.2014
Zusammensetzung	01	ureum 80 mg, propylenglyolum, laurilsulfas, antiox.: E 321, conserv.: E 216, E 218, imidazolidinyl-ureum, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene Haut	
Packung/en	01	001 150 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2012 (Änderung Präparatename, früher: Carbamid Widmer, Emulsion)	
Gültig bis		24.09.2017	

04 Carboplatin Sandoz 50 mg/5 ml, Infusionslösung
 05 Carboplatin Sandoz 150 mg/15 ml, Infusionslösung
 06 Carboplatin Sandoz 450 mg/45 ml, Infusionslösung
 07 Carboplatin Sandoz 600 mg/60 ml, Infusionslösung
 08 Carboplatin Sandoz 1000 mg/100 ml, Infusionslösung
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54829	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	22.07.2014
Zusammensetzung	04	carboplatinum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	05	carboplatinum 150 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
	06	carboplatinum 450 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 45 ml.	
	07	carboplatinum 600 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 60 ml.	
	08	carboplatinum 1000 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.10.2013 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.04.2019	

**01 Cayston, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Lösung für einen Vernebler
(mit Altera-Vernebler)**

Gilead Sciences Switzerland Sàrl, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 59389	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.25	24.07.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: aztreonamum 75 mg et lysinum monohydricum 52.5 mg corresp. aztreonamum lysinum 121.7 mg. Solvens: natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Suppressive Behandlung chronischer Lungeninfektionen durch Pseudomonas aeruginosa bei Patienten mit zystischer Fibrose (CF) ab 6 Jahren	
Packung/en	01	001 84+88 Durchstechflasche(n) mit Pulver+Lösungsmittelampullen	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.12.2010 (Änderung Anwendungsgebiet, früher: ab 18 Jahren, neu ab 6 Jahren)	
Gültig bis		05.12.2015	

01 Cefuroxim Spirig HC 250 mg, Filmtabletten**02 Cefuroxim Spirig HC 500 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 61209	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	24.07.2014
Zusammensetzung	01	cefuroximum 250 mg ut cefuroximum axetil, excipients pro compresso obducto.	
	02	cefuroximum 500 mg ut cefuroximum axetil, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	003	14 Tablette(n) A
	02	004	14 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.02.2020	

01 Celebrex 100 mg, Kapseln**02 Celebrex 200 mg, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 54994	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	18.07.2014
Zusammensetzung	01	celecoxibum 100 mg, excipients pro capsula.	
	02	celecoxibum 200 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		selektiver COX-2 Hemmer	
Packung/en	01	028	30 Kapsel(n) B
	02	044	30 Kapsel(n) B
		052	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.08.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.12.2019	

01 Cerebrum suis compositum, Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59007	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	24.07.2014
Zusammensetzung	01	cerebrum D8, embryo suis D10, hepar D10, placenta D10, kalii dihydrogenophosphas D6, selenium metallicum D10, thuja occidentalis D6, strychnos ignatii D8, acidum phosphoricum dilutum D10, magnesii hydrogenophosphas trihydricus D10, cinchona pubescens D4, sulfur D10, kalii dichromas D8, gelsemium sempervirens D6, ruta graveolens D4, arnica montana D28, aesculus hippocastanum D4, semecarpus anacardium D6, conium maculatum D12, hyoscyamus niger D6, aconitum napellus D6, anamirta cocculus D4, ana partes 1 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2010	
Gültig bis		18.03.2020	

01 Chirocaine 0,25 %, Injektionslösung / Konzentrat zur Zubereitung von Infusionslösungen
02 Chirocaine 0,5 %, Injektionslösung / Konzentrat zur Zubereitung von Infusionslösungen
03 Chirocaine 0,75 %, Injektionslösung / Konzentrat zur Zubereitung von Infusionslösungen
05 Chirocaine 0,125%, gebrauchsfertige Infusionslösung

AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 55512	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	14.07.2014
Zusammensetzung	01	levobupivacainum 2.5 mg ut levobupivacaini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	levobupivacainum 5 mg ut levobupivacaini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	levobupivacainum 7.5 mg ut levobupivacaini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	levobupivacainum 1.25 mg ut levobupivacaini hydrochloridum, cyclohexanonum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Langwirkendes Lokalanästhetikum und Analgetikum	
Packung/en	01	001 10 x 10 ml Ampullen	B
	02	003 10 x 10 ml Ampullen	B
	03	005 10 x 10 ml Ampullen	B
	05	013 24 x 100 ml Flexibag (Polyester)	B
		015 12 x 200 ml Flexibag (Polyester)	B
		017 1 x 100 ml Flexibag (Polyester)	B
		019 1 x 200 ml Flexibag (Polyester)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2012 (Verzicht Packungsgrößen: sterile Verpackungen 10 x 10 ml Ampullen der Dosisstärken 0,25 %, 0,5 %, 0,75 %)	
Gültig bis		09.08.2017	

01 Cimzia, solution injectable

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

N° d'AMM: 60096	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	16.07.2014
Composition	01	certolizumabum pegolum 200 mg, natrii acetat anhydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
Indication		Morbus Crohn, Polyarthrite rhumatoïde, Arthrite psoriasique	
Conditionnements	01	001 2 seringue(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 11.06.2010 Adjonction d'une indication: Arthrite psoriasique	
Valable jusqu'au		10.06.2015	

01 Claritine Pollen, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 56919	Abgabekategorie: C	Index: 07.13.1.	14.07.2014
Zusammensetzung	01	loratadinum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	004	7 Tablette(n) C
		008	10 Tablette(n) C
		010	14 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.12.2019	

01 Clopidogrel-Mepha 75, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 60213	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	07.07.2014
Zusammensetzung	01	clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) (Lactab) B
		003	84 Tablette(n) (Lactab) B
		006	50 Tablette(n) (Lactab) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.01.2020	

01 Clopin eco 25, Tabletten**02 Clopin eco 100, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55696	Abgabekategorie: A	Index: 01.05.0.	21.07.2014
Zusammensetzung	01	clozapinum 25 mg, excipients pro compresso.	
	02	clozapinum 100 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) A
	02	003	50 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.12.2019	

01 Co-Amoxicillin Sandoz i.v. 1,2g, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung
02 Co-Amoxicillin Sandoz i.v. 2,2g, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56311	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	23.07.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum natricum, acidum clavulanicum 200 mg ut kalii clavulanas, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: amoxicillinum anhydricum 2 g ut amoxicillinum natricum, acidum clavulanicum 200 mg ut kalii clavulanas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	005	10 Durchstechflasche(n) A
	02	006	10 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.12.2019	

01 Co-Stadapril 10mg/12,5mg, Tabletten
02 Co-Stadapril 20mg/12,5mg, Tabletten
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 56900	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	15.07.2014
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2014 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.02.2020	

01 Co-Valtan-Mepha 80/12.5 mg, Filmtabletten
02 Co-Valtan-Mepha 160/12.5 mg, Filmtabletten
03 Co-Valtan-Mepha 160/25 mg, Filmtabletten
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 59321	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	28.07.2014
Zusammensetzung	01	valsartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	013 28 Tablette(n)	B
		014 98 Tablette(n)	B
	02	015 28 Tablette(n)	B
		016 98 Tablette(n)	B
	03	017 28 Tablette(n)	B
		018 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.03.2020	

01 Comtan, Filmtabletten
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54522	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	24.07.2014
Zusammensetzung	01	entacaponum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	010 30 Tablette(n)	B
		037 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.12.2019	

01 Conbriza Filmtabletten
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 58732	Abgabekategorie: B	Index: 07.09.0.	03.07.2014
Zusammensetzung	01	bazedoxifenum 20 mg ut bazedoxifeni acetat, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung und Prävention der postmenopausalen Osteoporose	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 84 Tablette(n)	B
		003 3 x 28 Tablette(n) Sammelpackung	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.01.2020	

01 Conoxia, Druckgasflasche

PanGas AG, Industriepark 10, 6252 Dagmersellen

Zul.-Nr.: 56414	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	11.07.2014
Zusammensetzung	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	001	170 l Druckgasflasche 200 bar / Geom.Vol.Liter 0.8 / Stahl E
		002	210 l Druckgasflasche 200 bar / Geom.Vol.Liter 1 / Stahl E
		003	430 l Druckgasflasche 200 bar / Geom.Vol.Liter 2 / Stahl/Alu E
		004	750 l Druckgasflasche 200 bar / Geom.Vol.Liter 3.5 / Stahl E
		005	1070 l Druckgasflasche 200 bar / Geom.Vol.Liter 5 / Stahl/Alu E
		006	2150 l Druckgasflasche 200 bar / Geom.Vol.Liter 10 / Stahl/Alu E
		007	4300 l Druckgasflasche 200 bar / Geom.Vol.Liter 20 / Stahl/Alu E
		008	10600 l Druckgasflasche 200 bar / Geom.Vol.Liter 50 / Stahl E
		009	93300 l Druckgasflasche 200 bar / Geom.Vol.Liter 12 x 36 / Stahl E
		010	127200 l Druckgasflasche 200 bar / Geom.Vol.Liter 12 x 50 / Stahl E
		011	600 l Druckgasflasche 300 bar / Geom.Vol.Liter 2 / Aluminium E
		012	900 l Druckgasflasche 300 bar / Geom.Vol.Liter 3 / Aluminium E
		013	1400 l Druckgasflasche 300 bar / Geom.Vol.Liter 4.7 / Aluminium E
		014	700 l Druckgasflasche 200 bar / Geom.Vol.Liter 3.3 / Stahl E
		015	300 l Druckgasflasche 300 bar / Geom.Vol.Liter 1 / Aluminium E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.08.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 1 L Druckgasflasche 300 bar)	
Gültig bis		03.02.2019	

01 Corvaton retard, comprimés

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

N° d'AMM: 48105	Catégorie de remise: B	Index: 02.04.4.	07.07.2014
Composition	01	molsidominum 8 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Cardiopathie coronaire	
Conditionnements	01	017	30 comprimé(s) B
		025	100 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		17.10.2019	

01 Corvaton, comprimés**02 Corvaton forte, comprimés**

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

N° d'AMM: 41958	Catégorie de remise: B	Index: 02.04.4.	07.07.2014
Composition	01	molsidominum 2 mg, excipients pro compresso.	
	02	molsidominum 4 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Cardiopathie coronaire	
Conditionnements	01	014	30 comprimé(s) B
		022	100 comprimé(s) B
	02	030	30 comprimé(s) B
		049	100 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		17.10.2019	

01 Coversum 2 mg, comprimés**02 Coversum 4 mg, comprimés****03 Coversum 8 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: 49786	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.1.	30.07.2014
Composition	01	tert-butylamini perindoprilum 2 mg corresp. perindoprilum 1.669 mg, excipients pro compresso.	
	02	tert-butylamini perindoprilum 4 mg corresp. perindoprilum 3.338 mg, excipients pro compresso.	
	03	tert-butylamini perindoprilum 8 mg corresp. perindoprilum 6.676 mg, color.: E 141ii, excipients pro compresso.	
Indication		Inhibiteur de l' ECA	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 17.12.2012 (prolongation de l'autorisation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		15.12.2019	

01 Cytosar Solution 100mg/5ml, Fertiglösung
 02 Cytosar Solution 500mg/25ml, Fertiglösung
 03 Cytosar Solution 1000mg/10ml, Fertiglösung
 04 Cytosar Solution 2000mg/20ml, Fertiglösung
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 54845	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	22.07.2014
Zusammensetzung	01	cytarabinum 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	cytarabinum 500 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	03	cytarabinum 1000 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	04	cytarabinum 2000 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	014	1 Durchstechflasche(n) (Cytosafe Stechampulle) A
	02	022	1 Durchstechflasche(n) (Cytosafe Stechampulle) A
	03	030	1 Durchstechflasche(n) (Cytosafe Stechampulle) A
	04	049	1 Durchstechflasche(n) (Cytosafe Stechampulle) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.08.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.01.2020	

01 Cytotec, Tabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 46945	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	24.07.2014
Zusammensetzung	01	misoprostolum 200 µg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Ulcus duodeni und Ulcus ventriculi	
Packung/en	01	034	30 Tablette(n) B
		042	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.09.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.10.2019	

01 Dalmadorm mite, Filmtabletten**02 Dalmadorm, Filmtabletten**

MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 40536	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	03.07.2014
Zusammensetzung	01	flurazepami monohydrochloridum 15 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	flurazepami monohydrochloridum 30 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Schlafmittel	
Packung/en	01	086	10 Tablette(n) B
		094	30 Tablette(n) B
		108	100 Tablette(n) B
	02	116	10 Tablette(n) B
		124	30 Tablette(n) B
		132	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.03.2014 (Korrektur der galenischen Form: Filmtablette anstatt Tablette) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		11.06.2019	

02 Decalcit, Kautabletten

Geistlich Pharma AG, Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen

Zul.-Nr.: 12337	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	16.07.2014
Zusammensetzung	02	calcium 140 mg ut calcii hydrogenophosphas anhydricus, cholecalciferolum 500 U.I., arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D-Präparat	
Packung/en	02	001	60 Tablette(n) D
		027	100 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.01.2012 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 60 Tabletten)	
Gültig bis		15.05.2017	

03 Demo élixir pectoral N, sirop

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

N° d'AMM: 38045	Catégorie de remise: D	Index: 03.03.2.	30.07.2014
Composition	03	ephedrini hydrochloridum 975 µg, guaifenesinum 105 mg, belladonnae extractum ethanolicum liquidum 97.5 mg, ratio: 1:10, droserae extractum ethanolicum liquidum 75 mg, ratio: 1:2, hederæ heliæ extractum ethanolicum liquidum 75 mg, ratio: 1:2, ipecacuanhae extractum ethanolicum liquidum 97.5 mg, ratio: 1:10, arom.: natrii cyclamas, vanillinum et alia, color.: E 150, conserv.: E 202, E 217, E 218, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Indication		Expectorant	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 30.09.2010 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		15.12.2019	

01 Demonatur Ginkgo, comprimés

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

N° d'AMM: 50329	Catégorie de remise: D	Index: 02.97.0.	23.07.2014
Composition	01	ginkgo bilobae extractum ethanolicum siccum 50 mg corresp. flavonoidea 10.5 mg, DER: 50:1, excipients pro compresso obducto.	
Indication		En cas de troubles dus à l'artériosclérose	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 23.12.2009 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		19.01.2020	

01 Deroxat, Suspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 54355	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	29.07.2014
Zusammensetzung	01	paroxetinum 20 mg ut paroxetini hydrochloridum hemihydricum, arom.: vanillinum, bergamottae aetheroleum, saccharinum natricum et alia, color.: E 110, conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 10 ml.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	001 150 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.06.2013 (Neue deklarationspflichtige Hilfsstoffe Vanillinum und Bergamottae aetheroleum)	
Gültig bis		05.04.2019	

01 Destrobac, wässrige Lösung gefärbt

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 50433	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	09.07.2014
Zusammensetzung	01	iodum 1 mg ut povidonum iodinum, color.: E 110, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Haut-, Schleimhaut- und Wunddesinfizienz	
Packung/en	01	013 50 ml	D
		021 1000 ml	D
		048 5 x 1000 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.08.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.12.2019	

01 Dicloren Gel, Emulsions-Gel

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 60024	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	24.07.2014
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Prekutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	003 50 g	D
		004 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.12.2019	

01 Distickstoffoxid medicinal PanGas, Inhalationsgas

PanGas AG, Industriepark 10, 6252 Dagmersellen

Zul.-Nr.: 56417	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.1.	25.07.2014
Zusammensetzung	01	dinitrogenii oxidum 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Anästhetikum / Analgetikum / Sedativum	
Packung/en	01	001	3.5 l Druckgasflasche B
		002	10 l Druckgasflasche B
		003	40 l Druckgasflasche B
		004	600 l Flaschenbündel (12x50 l) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.01.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.01.2020	

01 Dolopirin C, Brausetabletten

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 60293	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.2.	25.07.2014
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 500 mg, acidum ascorbicum 240 mg, aromatica, natrii cyclamas, saccharinum natricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Linderung von Fieber und Schmerzen bei Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	002	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.02.2020	

01 Doxiproct Plus, pommade

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

N° d'AMM: 38934	Catégorie de remise: B	Index: 02.09.2.	31.07.2014
Composition	01	calcii dobesilas monohydricum 40 mg, lidocaini hydrochloridum 20 mg, dexamethasoni acetat 0.25 mg, macrogolum 300, propylen-glycolum, antiox.: E 310, E 320, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Traitement local des affections hémorroïdales	
Conditionnements	01	015	20 g B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.10.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		16.12.2019	

01 Doxiproct, pommade

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

N° d'AMM: 38932	Catégorie de remise: D	Index: 02.09.1.	07.07.2014
Composition	01	calcii dobesilas monohydricum 40 mg, lidocaini hydrochloridum 20 mg, macrogolum 300, propylenglycolum, antiox.: E 310, E 320, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Traitement local des affections hémorroïdales	
Conditionnements	01	012	30 g D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.10.2010 Renouvellement de l'autorisation faisant suite à l'expiration de la validité de l'autorisation	
Valable jusqu'au		07.10.2019	

01 Drosetux, sirop homéopathique pour la toux

Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: 54852	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	23.07.2014
Composition	01	arnica montana C3, atropa belladonna C3, cephaelis ipecacuanha C3, cina C3, corallium rubrum C3, cupri gluconas C3, dactylopius coccus C3, drosera C3, ferrosi phosphas C3, solidago virgaurea C1 ana partes, saccharum 8-9 g, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		Toux	
Conditionnements	01	011	150 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 05.11.2010	
Valable jusqu'au		09.02.2020	

01 Dulcolax Picosulfat, Pearls/Kapseln

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

Zul.-Nr.: 56893	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.11	09.07.2014
Zusammensetzung	01	natrii picosulfas 2.5 mg ut natrii picosulfas monohydricum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	002	50 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.06.2020	

05 Durogesic Matrix 25 ug/h, Transdermales Pflaster
 06 Durogesic Matrix 50 ug/h, Transdermales Pflaster
 07 Durogesic Matrix 75 ug/h, Transdermales Pflaster
 08 Durogesic Matrix 100 ug/h, Transdermales Pflaster
 09 Durogesic Matrix 12 ug/h, Transdermales Pflaster
 Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 53904	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	10.07.2014
Zusammensetzung	05	fentanylum 4.2 mg, excipiens ad praeparationem pro 10.5 cm ² cum liberatione 25 µg/h.	
	06	fentanylum 8.4 mg, excipiens ad praeparationem pro 21 cm ² cum liberatione 50 µg/h.	
	07	fentanylum 12.6 mg, excipiens ad praeparationem pro 31.5 cm ² cum liberatione 75 µg/h.	
	08	fentanylum 16.8 mg, excipiens ad praeparationem pro 42 cm ² cum liberatione 100 µg/h.	
	09	fentanylum 2.1 mg, excipiens ad praeparationem pro 5.25 cm ² cum liberatione 12.5 µg/h.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	05	076	5 Pflaster A
		122	10 Pflaster (Spitalpackung) A
	06	084	5 Pflaster A
		130	10 Pflaster (Spitalpackung) A
	07	092	5 Pflaster A
		149	10 Pflaster (Spitalpackung) A
	08	106	5 Pflaster A
		157	10 Pflaster (Spitalpackung) A
	09	068	5 Pflaster A
		114	10 Pflaster (Spitalpackung) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		11.01.2020	

01 Eligard 22.5 mg, Injektionspräparat
 Astellas Pharma AG, Grindelstrasse 6, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 56892	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	11.07.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: leuprorelini acetat 29.2 mg corresp. leuprorelinum 27.1 mg, pro vitro. Solvens: copoly(dl-lactidum-glycolidum), 1-methyl-2-pyrrolidonum, pro vitro, corresp., in suspensione recenter reconstituta 22.5 mg pro dosi.	
Anwendung		Synthetisches GnRH-Analogen bei Prostatakarzinom	
Packung/en	01	004	1 Set (thermogeformte Traypacks) Spritze A+B; 1 ster. Nadel A
		005	2 Set (thermogeformte Traypacks) Spritze A+B; 1 ster. Nadel A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.09.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.12.2019	

01 Eligard 7.5 mg, Injektionspräparat

Astellas Pharma AG, Grindelstrasse 6, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 56852	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	11.07.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: leuprorelini acetat 10.6 mg corresp. leuprorelinum 9.83 mg, pro vitro. Solvens: copoly(dl-lactidum-glycolidum), 1-methyl-2-pyrrolidonum, pro vitro, corresp., in suspensione recenter reconstituta 7.5 mg pro dosi.	
Anwendung		Synthetisches GnRH-Analogen bei Prostatakarzinom	
Packung/en	01	004	1 Set (thermogeformte Traypacks) Spritze A+B; 1 ster. Nadel A
		005	3 Set (thermogeformte Traypacks) Spritze A+B; 1 ster. Nadel A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.09.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.12.2019	

01 Elmetacin, Lösung

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 46429	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.4.	23.07.2014
Zusammensetzung	01	indometacinum 8 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Kutanes Antirheumatikum	
Packung/en	01	001	50 ml C
		002	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.05.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.12.2019	

01 Emadine, Augentropfen

Alcon Switzerland SA, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54881	Abgabekategorie: C	Index: 11.06.2.	15.07.2014
Zusammensetzung	01	emedastinum 0.5 mg ut emedastini difumaras, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergische Konjunktivitis	
Packung/en	01	010	5 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.10.2019	

01 Emend 80 mg, Kapseln
02 Emend 125 mg, Kapseln
03 Emend 40 mg, Kapseln
04 Emend 165 mg, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 56359	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	10.07.2014
Zusammensetzung	01	aprepitantum 80 mg, excipients pro capsula.	
	02	aprepitantum 125 mg, excipients pro capsula.	
	03	aprepitantum 40 mg, excipients pro capsula.	
	04	aprepitantum 165 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	003	2 Kapsel(n) B
	02	002	3 Kapsel(n) 1 Kapseln à 125 mg/2 Kapseln à 80 mg B
	04	001	1 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.09.2013 (Umwandlung Zulassungsart Dosisstärke 04, neu: für den Vertrieb in der Schweiz und im Fürstentum Liechtenstein) 56359 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.12.2018	

01 Emovate, Crème

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 43142	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	31.07.2014
Zusammensetzung	01	clobetasoni-17 butyras 0.5 mg, conserv.: chlorocresolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	011	25 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2019	

01 Emovate, Salbe

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 43143	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	31.07.2014
Zusammensetzung	01	clobetasoni-17 butyras 0.5 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	018	25 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2019	

01 Enbrel MyClic 50 mg, Injektionslösung im Fertigpen

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 60025	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	23.07.2014
Zusammensetzung	01	Lösung: etanerceptum 50 mg, arginini hydrochloridum, natrii chloridum, saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, aktive juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthritis, Oligoarthritis, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	001 2 Set (je 2 Fertigpen + 2 Alkoholtupfer)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.05.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.05.2020	

01 Epaxal, Injektionssuspension

CRUCELL SWITZERLAND AG, Rehthagstrasse 79, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 572	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	23.07.2014
Zusammensetzung	01	hepatitidis A virus antigenum min. 24 U.I., influenza haemagglutinin A (H1N1) (Stamm: Singapur/6/86) 10 µg, phospholipida ut cephalina et lecithinum, natrii chloridi solutio 9 g/L q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Hepatitis A, ab dem 1. Geburtstag	
Packung/en	01	001 1 Spritze(n) Fertigspritzen à 0.5 ml 002 10 Spritze(n) Fertigspritzen à 0.5 ml	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2019	

01 Epirubicin Sandoz 10mg/5ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation**02 Epirubicin Sandoz 50mg/25ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation****03 Epirubicin Sandoz 100mg/50ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation****04 Epirubicin Sandoz 200mg/100ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56243	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	22.07.2014
Zusammensetzung	01	epirubicini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	epirubicini hydrochloridum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	03	epirubicini hydrochloridum 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	04	epirubicini hydrochloridum 200 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		03.06.2018	

01 Exelon 2 mg/ml, orale Lösung

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55051	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	22.07.2014
Zusammensetzung	01	rivastigminum 2 mg ut rivastigmini hydrogenotartras, color.: E 104, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer Typ, Demenz bei Parkinson Krankheit	
Packung/en	01	002	120 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.12.2019	

01 Felden lingual, Tabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 52064	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	07.07.2014
Zusammensetzung	01	piroxicamum 20 mg, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum	
Packung/en	01	023	10 Tablette(n) B
		031	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.05.2009 (Verlängerung der Zulassung).	
Gültig bis		21.10.2019	

01 Fenipic Plus, Flüssig

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60810	Abgabekategorie: D	Index: 10.01.0.	23.07.2014
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 10 mg, diphenhydramini hydrochloridum 10 mg, benzalkonii chloridum 10 mg, levomentholum 20 mg, dexpanthenolum 5 mg, ethanolum, aether, alcohol isopropylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hauptsächlich zur Behandlung von Insektenstichen	
Packung/en	01	001	3 ml Tupffeder D
		002	10 ml Roller D
		003	8 ml Roller D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.12.2019	

01 Fenipic Plus, Gel

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60809	Abgabekategorie: D	Index: 10.01.0.	23.07.2014
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 20 mg, diphenhydramini hydrochloridum 20 mg, benzalkonii chloridum 10 mg, levomentholum 20 mg, dexpanthenolum 30 mg, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Insektenstiche und Hautreizungen	
Packung/en	01	001	24 g D
		002	20 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.12.2019	

01 Fentanyl-Janssen, Injektionslösung

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 31110	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	08.07.2014
Zusammensetzung	01	fentanylum 50 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgeticum	
Packung/en	01	017	50 x 2 ml Ampulle(n) A
		033	50 x 10 ml Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		27.12.2019	

01 Filgrastim-Teva 30 / 0.5 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen**02 Filgrastim-Teva 48 / 0.8 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 60722	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	09.07.2014
Zusammensetzung	01	filgrastimum ADNr 30 Mio. U., natrii acetat trihydricus, polysorbatum 80, sorbitolum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	filgrastimum ADNr 48 Mio. U., natrii acetat trihydricus, polysorbatum 80, sorbitolum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
Anwendung		Neutropenie	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) Fertigspritzen A
		002	5 Spritze(n) Fertigspritzen A
		003	10 Spritze(n) Fertigspritzen A
	02	004	1 Spritze(n) Fertigspritzen A
		005	5 Spritze(n) Fertigspritzen A
		006	10 Spritze(n) Fertigspritzen A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.01.2020	

01 Fisherman's Friend Cinnamon, pastilles sans sucre

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

N° d'AMM: 55270	Catégorie de remise: E	Index: 12.03.9.	22.07.2014
Composition	01	levomentholum 4.03 mg, arom.: vanillinum et alia, sorbitolum, sucralosum, acesulfamum kalicum, color.: E 141, excipients pro pastillo.	
Indication		En cas de toux et enrrouement	
Conditionnements	01	005	25 g sachet-dose(s) E
		007	2 x 25 g sachet-dose(s) E
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 11.02.2014	
Valable jusqu'au		24.02.2020	

01 Flox-ex, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55435	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	24.07.2014
Zusammensetzung	01	fluvoxamini maleas 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) B
		004	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2019	

20 Fluarix, Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 583	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	15.07.2014
Zusammensetzung	20	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus Stamm A/California/7/2009 (H1N1)-like: reassortant virus NIB-74xp derived from A/Christchurch/16/2010) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus-Stamm A/Texas/50/2012 (H3N2)-like: reassortant virus NYMC X-223A) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus-Stamm B/Massachusetts/2/2012-like: reassortant virus NYMC BX-51B) 15 µg, natrii chloridum, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dodecahydricus, magnesii chloridum hexahydricum, polysorbatum 80 et octoxinolum-10, alfa-tocopheroli hydrogensuccinas, residui: ovalbuminum max. 0.05 µg, saccharum max. 500 µg, formaldehydum max. 5 µg, natrii desoxycholas max. 50 µg, gentamini sulfas nihil, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab dem vollendeten 6. Lebensmonat	
Packung/en	20	009	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) B
		010	10 x 0.5 ml Fertigspritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2013 (Annual Update Saison 2014/2015)	
Gültig bis		30.06.2017	

01 Flucloxacillin OrPha 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**02 Flucloxacillin OrPha 1000 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 60092	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.24	23.07.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: flucloxacillinum 500 mg ut flucloxacillinum natricum 524.25 mg pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: flucloxacillinum 1 g ut flucloxacillinum natricum 1.0485 g pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 x 500 mg Durchstechflaschen B
	02	002	10 x 1 g Durchstechflaschen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.12.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.12.2019	

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

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57182	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	02.07.2014
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, color.: E 104, E 131, excipients pro capsula.	
	02	fluconazolum 150 mg, color.: E 104, E 110, excipients pro capsula.	
	03	fluconazolum 200 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001 7 Kapsel(n)	B
		003 28 Kapsel(n)	B
		005 5x100 Kapsel(n)	B
	02	007 1 Kapsel(n)	B
		009 4 Kapsel(n)	B
		011 5x100 Kapsel(n)	B
	03	013 2 Kapsel(n)	B
		015 7 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.01.2020	

01 Flumazenil Labatec 0,5 mg/5 ml, solution injectable**02 Flumazenil Labatec 1 mg/10 ml, solution injectable**

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

N° d'AMM: 59466	Catégorie de remise: B	Index: 15.01.0.	21.07.2014
Composition	01	flumazenilum 0.5 mg, dinatrii edetas, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	flumazenilum 1 mg, dinatrii edetas, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		Antagoniste de benzodiazépines	
Conditionnements	01	001 5 x 5 ml ampoule(s)	B
	02	003 5 x 10 ml ampoule(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 14.12.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		13.12.2019	

01 Fluorescéine 0,5 % SDU Faure, Augentropfen

ProReo Pharma AG, Rebgeasse 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 46996	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	04.07.2014
Zusammensetzung	01	fluoresceinum natricum 5 mg ut fluoresceinum, natrii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Augendiagnostik	
Packung/en	01	038 4 x 5 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2019	

01 Fluoxifar, capsule

Siphar SA, Via al Forte 4, 6900 Lugano

N° d'AMM: 54493	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.06.0.	24.07.2014
Composizione	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, color.: E 104, E 132, excipiens pro capsula.	
Indicazione		antidepressivo	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 03.05.2010 (proroga dell'omologazione) Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		13.10.2019	

01 Flutinas Polynex, Einmaldosen zur nasalen Spülung

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 54885	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.3.	24.07.2014
Zusammensetzung	01	fluticasoni-17 propionas 0.4 mg pro dosi, excipiens ad suspensionem pro 0.4 ml.	
Anwendung		Kortikoid-Rhinologikum zur Behandlung von Nasenpolypen	
Packung/en	01	016 28 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.12.2019	

01 Flüge Kieselerde, Tabletten

Schellenberg, Reformprodukte, Stettbachstrasse 37, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 23336	Abgabekategorie: E	Index: 07.02.1.	08.07.2014
Zusammensetzung	01	terra silicea spec. 810 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Ergänzung der Nahrung bei Störungen des Nagel- und Haarwachstums	
Packung/en	01	014 60 Tablette(n) 022 120 Tablette(n)	E E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.03.2009 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		25.08.2019	

01 Focalin XR 5 mg, Kapseln
02 Focalin XR 10 mg, Kapseln
03 Focalin XR 15 mg, Kapseln
04 Focalin XR 20 mg, Kapseln
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 59245	Abgabekategorie: A	Index: 01.10.2.	24.07.2014
Zusammensetzung	01	dexmethylphenidati hydrochloridum 5 mg corresp. dexmethylphenidatum 4.32 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	02	dexmethylphenidati hydrochloridum 10 mg corresp. dexmethylphenidatum 8.65 mg, excipiens pro capsula.	
	03	dexmethylphenidati hydrochloridum 15 mg corresp. dexmethylphenidatum 12.97 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	04	dexmethylphenidati hydrochloridum 20 mg corresp. dexmethylphenidatum 17.3 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Zentral wirksames Sympathomimetikum	
Packung/en	01	001 30 Kapsel(n)	A
		002 100 Kapsel(n)	A
	02	003 30 Kapsel(n)	A
		004 100 Kapsel(n)	A
	03	005 30 Kapsel(n)	A
		006 100 Kapsel(n)	A
	04	007 30 Kapsel(n)	A
		008 100 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		10.12.2019	

01 Folliculi lymphatici aggregati D5, Injektionslösung
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58840	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	23.07.2014
Zusammensetzung	01	folliculi lymphatici aggregati aquos D5, natrii chloridum, aqua ad ini- ectabilia, ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.02.2010	
Gültig bis		15.02.2020	

02 Fosinopril Actavis 10 mg, Tabletten
03 Fosinopril Actavis 20 mg, Tabletten
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58685	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	30.07.2014
Zusammensetzung	02	fosinoprilum natricum 10 mg, excipiens pro compresso.	
	03	fosinoprilum natricum 20 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.10.2009 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.10.2019	

01 Fucicort, Crème

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 46897	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	18.07.2014
Zusammensetzung	01	acidum fusidicum 20 mg, betamethasonum 1 mg ut betamethasoni valeras, conserv.: chlorocresolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, sekundär bakteriell infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	013 15 g	B
		021 30 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.09.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.12.2019	

01 Fucidin, Salbe

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 34370	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.2.	16.07.2014
Zusammensetzung	01	natrii fusidas 20 mg, adeps lanae, antiox.: E 321, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Hautinfektionen	
Packung/en	01	036 15 g	B
		044 30 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.12.2019	

01 Gardasil, Injektionssuspension

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 57735	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	04.07.2014
Zusammensetzung	01	proteinum L1 papillomaviri humani typus 6 20 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 11 40 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 16 40 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 18 20 µg, aluminium ut alumini hydroxyphosphas sulphas amorphus, natrii chloridum, histidinum, polysorbatum 80, natrii boras, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Prävention von hochgradigen Dysplasien der Zervix, Zervixkarzinomen, hochgradigen dysplastischen Läsionen der Vulva sowie von äusseren Genitalwarzen verursacht durch humane Papillomaviren (HPV) der Typen 6, 11, 16 und 18	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) 1 Fertigspr.f. 1 Impfdosis m. Nadelschutzvorrichtung+2 Nadeln (EZ Grip Spritze) B
		002	10 Spritze(n) 10 Fertigspr.f. 10 Impfdosen m.Nadelschutzvorrichtung+2 Nadeln (EZ Grip Spritze) B
		003	1 Spritze(n) 1 Fertigspr.f. 1 Impfdosis ohne Nadelschutzvorr. +2 Nadeln (EZ Grip Spritze) B
		004	10 Spritze(n) 10 Fertigspr.f. 10 Impfdosen ohne Nadelschutzvorr. +2 Nadeln (EZ Grip Spritze) B
		005	1 Spritze(n) 1 Fertigspr.f. 1 Impfdosis m. Nadelschutzvorrichtung +2 Nadeln (PRTC Spritze) B
		006	10 Spritze(n) 10 Fertigspr.f. 10 Impfdosen m. Nadelschutzvorrichtung +2 Nadeln (PRTC Spritze) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.07.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrössen, neu: PRTC Spritze)	
Gültig bis		21.11.2016	

01 Gemcitabin Labatec 200 mg, lyophilisat pour perfusion**02 Gemcitabin Labatec 1 g, lyophilisat pour perfusion**

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

N° d'AMM: 59279	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	22.07.2014
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetat anhydricus, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 1 g ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetat anhydricus, pro vitro.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
	02	002	1 flacon(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 10.02.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		09.02.2020	

01 Geriaforce, Tropfen

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 50558	Abgabekategorie: D	Index: 02.97.0.	17.07.2014
Zusammensetzung	01	ginkgo bilobae folii recentis tinctura 915 mg, ratio: 1:9, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 65 % V/V.	
Anwendung		Beschwerden infolge Arteriosklerose	
Packung/en	01	010	50 ml
		029	100 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.12.2009	
Gültig bis		22.12.2019	

01 Glucose 5% - NaCl 0.45% Bioren, soluzione per perfusione

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 60491	Categoria di dispensazione: B	Index: 05.03.3.	21.07.2014
Composizione	01	glucosum anhydricum 50 mg corresp. glucosum 278 mmol/l, natrii chloridum 4.5 mg corresp. natrium 77 mmol/l et chloridum 77 mmol/l, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml, Corresp. env. 840 kJ.	
Indicazione		Idratazione	
Confezione/i	01	001	500 ml
		002	1000 ml
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 22.11.2013 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		09.12.2019	

01 Gluscan, solution injectable multidoses

Advanced Accelerator Applications (Switzerland) SA, avenue Rosemont 11, 1208 Genève

N° d'AMM: 57289	Catégorie de remise: A	Index: 17.01.	23.07.2014
Composition	01	fludeoxyglucosum(18-F) au moment de la calibration 600 MBq, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Radiodiagnostique pour la tomographie PET	
Conditionnements	01	002	pro 10 ml 1 - 6 GBq
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 09.10.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		22.12.2019	

01 Halaven, Injektionslösung

Eisai Pharma AG, Schaffhauserstrasse 611, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 59489	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	23.07.2014
Zusammensetzung	01	eribulini mesilas 1 mg, ethanolum anhydricum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Mammakarzinom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.05.2011 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		12.05.2016	

01 Haldol Decanoas 50 mg/mL, Injektionslösung
02 Haldol Decanoas 100 mg/mL, Injektionslösung
 Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 44008	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	10.07.2014
Zusammensetzung	01	haloperidolum 50 mg ut haloperidoli decanoas, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, sesami oleum raffinatum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	haloperidolum 100 mg ut haloperidoli decanoas, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, sesami oleum raffinatum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	017	1 x 1 ml Ampulle(n) B
	02	068	5 x 1 ml Ampulle(n) B
		076	1 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.10.2019	

01 Haldol Decanoas 50 mg/mL, Injektionslösung
02 Haldol Decanoas 100 mg/mL, Injektionslösung
 Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 44008	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	17.07.2014
Zusammensetzung	01	haloperidolum 50 mg ut haloperidoli decanoas, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, sesami oleum raffinatum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	haloperidolum 100 mg ut haloperidoli decanoas, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, sesami oleum raffinatum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	017	1 x 1 ml Ampulle(n) B
	02	076	1 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.07.2014 (Widerruf der Dosisstärke 100 mg/ml 5 x 1 Ampullen 068.)	
Gültig bis		12.10.2019	

01 Harpagomed, Tabletten

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 57871	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.6.	03.07.2014
Zusammensetzung	01	harpagophyti radidis extractum ethanolicum siccum 480 mg, DER: 1.5-3:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Unterstützend bei Verschleisserscheinungen des Bewegungsapparates	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) Filmtabletten D
		002	60 Tablette(n) Filmtabletten D
		003	120 Tablette(n) Filmtabletten D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2011 (Änderung Präparatename, früher:Harpagomed, Rheuma-Tabletten)	
Gültig bis		16.11.2016	

01 Herballerg, homöopathische Heuschnupfentropfen

Herbamed AG, Katharinengasse 8, 9004 St. Gallen

Zul.-Nr.: 54513	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	30.07.2014
Zusammensetzung	01	apis mellifica D4, luffa operculata D4, okoubaka aubrevillei e cortice D4, thryallis glauca D3 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 58 % V/V.	
Anwendung		Bei Heuschnupfen	
Packung/en	01	038	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.10.2009	
Gültig bis		09.12.2019	

02 Hibidil, sterile Lösung

CPS Cito Pharma Services GmbH, Forchstrasse 4b, 8610 Uster

Zul.-Nr.: 44490	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	16.07.2014
Zusammensetzung	02	chlorhexidini digluconas 500 µg, color.: E 122, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfiziers für äusserlichen Gebrauch	
Packung/en	02	100	25 x 15 ml Bottlepacks D
		101	240 x 15 ml Bottlepacks D
		102	120 x 50 ml Bottlepacks D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.10.2019	

01 INOmax 400 ppm, Inhalationsgas
02 INOmax 800 ppm, Inhalationsgas
 PanGas AG, Industriepark 10, 6252 Dagmersellen

Zul.-Nr.: 56809	Abgabekategorie: A	Index: 03.99.0.	08.07.2014
Zusammensetzung	01	nitrogenii oxidum 400 ppm, nitrogenium, gasum inhalationis.	
	02	nitrogenii oxidum 800 ppm, nitrogenium, gasum inhalationis.	
Anwendung		Künstliche Beatmung bei Neugeborenen	
Packung/en	01	002 2 l Druckgasbehälter	A
		004 10 l Druckgasbehälter	A
	02	001 2 l Druckgasbehälter	A
		003 10 l Druckgasbehälter	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2009 Zulassung der neuen Dosisstärke 800 ppm Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		08.07.2019	

01 Indometacin retard Helvepharm, Kapseln
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 46804	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	31.07.2014
Zusammensetzung	01	indometacinum 75 mg, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Antirheumatikum	
Packung/en	01	015 20 Kapsel(n)	B
		023 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.10.2019	

27 Influvac, Injektionssuspension
 Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 485	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	30.07.2014
Zusammensetzung	27	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus-Stamm A/California/7/2009 (H1N1)-like: reassortant virus NYMC X-181) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus-Stamm A/Texas/50/2012 (H3N2)-like: reassortant virus NYMC X-223A) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus-Stamm B/Massachusetts/2/2012-like: reassortant virus NYMC BX-51B) 15 µg, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum hexahydricum, residui: ovalbuminum max. 0.1 µg, formaldehydum et cetrimidum et polysorbatum 80 et gentamicinum nihil, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab dem vollendeten 6. Lebensmonat	
Packung/en	27	009 1 x 0.5 ml Fertigspritze(n)	B
		010 10 x 0.5 ml Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.09.2013 (Annual Update Saison 2014/2015)	
Gültig bis		30.06.2017	

01 Insulin Aventis Insuman Basal U-100 Cartouches, suspension injectable

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

N° d'AMM: 53964	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	11.07.2014
Composition	01	insulinum humanum (GT) ADNr isophanum 100 U.I., protamini sulfas, zincum, glycerolum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 1.5 mg, phenolum 0.6 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		Diabète sucré	
Conditionnements	01	028	5 cartouches à 3 ml B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		29.12.2019	

01 Insulin Aventis Insuman Comb 25 U-100 Cartouches, suspension injectable

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

N° d'AMM: 53962	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	11.07.2014
Composition	01	insulinum humanum (GT) ADNr 100 U.I. ut, insulinum solum 25 % et insulinum isophanum 75 %, protamini sulfas, zincum, glycerolum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 1.5 mg, phenolum 0.6 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		Diabète sucré	
Conditionnements	01	017	5 cartouches à 3 ml B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		29.12.2019	

01 Insulin Aventis Insuman Infusat U-100, solution injectable

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

N° d'AMM: 53965	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	11.07.2014
Composition	01	insulinum humanum (GT) ADNr solum 100 U.I., zincum, glycerolum, trometamol, poloxamerum 171, conserv.: phenolum 2.7 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabète sucré	
Conditionnements	01	016	5 cartouches à 3,15 ml B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		29.12.2019	

01 Insulin Aventis Insuman Rapid U-100 Cartouches, solution injectable

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

N° d'AMM: 53960	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	11.07.2014
Composition	01	insulinum humanum (GT) ADNr solum 100 U.I., glycerolum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 2.7 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabète sucré	
Conditionnements	01	014	5 cartouches à 3 ml B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		29.12.2019	

01 Lamivudin/Zidovudin Sandoz, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62159	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	03.07.2014
Zusammensetzung	01	lamivudinum 150 mg, zidovudinum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		04.04.2017	

01 Lantus, solution injectable

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

N° d'AMM: 55346	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	28.07.2014
Composition	01	insulinum glarginum 3.64 mg corresp. insulinum glarginum 100 U., zincum, glycerolum (85 per centum), conserv.: metacresolum 2.7 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabète sucré	
Conditionnements	01	001	1 x 5 ml flacon B
		003	5 x 3 ml cartouches B
		005	1 x 10 ml flacon B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		10.11.2019	

01 Latanoprost Helvepharm, Augentropfen

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 61504	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	09.07.2014
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2011 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.06.2016	

01 Lecicarbon, Suppositorien für Erwachsene**02 Lecicarbon, Suppositorien für Kinder**

athenstaedt AG, 6440 Ingenbohl

Zul.-Nr.: 21109	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.2.	09.07.2014
Zusammensetzung	01	natrii hydrogenocarbonas 500 mg, natrii dihydrogenophosphas anhydricus 680 mg, excipients pro supposito.rio.	
	02	natrii hydrogenocarbonas 250 mg, natrii dihydrogenophosphas anhydricus 340 mg, excipients pro supposito.rio.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	010	10 Suppositorien D
		037	100 Suppositorien D
	02	053	10 Suppositorien D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.04.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.01.2020	

01 Linola, Emulsion

Alcina AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 42407	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	16.07.2014
Zusammensetzung	01	acidum 9,11-linolicum 3.25 mg, acidum 9,12-linolicum 1.3 mg, aromatica, conserv.: E 215, E 218, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Mittel für empfindliche Haut, unterstützende Therapie verschiedener Hauterkrankungen	
Packung/en	01	011 40 g 038 100 g	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.11.2019	

02 Lipiodol Ultra-fluide, Injektionslösung

Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich

Zul.-Nr.: 30274	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	10.07.2014
Zusammensetzung	02	iodum 4.8 g ut acidorum iodatorum olei papaveris estera ethylica 10 ml pro vitro.	
Anwendung		Lymphographie	
Packung/en	02	024 1 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.11.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.11.2019	

01 Lisinopril HCT Streuli 10mg/12,5mg, teilbare Tabletten**02 Lisinopril HCT Streuli 20mg/12,5mg, teilbare Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 56902	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	21.07.2014
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	009 30 Tablette(n) 011 100 Tablette(n)	B B
	02	013 30 Tablette(n) 015 100 Tablette(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.02.2020	

01 Lomusol, spray doseur

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

N° d'AMM: 39260	Catégorie de remise: C	Index: 12.02.8.	10.07.2014
Composition	01	natrii cromoglicas 2.6 mg pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum pro dosi, excipiens ad solutionem, doses pro vase 200.	
Indication		rhinite allergique	
Conditionnements	01	034	26 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		13.12.2019	

01 Lysthenon 2 %, Injektionslösung**02 Lysthenon 5 %, Injektionslösung**

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 19663	Abgabekategorie: B	Index: 01.13.0.	24.07.2014
Zusammensetzung	01	suxamethonii chloridum anhydricum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	suxamethonii chloridum anhydricum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Muskelrelaxans	
Packung/en	01	035	5 x 5 ml Ampulle(n) B
	02	051	5 x 2 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.12.2019	

01 Mebuca-Orange, Lutschtabletten

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 46863	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	24.07.2014
Zusammensetzung	01	benzoxonii chloridum 1 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, sorbitolum 1 g, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	012	24 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2019	

01 Mebucaliquid, Lösung mit Mintaroma

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 46859	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	24.07.2014
Zusammensetzung	01	benzoxonii chloridum 0.5 mg, lidocaini hydrochloridum 0.5 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 12.4 % V/V.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	022	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2019	

01 Mebucaspray, Mundspray mit Mintaroma

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 46861	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	24.07.2014
Zusammensetzung	01	benzoxonii chloridum 2 mg, lidocaini hydrochloridum 1.5 mg, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 12.4 % V/V.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	027	30 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2019	

01 Meropenem Labatec i.v. 500 mg, poudre pour injection ou perfusion**02 Meropenem Labatec i.v. 1 g, poudre pour injection ou perfusion**

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

N° d'AMM: 59463	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.25	23.07.2014
Composition	01	Praeparatio sicca: meropenemum 500 mg ut meropenemum trihydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: meropenemum 1 g ut meropenemum trihydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
Indication		maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001	10 x 500 mg flacon perforable A
	02	002	10 x 1 g flacon perforable A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 18.12.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		17.12.2019	

01 Midazolam B. Braun 5 mg/5ml, Injektionslösung
02 Midazolam B. Braun 5 mg/1ml, Injektionslösung
03 Midazolam B. Braun 15 mg/3ml, Injektionslösung
04 Midazolam B. Braun, 50mg/10ml, Injektionslösung
 B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 58872	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	10.07.2014
Zusammensetzung	01	midazolamum 5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	midazolamum 5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	midazolamum 15 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
	04	midazolamum 50 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	01	008	20 x 5 ml Mini-Plasco connect 5mg/5ml B
	02	003	10 x 1 ml Glasampullen 5mg/1ml B
	03	005	10 x 3 ml Glasampullen 15mg/3ml B
	04	007	20 x 10 ml Mini-Plasco connect 50mg/10ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.03.2012 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		23.11.2019	

01 Migros Kloostergarten Blasentee Benedictus, geschnittene Kräuter
 Migros-Genossenschafts-Bund, Limmatstrasse 152, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: 52926	Abgabekategorie: E	Index: 05.02.0.	23.07.2014
Zusammensetzung	01	urticae folium 40 %, betulae folium 20 %, phaseoli fructus sine semine 10 %, solidaginis virgaureae herba 10 %, equiseti herba 10 %, liquiritiae radix 5 %, anisi fructus 5 % pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Harntreibend	
Packung/en	01	025	20 x 1,5 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.01.2010	
Gültig bis		17.02.2020	

01 Morphin Sulfate Sintetica 1mg/ml, soluzione per infusione

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56400	Categoria di dispensazione: A	Index: 01.01.3.	24.07.2014
Composizione	01	morphini sulfas pentahydricus 1 mg corresp. morphinum 0.75 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Analgesico stupefacente	
Confezione/i	01	002	1 x 100 ml sacca A
		003	10 x 100 ml sacca A
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 08.04.2014 (nuova/e misura/e della confezione supplementare/i, nuovo: 1 x 100 ml, 10 x 100 ml) (revoca della confezione: 20 x 100 ml) Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze psicotrope	
Valevole fino al		26.07.2019	

23 Mutagrip, Suspension zur Injektion

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 373	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	15.07.2014
Zusammensetzung	23	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus-Stamm A/California/7/2009 (H1N1)-like: reassortant virus NYMC X-179A) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus-Stamm A/Texas/50/2012 (H3N2)-like: reassortant virus NYMC X-223A) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus-Stamm B/Massachusetts/2/2012-like: B/Massachusetts/2/2012) 15 µg, natrii chloridum, kalii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, residui: formaldehydum max. 100 µg, octoxinolum-9 max. 500 µg, ovalbuminum max. 0.05 µg, saccharum nihil, neomycinum nihil, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab dem vollendeten 6. Lebensmonat	
Packung/en	23	009	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) B
		010	10 x 0.5 ml Fertigspritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.09.2013 (Annual Update Saison 2014/2015)	
Gültig bis		30.06.2017	

01 NaCl 0.9 % APot, Injektionslösung

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 60300	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	21.07.2014
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Trägerlösung für Arzneimittel	
Packung/en	01	001	5 x 2 ml Ampullen B
		002	10 x 10 ml Ampullen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2019	

01 Natriumiodid (I-123) Heider, Diagnosekapseln

Heider AG, Picardiestrasse 3, 5040 Schöftland

Zul.-Nr.: 52573	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.6.	21.07.2014
Zusammensetzung	01	natrii iodidum(123-I) zum Kalibrierungszeitpunkt 7.4 MBq, color.: E 104, E 127, excipients pro capsula.	
Anwendung		Schilddrüsenszintigraphie	
Packung/en	01	017	20 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.12.2019	

01 Natulan, Hartkapseln

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 58474	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	17.07.2014
Zusammensetzung	01	procarbazine 50 mg ut procarbazine hydrochloridum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Zur Kombinationschemotherapie bei Morbus Hodgkin; zur Kombinationschemotherapie bei Non-Hodgkin-Lymphomen	
Packung/en	01	001	50 Kapsel(n) Glasflasche A
		002	50 Kapsel(n) Blister A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Neues zusätzliches Primärpackmittel; Blister)	
Gültig bis		06.11.2018	

01 Nebido, Injektionslösung

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 56813	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.4.	04.07.2014
Zusammensetzung	01	testosteroni undecylas 1 g corresp. testosteronem 631.5 mg, benzylis benzoas, ricini oleum raffinatum, excipients ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Hypogonadismus des Mannes	
Packung/en	01	002	1 Ampulle(n) B
		003	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.02.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.11.2019	

01 NeoCitran Hustenlöser, Sirup (neue Formel)

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 12803	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	09.07.2014
Zusammensetzung	01	guaifenesinum 100 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natriicum, excipients ad solutionem pro 5 ml corresp. ethanolum 6 % V/V.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	030	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Änderung Präparatename, früher: Resyl, Sirup) (Umwandlung Zulassungsart, für Vertrieb in der Schweiz und im Fürstentum Liechtenstein)	
Gültig bis		23.05.2015	

01 NeoCitran Hustenlöser, Tropfen (neue Formel)

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 12805	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	09.07.2014
Zusammensetzung	01	guaifenesinum 100 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 30 guttae corresp. ethanolum 53 % V/V.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	041	20 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Änderung Präparatename, früher: Resyl, Tropfen)	
Gültig bis		23.05.2015	

01 Neulastim, Injektionslösung in Fertigspritzen

F. Hoffmann-La Roche AG, Grenzacherstrasse 124, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 57188	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	30.07.2014
Zusammensetzung	01	pegfilgrastimum 6 mg, sorbitolum, polysorbitum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml corresp., pegfilgrastimum 10 mg/ml.	
Anwendung		Neutropenie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.07.2009 (Erneute Zulassung und Verlängerung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.08.2019	

01 Nicorette Invisi 10mg/16h, Depotpflaster**02 Nicorette Invisi 15mg/16h, Depotpflaster****03 Nicorette Invisi 25mg/16h, Depotpflaster**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 58175	Abgabekategorie: D	Index: 15.02.0.	24.07.2014
Zusammensetzung	01	nicotinum 15.75 mg, excipiens ad praeparationem pro 9 cm ² cum liberatione 10 mg/16h.	
	02	nicotinum 23.62 mg, excipiens ad praeparationem pro 13.50 cm ² cum liberatione 15 mg/16h.	
	03	nicotinum 39.37 mg, excipiens ad praeparationem pro 22.50 cm ² cum liberatione 25 mg/16h.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	002	14 Pflaster D
	02	004	14 Pflaster D
	03	007	14 Pflaster D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.09.2019	

01 Nivaquine, comprimés

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

N° d'AMM: 18889	Catégorie de remise: B	Index: 08.04.1.	16.07.2014
Composition	01	chloroquinum 100 mg ut chloroquini sulfas, excipients pro compresso.	
Indication		Paludisme	
Conditionnements	01	021	100 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 Renouvellement de l'autorisation faisant suite à l'expiration de la validité de l'autorisation	
Valable jusqu'au		07.11.2019	

01 Nurofen S 200, Dragées

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

Zul.-Nr.: 59457	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	31.07.2014
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum natricum dihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.01.2012 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.01.2017	

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

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58623	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	21.07.2014
Zusammensetzung	01	olanzapinum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	olanzapinum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	olanzapinum 7.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	olanzapinum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	olanzapinum 15 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	06	olanzapinum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
	02	002	28 Tablette(n) B
	03	003	28 Tablette(n) B
	04	004	28 Tablette(n) B
	05	005	28 Tablette(n) B
	06	006	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.11.2019	

01 Olfen-75 retard, Depotabs

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 54702	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	25.07.2014
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 75 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	019	20 Depotabs B
		027	100 Depotabs B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.12.2019	

01 Omida homöopathisches Rheuma-Gel

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 52990	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	29.07.2014
Zusammensetzung	01	ledum palustre TM 50 mg, rhus toxicodendron TM 50 mg, symphytum officinale TM 100 mg, carbomerum 980, ethanolum, aqua q.s. ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei rheumatischen Erkrankungen	
Packung/en	01	017	50 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.10.2009	
Gültig bis		15.12.2019	

02 Optaflu, Injektionssuspension

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58271	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	18.07.2014
Zusammensetzung	02	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus-Stamm A/California/7/2009 (H1N1)-like: reassortant virus A/Brisbane/10/2010) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus-Stamm A/Texas/50/2012 (H3N2)-like: reassortant virus NYMC X-223A) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus-Stamm B/Massachusetts/2/2012) 15 µg, natrii chloridum, kalii chloridum, magnesii chloridum hexahydricum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, aqua ad iniectabilia, q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab dem vollendeten 18. Lebensjahr	
Packung/en	02	006	1 Fertigspritze(n) mit Kanüle à 0.5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2014 (Annual Update Saison 2014/2015)	
Gültig bis		27.05.2019	

01 Orofar mit Lidocain, Gelslets

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 46857	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	25.07.2014
Zusammensetzung	01	benzoxonii chloridum 1 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.12.2019	

01 Orofar, Gelselets

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 46856	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	25.07.2014
Zusammensetzung	01	benzoxonii chloridum 1 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.12.2019	

01 Orofar, Lutschtabletten

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 46862	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	25.07.2014
Zusammensetzung	01	benzoxonii chloridum 1 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.12.2019	

01 Orofar, Lösung

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 46858	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	25.07.2014
Zusammensetzung	01	benzoxonii chloridum 0.5 mg, ethanolum 94 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.12.2019	

01 Orofar, Mundspray

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 46860	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	25.07.2014
Zusammensetzung	01	benzoxonii chloridum 2 mg, ethanolum 94 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.12.2019	

01 Osteocal D3 600/400, Brausetabletten**02 Osteocal D3 1200/800, Brausetabletten**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 56955	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	30.07.2014
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 1.5 g corresp. calcium 600 mg, cholecalciferolum 400 U.I. ut cholecalciferoli pulvis corresp. arom.: saccharinum, natrii cyclamas et alia, excipiens pro compresso.	
	02	calcii carbonas 3 g corresp. calcium 1.2 g, cholecalciferolum 800 U.I. ut cholecalciferoli pulvis corresp. arom.: saccharinum, natrii cyclamas et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D3-Präparat	
Packung/en	01	002	20 Tablette(n) D
		006	60 Tablette(n) D
		008	120 Tablette(n) D
	02	014	10 Tablette(n) D
		020	20 Tablette(n) D
		022	40 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.06.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.12.2019	

01 Padma Digestin, Kapseln, Tibetisches Arzneimittel

Padma AG, Unterfeldstrasse 1, 8340 Hinwil

Zul.-Nr.: 59375	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	02.07.2014
Zusammensetzung	01	punicae granati seminis pulvis 204 mg, galangae rhizomatis pulvis 102 mg, piperis longi fructus pulvis 25.5 mg, cardamomi seminis pulvis 12.75 mg, cinnamomi cassiae corticis pulvis 12.75 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Wird traditionell angewendet bei Neigung zu Verdauungsschwäche und bei Verdauungsstörungen mit Druck- oder Völlegefühl in der Magengegend, Blähungen; bei Appetitmangel (z.B. in der Rekonvaleszenz)	
Packung/en	01	001	60 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2012 (Änderung Abgabekategorie von C zu D)	
Gültig bis		08.12.2015	

01 Palladon Inject 2 mg, Injektionslösung
02 Palladon Inject 10 mg, Injektionslösung
03 Palladon Inject 20 mg, Injektionslösung
04 Palladon Inject 50 mg, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 59225	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	23.07.2014
Zusammensetzung	01	hydromorphoni hydrochloridum 2 mg corresp. hydromorphonum 1.77 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	hydromorphoni hydrochloridum 10 mg corresp. hydromorphonum 8.87 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	hydromorphoni hydrochloridum 20 mg corresp. hydromorphonum 17.7 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	hydromorphoni hydrochloridum 50 mg corresp. hydromorphonum 44.3 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	001 5 Ampulle(n)	A
		002 10 Ampulle(n)	A
	02	003 5 Ampulle(n)	A
		004 10 Ampulle(n)	A
	03	005 5 Ampulle(n)	A
		006 10 Ampulle(n)	A
	04	007 5 Ampulle(n)	A
		008 10 Ampulle(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2013 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		17.12.2019	

01 Panotile, gocce otologiche

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 31957	Categoria di dispensazione: A	Index: 12.01.3.	24.07.2014
Composizione	01	neomycinum 7.5 mg ut neomycini sulfas, polymyxini B sulfas 10000 U.I., fludrocortisoni acetat 1 mg, lidocaini hydrochloridum 40 mg, propylenglyolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 28 gutta.	
Indicazione		Otite	
Confezione/i	01	028 8 ml	A
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 15.10.2009 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		13.12.2019	

01 Pantoprazol Sandoz i.v., Lyophilisat

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58279	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	03.07.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum pro vitro.	
Anwendung		selektiver Protonenpumpen-Blocker	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.11.2019	

01 Parsenn-Herpes Crème, Crème

Parsenn-Produkte AG, Klus, 7240 Küblis

Zul.-Nr.: 56967	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.3.	17.07.2014
Zusammensetzung	01	rhei extractum ethanolicum siccum 23 mg, DER: 3-6:1 corresp. hydroxyanthracenae 0.92-1.38 mg, salviae extractum aquosum siccum 18.4 mg, DER: 4-7:1, propylenglycolum, adeps lanae, natrii laurilsulfas, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes labialis	
Packung/en	01	003	5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.10.2012	
Gültig bis		18.01.2020	

01 Pentacarinat, substance sèche pour solution à injection ou à inhalation

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

N° d'AMM: 50635	Catégorie de remise: A	Index: 08.04.3.	09.07.2014
Composition	01	pentamidini diisethionas 300 mg pro vitro.	
Indication		Pneumonie à pneumocystis carinii	
Conditionnements	01	015	5 ampoule(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		27.12.2019	

01 Perilox, Crème

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 50483	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	09.07.2014
Zusammensetzung	01	metronidazolium 20 mg, aromatica, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Rosacea, periorale Dermatitis	
Packung/en	01	010	40 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.03.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.12.2019	

01 Permixon, Kapseln

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 52759	Abgabekategorie: D	Index: 05.98.0.	24.07.2014
Zusammensetzung	01	serenoae repentis fructus extractum hexanolicum siccum 160 mg, DER: 6-12:1, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei beginnender Prostatavergrößerung	
Packung/en	01	013	30 Kapsel(n) D
		021	60 Kapsel(n) D
		048	120 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2013	
Gültig bis		21.06.2020	

02 Pinimenthol-N, Inhalationskapseln

Piniol AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 46333	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.5.	24.07.2014
Zusammensetzung	02	levomentholum 20.7 mg, eucalypti aetheroleum 152.1 mg, pini silvestris aetheroleum 135.2 mg, antiox.: E 310, conserv.: E 215, E 217, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei Erkältungen	
Packung/en	02	012	10 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2019	

01 Prelloran, Crème

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 42417	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	22.07.2014
Zusammensetzung	01	heparinoidum (poly(methylis galacturonatis sulfas) natricus) 10 mg, hydroxyethylis salicylas 40 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Sport- und Unfall-Verletzungen, Venenbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		25.11.2019	

01 Quilonorm retard, Filmtabletten

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 35960	Abgabekategorie: A	Index: 01.06.0.	24.07.2014
Zusammensetzung	01	lithii carbonas 450 mg corresp. lithium 12.2 mmol, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Manisch-depressive Episoden	
Packung/en	01	015	60 Tablette(n) A
		023	300 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.12.2019	

01 Quilonorm, Tabletten

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 33460	Abgabekategorie: A	Index: 01.06.0.	21.07.2014
Zusammensetzung	01	lithii acetat dihydricus 536 mg corresp. lithium 8.1 mmol, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Manisch-depressive Episoden	
Packung/en	01	015	50 Tablette(n) A
		023	250 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.12.2019	

01 Ranimed antacid Sandoz 75 mg, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55133	Abgabekategorie: C	Index: 04.01.1.	03.07.2014
Zusammensetzung	01	ranitidinum 75 mg ut ranitidini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		H2-Rezeptorantagonist	
Packung/en	01	009	6 Tablette(n) C
		010	12 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.09.2019	

01 Rapidocaine ad us. cardiologicum 2 %, soluzione iniettabile**02 Rapidocaine ad us. cardiologicum 10 %, soluzione iniettabile**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 46461	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.02.0.	15.07.2014
Composizione	01	lidocaini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	lidocaini hydrochloridum 100 mg, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Antiaritmico	
Confezione/i	01	010	10 x 5 ml fiala/fiale B
	02	029	10 x 5 ml fiala/fiale B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 18.09.2009 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		16.12.2019	

01 Remeron 15 mg, Filmtabletten**02 Remeron 30 mg, Filmtabletten****04 Remeron 45 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 54447	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	24.07.2014
Zusammensetzung	01	mirtazapinum 15 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	mirtazapinum 30 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	mirtazapinum 45 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	02	043	30 Tablette(n) B
		051	10 Tablette(n) B
		078	100 Tablette(n) B
	04	108	30 Tablette(n) B
		116	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassung) 54447 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.12.2019	

01 Remodulin 1 mg/ml, Infusionslösung s.c. und i.v.**02 Remodulin 2.5 mg/ml, Infusionslösung s.c. und i.v.****05 Remodulin 5 mg/ml, Infusionslösung s.c und i.v.****06 Remodulin 10 mg/ml, Infusionslösung s.c. und i.v.**

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

Zul.-Nr.: 56120	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	07.07.2014
Zusammensetzung	01	treprostinilum 1 mg ut treprostinilum natricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, conserv.: metacresolum 3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	treprostinilum 2.5 mg ut treprostinilum natricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, conserv.: metacresolum 3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	treprostinilum 5 mg ut treprostinilum natricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, conserv.: metacresolum 3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	treprostinilum 10 mg ut treprostinilum natricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, conserv.: metacresolum 3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Primäre und sekundäre pulmonale Hypertonie	
Packung/en	01	001	1 x 20 ml Durchstechflasche(n) B
	02	003	1 x 20 ml Durchstechflasche(n) B
	05	004	1 x 20 ml Durchstechflasche(n) B
	06	005	1 x 20 ml Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.11.2019	

01 Rifater, dragées

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

N° d'AMM: 47063	Catégorie de remise: A	Index: 08.02.2.	09.07.2014
Composition	01	rifampicinum 120 mg, isoniazidum 50 mg, pyrazinamidum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Tuberculose	
Conditionnements	01	035	60 dragée(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		27.12.2019	

01 Rifinah 150, dragées

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

N° d'AMM: 38931	Catégorie de remise: A	Index: 08.02.2.	09.07.2014
Composition	01	rifampicinum 150 mg, isoniazidum 100 mg, color.: E 127. excipients pro compresso obducto.	
Indication		Tuberculose	
Conditionnements	01	016	100 dragée(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		27.12.2019	

01 Ritalin SR, Retardtabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55052	Abgabekategorie: A	Index: 01.10.2.	17.07.2014
Zusammensetzung	01	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Psychotonikum	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		28.12.2019	

01 Rivodarone, comprimés 100 mg**02 Rivodarone, comprimés 200 mg**

Rivopharm SA, 6928 Manno

N° d'AMM: 56296	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.03.0.	30.07.2014
Composizione	01	amiodaroni hydrochloridum 100 mg, excipients pro compresso.	
	02	amiodaroni hydrochloridum 200 mg, excipients pro compresso.	
Indicazione		Antiarythmique	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 28.08.2013 Rinnovo dell'omologazione dopo la scadenza della validità Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		10.08.2019	

01 Répaglinide Rivopharm 0.5 mg, comprimés**02 Répaglinide Rivopharm 1 mg, comprimés****03 Répaglinide Rivopharm 2 mg, comprimés**

Rivopharm SA, 6928 Manno

N° d'AMM: 61234	Categoria di dispensazione: B		Index: 07.06.2.	03.07.2014
Composizione	01	repaglinidum 0.5 mg, excipients pro compresso.		
	02	repaglinidum 1 mg, excipients pro compresso.		
	03	repaglinidum 2 mg, excipients pro compresso.		
Indicazione	Antidiabétique oral			
Confezione/i	01	002	90 compressa/compresse	B
	02	006	90 compressa/compresse	B
	03	010	90 compressa/compresse	B
Osservazione	Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 24.05.2011			
Valevole fino al	23.05.2016			

01 Sidroga Abführtee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 54948	Abgabekategorie: D		Index: 04.08.14	30.07.2014
Zusammensetzung	01	sennae fructus angustifoliae 67 %, anisi stellati fructus 8 %, foeniculi dulcis fructus 20 %, liquiritiae radix 5 %, pro charta 1 g.		
Anwendung	Bei gelegentlicher Verstopfung			
Packung/en	01	018	20 x 1,0 g	D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011			
Gültig bis	25.11.2019			

01 Similasan Kreislauf-Beschwerden, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jona

Zul.-Nr.: 53243	Abgabekategorie: D		Index: 20.01.0.	23.07.2014
Zusammensetzung	01	arnica montana D6, camphora D10, naja naja D10, viscum album D6 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.		
Anwendung	Bei nervösen Kreislaufbeschwerden			
Packung/en	01	030	15 g	D
		031	4.5 g	D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012			
Gültig bis	10.04.2020			

01 Similasan Mund- und Halsentzündungen, Pump-Spray

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jona

Zul.-Nr.: 54923	Abgabekategorie: D		Index: 20.01.0.	23.07.2014
Zusammensetzung	01	arnica montana D6, calendula officinalis D4, guaiacum D4, hydrargyri dichloridum D12, thuja occidentalis D6 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 23 % V/V.		
Anwendung	Bei Mund- und Rachenentzündungen			
Packung/en	01	016	15 ml	D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012			
Gültig bis	02.02.2020			

02 Sinetoss 11 mg, Schmelzblättchen

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58615	Abgabekategorie: C	Index: 03.01.1.	15.07.2014
Zusammensetzung	02	dextromethorphanum hydrobromidum corresp. dextromethorphanum 11 mg, arom.: vanillinum, ethylvanillinum et alia, color.: E 129, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Husten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.09.2019	

01 Solcogyn, Lösung

MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 46697	Abgabekategorie: B	Index: 09.99.0.	29.07.2014
Zusammensetzung	01	acidum nitricum 70 per centum 537 mg, acidum aceticum glaciale 20.4 mg, acidum oxalicum dihydricum 58.6 mg, zinci nitras hexahydricus 6 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		gutartige Zervix-Läsionen	
Packung/en	01	014 2 x 0,5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.12.2019	

01 Sporanox G, Kapseln

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 53630	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	09.07.2014
Zusammensetzung	01	itraconazolum 100 mg, color.: E 127, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Vulvovaginalcandiosis	
Packung/en	01	014 4 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.12.2019	

01 Sporanox, orale Lösung

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 53806	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	09.07.2014
Zusammensetzung	01	itraconazolum 10 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	015 150 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.12.2019	

02 Squa-med, Shampoo

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 43007	Abgabekategorie: D	Index: 10.04.0.	11.07.2014
Zusammensetzung	02	pyrithionum zincicum 15 mg, disodium undecylenamido MEA-sulfosuccinate 20 mg, excipients ad suspensionem pro 1 g.	
Anwendung		Seborrhoe, Kopfschuppen	
Packung/en	02	033	60 ml Flasche D
		042	150 ml Tube D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.12.2019	

01 Stadapil 5, Tabletten**02 Stadapril 10, Tabletten****03 Stadapril 20, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 56903	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	29.07.2014
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipients pro compresso.	
	02	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipients pro compresso.	
	03	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.02.2020	

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

Zul.-Nr.: 59322	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	24.07.2014
Zusammensetzung	01	tacrolimusum 0.5 mg, excipients pro capsula.	
	02	tacrolimusum 1 mg, excipients pro capsula.	
	03	tacrolimusum 5 mg, excipients pro capsula.	
	04	tacrolimusum 0.75 mg, tacrolimus monohydricum, excipients pro capsula.	
	05	tacrolimusum 2 mg, tacrolimus monohydricum 2.044 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001 50 Kapsel(n)	A
	02	002 50 Kapsel(n)	A
	03	003 50 Kapsel(n)	A
	04	004 50 Kapsel(n)	A
	05	005 50 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.05.2014 (Zulassung der neuen Dosisstärken 0.75mg und 2mg)	
Gültig bis		02.09.2019	

01 Talval, Creme
 Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 46055	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.4.	14.07.2014
Zusammensetzung	01	idrocilamidum 50 mg, propylenglyolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Muskelrelaxans / Entzündungshemmer	
Packung/en	01	012 50 g	C
		020 100 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.08.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.12.2019	

01 Tannosynt flüssig, wässriges Konzentrat
 Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 32238	Abgabekategorie: C	Index: 10.08.0.	31.07.2014
Zusammensetzung	01	phenoli/cresoli sulfonatis/formaldehydi/urei condensatum 400 mg, aromatica, propylenglyolum, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nässende und juckende Hauterkrankungen	
Packung/en	01	025 100 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.04.2010 (Neuer deklarationspflichtiger Hilfsstoff Propylenglycol)	
Gültig bis		06.10.2015	

01 Tarceva 25 mg, Filmtabletten**02 Tarceva 100 mg, Filmtabletten****03 Tarceva 150 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 57266	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	24.07.2014
Zusammensetzung	01	erlotinibum 25 mg ut erlotinibi hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	erlotinibum 100 mg ut erlotinibi hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	03	erlotinibum 150 mg ut erlotinibi hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
	02	003	30 Tablette(n) A
	03	005	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.03.2020	

01 Tasmaderm, Crème

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 41179	Abgabekategorie: C	Index: 10.02.0.	09.07.2014
Zusammensetzung	01	motretinidum 1 mg, propylenglycolum, conserv.: E 210, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Akne	
Packung/en	01	015	20 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.07.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.12.2019	

01 Terbinafin-Mepha 125, Tabletten**02 Terbinafin-Mepha 250, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57174	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	09.07.2014
Zusammensetzung	01	terbinafinum 125 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	02	terbinafinum 250 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
	02	003	14 Tablette(n) B
		005	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.02.2020	

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

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 56779	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.4.	02.07.2014
Zusammensetzung	01	testosteronum 50 mg, aqua q.s. ad gelatum pro 5 g.	
	02	testosteronum 25 mg, aqua q.s. ad gelatum pro 2.5 g.	
Anwendung		Männlicher Hypogonadismus	
Packung/en	01	004 30 Beutel	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.06.2009 (Verlängerung der Zulassung) 56779 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.10.2019	

01 Tetracaine 1 % SDU Faure, Augentropfen

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 47000	Abgabekategorie: B	Index: 11.03.0.	03.07.2014
Zusammensetzung	01	tetracaini hydrochloridum 10 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästheticum	
Packung/en	01	025 4 x 5 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2019	

04 Teveten 600 mg, Filmtabletten

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 54214	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	30.07.2014
Zusammensetzung	04	eprosartanum 600 mg ut eprosartani mesilas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	04	073 28 Tablette(n)	B
		081 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.12.2019	

01 Thyreoidea compositum, Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58976	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	23.07.2014
Zusammensetzung	01	acidum alpha-ketoglutaricum D8, acidum dl-malicum D8, acidum fumaricum D8, acidum L(+) lacticum D3, adenosini dinatrii triphosphas D8, calcii fluoridum D10, colchicum autumnale D4, conium maculatum D4, cortisoni acetat D28, euspongia officinalis D8, fucus vesiculosus D6, funiculus umbilicalis D10, galium aparine D4, glandulae thyreoidea D8, hepar D10, medulla ossium rubra suis D10, natrium diethylxalaceticum D8, pulsatilla pratensis D8, sedum acre D6, sempervivum tectorum ssp. Tectorum D6, splen D10, sulfur D10, glandulae thymi D10, viscum album D3 ana partes 22 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro.	
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.02.2010		
Gültig bis	03.02.2020		

01 Tilur retard, Kapseln

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 48377	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	18.07.2014
Zusammensetzung	01	acemetacinum 90 mg, color.: E 104, E 122, excipiens pro capsula.	
Anwendung	Antirheumaticum		
Packung/en	01	017	20 Kapsel(n) B
		025	50 Kapsel(n) B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	03.11.2019		

01 Tilur, Kapseln

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 45732	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	18.07.2014
Zusammensetzung	01	acemetacinum 60 mg, color.: E 104, E 127, excipiens pro capsula.	
Anwendung	Antirheumaticum		
Packung/en	01	010	20 Kapsel(n) B
		029	50 Kapsel(n) B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	03.11.2019		

01 Tineafin 125 mg, Tabletten**02 Tineafin 250 mg, Tabletten**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57170	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	15.07.2014
Zusammensetzung	01	terbinafinum 125 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	02	terbinafinum 250 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
	02	003	14 Tablette(n) B
		005	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.08.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.03.2020	

01 Tramactil Uno 100, Tabletten mit kontrollierter Freisetzung**02 Tramactil Uno 200, Tabletten mit kontrollierter Freisetzung****03 Tramactil Uno 300, Tabletten mit kontrollierter Freisetzung**

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 58254	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	14.07.2014
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 100 mg, excipients pro compresso.	
	02	tramadoli hydrochloridum 200 mg, excipients pro compresso.	
	03	tramadoli hydrochloridum 300 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	5 Tablette(n) A
		002	15 Tablette(n) A
		003	30 Tablette(n) A
	02	004	5 Tablette(n) A
		005	15 Tablette(n) A
		006	30 Tablette(n) A
	03	007	5 Tablette(n) A
		008	15 Tablette(n) A
		009	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.11.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.11.2019	

01 Trittico 50 mg, comprimés**02 Trittico 100 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: 46559	Catégorie de remise: B	Index: 01.06.0.	03.07.2014
Composition	01	trazodoni hydrochloridum 50 mg corresp. trazodonum 45.5 mg, color.: E 110, excipients pro compresso.	
	02	trazodoni hydrochloridum 100 mg corresp. trazodonum 91.1 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antidépresseur	
Conditionnements	01	010	30 comprimé(s) B
		029	100 comprimé(s) B
	02	037	30 comprimé(s) B
		045	100 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 17.12.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		28.12.2019	

01 Trittico, solution injectable i.v.

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

N° d'AMM: 39055	Catégorie de remise: B	Index: 01.06.0.	03.07.2014
Composition	01	trazodoni hydrochloridum 50 mg corresp. trazodonum 45.5 mg, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Antidépresseur	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 06.02.2013 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		28.12.2019	

01 Valaciclovir Actavis 250 mg, Filmtabletten**02 Valaciclovir Actavis 500 mg, Filmtabletten****03 Valaciclovir Actavis 1000 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58920	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	02.07.2014
Zusammensetzung	01	valaciclovirum 250 mg ut valacicloviri hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	valaciclovirum 500 mg ut valacicloviri hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	03	valaciclovirum 1000 mg ut valacicloviri hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Herpesinfektionen, CMV-Prophylaxe nach Nierentransplantation	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) A
		002	10 Tablette(n) A
		003	30 Tablette(n) A
		004	42 Tablette(n) A
		005	90 Tablette(n) A
	03	006	10 Tablette(n) A
		007	21 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.12.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.12.2019	

01 Valette, Dragées

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 62579	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	17.07.2014
Zusammensetzung	01	dienogestum 2 mg, ethinylestradiolum 0.03 mg, pro compresso obducto.	
Anwendung		Orale Kontrazeption	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.07.2019	

01 Valtrex 500 mg, Filmtabletten**03 Valtrex 250 mg, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53116	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	03.07.2014
Zusammensetzung	01	valaciclovirum 500 mg ut valacicloviri hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	valaciclovirum 250 mg ut valacicloviri hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Herpesinfektionen, CMV-Prophylaxe nach Nierentransplantation	
Packung/en	01	019 42 Tablette(n)	A
		035 10 Tablette(n)	A
		078 30 Tablette(n)	A
	03	051 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.11.2019	

- 01 Venlafaxin Actavis 25 mg, Filmtabletten
 02 Venlafaxin Actavis 37,5 mg, Filmtabletten
 03 Venlafaxin Actavis 50 mg, Filmtabletten
 04 Venlafaxin Actavis 75 mg, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58259	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	24.07.2014
Zusammensetzung	01	venlafaxinum 25 mg ut venlafaxini hydrochloridum, color.: E 110. excipiens pro compresso obducto.	
	02	venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum, color.: E 110. excipiens pro compresso obducto.	
	03	venlafaxinum 50 mg ut venlafaxini hydrochloridum, color.: E 110. excipiens pro compresso obducto.	
	04	venlafaxinum 75 mg ut venlafaxini hydrochloridum, color.: E 110. excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	03	005 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
	04	007 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.10.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.10.2019	

01 Venlafaxin Spirig HC retard 75, Retardkapseln
02 Venlafaxin Spirig HC retard 150, Retardkapseln
03 Venlafaxin Spirig HC retard 37.5, Retardkapseln
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 60134	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	31.07.2014
Zusammensetzung	01	venlafaxinum 75 mg ut venlafaxini hydrochloridum, color.: E 104, E 110, excipients pro capsula.	
	02	venlafaxinum 150 mg ut venlafaxini hydrochloridum, color.: E 104, E 110, E 131, excipients pro capsula.	
	03	venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum, color.: E 104, E 124, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	007 14 Kapsel(n)	B
		008 28 Kapsel(n)	B
		009 98 Kapsel(n)	B
	02	010 14 Kapsel(n)	B
		011 28 Kapsel(n)	B
		012 98 Kapsel(n)	B
	03	013 7 Kapsel(n)	B
		014 28 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.10.2012 (Verlängerung der Zulassung) (Zulassung der neuen Dosisstärke 37.5 mg)	
Gültig bis		22.10.2019	

02 Venofer 100mg / 5 ml, Injektionslösung
03 Venofer 50mg / 2.5 ml, Injektionslösung
 Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 15398	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.1.	15.07.2014
Zusammensetzung	02	ferrum 100 mg ut ferri oxidum saccharatum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	ferrum 50 mg ut ferri oxidum saccharatum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.5 ml.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel, wenn eine orale Therapie nicht durchführbar ist	
Packung/en	02	078 5 x 5 ml Ampullen	B
		086 10 x 5 x 5 ml Ampullen	B
		087 5 x 5 ml Durchstechflaschen	B
		088 10 x 5 x 5 ml Durchstechflaschen	B
	03	089 5 x 2.5 ml Durchstechflaschen	B
		090 10 x 5 x 2.5 ml Durchstechflaschen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.10.2019	

01 Vermox 100 mg, Tabletten**02 Vermox 500 mg, Tabletten**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 38853	Abgabekategorie: B/C	Index: 08.05.1.	09.07.2014
Zusammensetzung	01	mebendazolium 100 mg, aromatica, saccharinum natricum, color.: E 110, excipiens pro compresso.	
	02	mebendazolium 500 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Anthelmintikum	
Packung/en	01	015	6 Tablette(n) C
	02	023	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.01.2020	

01 Vespa crabro D3, Ampullen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59981	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	29.07.2014
Zusammensetzung	01	vespa crabro D3 ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.06.2010 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		15.06.2020	

01 Vfend 40 mg/ml, Pulver zur Herstellung einer Suspension

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 56819	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	04.07.2014
Zusammensetzung	01	voriconazolium 40 mg, aromatica, conserv.: E 211, excipiens ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 1 ml.	
Anwendung		Pilzinfektionen	
Packung/en	01	002	70 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.05.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.11.2019	

03 Victoza 6 mg/ml, Fertigpen (Triple-Dose)

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

Zul.-Nr.: 59329	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.	03.07.2014
Zusammensetzung	03	liraglutidum 6 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, conserv.: phenolum 5.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Packung/en	03	001	2 Ampulle(n) Fertigpen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.12.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.12.2019	

01 Visudyne, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55269	Abgabekategorie: A	Index: 11.99.0.	15.07.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: verteporfinum 15 mg, phosphatidylglycerolum ex ovo, dimyristoylphosphatidylcholinum (l-alpha), lactosum anhydricum, antiox.: E 304 0.15 mg, E 321 15 µg pro vitro.	
Anwendung		Subfoveale chorioidale Neovaskularisationen am Auge	
Packung/en	01	002	1 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.12.2019	

01 Waruzol, liquide à badigeonner

Intermedica AG, 1700 Fribourg

N° d'AMM: 35155	Catégorie de remise: D	Index: 10.07.0.	15.07.2014
Composition	01	acidum aceticum 60 mg, acidum lacticum 28 mg, acidum salicylicum 75 mg, pyroxylinum, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Indication		Verrues	
Conditionnements	01	023	5,5 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 14.12.2010 Renouvellement de l'autorisation faisant suite à l'expiration de la validité de l'autorisation	
Valable jusqu'au		14.07.2019	

01 Xenetix 250 mg, Injektionslösung
 02 Xenetix 300 mg, Injektionslösung
 03 Xenetix 350 mg, Injektionslösung
 Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich

Zul.-Nr.: 53001	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	09.07.2014
Zusammensetzung	01	iobitridolum 548.4 mg corresp. iodum 250 mg, natrii calcii edetas, trometamoli hydrochloridum, trometamololum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	iobitridolum 658.4 mg corresp. iodum 300 mg, natrii calcii edetas, trometamoli hydrochloridum, trometamololum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	iobitridolum 767.8 mg corresp. iodum 350 mg, natrii calcii edetas, trometamoli hydrochloridum, trometamololum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Packung/en	02	001	1 x 100 ml Vial B
		122	1 x 50 ml Vial B
		165	1 x 100 ml Vial B
		270	10 x 200 ml Vial B
		289	10 x 500 ml Vial B
		507	10 x 100 ml Beutel B
		523	10 x 200 ml Beutel B
		531	10 x 500 ml Beutel B
	03	010	1 x 20 ml Vial B
		012	1 x 100 ml Vial B
		279	1 x 20 ml Vial B
		300	1 x 50 ml Vial B
		343	1 x 100 ml Vial B
		440	10 x 200 ml Vial B
		459	10 x 500 ml Vial B
		587	10 x 100 ml Beutel B
		603	10 x 200 ml Beutel B
		611	10 x 500 ml Beutel B
Bemerkung		(Korrektur Packungsgrößen) 53001 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.12.2019	

01 Xyloneural, Injektionslösung (ohne Konservierungsmittel)**02 Xyloneural, Injektionslösung**

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 42773	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	04.07.2014
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum anhydricum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	lidocaini hydrochloridum anhydricum 10 mg, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Neuraltherapie	
Packung/en	01	018	5 x 5 ml Ampulle(n) B
		026	50 x 5 ml Ampulle(n) B
	02	034	1 x 50 ml Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.12.2019	

01 Zovirax, Suspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 47431	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	24.07.2014
Zusammensetzung	01	aciclovirum 400 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Herpesinfektionen	
Packung/en	01	001	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.05.2013 (Neuer deklarationspflichtiger Hilfsstoff Vanillin)	
Gültig bis		17.12.2018	

01 Zyban, Retardtabletten

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 55263	Abgabekategorie: A	Index: 15.02.0.	03.07.2014
Zusammensetzung	01	bupropioni hydrochloridum 150 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
		002	60 Tablette(n) A
		006	100 Tablette(n) A
		008	40 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.08.2009 Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 30 und 60 Retardtabletten Korrektur ATC Code; neu: N07BA	
Gültig bis		07.12.2019	

01 Zyban, Retardtabletten

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 55263	Abgabekategorie: A	Index: 15.02.0.	23.07.2014
Zusammensetzung	01	bupropioni hydrochloridum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
		002	60 Tablette(n) A
		006	100 Tablette(n) A
		008	40 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.07.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.12.2019	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Banminth Plus 300 ad us.vet., Filmtabletten**02 Banminth Plus 1200 ad us.vet., Filmtabletten**

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 54769	Abgabekategorie: B	Index:	24.07.2014
Zusammensetzung	01	epsiprantelum 25 mg, pyrantelum 22.7 mg ut pyranteli pamoas, color.: E 110, E 129, E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	epsiprantelum 100 mg, pyrantelum 90.8 mg ut pyranteli pamoas, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Breitspektrum-Anthelminthikum für den Hund	
Packung/en	01	067	20 Tablette(n) B
		091	100 Tablette(n) B
	02	083	20 Tablette(n) B
		105	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.11.2019	

01 Cefazid 120 mg ad us.vet., Filmtabletten**02 Cefazid 600 mg ad us.vet., Filmtabletten**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 54998	Abgabekategorie: A	Index:	01.07.2014
Zusammensetzung	01	cefalexinum monohydricum 127 mg corresp. cefalexinum anhydricum 120 mg, excipients pro compresso.	
	02	cefalexinum monohydricum 634.9 mg corresp. cefalexinum anhydricum 600 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Hunden und Katzen	
Packung/en	01	075	60 Tablette(n) A
		076	600 Tablette(n) A
	02	077	60 Tablette(n) A
		078	600 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.11.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.11.2019	

03 Cloxacillin-TS-1000 ad us.vet., Suspension in Injektoren

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 41909	Abgabekategorie: A	Index:	08.07.2014
Zusammensetzung	03	cloxacillinum 627 mg ut cloxacillinum benzathinum, cloxacillinum 183 mg ut cloxacillinum natricum, ricini oleum hydrogenatum, arachidis oleum, antiox.: E 320 1.8 mg, pro vase 9.3 g corresp. 10 ml. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 2 ml.	
Anwendung		Mastitisprophylaxe beim Trockenstellen der Milchkühe	
Packung/en	03	048	4 x 9.3 g Injektoren mit 4 Desinfektionstüchern A
		056	60 x 9.3 g Injektoren mit 60 Desinfektionstüchern A
		060	12 x 9.3 g Injektoren mit 12 Desinfektionstüchern A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.04.2020	

01 Cyclosol L.A. ad us.vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 48922	Abgabekategorie: A	Index:	01.07.2014
Zusammensetzung	01	oxytetracyclinum 200 mg ut oxytetracyclinum dihydricum, povidonum K 17, magnesii oxidum leve, ethanolaminum, 1-methyl-2-pyrrolidonum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Wiederkäuern und Schweinen	
Packung/en	01	031	100 ml Durchstechflasche A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.12.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.12.2019	

01 Dectomax ad us.vet., Injektionslösung

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 52879	Abgabekategorie: A	Index:	23.07.2014
Zusammensetzung	01	doramectinum 10 mg, ethylis oleas, antiox.: E 320 77 µg, sesami oleum raffinatum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiparasitikum zur Injektion beim nicht laktierenden Rind und Schaf sowie beim Schwein	
Packung/en	01	001	250 ml A
		019	50 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2010 (Änderung Packungsgrösse, neu: 250 ml statt 200 ml)	
Gültig bis		29.09.2015	

01 Dolazon ad us.vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 39176	Abgabekategorie: B	Index:	11.07.2014
Zusammensetzung	01	metamizolum natricum 500 mg, antiox.: natrii thiosulfas 1 mg, conserv.: benzethonii chloridum 0.4 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Injizierbares antipyretisches Analgetikum für Wiederkäuer, Pferde, Schweine und Hunde	
Packung/en	01	025 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.12.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.12.2019	

01 Domitor ad us.vet., Injektionslösung

Provot AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 50590	Abgabekategorie: A	Index:	24.07.2014
Zusammensetzung	01	medetomidini hydrochloridum 1 mg, natrii chloridum, conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Injizierbares Sedativum für Hund und Katze	
Packung/en	01	011 10 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.01.2020	

01 Genestran ad us.vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 53053	Abgabekategorie: A	Index:	02.07.2014
Zusammensetzung	01	(+)-cloprostenolum 75 µg ut (+)-cloprostenolum natricum, acidum citricum monohydricum, conserv.: chlorocresolum 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Luteolytikum für Rinder, Pferde und Schweine	
Packung/en	01	017 20 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.12.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.12.2019	

02 Ilcocillin P300 ad us.vet., Injektionssuspension

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 52704	Abgabekategorie: B	Index:	29.07.2014
Zusammensetzung	02	benzylpenicillinum procainum 300'000 U.I., lecithinum, povidonum K 12, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, polysorbatum 80, simethiconum, conserv.: E 215, E 217, E 219 1.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Rinder, Schafe, Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	02	015 10x100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2019	

01 Milteforan 20 mg/ml ad us.vet., orale Lösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 59431	Abgabekategorie: A	Index:	08.07.2014
Zusammensetzung	01	miltefosinum 20 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Kontrolle der caninen Leishmaniose bei Hunden	
Packung/en	01	001	30 ml A
		002	60 ml A
		003	90 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.03.2020	

02 Prevotec ad us.vet., Euterinjektor

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

Zul.-Nr.: 46637	Abgabekategorie: A	Index:	01.07.2014
Zusammensetzung	02	Suspension: benzylpenicillinum procainum 500'000 U.I., benzylpenicillinum benzathinum 500'000 U.I., neomycinum 700 mg ut neomycini sulfas, retinoli palmitas 100'000 U.I., paraffinum liquidum, alcohol cetylicus et stearylicus, alcoholes adipis lanae, vaselinum album, conserv.: E 216 15 mg, E 218 35 mg, ad suspensionem pro vase 10 g. Tela cum solutione: benzalkonii chloridum 0.5 mg, alcohol isopropylicus 0.6 ml, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mastitisprophylaxe beim Trockenstellen der Milchkühe	
Packung/en	02	012	4 x 10 g Injektoren mit 2 Desinfektionstüchern A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.10.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.12.2019	

02 Sebacil 50% ad us.vet., Lösung

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 43848	Abgabekategorie: B	Index:	30.07.2014
Zusammensetzung	02	phoximum 500 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sprüh- und Waschbehandlung bei Schafen, Rindern und Schweinen	
Packung/en	02	047	250 ml B
		048	5000 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.05.2012 (Änderung Anwendungsgebiet, früher: Sprüh- und Waschbehandlung bei Schafen, Rindern, Milchkühen und Schweinen)	
Gültig bis		25.09.2017	

02 Tarivet ad us.vet., Euterinjektor

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 52216	Abgabekategorie: A	Index:	08.07.2014
Zusammensetzung	02	Suspension: benzylpenicillinum procainum 500'000 U.I., benzylpenicillinum benzathinum 500'000 U.I., neomycinum 700 mg ut neomycini sulfas, retinoli palmitas 100'000 U.I., paraffinum liquidum, alcohol cetylicus et stearylicus, alcoholes adipis lanae, vaselinum album, conserv.: E 216 15 mg, E 218 35 mg, ad suspensionem pro vase 10 g. Tela cum solutione: benzalkonii chloridum 0.5 mg, alcohol isopropylicus 0.6 ml, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mastitisprophylaxe beim Trockenstellen der Milchkühe	
Packung/en	02	030	4 x 10 g Injektoren mit 2 Desinfektionstüchern A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.10.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.12.2019	

02 Vetalgin N ad us.vet., Injektionslösung

MSD Animal Health GmbH, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 25008	Abgabekategorie: B	Index:	17.07.2014
Zusammensetzung	02	metamizolum natricum 500 mg, conserv.: alcohol benzylicus 30 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum, Antispasmodikum, Antirheumatikum, Antipyretikum für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen und Hunde	
Packung/en	02	023	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.01.2020	

02 ufamed Colistin 500 ad us.vet., Arzneimittelvormischung

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 45547	Abgabekategorie: A	Index:	10.07.2014
Zusammensetzung	02	colistinum 500 Mio U.I. ut colistini sulfas, aromatica, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		Darmerkrankungen verursacht durch Infektionen mit gramnegativen Bakterien, insbesondere E.coli. Ödemkrankheit der Ferkel	
Packung/en	02	043	1 kg Dose (mit Messlöffel) A
		051	5 kg Sack A
		078	25 kg Sack A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.12.2013 (Änderung Anwendungsgebiet)	
Gültig bis		04.07.2017	

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 01.07.2014 übernimmt die Firma **Bayer (Schweiz) AG, Zürich** folgende/s Arzneimittel der Firma **Permamed AG, Dornach**:

A compter du 01.07.2014, l'entreprise **Bayer (Schweiz) AG, Zürich** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Permamed AG, Dornach**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
47827	Iberogast, Tinktur

Per 01.07.2014 übernimmt die Firma **OmniVision AG, Neuhausen am Rheinflall** folgende/s Arzneimittel der Firma **medano ag, Hünenberg**:

A compter du 01.07.2014, l'entreprise **OmniVision AG, Neuhausen am Rheinflall** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **medano ag, Hünenberg**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
61219	KetoVision, Augentropfen (Ketorolac Medano, Augentropfen)

Per 17.07.2014 übernimmt die Firma **Medius AG, Muttenz** folgende/s Arzneimittel der Firma **Norgine AG, Muttenz**:

A compter du 17.07.2014, l'entreprise **Medius AG, Muttenz** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Norgine 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)
53417	Oramorph, Lösung
53418	Oramorph, Lösung (Einzeldosen)

Per 18.07.2014 übernimmt die Firma **Eumedica Pharmaceuticals AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Janssen-Cilag AG, Zug**:

A compter du 18.07.2014, l'entreprise **Eumedica Pharmaceuticals AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Janssen-Cilag 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)
30269	Dipiperon, Tabletten

Per 24.07.2014 übernimmt die Firma **Tentan AG, Itingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Phytocon GmbH, Trogen:**

A compter du 24.07.2014, l'entreprise **Tentan AG, Itingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Phytocon GmbH, Trogen:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
56156	Hedersol, Pastillen

Per 30.07.2014 übernimmt die Firma **Armeeapotheke, Ittigen** folgende/s Arzneimittel der Firma **MSD Merck Sharp & Dohme AG, Luzern:**

A compter du 30.07.2014, l'entreprise **Armeeapotheke, Ittigen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **MSD Merck Sharp & Dohme AG, Luzern:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
33380	Gentamicin APot, Injektionslösung (i.m, i.v.) (Garamycin, Injektionslösung (i.m., i.v.))

Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale

Per 28.07.2014 ändert die Firma **Metapharmaka GmbH, Altdorf** ihren Firmennamen auf **metapharmaka GmbH.**

A compter du 28.07.2014, l'entreprise **Metapharmaka GmbH, Altdorf** aura pour nouvelle raison sociale **metapharmaka GmbH.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
44508	Metavirulent, homöopathische Tropfen
47688	Metaneuron N, homöopathische Tropfen
49331	Metaginkgo, homöopathische Tropfen
50660	Metaossylen N, homöopathische Tropfen
51190	Metaheptachol, homöopathische Tropfen
53671	Metasinusit, homöopathische Tropfen

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

Zeichenerklärung

- | | |
|---|---|
| <p>1 Widerruf der Zulassung infolge Verzichts auf Vertrieb
Révocation de l'AMM suite à la décision de l'entreprise de renoncer à la distribution</p> <p>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</p> | <p>3 Widerruf der Zulassung infolge Entlassung aus der Heilmittelkontrolle
Révocation de l'AMM pour les spécialités libérées du contrôle des médicaments</p> <p>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</p> |
|---|---|

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Acino Kräuterhustensirup, Sirup Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	62737	D	03.02.0.	24.07.2014
1	01	Betnovate-C, Salbe GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	32027	B	10.05.2.	19.06.2014
1	03	Co-trimoxazol forte Helvepharm, Tabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	41173	A	08.01.93	30.11.2014
1	01	DoloGel-Acino, Gel Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	62744	D	02.08.2.	30.07.2014
1	01	EpiDex, Transplantatprodukt Euroderm AG, 5405 Baden	58692	A	10.06.0.	10.07.2014
1	03	Hasuton 2/10 mg, Filmtabletten Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	53129	B	07.08.6.	17.07.2014
1	01	Imipenem-Cilastatin Sandoz 500/500, Infusionspräparat Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	58472	A	08.01.93	31.07.2014
1	01	Intrakutan-Test Acarus siro, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61931	A	14.03.0.	31.08.2014

1	01	Intrakutan-Test <i>Alnus glutinosa</i>, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61993	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test <i>Alternaria tenuis</i>, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	62014	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test <i>Ambrosia trifida</i>, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	62011	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test <i>Artemisia vulgaris</i>, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	62021	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test <i>Aspergillus fumigatus</i>, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	62015	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test <i>Avenae sativae farina</i>, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61974	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test <i>Bertholletia excelsa</i>, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61998	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test <i>Betula spec.</i>, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	62007	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test <i>Bos taurus</i>, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61941	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test <i>Botrytis cinerea</i>, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	62016	A	14.03.0.	31.08.2014

1	01	Intrakutan-Test Canis familiaris, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61935	A	14.03.0. 31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test Cladosporium herbarum, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	62030	A	14.03.0. 31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test Corylus avellana, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61985	A	14.03.0. 31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test Curvularia lunata, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	62029	A	14.03.0. 31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test D. farinae, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61910	A	14.03.0. 31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test Equus caballus, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61940	A	14.03.0. 31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test Fagus silvatica, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	62003	A	14.03.0. 31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test Felis domesticus, Pulver und Lösungsmittel Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61938	A	14.03.0. 31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test Fungi I, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61942	A	14.03.0. 31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test Fungi II, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61927	A	14.03.0. 31.08.2014

1	01	Intrakutan-Test Fusarium moniliforme, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	62028	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test Helminthosporium halodes, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	62027	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test Lac vaccinum, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61932	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test Lepidoglyphus destructor, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61934	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test Lycopersicum, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	62000	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test Mesocricetus auratus, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61928	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test Mixtura Graminea, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	62005	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test Mucor mucedo, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	62025	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test Negativkontrolle, Lösung intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61956	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test Ovum gallinae (albumen ovi), Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61922	A	14.03.0.	31.08.2014

1	01	Intrakutan-Test Ovum gallinae (luteum ovi), Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61921	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test Penicilium notatum, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	62026	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test Plantago lanceolata, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61966	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test Plantanus orientalis, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61977	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test Positivkontrolle, Lösung intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61937	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test Pullularia pullulans, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	62024	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test Rhizopus nigricans, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61924	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test Robinia pseudoacacia, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	62006	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test Secale cereale, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	62008	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test Secalis cerealis farina, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61916	A	14.03.0.	31.08.2014

1	01	Intrakutan-Test <i>Serpula lacrymans</i> (<i>Merulius lacrymans</i>), Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61926	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test <i>Solanum tuberosum</i>, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61992	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test <i>Taraxacum vulgare</i>, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	62012	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test <i>Triticum sativi farina</i>, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61933	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test <i>Tyrophagus putrescentiae</i>, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61923	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test <i>Ulmus scabra</i>, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61981	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Intrakutan-Test <i>Zea mays farina</i>, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61972	A	14.03.0.	31.08.2014
1	01	Luveris PEN 450 IE/0.72 ml, Injektionslösung in einem Einweg-Fertigpen zur mehrmaligen Anwendung Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug	61854	A	07.08.1.	11.07.2014
1	02	Norcuron 10 mg, Injektionspräparat MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	45190	B	01.13.0.	31.01.2015
1	01	Normatens mite 0,2 mg, Filmtabletten Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	53239	B	02.07.1.	25.07.2014
1	02	Normatens 0,3 mg, Filmtabletten Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	53239	B	02.07.1.	25.07.2014

1	03	Normatens forte 0,4 mg, Filmtabletten Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	53239	B	02.07.1. 25.07.2014
1	02	Osigraft, poudre Olympus Biotech (Suisse) SA, 1020 Renens VD	56824	B	07.99.0. 31.07.2014
1	01	Paceum 2 mg, Tabletten Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	43536	B	01.04.1. 02.07.2014
1	02	Paceum 5 mg, Tabletten Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	43536	B	01.04.1. 02.07.2014
1	03	Paceum 10 mg, Tabletten Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	43536	B	01.04.1. 02.07.2014
1	01	Prick-Test Petroselinum, topische Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	61765	A	14.03.0. 01.09.2014
1	01	Vasomotal 8 mg, Tabletten Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	55884	B	02.04.4. 15.07.2014
1	02	Vasomotal 16 mg, Tabletten Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	55884	B	02.04.4. 15.07.2014
1	03	Vasomotal 24 mg, Tabletten Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	55884	B	02.04.4. 15.07.2014
1	01	Vistide, Infusionskonzentrat Gilead Sciences Switzerland Sàrl, 6312 Steinhausen	54310	A	08.03.0. 22.07.2014

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

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

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

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
Humanarzneimittel / Produits à usage humain					
02	Avandia 2 mg, Filmtabletten GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	55176	B	07.06.2.	20.12.2014
03	Avandia 4 mg, Filmtabletten GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	55176	B	07.06.2.	20.12.2014
04	Avandia 8 mg, Filmtabletten GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	55176	B	07.06.2.	20.12.2014
01	Cliniderm, Lösung Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz 1	43165	D	10.02.0.	13.12.2014
01	Coop Hustentee, geschnittene Kräuter Coop Genossenschaft, Thiersteinallee 12, 4053 Basel	57293	E	03.02.0.	28.11.2014
01	Coop Leber-Galle-Tee, geschnittene Kräuter Coop Genossenschaft, Thiersteinallee 12, 4053 Basel	57294	E	04.11.2.	28.11.2014
01	Embryo totalis suis D10 D30 D200, Injektionslösung ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	58925	B	20.01.0.	16.12.2014
01	Ferrum Hausmann i.m., Injektionslösung Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen	24424	B	06.07.1.	18.11.2014
01	Hemohees 6%, Infusionslösung B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	52418	B	06.01.23	28.12.2014

02	Hemohe 10%, Infusionslösung B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	52418	B	06.01.23 28.12.2014
01	Irinotecan Medis 40 mg/2 ml, Infusionskonzentrat Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	59797	A	07.16.1. 26.11.2014
02	Irinotecan Medis 100 mg/5 ml, Infusionskonzentrat Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	59797	A	07.16.1. 26.11.2014
01	Migräne-Kranit, Suppositorien Lubapharm AG, Güterstrasse 86a, 4053 Basel	39366	B/C	02.05.1. 14.12.2014
01	Migräne-Kranit, Tabletten Lubapharm AG, Güterstrasse 86a, 4053 Basel	39367	B/C	02.05.1. 14.12.2014
01	Rausch Perupommade, Salbe Rausch AG Kreuzlingen, Bärenstrasse 12, 8280 Kreuzlingen	11745	D	10.99.0. 09.12.2014

Aufhebung der Sistierung Levée de la suspension de mise sur le marché

Die folgenden Arzneimittel dürfen in der Schweiz wieder vertrieben und abgegeben werden. Die Gültigkeit der Aufhebung steht unter dem Vorbehalt, dass kein Rechtsmittel dagegen ergriffen wird bzw. wurde.

Les médicaments ci-après peuvent à nouveau être distribués et remis en Suisse. La levée de la suspension est valide pour autant qu'elle n'ait pas fait ou qu'elle ne fasse pas l'objet d'un recours.

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Aufhebung per Levée au
-----------------------	----------------------------	----------------------	--	-------	---------------------------------

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	Accusol 35, Hämofiltrationslösung Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	57688	B	05.04.0.	18.07.2014
02	Accusol 35 Potassium 2mmol/l, Hämofiltrationslösung Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	57688	B	05.04.0.	18.07.2014
03	Accusol 35 Potassium 4mmol/l, Hämofiltrationslösung Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	57688	B	05.04.0.	18.07.2014

Berichtigung Rectification

Swissmedic Journal Nr. 05/2014, Mai 2014, Seite 438
Journal Swissmedic No 05/2014, mai 2014, page 438

01 Haldol, Injektionslösung i.m., i.v.

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 26891	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	27.05.2014
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Im Swissmedic Journal 05/2014 wurde der Medikamentenname falsch publiziert:
Der Name lautet: Haldol, Injektionslösung i.m.

Dans l'édition 05/2014 du Journal Swissmedic, le nom du médicament est erroné:
Le nom correct est: Haldol, Injektionslösung i.m.

Swissmedic Journal Nr. 03/2014, März 2014, Seite 211
Journal Swissmedic No 03/2014, mars 2014, page 211

01 Emser Salz

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 10167	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.9.	15.03.2014
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Im Swissmedic Journal 03/2014 wurden zwei Packungscodes falsch publiziert:

Die Packungscodes lauten:	029	20 Beutel Beutel à 2.95g	D
	030	50 Beutel Beutel à 2.95g	D

Dans l'édition 03/2014 du Journal Swissmedic, deux codes d'emballage sont erronés:

Les codes d'emballage sont les suivants:	029	20 Beutel Beutel à 2.95g	D
	030	50 Beutel Beutel à 2.95g	D