

# Journal

## Swissmedic

**11/2016**

15. Jahrgang  
15<sup>e</sup> année

ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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

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

	<b>Seite</b>		<b>Seite</b>
<b>Regulatory News</b>		<b>Arzneimittel Statistik</b>	
Phthalate in Arzneimitteln: Anpassung der maximal zulässigen Tageshöchstmenge	<b>907</b>	Neuzulassung	<b>912</b>
Der Bestätigungs-Loop für die Aufschaltung der Arzneimittel- information in der Swissmedic Publikationsplattform AIPS entfällt per 1. Januar 2017	<b>910</b>	Revision und Änderung der Zulassung	<b>921</b>
		Änderung der Zulassungsinhaberin	<b>987</b>
		Widerruf der Zulassung	<b>993</b>
		Erlöschen der Zulassung	<b>998</b>
		Berichtigung	<b>1000</b>

### Swissmedic Kontaktliste

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

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

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

<b>Page</b>	<b>Page</b>
<b>Réglementation</b>	<b>Miscellanées</b>
Phtalates contenus dans les médicaments : Adaptation de la dose journalière admissible <b>909</b>	Nouvelle autorisation <b>912</b>
Disparition au 1er janvier 2017 du loop de confirmation pour la mise en ligne de l'information sur le médicament sur l'AIPS, la plate-forme de publication de Swissmedic <b>911</b>	Révision et modification de l'autorisation <b>921</b>
	Modification du titulaire d'AMM <b>987</b>
	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché <b>993</b>
	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché <b>998</b>
	Rectification <b>1000</b>

### Annuaire Swissmedic

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

### Légende

#### Catégories de remise

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

## Phthalate in Arzneimitteln: Anpassung der maximal zulässigen Tageshöchstmenge

Literaturdaten aus Tierversuchen weisen darauf hin, dass bestimmte Phthalate aufgrund ihrer hormonellen Eigenschaften (anti-androgenen Wirkungen) mit Fortpflanzungs- und Entwicklungsstörungen in Verbindung stehen. Zur Auswirkung von Phthalaten auf Menschen liegen zurzeit nur wenige Daten vor; die klinische Relevanz der Ergebnisse aus Tierversuchen ist weitgehend unklar.

In Arzneimitteln werden hauptsächlich Dibutyl-Phthalat, (DBP), Diethyl-Phthalat (DEP), Polyvinylazetat-Phthalat (PVAP), Zelluloseazetat-Phthalat (CAP) und Hydroxypropylmethylzellose-Phthalat (HPMCP) als Hilfsstoffe verwendet. Um mögliche unerwünschte Arzneimittelwirkungen auszuschliessen, wurde von der „Safety Working Party“ der European Medicines Agency (EMA) die bestehende Literatur zu Phthalaten überprüft und in der [Guideline on the use of phthalates as excipients in human medicines](#) zusammengefasst. Aus den Studienergebnissen lässt sich schliessen, dass PVAP, CAP und HPMCP keine Gefahr für die Sicherheit von Menschen darstellen. Für DBP und DEP hingegen weisen Tierversuche auf Reproduktions- und/oder Entwicklungsstörungen hin, und aufgrund fehlender pharmakokinetischer Expositions-Studien kann eine klinische Relevanz dieser Daten nicht ausgeschlossen werden. Auf Grundlage dieser Daten hat die EMA für DBP und DEP Empfehlungen zur zulässigen Tageshöchstmenge (Permitted Daily Exposure, PDE) als Vorsichtsmassnahmen abgegeben. Diese beträgt für DBP 0.01 mg/kg/Tag und für DEP 4 mg/kg/Tag.

Swissmedic schliesst sich den Empfehlungen der EMA an und erwartet, dass für Gesuche um Zulassung neuer Arzneimittel mit Einreichungsdatum nach dem 1. Januar 2018 die Vorgaben zu Phthalaten entsprechend berücksichtigt werden. Für bereits zugelassene oder sich im Zulassungsverfahren befindliche Arzneimittel, welche DBP und DEP enthalten, soll die Hilfsstoffzusammensetzung angepasst und die entsprechenden Änderungsgesuche bis Ende Juni 2018 bei Swissmedic eingereicht werden. Für diese Überprüfung werden die betroffenen Zulassungsinhaberinnen in den nächsten Wochen angeschrieben und zu einer Stellungnahme bis Ende März 2017 aufgefordert.

Die empfohlene zulässige Tageshöchstmenge an Phthalaten kann in begründeten Ausnahmefällen überschritten werden. Ausnahmen sind beispielsweise dann zulässig, wenn für schwere oder unheilbare Krankheiten der Patientennutzen einer Behandlung die Risiken der Reproduktions- und/oder Entwicklungstoxizität übersteigt. In solchen Fällen ist das Risiko betreffend Reproduktions- und Entwicklungstoxizität in Zusammenhang mit DBP und DEP in die Rubriken Schwangerschaft/ Stillzeit und Präklinische Daten der Arzneimittelinformation aufzunehmen. Anträge zur Ausnahme von der neuen Regelung sind schriftlich zu begründen.

## Phtalates contenus dans les médicaments : Adaptation de la dose journalière admissible

Des données obtenues lors d'études sur l'animal ont été publiées, qui suggèrent que certains phtalates, en raison de leurs propriétés hormonales (effets anti-androgéniques), ont des effets reprotoxiques et entraînent des troubles du développement. Cependant, peu de données sont actuellement disponibles sur l'effet des phtalates chez l'Homme et la pertinence clinique des résultats obtenus chez l'animal reste floue.

Les phtalates les plus utilisés en tant qu'excipients dans les médicaments sont le phtalate de dibutyle (DBP), le phtalate de diéthyle (DEP), le phtalate de polyvinyle (PVAP), l'acétate phtalate de cellulose (CAP) et le phtalate d'hydroxypropylméthylcellulose (HPMCP).

Afin d'exclure de possibles effets indésirables liés à ces médicaments, le groupe de travail « sécurité » (Safety Working Party) de l'Agence européenne des médicaments (EMA) a procédé à une analyse de la littérature existante sur les phtalates, qu'il a présentée de manière synthétique dans le document [Guideline on the use of phtalates as excipients in human medicines](#). Les résultats de leur travail montrent que le PVAP, le CAP et l'HPMCP ne présentent aucune toxicité pour l'être humain. A l'inverse, les résultats des essais menés sur des animaux montrent que le DBP et le DEP ont des effets néfastes sur la reproduction et/ou sur le développement ; et en l'absence de données issues d'études pharmacocinétiques sur l'exposition aux phtalates, une pertinence clinique de ces données ne peut être exclue. En l'état actuel des connaissances, l'EMA a donc publié à titre de mesure de précaution des recommandations relatives à l'exposition journalière admissible (EJA) (Permitted Daily Exposure, PDE), qui est de 0,01 mg/kg/jour pour le DBP et de 4 mg/kg/jour pour le DEP.

Swissmedic approuve les recommandations de l'EMA et exige que toutes les demandes d'autorisation de médicaments qui seront déposées à compter du 1er janvier 2018 soient conformes à ces directives relatives aux phtalates. Concernant les médicaments déjà autorisés ou en cours de procédure d'autorisation qui contiennent du DBP et du DEP, la composition en excipients doit être dûment modifiée et les demandes de modification correspondantes doivent être adressées à Swissmedic avant la fin du mois de juin 2018. Les titulaires d'AMM recevront d'ailleurs prochainement un courrier au

sujet de cette vérification, leur prise de position devant parvenir à l'institut d'ici fin mars 2017.

La dose journalière maximale recommandée de phtalates peut être dépassée à titre exceptionnel, dans des cas justifiés. Ainsi, des exceptions sont admises, par exemple, lorsque le bénéfice attendu d'un traitement pour un patient atteint d'une maladie grave ou incurable l'emporte sur les risques de reprotoxicité et/ou de toxicité pour le développement. En pareils cas, le risque de reprotoxicité et/ou de toxicité pour le développement lié au DBP et au DEP doit être mentionné sous les rubriques Grossesse/Allaitement et Données précliniques de l'information sur le médicament. Enfin, toute demande de dérogation à la nouvelle règle applicable doit être justifiée par écrit.

## Der Bestätigungs-Loop für die Aufschaltung der Arzneimittelinformation in der Swissmedic Publikationsplattform AIPS entfällt per 1. Januar 2017

Bei der Erstzulassung von Arzneimitteln (ausser beschleunigtes Zulassungsverfahren und Verfahren mit Voranmeldung) erhalten Gesuchstellerinnen von Swissmedic ein Schreiben „Genehmigung von Texten“ mit den genehmigten Texten und der Aufforderung diese innerhalb von 7 Tagen auf die Swissmedic Publikationsplattform (AIPS) hochzuladen. Erst nach Erfüllung dieser Zulassungsvoraussetzung wird die Verfügung ausgestellt.

Dieser Loop sollte nach der Einführung der neuen Publikationsplattform (AIPS) im Sinne der Qualitätssicherung sicherstellen, dass die genehmigten Texte für **erstmalig** zugelassene Arzneimittel auf AIPS hoch geladen werden. Inzwischen hat sich gezeigt, dass die Compliance der Zulassungsinhaberinnen sehr gut ist.

Swissmedic wird daher ab 1. Januar 2017 das genannte Schreiben „Genehmigung von Texten“ nicht mehr ausstellen und stattdessen die genehmigten Texte mit der Verfügung Gutheissung verschicken. Die Publikationspflicht für die Fach- und Patienteninformationen bleibt unverändert bestehen.

## Disparition au 1<sup>er</sup> janvier 2017 du loop de confirmation pour la mise en ligne de l'information sur le médicament sur l'AIPS, la plate-forme de publication de Swissmedic

Lors de la première autorisation de médicaments (en dehors de la procédure rapide d'autorisation et de la procédure avec annonce préalable), les requérants reçoivent de Swissmedic un courrier intitulé « Approbation de textes », qui est accompagné des textes approuvés et dans lequel il leur est demandé de publier ces textes sur la plate-forme de publication de Swissmedic (AIPS) dans un délai de 7 jours. Ce n'est qu'une fois cette condition d'autorisation satisfaite que la décision d'autorisation est émise.

Ce loop était une mesure d'assurance-qualité prévue suite à l'introduction de la nouvelle plate-forme de publication (AIPS), qui visait à garantir le téléchargement sur l'AIPS des textes approuvés relatifs à des médicaments autorisés **pour la première fois**.

Etant donné que les titulaires d'autorisation respectent très largement cette obligation, Swissmedic a décidé de ne plus envoyer à compter du 1<sup>er</sup> janvier 2017 ledit courrier « Approbation de textes », mais directement la décision d'approbation accompagnée des textes approuvés. En revanche, l'obligation de publier les informations professionnelles et destinées aux patients reste inchangée.

## 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 Amlodipin-Valsartan-HCT-Mepha 5mg/160mg/12.5mg, Filmtabletten**

**02 Amlodipin-Valsartan-HCT-Mepha 5mg/160mg/25mg, Filmtabletten**

**03 Amlodipin-Valsartan-HCT-Mepha 10mg/160mg/12.5mg, Filmtabletten**

**04 Amlodipin-Valsartan-HCT-Mepha 10mg/160mg/25mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65890</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	02.11.2016
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n) Blister	B
		002 98 Tablette(n) Blister	B
		009 100 Tablette(n) Dose	B
	02	003 28 Tablette(n) Blister	B
		004 98 Tablette(n) Blister	B
		010 100 Tablette(n) Dose	B
	03	005 28 Tablette(n) Blister	B
		006 98 Tablette(n) Blister	B
		011 100 Tablette(n) Dose	B
	04	007 28 Tablette(n) Blister	B
		008 98 Tablette(n) Blister	B
		012 100 Tablette(n) Dose	B
Gültig bis		01.11.2021	



**01 Ammi visnaga comp., Suppositorien****02 Ammi visnaga comp., Suppositorien pro infantibus**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60399</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	23.11.2016
Zusammensetzung	01	ammi visnaga ferm TM 20 mg, atropa belladonna ex herba ferm TM 4 mg, chamomilla recutita e radice recenti ferm TM 12 mg, nicotiana tabacum recens ferm TM 4 mg, excipiens pro supposito.	
	02	ammi visnaga ferm TM 10 mg, atropa belladonna ex herba ferm TM 2 mg, chamomilla recutita e radice recenti ferm TM 6 mg, nicotiana tabacum recens ferm TM 2 mg, excipiens pro supposito.	
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		22.11.2021	

**01 Echinamed Hot Drink 5 ml, Heissgetränk**

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>66423</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	18.11.2016
Zusammensetzung	01	extractum spissum ex: echinaceae purpureae herbae recentis tinctura 1.140 g, DER: 1:12, Auszugsmittel Ethanol 57.3% m/m, et echinaceae purpureae radice recentis tinctura 0.060 g, DER: 1:11, Auszugsmittel Ethanol 57.3% m/m, saccharum, E 202, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Traditionsgemäss bei Erkältungskrankheiten und zur Vorbeugung bei Anfälligkeit gegen Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	001 100 ml	D
Gültig bis		17.11.2021	

**01 Epethinan 5 mg/2.5 mg, Retardtabletten**  
**02 Epethinan 10 mg/5 mg, Retardtabletten**  
**03 Epethinan 20 mg/10 mg, Retardtabletten**  
**04 Epethinan 40 mg/20 mg, Retardtabletten**  
 Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>65727</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	25.11.2016
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, color.: E 133, excipients pro compresso obducto.	
	02	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.	
	03	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.	
	04	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
		002 60 Tablette(n)	A
	02	003 30 Tablette(n)	A
		004 60 Tablette(n)	A
	03	005 30 Tablette(n)	A
		006 60 Tablette(n)	A
	04	007 30 Tablette(n)	A
		008 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		24.11.2021	

**01 FlurbiAngin Sandoz, Lutschtabletten mit Orangengeschmack**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>66057</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 12.03.2.	17.11.2016
Zusammensetzung	01	flurbiprofenum 8.75 mg, macrogolum 300, aromatica, color.: E 160(a), excipients pro compresso.	
Anwendung		Kurzzeitige symptomatische Behandlung schmerzhafter Entzündungen der Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	001 16 Tablette(n)	C
Gültig bis		16.11.2021	

**01 Gliclazid MR Sandoz 60mg, Retardtabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>65967</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	17.11.2016
Zusammensetzung	01	gliclazidum 60 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Orale blutzuckersenkende Mittel	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 90 Tablette(n)	B
Gültig bis		16.11.2021	

**01 Herceptin subkutan 600mg/5ml, Lösung zur subkutanen Injektion**

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

Zul.-Nr.: <b>65964</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	24.11.2016
Zusammensetzung	01	trastuzumabum 600 mg, hyaluronidasum (humanum), histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, methioninum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Mammakarzinom im Frühstadium	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		polysorbatum 20: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		23.11.2021	

**01 Levonesse, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>66260</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 09.02.1.	23.11.2016
Zusammensetzung	01	levonorgestrelum 1.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum zur Schwangerschaftsverhütung in Notfällen	
Packung/en	01	001	1 Tablette(n) C
Gültig bis		22.11.2021	

**01 Nevirapin-Mepha 400 mg, Retardtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>66318</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	23.11.2016
Zusammensetzung	01	nevirapinum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung	01	HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) Flasche A
		002	30 Tablette(n) Blister A
Gültig bis		22.11.2021	

01 Omeprazol Zentiva 10mg, Kapseln  
 02 Omeprazol Zentiva 20mg, Kapseln  
 03 Omeprazol Zentiva 40mg, Kapseln  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>65990</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	03.11.2016
Zusammensetzung	01	omeprazololum 10 mg, excipients pro capsula.	
	02	omeprazololum 20 mg, excipients pro capsula.	
	03	omeprazololum 40 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001 14 Kapsel(n) Blister	B
		003 28 Kapsel(n) Blister	B
		004 56 Kapsel(n) Blister	B
		005 98 Kapsel(n) Blister	B
	02	024 7 Kapsel(n) Blister	B
		025 14 Kapsel(n) Blister	B
		026 28 Kapsel(n) Blister	B
		027 56 Kapsel(n) Blister	B
		028 98 Kapsel(n) Blister	B
	03	047 7 Kapsel(n) Blister	B
		049 28 Kapsel(n) Blister	B
		050 56 Kapsel(n) Blister	B
Bemerkung		Ersetzt Zulassungsbescheinigung vom 3.11.2016	
Gültig bis		02.11.2021	

**01 Oxycodon / Naloxon Acino 5 mg / 2,5 mg, Retardtabletten**  
**02 Oxycodon / Naloxon Acino 10 mg / 5 mg, Retardtabletten**  
**03 Oxycodon / Naloxon Acino 20 mg / 10 mg, Retardtabletten**  
**04 Oxycodon / Naloxon Acino 40 mg / 20 mg, Retardtabletten**  
 Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>65710</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	25.11.2016
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, color.: E 133, excipiens pro compresso obducto.	
	02	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
		002 60 Tablette(n)	A
	02	003 30 Tablette(n)	A
		004 60 Tablette(n)	A
	03	005 30 Tablette(n)	A
		006 60 Tablette(n)	A
	04	007 30 Tablette(n)	A
		008 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		24.11.2021	

**01 Sildenafil Zentiva 25 mg, Filmtabletten**  
**02 Sildenafil Zentiva 50 mg, Filmtabletten**  
**03 Sildenafil Zentiva 100 mg, Filmtabletten**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>66129</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	08.11.2016
Zusammensetzung	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	001 4 Tablette(n)	B
		002 12 Tablette(n)	B
	02	003 4 Tablette(n)	B
		004 12 Tablette(n)	B
	03	005 4 Tablette(n)	B
		006 12 Tablette(n)	B
Gültig bis		07.11.2021	

01 Trevicta 175 mg/0.875 ml, Retardsuspension zur intramuskulären Injektion  
 02 Trevicta 263 mg/1.315 ml, Retardsuspension zur intramuskulären Injektion  
 03 Trevicta 350 mg/1.75 ml, Retardsuspension zur intramuskulären Injektion  
 04 Trevicta 525 mg/2.625 ml, Retardsuspension zur intramuskulären Injektion  
 Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	16.11.2016
Zusammensetzung	01	paliperidonum 175 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.875 ml.	
	02	paliperidonum 263 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1.315 ml.	
	03	paliperidonum 350 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1.75 ml.	
	04	paliperidonum 525 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 2.625 ml.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
	02	002	1 Fertigspritze(n) B
	03	003	1 Fertigspritze(n) B
	04	004	1 Fertigspritze(n) B
Gültig bis		15.11.2021	

01 Virus influenzae A comp. D9; Lösung zur externen Anwendung  
 Homöopharm AG, Nordringstrasse 9, 4702 Oensingen

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	16.11.2016
Zusammensetzung	01	haemophili influenzae antigenum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, influenzae virus antigenum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, klebsiellae pneumoniae antigenum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, haemophili influenzae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, klebsiellae pneumoniae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, influenzae virus antitoxinum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, excipiens ad solutionem.	
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. Abgabekategorie B bis D11. Für Folgepotenzen ab D 12 gilt die Abgabekategorie D.	
Gültig bis		15.11.2021	

**01 Voriconazol Zentiva, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>66034</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.06.0.	22.11.2016
Zusammensetzung	01	voriconazolum 200 mg, hydroxypropyl betadexum, natrii chloridum, pro vitro.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		21.11.2021	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Boflox 10% ad us. vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>65918</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	23.11.2016
Zusammensetzung	01	marbofloxacinum 100 mg, dinatrii edetas, d-glucono-1,5-lactonum, antiox.: 3-mercapto-1,2-propandiolum 1 mg, conserv.: metacresolum 2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Rinder, Kälber und Schweine	
Packung/en	01	001	100 ml A
Gültig bis		22.11.2021	

**01 Tylucyl 200 ad us. vet., Injektionslösung**

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: <b>65985</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	17.11.2016
Zusammensetzung	01	tylosinum 200 mg, propylenglycolum, conserv.: alcohol benzylicus 40 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Makrolid-Antibiotikum für Rinder, Kälber und Schweine	
Packung/en	01	001	50 ml A
		002	100 ml A
Gültig bis		16.11.2021	



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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 3TC 150 mg, Filmtabletten

#### 02 3TC 300 mg, Filmtabletten

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>53662</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	16.11.2016
Zusammensetzung	01	lamivudinum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	lamivudinum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	013 60 Tablette(n)	A
	02	021 30 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.04.2022	

#### 02 3TC, Lösung oral

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>53663</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	16.11.2016
Zusammensetzung	02	lamivudinum 150 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	02	036 240 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.04.2022	

#### 01 Acicutan 10 mg, Kapseln

#### 02 Acicutan 25 mg, Kapseln

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>61876</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 10.03.0.	10.11.2016
Zusammensetzung	01	acitretinum 10 mg, excipients pro capsula.	
	02	acitretinum 25 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Perorale Behandlung schwerer Formen von Psoriasis und therapieresistenter Verhornungsstörungen	
Packung/en	01	001 30 Kapsel(n)	A
		002 100 Kapsel(n)	A
	02	003 30 Kapsel(n)	A
		004 100 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.03.2022	

**01 Advagraf 0.5 mg, Retardkapseln**  
**02 Advagraf 1 mg, Retardkapseln**  
**03 Advagraf 5 mg, Retardkapseln**  
**04 Advagraf 3 mg, Retardkapseln**  
 Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>58809</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.15.0.	04.11.2016
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 3 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	002	50 Kapsel(n) A
	02	004	50 Kapsel(n) A
	03	008	50 Kapsel(n) A
	04	009	50 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.03.2022	

**02 Afinitor 5mg, Tabletten**  
**03 Afinitor 10mg, Tabletten**  
**04 Afinitor 2.5mg, Tabletten**  
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>59174</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.4.	14.11.2016
Zusammensetzung	02	everolimusum 5 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
	03	everolimusum 10 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
	04	everolimusum 2.5 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
Anwendung		In Kombination mit Exemestan bei postmenopausalen Frauen mit fortgeschrittenem, Hormonrezeptor positivem, HER 2 negativem Brustkrebs nach Versagen von Letrozol oder Anastrozol / Bei fortgeschrittenen, progredienten, gut oder mässig differenzierten neuroendokrinen Tumoren pankreatischen Ursprungs / Bei fortgeschrittenen, gut differenzierten (G1 oder G2), nicht-funktionellen neuroendokrinen Tumoren gastrointestinalen oder pulmonalen Ursprungs mit einer klinisch relevanten Tumorprogression / Bei fortgeschrittenem Nierenzellkarzinom nach Versagen von Sunitinib oder Sorafenib	
Packung/en	02	001	30 Tablette(n) A
	03	002	30 Tablette(n) A
	04	003	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.06.2014 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		16.11.2019	

**01 Alendronat-Acino 70, Filmtabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>62713</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	08.11.2016
Zusammensetzung	01	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der Osteoporose	
Packung/en	01	001	4 Tablette(n) B
		002	3x4 Tablette(n) Wallet-Verpackung B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.04.2022	

**02 Alvesco 80 ug, Dosieraerosol****03 Alvesco 160 ug, Dosieraerosol**

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>57303</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.4.	30.11.2016
Zusammensetzung	02	ciclesonidum 80 µg, excipiens et propellentia ad aerosolum pro dosi. doses pro vase 120.	
	03	ciclesonidum 160 µg, excipiens et propellentia ad aerosolum pro dosi. doses pro vase 120.	
Anwendung		zur antientzündlichen Dauerbehandlung von Asthma bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 6 Jahren	
Packung/en	02	002	120 Inhalationen B
		004	60 Inhalationen B
	03	003	120 Inhalationen B
		005	60 Inhalationen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.06.2016 (Dosisstärke 40 mcg wird per 30.11.2016 widerrufen)	
Gültig bis		15.11.2021	

**01 Amlodipin-Cimex 5, Tabletten****02 Amlodipin-Cimex 10, Tabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>57607</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	03.11.2016
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	02	006	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.03.2022	

**01 Anastrozol Labatec 1mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>65696</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	03.11.2016
Composition	01	anastrozolum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Anticancéreux	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 11.06.2015 (changement de type d'autorisation, autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		10.06.2020	

**01 Anexate, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>48280</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 15.01.0.	15.11.2016
Zusammensetzung	01	flumazenilum 0.1 mg, dinatrii edetas, acidum aceticum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Benzodiazepin-Antagonist	
Packung/en	01	013	5 x 5 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Anexate Roche, Injektionslösung)	
Gültig bis		07.02.2018	

**04 Antidry bath, ölige Lösung**

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

Zul.-Nr.: <b>51930</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	07.11.2016
Zusammensetzung	04	amygdalae oleum raffinatum 200 mg, paraffinum liquidum 730 mg, cocamide DEA, laureth-12, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 320, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, empfindliche Haut	
Packung/en	04	003	200 ml <span style="float: right;">D</span>
		004	500 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.06.2016 (Neue Packungsgrösse/n, neu: 200 ml und 500 ml)	
Gültig bis		02.12.2018	

**01 Arnica/Epiphysis/Plumbum mellitum comp., Globuli velati**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60224</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	08.11.2016
Zusammensetzung	01	arnica montana ex planta tota ferm D28 1 mg, betula pendula ex cortice decoctum TM 1 mg, cerebellum bovis Gl D15 1 mg (Rind: Gehirn), corpora quadrigemina bovis Gl D15 1 mg (Rind: Gehirn), corpus pineale Gl D15 1 mg (Rind: Gehirn), labyrinthus bovis Gl D15 1 mg (Rind: Gehirn), medulla oblongata bovis Gl D15 1 mg (Rind: Gehirn), nervus statoacusticus bovis Gl D15 1 mg (Rind: Gehirn), plumbum mellitum D28 1 mg, saccharum ad globulos, pro 1 g.	
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.02.2012 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	14.02.2022		

**01 Arnica/Epiphysis/Plumbum mellitum comp., Solution ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60242</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	23.11.2016
Zusammensetzung	01	arnica montana ex planta tota ferm D28 10 mg, betula pendula ex cortice ethanol. decoctum D3 10 mg, cerebellum bovis Gl D15 10 mg (Rind: Gehirn), corpora quadrigemina bovis Gl D15 10 mg (Rind: Gehirn), corpus pineale Gl D15 10 mg (Rind: Sekretionsdrüse), labyrinthus bovis Gl D15 10 mg (Rind: Gehirn), medulla oblongata bovis Gl D15 10 mg (Rind: Gehirn), nervus statoacusticus bovis Gl D15 10 mg (Rind: Gehirn), plumbum mellitum D28 20 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.02.2012 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung		
Gültig bis	14.02.2022		

**01 Arnica/Hypophysis/Plumbum mellitum comp., Globuli velati**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60225</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	09.11.2016
Zusammensetzung	01	arnica montana ex planta tota ferm D28 1 mg, betula pendula ex cortice ethanol. decoctum TM 1 mg, cerebellum bovis Gl D15 1 mg (Rind: Gehirn), corpora quadrigemina bovis Gl D15 1 mg (Rind: Gehirn), hypophysis cerebri bovis Gl D15 1 mg (Rind: Gehirn), iris bovis Gl D15 1 mg (Rind: Gehirn), medulla oblongata bovis Gl D15 1 mg (Rind: Gehirn), nervus opticus Gl D15 1 mg (Rind: Gehirn), plumbum mellitum D28 2 mg, retina et chorioidea bovis Gl D15 1 mg (Rind: Gehirn), thalamus Gl D15 1 mg (Rind: Gehirn), saccharum ad globulos, pro 1 g.	
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.01.2012 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	12.01.2022		

**02 Aspirin, Kautabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>49526</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	11.11.2016
Zusammensetzung	02	acidum acetylsalicylicum 500 mg, aromatica, aspartamum, color.: E 110, excipients pro compresso.	
Anwendung	Analgetikum, Antipyretikum		
Packung/en	02	032	10 Tablette(n) D
		040	20 Tablette(n) D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	09.05.2022		

**01 Aspirin, Tabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>8537</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	11.11.2016
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung	Analgetikum, Antipyretikum		
Packung/en	01	011	20 Tablette(n) D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	09.05.2022		

**01 Atorvastatin Streuli 10 mg, Filmtabletten**  
**02 Atorvastatin Streuli 20 mg, Filmtabletten**  
**03 Atorvastatin Streuli 40 mg, Filmtabletten**  
**04 Atorvastatin Streuli 80 mg, Filmtabletten**  
 Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>62661</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	16.11.2016
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
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 29.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.04.2022	

**01 Baclofen Sintetica Intrathecal 40mg/20ml, solution injectable**  
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>62441</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 01.12.0.	17.11.2016
Composizione	01	baclofenum 40 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Indicazione		Antispastico	
Confezione/i	01	001	1 x 20ml fiala/fiale B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 28.03.2012 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		27.03.2022	

**01 Bekunis Dragées Bisacodyl**  
 Ars Vitae AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>55278</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.11	09.11.2016
Zusammensetzung	01	bisacodylum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	007	30 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.03.2022	

**02 Bondronat 2 mg/2 ml, Infusionslösungskonzentrat**

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

Zul.-Nr.: <b>53626</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	04.11.2016
Zusammensetzung	02	acidum ibandronicum 2 mg ut natrii ibandronas hydricus, natrii chloridum, acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Tumorinduzierte Hyperkalzämie	
Packung/en	02	076	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.04.2022	

**01 Bonherba Hustensirup, Sirup**

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

Zul.-Nr.: <b>40551</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.02.0.	23.11.2016
Zusammensetzung	01	specierum pectoralium extractum 43.9 mg, abietis aetheroleum 0.4 mg, mel 944.5 mg, conserv.: E 202, E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 15 ml, corresp. 20 g.	
Anwendung		Hustenlindernd	
Packung/en	01	019	250 ml <span style="float: right;">E</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.03.2022	

**01 Burgerstein Vitamin B6-Tabletten**

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: <b>47054</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.02.3.	22.11.2016
Zusammensetzung	01	pyridoxini hydrochloridum 100 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin B6-Präparat	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) <span style="float: right;">C</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.04.2012 (Neuer Packungscode infolge Änderung der Zusammensetzung)	
Gültig bis		13.09.2017	



**01 Calcium-Sandoz f citron, Instant-Pulver**  
**02 Calcium-Sandoz f nature, Instant-Pulver**  
**03 Calcium-Sandoz ff nature, Instant-Pulver**  
**04 Calcium-Sandoz ff citron, Instant-Pulver**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>49404</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.1.	24.11.2016
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 0.3 g et calcii lactas et gluconas 2.94 g corresp. calcium 500 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens ad pulverem pro charta.	
	02	calcii carbonas 0.15 g et calcii lactas et gluconas 3.405 g corresp. calcium 500 mg, arom.: aspartamum, excipiens ad pulverem pro charta.	
	03	calcii carbonas 0.3 g et calcii lactas et gluconas 6.81 g corresp. calcium 1000 mg, arom.: aspartamum, excipiens ad pulverem pro charta.	
	04	calcii carbonas 0.6 g et calcii lactas et gluconas 5.88 g corresp. calcium 1000 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens ad pulverem pro charta.	
Anwendung	Calcium-Präparat		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	12.06.2022		

**02 Calcium-Sandoz f nature, Instant-Pulver**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>49404</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.1.	24.11.2016
Zusammensetzung	02	calcii carbonas 0.15 g et calcii lactas et gluconas 3.405 g corresp. calcium 500 mg, arom.: aspartamum, excipiens ad pulverem pro charta.	
Anwendung	Calcium-Präparat		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung) (Widerruf der Dosisstärkenummern 01, 03, 04) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	12.06.2022		

**01 Callimon, Brausetabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>32209</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	02.11.2016
Zusammensetzung	01	calcium 235 mg ut calcii carbonas et calcii lactas pentahydricus, acidum ascorbicum 1 g, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung	Calcium- und Vitamin C-Präparat		
Packung/en	01	017	10 Tablette(n) D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	02.11.2021		

**01 Carbamid Emulsion Widmer**

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: <b>49236</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	17.11.2016
Zusammensetzung	01	ureum 80 mg, propylenglycolum, laurilsulfas, antiox.: E 321, conserv.: E 216, E 218, imidazolidinyl-ureum, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene Haut	
Packung/en	01	003 150 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.07.2014 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung, bisher: Lanette E / Na-Pantothenat; neu: Bis-Diglyceryl Polyacyladipate-2 / D-Panthenol)	
Gültig bis		24.09.2017	

**01 Cetirizin Actavis, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>58209</b>	Abgabekategorie: <b>B/C</b>	Index: 07.13.1.	08.11.2016
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n) 002 30 Tablette(n) 003 50 Tablette(n)	C B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.04.2022	

**01 Ciproxin 0,1 g, Infusionslösung****02 Ciproxin 0,2 g, Infusionslösung****04 Ciproxin 0,4 g, Infusionslösung**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>47796</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	01.11.2016
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 100 mg, acidum lacticum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	02	ciprofloxacinum 200 mg, acidum lacticum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	04	ciprofloxacinum 400 mg, acidum lacticum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 200 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	032 1 x 100 ml Flasche(n)	A
	04	040 1 x 200 ml Flasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.09.2011 (Verlängerung der Zulassung) 47796 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.02.2022	

**02 Ciproxin 250, Lacktabletten****03 Ciproxin 500, Lacktabletten****04 Ciproxin 750, Lacktabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>47795</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	01.11.2016
Zusammensetzung	02	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	044	10 Tablette(n) A
		052	20 Tablette(n) A
		133	6 Tablette(n) A
	03	060	10 Tablette(n) A
		079	20 Tablette(n) A
		125	10 x 20 Tablette(n) A
	04	095	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.11.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.02.2022	

**02 Ciproxin 5 g/100 ml, Suspension****03 Ciproxin 10 g/100 ml, Suspension**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>53699</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	01.11.2016
Zusammensetzung	02	Praeparatio sicca: ciprofloxacinum 5 g, excipiens ad granulatum pro vitro. Diluens: arom.: vanillinum et alia, excipiens ad solutionem pro vitro. Suspensio reconstituta: ciprofloxacinum 250 mg in suspensione recenter reconstituta 5 ml.	
	03	Praeparatio sicca: ciprofloxacinum 10 g, excipiens ad granulatum pro vitro. Diluens: arom.: vanillinum et alia, excipiens ad solutionem pro vitro. Suspensio reconstituta: ciprofloxacinum 500 mg in suspensione recenter reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	022	100 ml A
	03	030	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.02.2022	

**01 Clindamycin Zentiva 150mg, capsule****02 Clindamycin Zentiva 300mg, capsule**

Rivopharm SA, 6928 Manno

<b>N° d'AMM: 61727</b>	<b>Categoria di dispensazione: A</b>		<b>Index: 08.01.92</b>	<b>28.11.2016</b>
Composizione	01	clindamycinum 150 mg ut clindamycini hydrochloridum, excipiens pro capsula.		
	02	clindamycinum 300 mg ut clindamycini hydrochloridum, excipiens pro capsula.		
Indicazione		malattie infettive		
Confezione/i	01	001	16 capsula/capsule	A
	02	002	16 capsula/capsule	A
Osservazione	Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 26.08.2014 (proroga dell'omologazione)			
Valevole fino al	22.02.2022			

**01 Co-Amoxi-Mepha 1000, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

<b>Zul.-Nr.: 55730</b>	<b>Abgabekategorie: A</b>		<b>Index: 08.01.93</b>	<b>22.11.2016</b>
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		Infektionskrankheiten		
Packung/en	01	001	12 Tablette(n)	A
		003	20 Tablette(n)	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)			
Gültig bis	06.06.2022			

**01 Co-Candesartan Stada 8/12.5mg, Tabletten****02 Co-Candesartan Stada 16/12.5mg, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

<b>Zul.-Nr.: 62595</b>	<b>Abgabekategorie: B</b>		<b>Index: 02.07.2.</b>	<b>10.11.2016</b>
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.		
Anwendung		Essentielle Hypertonie		
Packung/en	01	009	28 Tablette(n)	B
		010	98 Tablette(n)	B
	02	011	28 Tablette(n)	B
		012	98 Tablette(n)	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.09.2016 (Verlängerung der Zulassung)			
Gültig bis	28.05.2022			

**01 Coop Vitality Acetylcystein 200, Tabletten**

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>62749</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	14.11.2016
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.05.2022	

**01 Coop Vitality Bronchialpastillen**

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>62716</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	10.11.2016
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 3.05 mg, eucalypti aetheroleum 1.4 mg, levomentholum 3.85 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 1.4 mg, DER: 3-6:1, glycerolum 60 mg, liquiritiae succus 129.63 mg, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	001 40 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.05.2022	

**01 Coop Vitality Dextromethorphan retard, Kapseln**

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>62753</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.01.1.	14.11.2016
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum hydrobromidum 50 mg corresp. dextromethorphanum 37 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Husten, insbesondere trockener Reizhusten	
Packung/en	01	001 10 Kapsel(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.06.2022	

**01 Coop Vitality Dextromethorphan, Sirup**

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>62814</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.01.1.	23.11.2016
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum hydrobromidum 25 mg corresp. dextromethorphanum 18.3 mg, arom.: vanillinum, bergamottae aetheroleum et alia, natrii cyclamas, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Husten, insbesondere trockener Reizhusten	
Packung/en	01	001 200 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.07.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.07.2022	

**01 Coop Vitality Diclofenac Gel, Emulsions-Gel**

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>65522</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	21.11.2016
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Percutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	001 100 g	D
		002 50 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.10.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 50 g)	
Gültig bis		13.10.2019	

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

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>56363</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	01.11.2016
Zusammensetzung	01	glatiramerum acetat 20 mg corresp. glatiramerum 18 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	glatiramerum acetat 40 mg corresp. glatiramerum 36 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	002 28 Fertigspritze(n)	B
	03	001 3 Fertigspritze(n)	B
		003 12 Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.06.2013 (Zulassung der neuen Dosisstärke 40 mg/ml)	
Gültig bis		21.01.2019	

**01 Copegus 200 mg, Filmtabletten****02 Copegus 400 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>56001</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	08.11.2016
Zusammensetzung	01	ribavirinum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	ribavirinum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Chronische Hepatitis C, Kombinationstherapie mit Interferon	
Packung/en	01	006 168 Tablette(n)	A
		008 112 Tablette(n)	A
	02	010 56 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.06.2022	

**01 Cor/Crataegus comp., Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60277</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	22.11.2016
Zusammensetzung	01	cerit-(ce) D5 0.1 g, cor Gl D7 0.1 g (Rind: Herz), crataegus e foliis et fructibus ferm D2 0.1 g, nicotiana tabacum recens ferm D9 0.1 g, trituration D5 0.1 g ex cinis e fructibus germinatis avenae sativae et magnesii hydrogenophosphas trihydricus, ratio: 1:1, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.03.2012 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		01.03.2022	

**01 Corisol, Crème**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>48679</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	14.11.2016
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	064	25 g C
		072	50 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.03.2022	

**01 Diprosalic, Salbe**

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

Zul.-Nr.: <b>39308</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	15.11.2016
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, acidum salicylicum 30 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, hyperkeratotische Dermatosen	
Packung/en	01	029	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.07.2012 (Verzicht Packungsgrösse zu 100 g (Sequenz 037))	
Gültig bis		05.11.2017	

**01 Diprosone, Crème**

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

Zul.-Nr.: <b>37537</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	15.11.2016
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, conserv.: chlorocresolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	020	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.07.2012 Verzicht Packungsgrösse zu 100 g (Sequenz 039)	
Gültig bis		20.12.2017	

**01 Effigel, Gel Dispenser**

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

N° d'AMM: <b>62600</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	28.11.2016
------------------------	--------------------------------------	-----------------	------------

Composizione	01	diclofenacum natricum 10 mg ut diclofenacum epolaminum, aromatica, conserv.: alcohol isopropylicus, excipiens ad gelatum pro 1 g.
Indicazione		Antiflogistico
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 19.02.2014 Autorizzato unicamente per il commercio all'estero
Valevole fino al		18.02.2019

**01 Elvanse 30 mg, Kapseln****02 Elvanse 50 mg, Kapseln****03 Elvanse 70 mg, Kapseln****04 Elvanse 20 mg, Kapseln****05 Elvanse 40 mg, Kapseln****06 Elvanse 60 mg, Kapseln**

Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang

Zul.-Nr.: <b>63023</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.10.2.	16.11.2016
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	lisdexamphetamini dimesylas 30 mg corresp. dexamphetaminum 8.9 mg, color.: E 127, excipiens pro capsula.	
	02	lisdexamphetamini dimesylas 50 mg corresp. dexamphetaminum 14.8 mg, color.: E 133, excipiens pro capsula.	
	03	lisdexamphetamini dimesylas 70 mg corresp. dexamphetaminum 20.8 mg, color.: E 127, E 133, excipiens pro capsula.	
	04	lisdexamphetamini dimesylas 20 mg corresp. dexamphetaminum 5.9 mg, excipiens pro capsula.	
	05	lisdexamphetamini dimesylas 40 mg corresp. dexamphetaminum 11.9 mg, color.: E 133, excipiens pro capsula.	
	06	lisdexamphetamini dimesylas 60 mg corresp. dexamphetaminum 17.8 mg, color.: E 133, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Aufmerksamkeitsdefizit-Hyperaktivitätsstörung (ADHS)	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) A
	02	002	30 Kapsel(n) A
	03	003	30 Kapsel(n) A
	04	004	30 Kapsel(n) A
	05	005	30 Kapsel(n) A
	06	006	30 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.10.2014 (Zulassung der neuen Dosisstärken 20 mg, 40 mg und 60 mg und neuer Dosierungsempfehlung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		26.03.2019	



**01 Emadine SE, Augentropfen, Einmaldosen**

Alcon Switzerland SA, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>56060</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 11.06.2.	17.11.2016
Zusammensetzung	01	emedastinum 0.5 mg ut emedastini difumaras, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergische Konjunktivitis	
Packung/en	01	001	30 x 0.35 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.04.2022	

**01 Equisetum arvense/Formica, Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>62712</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	22.11.2016
Zusammensetzung	01	equiseti herba ferm D14 0.1 g, formica rufa et formica polyctena GI D11 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.02.2012 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		27.02.2022	

**01 Eurax, Lotion**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>23226</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.5.	21.11.2016
Zusammensetzung	01	crotamitonum 100 mg, adeps lanae, propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 200, 2-phenylethanolum, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Skabies	
Packung/en	01	014	50 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.05.2022	

**01 Faslodex, Injektionslösung**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>56778</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	18.11.2016
Zusammensetzung	01	fulvestrantum 50 mg, ethanolum 96 per centum 100 mg, alcohol benzylicus 100 mg, benzylis benzoas 150 mg, ricini oleum virginale q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Cytostaticum	
Packung/en	01	012	2 Spritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.06.2013 (Widerruf der Packung mit 1 Fertigspritze, 250 mg/5 ml)	
Gültig bis		18.03.2019	

**01 Felodipin retard Helvepharm 2.5 mg, Filmtabletten**  
**02 Felodipin retard Helvepharm 5 mg, Filmtabletten**  
**03 Felodipin retard Helvepharm 10 mg, Filmtabletten**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>57902</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	23.11.2016
Zusammensetzung	01	felodipinum 2.5 mg, antiox.: E 310, excipients pro compresso obducto.	
	02	felodipinum 5 mg, antiox.: E 310, excipients pro compresso obducto.	
	03	felodipinum 10 mg, antiox.: E 310, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
	02	003 20 Tablette(n)	B
		005 50 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
	03	009 20 Tablette(n)	B
		011 50 Tablette(n)	B
		013 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.05.2022	

**01 Fisherman's Friend Eucalyptus/Menthol, pastilles**  
 F. UHLMANN-EYRAUD SA, chemin du Grand-Puits, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>41693</b>	Catégorie de remise: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	25.11.2016
Composition	01	levomentholum 10.4 mg, aromatica, arom.: saccharum, excipients pro pastillo.	
Indication		En cas de toux et enrrouement	
Conditionnements	01	053 25 g	E
		061 2 x 25 g	E
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 16.02.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		05.09.2022	

**01 Fluanxol 0.5 mg, Filmtabletten**  
**02 Fluanxol 1 mg, Filmtabletten**  
**03 Fluanxol 5 mg, Filmtabletten**  
 Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>62047</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	10.11.2016
Zusammensetzung	01	flupentixolum 0.5 mg ut flupentixoli dihydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	flupentixolum 1 mg ut flupentixoli dihydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	03	flupentixolum 5 mg ut flupentixoli dihydrochloridum, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	B
	02	002 50 Tablette(n)	B
	03	003 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.03.2022	

**01 Gabapentin Sandoz 100 mg, Kapseln****02 Gabapentin Sandoz 300 mg, Kapseln****03 Gabapentin Sandoz 400 mg, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>57446</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	23.11.2016
Zusammensetzung	01	gabapentinum 100 mg, excipients pro capsula.	
	02	gabapentinum 300 mg, excipients pro capsula.	
	03	gabapentinum 400 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001	50 Kapsel(n) B
		003	100 Kapsel(n) B
	02	005	50 Kapsel(n) B
		007	100 Kapsel(n) B
	03	009	50 Kapsel(n) B
		011	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.05.2022	

**01 Ginkgoforce, Tropfen**

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>50558</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.97.0.	08.11.2016
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	001	50 ml D
		002	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.07.2014 (Änderung Präparatename, früher: Geriaforce, Tropfen)	
Gültig bis		22.12.2019	

**01 Glivec 50 mg, Kapseln****02 Glivec 100 mg, Kapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55807</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.1.	14.11.2016	
Zusammensetzung	01	imatinibum 50 mg ut imatinibi mesilas, excipients pro capsula.		
	02	imatinibum 100 mg ut imatinibi mesilas, excipients pro capsula.		
Anwendung		Zytostatikum (Orphan Drug Indikationen): Ph+ chronische myeloische Leukämie (Ph+CML) Ph+ akute lymphatische Leukämie (Ph+ALL) Hypereosinophilensyndrom (HES/CEL) Atypischen myelodysplastischen/myeloproliferative Erkrankungen (MDS/MPD) Aggressive systemische Mastozytose (aggr. SM) Gastrointestinale Stromatumoren (GIST) Dermatofibrosarkom protuberans (DFSP)		
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis		07.06.2022		

**03 Granocyte 33,6 poudre et solvant pour solution injectable****04 Granocyte 13,4, poudre et solvant pour solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>52170</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 06.07.3.	10.11.2016
Composition	03	Praeparatio cryodesiccata: lenograstimum ADNr 263 µg corresp. 33.6 Mio U.I., mannitolium, polysorbatum 20, natrii chloridum, argininum, phenylalaninum, methioninum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: lenograstimum ADNr 105 µg corresp. 13.4 Mio U.I., mannitolium, polysorbatum 20, natrii chloridum, argininum, phenylalaninum, methioninum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.	
Indication		Neutropénie	
Conditionnements	03	206	5 + 5 flacon(s) (poudre) + seringue(s) (solvant) A
	04	184	5 + 5 flacon(s) (poudre) + seringue(s) (solvant) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 29.08.2014 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		17.07.2022	

**01 Grazax, Lyophilisat zum Einnehmen**

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>57850</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	30.11.2016
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 75000 SQ-T, pro dosi.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	30 Einzeldose(n) A
		002	100 Einzeldose(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.06.2022	

**01 Hemosol B0, Hämofiltrationslösung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>56202</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.04.0.	15.11.2016
Zusammensetzung	01	calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, natrium 140 mmol, chloridum 109.5 mmol, l-lactas 3 mmol, hydrogenocarbonas 32 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Hämofiltration	
Packung/en	01	002	5000 ml Polyolefin-Beutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2015 (Widerruf der Packung 5000 ml PVC-Beutel)	
Gültig bis		02.07.2018	

**01 Hexvix, Pulver zur Herstellung einer Lösung zur intravesikalen Anwendung**

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

Zul.-Nr.: <b>58015</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.03.0.	30.11.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: hexaminolevulinatum hydrochloridum corresp. hexaminolevulinatum 85 mg pro vitro.  Solvens: dinatrii phosphas dodecahydricus, kalii dihydrogenophosphas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Diagnostikum zur Fluoreszenz-Zystoskopie	
Packung/en	01	001	1 x 85 mg Durchstechflasche(n) Kit: 1 x 85 mg Pulver + 1 x 50 ml Lösungsmittel in Flasche B
		002	1 x 85 mg Durchstechflasche(n) Kit: 1 x 85 mg Pulver und 1 x 50 ml Lösungsmittel in Fertigspritze B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.08.2012 (zusätzliche Primärverpackung: Fertigspritze für das Lösungsmittel)	
Gültig bis		05.11.2017	

**01 Il Hwa Ginseng, estratto liquido**

Solmer SA Castagnola, Via San Giorgio 9a, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>40377</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	08.11.2016
Composizione	01	ginseng extractum ethanolicum spissum 1 g corresp. ginsenosidea 80 mg, DER: 3-7:1, ad solutionem, corresp. ethanolum 2 % V/V.	
Indicazione		Tonico-Stimolante	
Confezione/i	01	018	30 g D
		026	300 g D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 20.10.2011 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		16.11.2021	

**01 Il Hwa Ginseng, granulare**

Solmer SA Castagnola, Via San Giorgio 9a, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>39804</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	01.11.2016
Composizione	01	ginseng extractum ethanolicum siccum 558 mg corresp. ginsenosidea 42 mg, DER: 3-7:1, lactosum monohydricum 729 mg, glucosum monohydricum 1713 mg, excipients ad granulatam pro 3 g.	
Indicazione		Tonico-Stimolante	
Confezione/i	01	042	100 g D
		050	50 x 3 g D
		052	30 x 3 (90) g D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 20.10.2011 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		16.11.2021	

**02 ImmuCyst, Lyophilisat**

CytoChemia GmbH, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>52011</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	14.11.2016
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: bacillus calmette guerin (connaught)(BCG) 81 mg, natrii hydrogenoglutamas, pro vitro.  Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		In-situ-Carcinom der Harnblase	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.07.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.03.2022	

**01 Inovelon 40 mg/ml, orale Suspension**

Eisai Pharma AG, Leutschenbachstrasse 95, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62066</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	23.11.2016
Zusammensetzung	01	rufinamidum 40 mg, aromatica, conserv.: E 202, E 216, E 218, alcohol benzylicus, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zusatztherapie zur Behandlung von Anfällen bei Lennox-Gastaut-Syndrom bei Patienten ab dem 4. Lebensjahr	
Packung/en	01	001 460 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.06.2022	

**03 Insulin NovoNordisk Actrapid HM 100 IE/ml Penfill 3, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>46875</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	14.11.2016
Zusammensetzung	03	insulinum humanum ADNr solutum 100 U.I., glycerolum, zincum, conserv.: metacresolum 3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	03	052 5 x 3 ml Patronen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.06.2022	

**02 Insulin NovoNordisk Actrapid HM 100 IE/ml, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>44610</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	14.11.2016
Zusammensetzung	02	insulinum humanum ADNr solutum 100 U.I., glycerolum, zincum, conserv.: metacresolum 3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	02	035 1 x 10 ml Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.06.2022	

**03 Insulin NovoNordisk Insulatard HM 100 IE/ml Penfill 3, Injektionssuspension**

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

Zul.-Nr.: <b>49008</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	14.11.2016
Zusammensetzung	03	insulinum humanum ADNr isophanum 100 U.I., protamini sulfas, zincum, glycerolum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 1.5 mg, phenolum 0.65 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	03	058 5 x 3 ml Patronen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.06.2022	

**02 Insulin NovoNordisk Insulatard HM 100 IE/ml, Injektionssuspension**

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

Zul.-Nr.: <b>45495</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	14.11.2016
Zusammensetzung	02	insulinum humanum ADNr isophanum 100 U.I., protamini sulfas, zincum, glycerolum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 1.5 mg, phenolum 0.65 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	02	035 1 x 10 ml Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.06.2022	

**01 Insulin NovoNordisk Insulatard HM FlexPen, Injektionssuspension**

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

Zul.-Nr.: <b>55891</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	14.11.2016
Zusammensetzung	01	insulinum humanum ADNr isophanum 100 U.I., protamini sulfas, zincum, glycerolum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 1.5 mg, phenolum 0.65 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	01	002 5 x 3 ml Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.06.2022	



- 01 Iscador M 0,0001 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 02 Iscador M 0,001 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 03 Iscador M 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 04 Iscador M 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 05 Iscador M 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 06 Iscador M 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 07 Iscador M 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 23 Iscador M c. Arg. 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 24 Iscador M c. Arg. 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 25 Iscador M c. Arg. 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 26 Iscador M c. Arg. 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 27 Iscador M c. Arg. 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 33 Iscador M c. Cu 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 34 Iscador M c. Cu 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 35 Iscador M c. Cu 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 36 Iscador M c. Cu 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 37 Iscador M c. Cu 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 43 Iscador M c. Hg 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 44 Iscador M c. Hg 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 45 Iscador M c. Hg 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 46 Iscador M c. Hg 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 47 Iscador M c. Hg 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 60 Iscador M spezifiziert / spécifié 1mg, Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel  
 61 Iscador M spezifiziert / spécifié 2mg, Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel  
 62 Iscador M spezifiziert / spécifié 5mg, Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel

Iscador AG, Kirschweg 9, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: **56829** Abgabekategorie: **A** Index: 20.02.0. 02.11.2016

Zusammensetzung		
	01	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.0005 mg ex viscum album (mali) recens 0.0001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	02	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.005 mg ex viscum album (mali) recens 0.001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	03	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (mali) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	04	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (mali) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	05	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	06	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (mali) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	07	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (mali) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	23	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (mali) recens 0.01 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	24	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (mali) recens 0.1 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.

- 25 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 26 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (mali) recens 10 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 27 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (mali) recens 20 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 33 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (mali) recens 0.01 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 34 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (mali) recens 0.1 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 35 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 36 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (mali) recens 10 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 37 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (mali) recens 20 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 43 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (mali) recens 0.01 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 44 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (mali) recens 0.1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 45 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 46 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (mali) recens 10 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 47 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (mali) recens 20 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 60 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg corresp., lectina e visco 50 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 61 extractum aquosum liquidum fermentatum 10 mg ex viscum album (mali) recens 2 mg corresp., lectina e visco 100 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 62 extractum aquosum liquidum fermentatum 25 mg ex viscum album (mali) recens 5 mg corresp., lectina e visco 250 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.

Anwendung

Zusatzbehandlung bei malignen und benignen  
Geschwulstkrankheiten

Packung/en

01	002	7 Ampulle(n)	A
02	004	7 Ampulle(n)	A
03	006	7 Ampulle(n)	A

	155	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
04	008	7 Ampulle(n)	A
	156	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
05	010	7 Ampulle(n)	A
	157	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
06	012	7 Ampulle(n)	A
07	014	7 Ampulle(n)	A
23	020	7 Ampulle(n)	A
	158	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
24	022	7 Ampulle(n)	A
	159	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
25	024	7 Ampulle(n)	A
	160	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
26	026	7 Ampulle(n)	A
27	028	7 Ampulle(n)	A
33	030	7 Ampulle(n)	A
	161	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
34	032	7 Ampulle(n)	A
	162	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
35	034	7 Ampulle(n)	A
	163	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
36	036	7 Ampulle(n)	A
37	038	7 Ampulle(n)	A
43	040	7 Ampulle(n)	A
	164	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
44	042	7 Ampulle(n)	A
	165	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
45	044	7 Ampulle(n)	A
	166	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
46	046	7 Ampulle(n)	A
47	048	7 Ampulle(n)	A
60	050	7 Ampulle(n)	A
61	052	7 Ampulle(n)	A
62	054	7 Ampulle(n)	A

Bemerkung

Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2015

Verzicht auf Packungsgrösse, Klinikpackung 50 Ampullen

Gültig bis

09.05.2017

- 01 Iscador P 0,0001 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 02 Iscador P 0,001 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 03 Iscador P 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 04 Iscador P 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 05 Iscador P 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 06 Iscador P 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 07 Iscador P 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 23 Iscador P c. Hg 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 24 Iscador P c. Hg 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 25 Iscador P c. Hg 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 26 Iscador P c. Hg 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 27 Iscador P c. Hg 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 Iscador AG, Kirschweg 9, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>56831</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 20.02.0.	02.11.2016
Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.0005 mg ex viscum album (pini) recens 0.0001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.005 mg ex viscum album (pini) recens 0.001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (pini) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (pini) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (pini) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (pini) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	07	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (pini) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	23	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (pini) recens 0.01 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	24	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (pini) recens 0.1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	25	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (pini) recens 1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	26	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (pini) recens 10 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	27	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (pini) recens 20 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zusatzbehandlung bei benignen und malignen Geschwulstkrankheiten	
Packung/en	01	002	7 Ampulle(n) A
	02	004	7 Ampulle(n) A

03	006	7 Ampulle(n)	A
	149	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
04	008	7 Ampulle(n)	A
	150	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
05	010	7 Ampulle(n)	A
	151	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
06	012	7 Ampulle(n)	A
07	014	7 Ampulle(n)	A
23	040	7 Ampulle(n)	A
	152	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
24	042	7 Ampulle(n)	A
	153	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
25	044	7 Ampulle(n)	A
	154	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
26	046	7 Ampulle(n)	A
27	048	7 Ampulle(n)	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2015 Verzicht auf Packungsgrösse, Klinikpackung 50 Ampullen		
Gültig bis	09.05.2017		

- 01 Iscador Qu 0,0001 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 02 Iscador Qu 0,001 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 03 Iscador Qu 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 04 Iscador Qu 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 05 Iscador Qu 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 06 Iscador Qu 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 07 Iscador Qu 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 23 Iscador Qu c. Arg. 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 24 Iscador Qu c. Arg. 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 25 Iscador Qu c. Arg. 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 26 Iscador Qu c. Arg. 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 27 Iscador Qu c. Arg. 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 33 Iscador Qu c. Cu 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 34 Iscador Qu c. Cu 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 35 Iscador Qu c. Cu 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 36 Iscador Qu c. Cu 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 37 Iscador Qu c. Cu 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 43 Iscador Qu c. Hg 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 44 Iscador Qu c. Hg 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 45 Iscador Qu c. Hg 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 46 Iscador Qu c. Hg 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 47 Iscador Qu c. Hg 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 60 Iscador Qu spezifiziert / spécifié 1mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 61 Iscador Qu spezifiziert / spécifié 2mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel  
 62 Iscador Qu spezifiziert / spécifié 5mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
- Iscador AG, Kirschweg 9, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: **56833** Abgabekategorie: **A** Index: 20.02.0. 02.11.2016

Zusammensetzung		
	01	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.0005 mg ex viscum album (quercus) recens 0.0001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	02	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.005 mg ex viscum album (quercus) recens 0.001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	03	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (quercus) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	04	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (quercus) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	05	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	06	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (quercus) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	07	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (quercus) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	23	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (quercus) recens 0.01 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	24	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (quercus) recens 0.1 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.

- 25 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 26 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (quercus) recens 10 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 27 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (quercus) recens 20 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 33 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (quercus) recens 0.01 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 34 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (quercus) recens 0.1 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 35 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 36 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (quercus) recens 10 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 37 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (quercus) recens 20 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 43 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (quercus) recens 0.01 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 44 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (quercus) recens 0.1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 45 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 46 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (quercus) recens 10 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 47 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (quercus) recens 20 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 60 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg corresp., lectina e visco 75 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 61 extractum aquosum liquidum fermentatum 10 mg ex viscum album (quercus) recens 2 mg corresp., lectina e visco 150 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 62 extractum aquosum liquidum fermentatum 25 mg ex viscum album (quercus) recens 5 mg corresp., lectina e visco 375 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.

Anwendung

Zusatzbehandlung bei benignen und malignen Geschwulstkrankheiten

Packung/en

01	002	7 Ampulle(n)	A
02	004	7 Ampulle(n)	A
03	006	7 Ampulle(n)	A

	155	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
04	008	7 Ampulle(n)	A
	156	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
05	010	7 Ampulle(n)	A
	157	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
06	012	7 Ampulle(n)	A
07	014	7 Ampulle(n)	A
23	020	7 Ampulle(n)	A
	158	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
24	022	7 Ampulle(n)	A
	159	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
25	024	7 Ampulle(n)	A
	160	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
26	026	7 Ampulle(n)	A
27	028	7 Ampulle(n)	A
33	030	7 Ampulle(n)	A
	161	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
34	032	7 Ampulle(n)	A
	162	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
35	034	7 Ampulle(n)	A
	163	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
36	036	7 Ampulle(n)	A
37	038	7 Ampulle(n)	A
43	040	7 Ampulle(n)	A
	164	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
44	042	7 Ampulle(n)	A
	165	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
45	044	7 Ampulle(n)	A
	166	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
46	046	7 Ampulle(n)	A
47	048	7 Ampulle(n)	A
60	050	7 Ampulle(n)	A
61	052	7 Ampulle(n)	A
62	054	7 Ampulle(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2015 Verzicht auf Packungsgrösse, Klinikpackung 50 Ampullen	
Gültig bis		09.05.2017	



**01 Januvia 25mg, Filmtabletten**  
**02 Januvia 50mg, Filmtabletten**  
**03 Januvia 100mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>57863</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	10.11.2016
Zusammensetzung	01	sitagliptinum 25 mg ut sitagliptini phosphas monohydricus, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini phosphas monohydricus, excipiens pro compresso obducto.	
	03	sitagliptinum 100 mg ut sitagliptini phosphas monohydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.04.2022	

**01 Jentaduetto 2.5 mg/500 mg, Filmtabletten**  
**02 Jentaduetto 2.5 mg/850 mg, Filmtabletten**  
**03 Jentaduetto 2.5 mg/1000 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>62492</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	10.11.2016
Zusammensetzung	01	linagliptinum 2.5 mg, metformini hydrochloridum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	linagliptinum 2.5 mg, metformini hydrochloridum 850 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	linagliptinum 2.5 mg, metformini hydrochloridum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	60 Tablette(n) B
		003	180 Tablette(n) (2 x 90) B
	02	004	30 Tablette(n) B
		005	60 Tablette(n) B
		006	180 Tablette(n) (2 x 90) B
	03	007	30 Tablette(n) B
		008	60 Tablette(n) B
		009	180 Tablette(n) (2 x 90) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.10.2022	

**01 Künzle Frauentee, geschnittene Drogen**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>55833</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.2.	08.11.2016
Zusammensetzung	01	matricariae flos 20 %, lupuli strobulus 20 %, melissae herba 17 %, menthae piperitae folium 10 %, valerianae radix 15 %, liquiritiae radix 8 %, anisi stellati fructus 10 %.	
Anwendung		Bei Nervosität und Reizbarkeit, auch in den Wechseljahren	
Packung/en	01	001 20 x 1,5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.02.2022	

**01 Künzle Frauentee, geschnittene Drogen**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>55833</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.2.	01.11.2016
Zusammensetzung	01	matricariae flos 20 %, lupuli strobulus 20 %, melissae herba 17 %, menthae piperitae folium 10 %, valerianae radix 15 %, liquiritiae radix 8 %, anisi stellati fructus 10 %.	
Anwendung		Bei Nervosität und Reizbarkeit, auch in den Wechseljahren	
Packung/en	01	001 20 x 1,5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 (Änderung Präparatename, früher: Künzle Frauentee-N, geschnittene Drogen)	
Gültig bis		20.02.2022	

**02 Lacrycon, Augen-Gel**

THEA Pharma S.A., Moserstrasse 27, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: <b>53674</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.08.2.	10.11.2016
Zusammensetzung	02	acidum hyaluronicum 0.14 mg ut natrii hyaluronas, excipiens ad gelatum pro 1 ml.	
Anwendung		Tränenflüssigkeitersatz	
Packung/en	02	038 4 x 5 Dose(n) wiederverschliessbare Tagesdosen à 0.65 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.08.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.05.2022	

**01 Lamotrigin Desitin 25 mg, Tabletten**  
**02 Lamotrigin Desitin 50 mg, Tabletten**  
**03 Lamotrigin Desitin 100 mg, Tabletten**  
**04 Lamotrigin Desitin 200 mg, Tabletten**  
 Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>57437</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	23.11.2016
Zusammensetzung	01	lamotriginum 25 mg, excipiens pro compresso.	
	02	lamotriginum 50 mg, excipiens pro compresso.	
	03	lamotriginum 100 mg, excipiens pro compresso.	
	04	lamotriginum 200 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiepilepticum, Prävention von depressiven Episoden bei Patienten mit bipolaren Störungen	
Packung/en	01	004 50 Tablette(n)	B
	02	014 50 Tablette(n)	B
	03	024 50 Tablette(n)	B
		028 100 Tablette(n)	B
	04	034 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.05.2022	

**01 Leflunomid-Mepha 10, Lactab**  
**02 Leflunomid-Mepha 20, Lactab**  
**03 Leflunomid-Mepha 100, Lactab**  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62222</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.10.6.	09.11.2016
Zusammensetzung	01	leflunomidum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	leflunomidum 20 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	leflunomidum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Aktive rheumatoide Arthritis	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
		002 100 Tablette(n)	A
	02	003 30 Tablette(n)	A
		004 100 Tablette(n)	A
	03	005 3 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.03.2022	

**02 Letrozol Sandoz, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62407</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	07.11.2016
Zusammensetzung	02	Filmtablette: letrozolum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Cytostatikum	
Packung/en	02	003                      30 Tablette(n)	B
		004                      100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2016 (Dosisstärke 01 und die Packungen 30 und 100 Tabletten werden per 07.11.2016 widerrufen)	
Gültig bis		06.11.2021	

**01 Levetiracetam Desitin 500 mg/5 ml, Infusionskonzentrat**

Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>62616</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	23.11.2016
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 500 mg, natrii acetas trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	002                      10 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.05.2022	

**01 Levetiracetam OrPha 250 mg, Filmtabletten****02 Levetiracetam OrPha 500 mg, Filmtabletten****04 Levetiracetam OrPha 1000 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>61530</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	24.11.2016
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 250 mg, color.: E 104, E 110, E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	levetiracetamum 500 mg, arom.: vanillinum, color.: E 104, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
	04	levetiracetamum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.01.2022	

**02 Lipactin, Gel**

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: <b>47167</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.3.	22.11.2016
Zusammensetzung	02	heparinum natricum 175 U.I., zinci sulfas heptahydricum 5 mg, conserv.: phenoxyethanolum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes labialis	
Packung/en	02	019                      5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.05.2022	

**01 Lisinopril Actavis 5 mg, Tabletten****02 Lisinopril Actavis 10 mg, Tabletten****03 Lisinopril Actavis 20 mg, Tabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>58220</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	03.11.2016
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	03	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	02	005	30 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
	03	009	30 Tablette(n) B
		011	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.05.2022	

**01 Lisinopril HCT Actavis 10/12,5, Tabletten****02 Lisinopril HCT Actavis 20/12,5, Tabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>58221</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	03.11.2016
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		Antihypertensivum	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	02	006	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.05.2022	

**02 Mannitol 20 % Braun, Infusionslösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>31754</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	23.11.2016
Zusammensetzung	02	mannitolum 200 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diureticum bei Niereninsuffizienz	
Packung/en	02	054	10 x 100 ml Glasflaschen B
		062	10 x 250 ml Glasflaschen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.04.2022	

**01 Mefloquin-Acino 250, Filmtabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>62710</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.04.1.	25.11.2016
Zusammensetzung	01	mefloquinum 250 mg ut mefloquini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Malaria	
Packung/en	01	001	8 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.04.2022	

**01 Metformin Streuli 500, Filmtabletten****02 Metformin Streuli 850, Filmtabletten****03 Metformin Streuli 1000, Filmtabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>55871</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	10.11.2016
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 850 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	002	50 Tablette(n) B
	02	004	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	03	007	60 Tablette(n) B
		008	120 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.04.2022	

**01 Mitoxantron Sandoz 10 mg/5 ml, Konzentrat zur Injektion / Infusion****02 Mitoxantron Sandoz 20 mg/10 ml, Konzentrat zur Injektion / Infusion**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>56756</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	29.11.2016
Zusammensetzung	01	mitoxantronum 10 mg ut mitoxantroni hydrochloridum, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum, natrii sulfas, acidum hydrochloridum dilutum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	mitoxantronum 20 mg ut mitoxantroni hydrochloridum, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum, natrii sulfas, acidum hydrochloridum dilutum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) A
	02	006	1x 10 ml Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Änderung Zusammensetzung Fertigprodukt: Zusatz von hydrochloric acid und nitrogen)	
Gültig bis		06.10.2019	

**02 Mobilat, Salbe**

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>27335</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	02.11.2016
Zusammensetzung	02	heparinoidum (chondroitini polysulfas) 2 mg (Rind: Lunge), acidum salicylicum 20 mg, alcoholes adipis lanae (Schaf: Fell/Haare/Wolle), arom.: thymolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	02	048	50 g D
		049	125 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.04.2022	

**01 Modafinil-Acino 100, Tabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>62734</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.10.2.	29.11.2016
Zusammensetzung	01	modafinilum 100 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Narkolepsie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
		002	90 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.05.2022	

**01 Mycophenolat Mofetil Helvepharm 500mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>62190</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	23.11.2016
Zusammensetzung	01	mofetili mycophenolas 500 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.05.2022	

01 Naropin 0,2 %, Infusionslösung / Injektionslösung

02 Naropin 0,75 %, Injektionslösung

03 Naropin 1%, Injektionslösung

04 Naropin 0,5 %, Injektionslösung

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>54015</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.02.2.	04.11.2016
Zusammensetzung	01	ropivacaini hydrochloridum 2 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	ropivacaini hydrochloridum 7.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	ropivacaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	ropivacaini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästhetikum	
Packung/en	01	011 5 x 10 ml Duofit Twist-off Ampullen	B
		038 5 x 20 ml Duofit Twist-off Ampullen	B
		046 1 x 100 ml Polybag	B
		054 1 x 200 ml Polybag	B
		100 1 x 5 x 100 ml Polybag	B
		119 1 x 5 x 200 ml Polybag	B
	02	062 5 x 10 ml Duofit Twist-off Ampullen	B
		070 5 x 20 ml Duofit Twist-off Ampullen	B
	03	089 5 x 10 ml Duofit Twist-off Ampullen	B
		097 5 x 20 ml Duofit Twist-off Ampullen	B
	04	194 5 x 10 ml Duofit Twist-off Ampullen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.07.2022	



- 01 Nicorette Original-Aroma 2mg, Kaudepot  
 02 Nicorette Original-Aroma 4mg, Kaudepot  
 09 Nicorette Freshfruit 2 mg, Kaudepot  
 10 Nicorette Freshfruit 4 mg, Kaudepot  
 11 Nicorette Spicemint 2 mg, Kaudepot  
 12 Nicorette Spicemint 4 mg, Kaudepot  
 13 Nicorette Polar Mint 2 mg, Kaudepot  
 14 Nicorette Polar Mint 4 mg, Kaudepot

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>40580</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 15.02.0.	17.11.2016
Zusammensetzung	01	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
	02	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
	09	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
	10	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
	11	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
	12	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
	13	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
	14	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	018 30 Tablette(n)	D
		131 105 Tablette(n)	D
	02	026 30 Tablette(n)	D
		158 105 Tablette(n)	D
	09	291 30 Tablette(n)	D
		293 105 Tablette(n)	D
		300 210 Tablette(n)	D
	10	297 30 Tablette(n)	D
		299 105 Tablette(n)	D
	13	309 30 Tablette(n)	D
		310 105 Tablette(n)	D
		311 210 Tablette(n)	D
	14	313 30 Tablette(n)	D
		314 105 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		40580 11 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		40580 12 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.04.2022	

**01 Nimotop, Infusionslösung**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>48153</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	24.11.2016
Zusammensetzung	01	nimodipinum 10 mg, ethanolum 10 g, macrogolum 400, natrii citras dihydricus, aqua q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	011	5 x 50 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.05.2022	

**01 Nimotop, Lacktabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>45839</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	24.11.2016
Zusammensetzung	01	nimodipinum 30 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	044	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.05.2022	

**03 Nopil forte, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>40204</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	30.11.2016
Zusammensetzung	03	sulfamethoxazolum 800 mg, trimethoprimum 160 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	03	061	10 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
		062	50 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.07.2022	

**01 Novalgin, gouttes**

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

N° d'AMM: <b>16952</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.01.1.	01.11.2016
Composition	01	metamizolum natricum 500 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 gutta.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	001	20 ml <span style="float: right;">B</span>
		002	100 ml <span style="float: right;">B</span>
		028	10 ml <span style="float: right;">B</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 14.01.2013 (ajout de taille(s) d'emballage, nouveau: 20 ml, 100ml)	
Valable jusqu'au		10.04.2018	

**01 Novital, soluzione**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>51517</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 12.02.4.	23.11.2016
Composizione	01	eucalypti aetheroleum 176 mg, menthae arvensis var. piperascensis aetheroleum 411 mg, abietis fructus aetheroleum 141 mg, citronellae aetheroleum 75 mg, rosmarini aetheroleum 65 mg, cajeputi aetheroleum 47 mg, pini pumilionis aetheroleum 18 mg, cupressi aetheroleum 4.7 mg ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Affezioni da infreddatura	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 18.02.2013 (proroga dell'omologazione) Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		22.02.2022	

**01 Paracetamol-Mepha 500, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62081</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 01.01.1.	29.11.2016
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) (Faltschachtel) D
		002	20 Tablette(n) (Clicker) D
		003	100 Tablette(n) (Faltschachtel) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.02.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.08.2022	

**01 PC 30 V, Lösung**

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>37260</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	24.11.2016
Zusammensetzung	01	dexpanthenolum 25 mg, matricariae extractum 4.668 mg, hippocastani extractum 9 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Dekubitusprophylaxe	
Packung/en	01	037	100 ml D
		045	250 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.06.2022	

**01 Pectorex Bronchialpastillen, zuckerfrei mit Sorbit neue Formel**

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>57638</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	15.11.2016
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 1.9 mg, eucalypti aetheroleum 0.75 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 7 mg, DER: 2-4:1, levomentholum 2 mg, liquiritiae succus 98 mg, natrii cyclamas, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	002	36 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2015 (Änderung Wirkstoffzusammensetzung: Streichung Benzoessäure)	
Gültig bis		22.01.2021	

01 PegIntron 50 Mikrogramm, Injektionspräparat  
 06 PegIntron Pen 50 Mikrogramm, Injektionspräparat  
 07 PegIntron Pen 80 Mikrogramm, Injektionspräparat  
 08 PegIntron Pen 100 Mikrogramm, Injektionspräparat  
 09 PegIntron Pen 120 Mikrogramm, Injektionspräparat  
 10 PegIntron Pen 150 Mikrogramm, Injektionspräparat  
 MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>55419</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	22.11.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: peginterferonum alfa-2b 50 µg, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 0.5 ml pro vitro.	
	06	Praeparatio cryodesiccata: peginterferonum alfa-2b 50 µg, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, saccharum, polysorbatum 80. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml pro vitro.	
	07	Praeparatio cryodesiccata: peginterferonum alfa-2b 80 µg, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, saccharum, polysorbatum 80. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml pro vitro.	
	08	Praeparatio cryodesiccata: peginterferonum alfa-2b 100 µg, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, saccharum, polysorbatum 80. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml pro vitro.	
	09	Praeparatio cryodesiccata: peginterferonum alfa-2b 120 µg, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, saccharum, polysorbatum 80. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml pro vitro.	
	10	Praeparatio cryodesiccata: peginterferonum alfa-2b 150 µg, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, saccharum, polysorbatum 80. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml pro vitro.	
Anwendung		Chronische Hepatitis C	
Packung/en	01	004	1 Set 4 Durchstechflaschen A
		06	057 1 Set 4 Pens (Clearclick) A
		07	058 1 Set 4 Pens (Clearclick) A
		08	059 1 Set 4 Pens (Clearclick) A
		09	060 1 Set 4 Pens (Clearclick) A
		10	061 1 Set 4 Pens (Clearclick) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.05.2022	

**01 Posiformin 2 %, Augensalbe**

Ursapharm Schweiz GmbH, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>62179</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.06.3.	10.11.2016
Zusammensetzung	01	bibrocatholum 20 mg, adeps lanae (Schaf: Fell/Haare/Wolle), excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Unspezifische, nicht erregerebedingte Reizzustände des äusseren Augens und chronische Lidrandentzündung (Blepharitis chronica).	
Packung/en	01	001	5 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.06.2022	

**01 Poumon histamine C6, globules****02 Poumon histamine D12, globules**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>61856</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	03.11.2016
Composition	01	poumon histamine C6, saccharum ad globulos.	
	02	poumon histamine D12, saccharum ad globulos.	
Indication		sans indication	
Remarque		<p>Cette attestation d'autorisation annule celle du 12.03.2012</p> <p>Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise.</p> <p>L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes.</p> <p>L'autorisation s'applique également aux granules. (prolongation de l'autorisation)</p>	
Valable jusqu'au		11.03.2022	

**01 Pred Forte 1%, Augentropfen**

Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: <b>34057</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.06.1.	17.11.2016
Zusammensetzung	01	prednisoloni acetat 10 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		nicht-infektiöse Augenentzündungen	
Packung/en	01	028	5 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.07.2022	

**01 Prednicutan Crinale, Lösung**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>62322</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	28.11.2016
Zusammensetzung	01	prednicarbatum 2.5 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte entzündliche Dermatose	
Packung/en	01	001	20 ml
		002	50 ml
		003	100 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.07.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.07.2022	

**02 Prezista 400 mg, Filmtabletten****03 Prezista 600 mg, Filmtabletten****06 Prezista 800 mg, Filmtabletten**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>57655</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	03.11.2016
Zusammensetzung	02	darunavirum 400 mg ut darunavirum ethanolicum, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto.	
	03	darunavirum 600 mg ut darunavirum ethanolicum, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto.	
	06	darunavirum 800 mg ut darunavirum ethanolicum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	02	002	60 Tablette(n)
	03	003	60 Tablette(n)
	06	006	30 Tablette(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.08.2016 (Widerruf der Dosisstärke 01 300 mg)	
Gültig bis		11.12.2021	

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

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>58609</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.04.0.	15.11.2016
Zusammensetzung	01	<p>I) Elektrolytlösung (Kammer A):            calcii chloridum dihydricum 5.145 g, magnesi chloridum hexahydricum 2.033 g, glucosum anhydricum 22 g ut glucosum monohydricum, acidum lacticum 5.4 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>II) Pufferlösung (Kammer B):            natrii chloridum 6.45 g, natrii hydrogenocarbonas 3.09 g, kalii chloridum 0.157 g, carbonei dioxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>I) et II) corresp.:            mineralia: calcium 1.75 mmol/l, magnesium 0.5 mmol/l, natrium 140 mmol/l, chloridum 111.5 mmol/l, l-lactas 3 mmol/l, hydrogenocarbonas 32 mmol/l, kalium 2 mmol/l, glucosum 6.1 mmol/l, in solutione recenter reconstituta 1000 ml.</p>	
	02	<p>I) Elektrolytlösung (Kammer A):            calcii chloridum dihydricum 5.145 g, magnesi chloridum hexahydricum 2.033 g, glucosum anhydricum 22 g ut glucosum monohydricum, acidum lacticum 5.4 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>II) Pufferlösung (Kammer B):            natrii chloridum 6.45 g, natrii hydrogenocarbonas 3.09 g, kalii chloridum 0.314 g, carbonei dioxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>I) et II) corresp.:            mineralia: calcium 1.75 mmol/l, magnesium 0.5 mmol/l, natrium 140 mmol/l, chloridum 113.5 mmol/l, l-lactas 3 mmol/l, hydrogenocarbonas 32 mmol/l, kalium 4 mmol/l, glucosum 6.1 mmol/l, in solutione recenter reconstituta 1000 ml.</p>	
Anwendung		Hämofiltration	
Packung/en	01	002	2 x 5000 ml 2-Kammer-Polyolefin-Beutel B
	02	004	2 x 5000 ml 2-Kammer-Polyolefin-Beutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2015 (Widerruf der Packung 2-Kammer-PVC-Beutel der Dosisstärken 01 und 02)	
Gültig bis		18.09.2018	

**01 Pulmicort Respules 0,25 mg/ml, Suspension**  
**02 Pulmicort Respules 0,5 mg/ml, Suspension**  
**03 Pulmicort Respules 0,125 mg/ml, Suspension**  
 AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>50758</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.4.	10.11.2016
Zusammensetzung	01	budesonidum 0.25 mg, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	budesonidum 0.5 mg, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
	03	budesonidum 0.125 mg, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Obstruktive Atemwegserkrankungen	
Packung/en	01	060 20 x 2 ml Ampulle(n)	B
	02	079 20 x 2 ml Ampulle(n)	B
	03	087 20 x 2 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.05.2022	

**01 Raphanus s. Potier, ampoules buvables**  
 F. UHLMANN-EYRAUD SA, chemin du Grand-Puits, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>33977</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.11.2.	23.11.2016
Composition	01	raphani sativi recentis succus 9.2 ml, glycerolum, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		En cas de troubles digestifs	
Conditionnements	01	018 12 ampoule(s)	D
		026 100 ampoule(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 03.02.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		19.08.2022	

**01 Rennie ICE, Lutschtabletten**  
 Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61902</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.01.0.	10.11.2016
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 680 mg, magnesii subcarbonas ponderosus 80 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2014 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		11.04.2022	



**01 Respreeza 50mg/ml, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer i.v. Infusionslösung**

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: <b>65337</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	03.11.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: alpha-1-proteinase inhibitor 1000 mg, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 20 ml.	
Anwendung		Erhaltungstherapie für Erwachsene mit schwerem Alpha1-Proteinase-Inhibitor-Mangel und klinisch manifester Lungenerkrankung	
Packung/en	01	002	2 Durchstechflasche(n) (je 1 Durchstechfl. mit Pulver und Lösungsmittel), belüftete Transfervorrichtung und 5 µm Filter <b>B</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2016 (Änderung Packungsinhalt, neu: mit 5 µm Filter)	
Gültig bis		20.01.2021	

**01 Rheumon forte, Spray**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>55515</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.10.4.	02.11.2016
Zusammensetzung	01	etofenamatum 100 mg, propylenglycolum, macrogolum 400, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Kutanes Antirheumatikum	
Packung/en	01	002	50 ml <b>C</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.05.2022	

**01 Rhin-X, Kapseln**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>58539</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 12.02.6.	17.11.2016
Zusammensetzung	01	phenylephrini hydrochloridum 20 mg, dimenhydrinatum 10 mg, coffeinum 25 mg, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	002	10 Kapsel(n) <b>C</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.07.2022	

- 01 Risperdal Quicklet 0,5 mg, Schmelztabletten  
 02 Risperdal Quicklet 1 mg, Schmelztabletten  
 03 Risperdal Quicklet 2 mg, Schmelztabletten  
 04 Risperdal Quicklet 3 mg, Schmelztabletten  
 05 Risperdal Quicklet 4 mg, Schmelztabletten

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>56185</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	15.11.2016
Zusammensetzung	01	risperidonum 0.5 mg, aspartamum, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	risperidonum 1 mg, aspartamum, aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	risperidonum 2 mg, aspartamum, aromatica, excipiens pro compresso.	
	04	risperidonum 3 mg, aspartamum, aromatica, excipiens pro compresso.	
	05	risperidonum 4 mg, aspartamum, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	002	28 Tablette(n) B
	02	006	28 Tablette(n) B
	03	010	28 Tablette(n) B
	04	022	28 Tablette(n) B
	05	024	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Widerruf der Packungsgrösse 56 Tablette(n) für die Dosisstärken 0.5 mg, 1.0 mg und 2.0 mg)	
Gültig bis		24.03.2018	

- 01 Ritalin LA 20 mg, Kapseln  
 02 Ritalin LA 30 mg, Kapseln  
 03 Ritalin LA 40 mg, Kapseln  
 04 Ritalin LA 10 mg, Kapseln  
 05 Ritalin LA 60 mg, Kapseln

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55931</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.10.2.	04.11.2016
Zusammensetzung	01	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, excipients pro capsula.	
	02	methylphenidati hydrochloridum 30 mg, excipients pro capsula.	
	03	methylphenidati hydrochloridum 40 mg, excipients pro capsula.	
	04	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, excipients pro capsula.	
	05	methylphenidati hydrochloridum 60 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Psychotonikum	
Packung/en	01	002	30 Kapsel(n) A
		004	100 Kapsel(n) A
	02	006	30 Kapsel(n) A
		008	100 Kapsel(n) A
	03	010	30 Kapsel(n) A
		012	100 Kapsel(n) A
	04	013	30 Kapsel(n) A
		014	100 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.03.2015 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe 55931 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.03.2022	

- 01 Rivoleve 250, comprimés pelliculés  
 02 Rivoleve 500, comprimés pelliculés  
 04 Rivoleve 1000, comprimés pelliculés  
 Rivopharm SA, 6928 Manno

N° d'AMM: <b>62036</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	18.11.2016
Composizione	01	levetiracetamum 250 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	levetiracetamum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	levetiracetamum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indicazione		Antiépileptique	
Confezione/i	01	001	30 compressa/compresse B
	02	002	20 compressa/compresse B
		003	100 compressa/compresse B
		004	200 compressa/compresse B
	04	005	30 compressa/compresse B
		006	100 compressa/compresse B
		007	200 compressa/compresse B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 21.03.2012 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		20.03.2022	

**01 Rotpunkt Apotheke Bronchial-Pastillen zuckerfrei, mit Sorbit neue Formel**

Parcopharm AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>58555</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	15.11.2016
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 1.9 mg, eucalypti aetheroleum 0.75 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 7 mg, DER: 2-4:1, levomentholum 2 mg, liquiritiae succus 98 mg, natrii cyclamas, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	002	36 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.04.2015 (Änderung Wirkstoffzusammensetzung: Streichung Benzoesäure)	
Gültig bis		06.11.2017	

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

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>53161</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.2.	01.11.2016
Zusammensetzung	04	Praeparatio sicca: octreotidum 10 mg ut octreotidi acetat, copoly(dl-lactidum-glycolidum), mannitolium, pro vitro. Solvens: carmellosum natricum, mannitolium, poloxamerum 188, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.0 ml.	
	05	Praeparatio sicca: octreotidum 20 mg ut octreotidi acetat, copoly(dl-lactidum-glycolidum), mannitolium, pro vitro. Solvens: carmellosum natricum, mannitolium, poloxamerum 188, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.0 ml.	
	06	Praeparatio sicca: octreotidum 30 mg ut octreotidi acetat, copoly(dl-lactidum-glycolidum), mannitolium, pro vitro. Solvens: carmellosum natricum, mannitolium, poloxamerum 188, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.0 ml.	
Anwendung		Somatostatin-Analagon	
Packung/en	04	004	1 x 10 mg Durchstechflasche(n) 1 Injektionsset, 1 Stechampulle + 1 Fertigspritze 2 ml A
	05	005	1 x 20 mg Durchstechflasche(n) 1 Injektionsset, 1 Stechampulle + 1 Fertigspritze 2 ml A
	06	006	1 x 30 mg Durchstechflasche(n) 1 Injektionsset, 1 Stechampulle + 1 Fertigspritze 2 ml A
Bemerkung		(Änderung Kanülendurchmesser)	
Gültig bis		01.11.2019	

**01 Sicorten, Lösung**

Pro Farma AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>50759</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	28.11.2016
Zusammensetzung	01	halometasonum monohydricum 0.5 mg, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.06.2022	

**01 Sicorten, Salbe**

Pro Farma AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>45012</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	28.11.2016
Zusammensetzung	01	halometasonum monohydricum 0.5 mg, propylenglycolum, adeps lanae acetylatum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.06.2022	

**01 Sildenafil Actavis 25 mg, Filmtabletten****02 Sildenafil Actavis 50 mg, Filmtabletten****03 Sildenafil Actavis 100 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>62392</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	29.11.2016
Zusammensetzung	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	003	4 Tablette(n) B
		005	12 Tablette(n) B
	02	008	4 Tablette(n) B
		010	12 Tablette(n) B
	03	013	4 Tablette(n) B
		015	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.05.2022	

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

Zul.-Nr.: <b>62574</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	28.11.2016
Zusammensetzung	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	001 4 Tablette(n)	B
		002 12 Tablette(n)	B
	02	003 4 Tablette(n) teilbar	B
		004 12 Tablette(n) teilbar	B
	03	005 4 Tablette(n) viertelbar	B
		006 12 Tablette(n) viertelbar	B
		007 24 Tablette(n) viertelbar	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.10.2022	

**01 Swidro Bronchialpastillen zuckerfrei mit Sorbit neue Formel**  
 Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>57292</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	15.11.2016
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 1.9 mg, eucalypti aetheroleum 0.75 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 7 mg, DER: 2-4:1, levomentholum 2 mg, liquiritiae succus 98 mg, natrii cyclamas, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	001 36 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.09.2014 (Änderung Wirkstoffzusammensetzung: Streichung Benzoesäure)	
Gültig bis		19.01.2020	

**01 Tasigna 200 mg, Kapseln****02 Tasigna 150 mg, Kapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>58007</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	07.11.2016
Zusammensetzung	01	nilotinibum 200 mg ut nilotinibi hydrochloridum monohydricum, excipiens pro capsula.	
	02	nilotinibum 150 mg ut nilotinibi hydrochloridum monohydricum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Behandlung der chronischen myeloischen Leukämie	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) A
		002	112 Kapsel(n) A
	02	003	28 Kapsel(n) A
		004	112 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.07.2022	

**03 Tauredon 50 mg, Injektionslösung i.m.**

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>38036</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.3.	28.11.2016
Zusammensetzung	03	natrii aurothiomalas 50 mg corresp. aurum 22.65 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Polyarthrititis	
Packung/en	03	068	1 Ampulle(n) B
		076	10 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.10.2013 (Widerruf der Dosisstärken 10 mg und 20 mg)	
Gültig bis		16.12.2018	

**01 Thymuline C9, globules**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>60055</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	03.11.2016
Composition	01	thymulinum C9, saccharum ad globulos.	
Indication		sans indication	
Remarque		<p>Cette attestation d'autorisation annule celle du 12.03.2012</p> <p>Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcopy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise.</p> <p>L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures suséquentes.</p> <p>L'autorisation s'applique également aux granules. (prolongation de l'autorisation)</p>	
Valable jusqu'au		11.03.2022	

**01 Thymuline C6, globules****02 Thymuline D12, globules**

Laboratoire homéopathique D. Schmidt-Nagel SA, rue du Pré-Bouvier 27, 1242 Satigny

N° d'AMM: **61397**      Catégorie de remise: **D**      Index: 20.01.0.      03.11.2016

Composition	01	thymulinum C6, saccharum ad globulos.
	02	thymulinum D12, saccharum ad globulos.
Indication		sans indication
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 12.03.2012 Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcopy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures suséquentes. (prolongation de l'autorisation)
Valable jusqu'au		11.03.2022

**02 Timo-COMOD 0,5 %, Augentropfen**

Ursapharm Schweiz GmbH, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: **55788**      Abgabekategorie: **B**      Index: 11.09.0.      10.11.2016

Zusammensetzung	02	timololum 5 mg ut timololi maleas, excipients ad solutionem pro 1 ml.
Anwendung		Glaukom
Packung/en	02	005                      10 ml                      B 007                      2 x 10 ml                      B 013                      5 ml                      B 015                      2 x 5 ml                      B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)
Gültig bis		07.05.2022

**01 Tineafin, Creme**

Galderma Schweiz AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: **58013**      Abgabekategorie: **C**      Index: 10.09.4.      21.11.2016

Zusammensetzung	01	terbinafini hydrochloridum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.
Anwendung		Mittel gegen Pilze
Packung/en	01	002                      15 g                      C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2016 (Verlängerung der Zulassung)
Gültig bis		21.08.2022



**01 Topotecan Labatec 1 mg, poudre pour solution pour perfusion****02 Topotecan Labatec 4 mg, poudre pour solution pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>65085</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	01.11.2016
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: topotecanum 1 mg ut topotecani hydrochloridum, mannitolum, acidum tartaricum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: topotecanum 4 mg ut topotecani hydrochloridum, mannitolum, acidum tartaricum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, pro vitro.	
Indication	Cytostatique		
Remarque	Cette attestation d'autorisation annule celle du 10.12.2013 (changement de type d'autorisation, autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger		
Valable jusqu'au	09.12.2018		

**01 Torasemid Helvepharm 5 mg, Tabletten****02 Torasemid Helvepharm 10 mg, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>57847</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	03.11.2016
Zusammensetzung	01	torasemidum 5 mg, excipients pro compresso.	
	02	torasemidum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung	Diureticum		
Packung/en	01	002	20 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	02	006	20 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	04.04.2022		

**01 Vancocin i.v. 500 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Vancocin i.v. 1 g, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>24936</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.9.	24.11.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: vancomycinum 500 mg ut vancomycini hydrochloridum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: vancomycinum 1 g ut vancomycini hydrochloridum, pro vitro.	
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	01	015	1 x 500 mg Durchstechflasche(n) A
	02	023	1 x 1 g Durchstechflasche(n) A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	05.06.2022		

**01 Veregen 10%, Salbe**

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>61895</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.99.0.	23.11.2016
Zusammensetzung	01	camelliae sinensis extractum siccum raffinatum 0.1 g, DER: 24-56:1 corresp. epigallocatechinum gallas 55-72 %, propylenglycoli monopalmistearas, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Dermale Behandlung von äusserlichen Feigwarzen im Genital- und Perianalbereich (Condylomata acuminata)	
Packung/en	01	001 15 g 002 30 g	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.03.2022	

**01 Vicks Sinex, spray-doseur**

Procter &amp; Gamble Switzerland SARL, route de Saint-Georges 47, 0000 Lancy

N° d'AMM: <b>51764</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 12.02.1.	29.11.2016
Composition	01	oxymetazolini hydrochloridum 0.5 mg corresp. Oxymetazolini hydrochloridum 25 µg pro dosi, aromatica, conserv.: benzalkonii chloridum, alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 300.	
Indication		Rhumes	
Conditionnements	01	001 15 ml spray-doseur	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 11.11.2015 (changement excipient soumis à déclaration)	
Valable jusqu'au		19.09.2017	

**01 Vinorelbin Sandoz, Lösung für intravenöse Injektion/Infusion**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>57719</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	09.11.2016
Zusammensetzung	01	vinorelbinum 10 mg ut vinorelbini tartras (1:2), aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	005 1 Durchstechflasche(n) 10 mg / 1 ml 006 1 Durchstechflasche(n) 50 mg / 5 ml 007 10 Durchstechflasche(n) 10 mg / 1 ml 008 10 Durchstechflasche(n) 50 mg / 5 ml	A A A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.04.2022	

**01 Vitamin E-Mepha, Kapseln**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>53261</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	07.11.2016
Zusammensetzung	01	int-rac-alfa-tocopherylis acetas 300 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Vitamin E-Präparat	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) D
		002	100 Kapsel(n) D
		019	30 Kapsel(n) D
		027	100 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.03.2014 (Änderung Präparatename, früher: Vitamin E-Mepha 300, Kapseln)	
Gültig bis		25.08.2019	

**02 Voluven 6 % balanced, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>57819</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.23	28.11.2016
Zusammensetzung	02	O-(2-hydroxyethyl)-amylopectini hydrolysatum (130/0.4) 60 g, natrii acetat trihydricus 4.63 g, natrii chloridum 6.02 g, kalii chloridum 0.3 g, magnesii chloridum hexahydricum 0.3 g, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 l. mineralia: natrium 137 mmol/l, kalium 4 mmol/l, magnesium 1.5 mmol/l, chloridum 110 mmol/l, acetat 34 mmol/l.	
Anwendung		Plasmaersatz bei Hypovolämie; Hämodilution	
Packung/en	02	005	30 x 250 ml Polyolefinbeutel (freeflex) B
		006	20 x 500 ml Polyolefinbeutel (freeflex) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.11.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.06.2022	

**02 Zinat 250 mg, Filmtabletten****03 Zinat 500 mg, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>49460</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	16.11.2016
Zusammensetzung	02	cefuroximum 250 mg ut cefuroximum axetil, carmellosum natricum conexum, oleum vegetabile hydrogenatum, conserv.: E 211, E 216, E 218, excipiens pro compresso obducto.	
	03	cefuroximum 500 mg ut cefuroximum axetil, carmellosum natricum conexum, oleum vegetabile hydrogenatum, conserv.: E 211, E 216, E 218, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	031	14 Tablette(n) A
	03	066	14 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.04.2012 (Verlängerung der Zulassung) carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle oleum vegetabile hydrogenatum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwollsaamenöl	
Gültig bis		24.04.2022	

**02 Zinat, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>50882</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	16.11.2016
Zusammensetzung	02	cefuroximum 125 mg ut cefuroximum axetil, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens ad granulatam corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	063 70 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.04.2022	

**01 Zithromax 100 mg, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen****03 Zithromax 300 mg, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen****05 Zithromax 500 mg, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>51999</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.6.	16.11.2016
Zusammensetzung	01	azithromycinum 100 mg ut azithromycinum dihydricum, arom.: vanillinum, ethylvanillinum et alia, excipiens ad granulatam pro charta.	
	03	azithromycinum 300 mg ut azithromycinum dihydricum, arom.: vanillinum, ethylvanillinum et alia, excipiens ad granulatam pro charta.	
	05	azithromycinum 500 mg ut azithromycinum dihydricum, arom.: vanillinum, ethylvanillinum et alia, excipiens ad granulatam pro charta.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	010 3 Sachet(s)	A
	03	037 3 Sachet(s)	A
	05	053 3 Sachet(s)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.09.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.06.2022	

**01 Zithromax, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>51352</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.6.	16.11.2016
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	017 15 ml	A
		025 30 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.06.2022	

**01 Zoely, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>61355</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	24.11.2016
Zusammensetzung	01	I) weisse Filmtablette: estradiolum 1.5 mg ut estradiolum hemihydricum, nomegestroli acetat 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto. II) gelbe Filmtabletten: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Orale Kontrazeption	
Packung/en	01	001 1 x 28 Tablette(n) 002 3 x 28 Tablette(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.07.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.07.2022	

**01 Zoledronat Osteo Sandoz 5 mg/100 ml, Infusionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62626</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	04.11.2016
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 5 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolium, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Morbus Paget, postmenopausale Osteoporose	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.03.2022	

**01 Zoledronsäure Onco Sandoz 4 mg/5 ml, Infusionskonzentrat**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62625</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	04.11.2016
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg, mannitolium, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Knochenmetastasen solider Tumoren und multiples Myelom, maligne Hypercalcämie	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.03.2022	

**01 Zolmitriptan Actavis, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>62181</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	10.11.2016
Zusammensetzung	01	zolmitriptanum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit und ohne Aura	
Packung/en	01	002	3 Tablette(n) B
		003	6 Tablette(n) B
		004	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.05.2022	

**01 Zontivity 2.5mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>65803</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.2.	07.11.2016
Zusammensetzung	01	vorapaxarum 2.08 mg ut vorapaxarum sulfatum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit MI oder pAVK in der Vorgeschichte	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2016 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.09.2021	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

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

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

Zul.-Nr.: <b>62096</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	29.11.2016
Zusammensetzung	01	heparinoidum (natrii pentosani polysulfas) 100 mg, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, conserv.: alcohol benzylicus 0.01 ml, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Injektionslösung für Hunde zur Behandlung nicht-infektiöser Gelenkerkrankungen	
Packung/en	01	001	10 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.05.2022	

**05 Antirobe 25 mg ad us. vet., Kapseln****06 Antirobe 75 mg ad us. vet., Kapseln****07 Antirobe 150 mg ad us. vet., Kapseln****08 Antirobe 300 mg ad us. vet., Kapseln**

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>51237</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	24.11.2016
Zusammensetzung	05	clindamycinum 25 mg ut clindamycini hydrochloridum, color.: E 104, E 110, excipients pro capsula.	
	06	clindamycinum 75 mg ut clindamycini hydrochloridum, color.: E 104, E 132, excipients pro capsula.	
	07	clindamycinum 150 mg ut clindamycini hydrochloridum, excipients pro capsula.	
	08	clindamycinum 300 mg ut clindamycini hydrochloridum, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Orales Antibiotikum für Hunde	
Packung/en	05	081	16 Kapsel(n) <span style="float: right;">A</span>
	06	082	16 Kapsel(n) <span style="float: right;">A</span>
	07	083	16 Kapsel(n) <span style="float: right;">A</span>
	08	084	16 Kapsel(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.04.2022	

**01 Atopica ad us. vet., Lösung zum Eingeben für Katzen**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>62585</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	01.11.2016
Zusammensetzung	01	ciclosporinum 100 mg, antiox.: E 307, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der chronischen allergischen Dermatitis bei Katzen	
Packung/en	01	001	5 ml <span style="float: right;">B</span>
		002	17 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.04.2022	

**04 Bayvantage 40 ad us. vet., Lösung für Katzen****05 Bayvantage 80 ad us. vet., Lösung für Katzen**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>54149</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	11.11.2016
Zusammensetzung	04	imidaclopridum 40 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro vase 0.4 ml.	
	05	imidaclopridum 80 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro vase 0.8 ml.	
Anwendung		Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung bei der Katze (spot-on)	
Packung/en	04	042 4 x 0.4 ml Pipetten	B
	05	050 4 x 0.8 ml Pipetten	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.08.2022	

**01 Bayvarol ad us. vet., Strip**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>51604</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	11.11.2016
Zusammensetzung	01	flumethrinum 3.6 mg, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Zur Bekämpfung von Varroa-Milben bei Honigbienen	
Packung/en	01	016 5 x 4 Strips	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.07.2022	

**01 Bisolvon ad us. vet., Pulver**

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

Zul.-Nr.: <b>55690</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	09.11.2016
Zusammensetzung	01	bromhexini hydrochloridum 10 mg, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Bronchosekretolytikum für Rinder, Kälber, Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001 40x5 g	D
		003 1 kg	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.01.2022	

**01 Caniquantel pro Inj. ad us. vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>54194</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	01.11.2016
Zusammensetzung	01	praziquantelum 56.8 mg, conserv.: chlorobutanolum hemihydricum 5 mg, alcohol benzylicus 75 mg, propylenglycolum ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Behandlung von Bandwurminfektionen bei Hunden und Katzen	
Packung/en	01	013 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.04.2022	



**01 Chloramphénicol Biokema ad us. vet., pommade**

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

N° d'AMM: <b>42063</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index:	23.11.2016
Composition	01	chloramphenicolum 18 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Infections bactériennes locales chez les chiens et les chats	
Conditionnements	01	010 20 g avec canule	A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 26.01.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		28.03.2022	

**01 Dermaflon ad us. vet., Lösung**

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>48413</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index:	29.11.2016
Zusammensetzung	01	acidum dl-malicum 22.5 mg, acidum benzoicum 1.5 mg, acidum salicylicum 0.37 mg, propylenglycolum 415 mg, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Behandlung von Wunden und Otitis externa bei Tieren	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.10.2016 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung: Austausch des Duftstoffes) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.03.2022	

**01 Emorex N Berna ad us. vet., Granulat**

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

Zul.-Nr.: <b>53939</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	22.11.2016
Zusammensetzung	01	neomycinum 1.400 g ut neomycini sulfas, excipients ad granulatum pro charta 2.52 g.	
Anwendung		Antibiotikum für Kälber, Schweine, Schafe und Hunde	
Packung/en	01	015 30 Beutel	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.04.2022	

**01 Equitac ad us. vet., Paste**

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>47257</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	09.11.2016
Zusammensetzung	01	oxibendazolium 5 g, excipients ad pastam pro vase 16.7 g.	
Anwendung		Orale anthelminthische Paste für Pferd und Pony	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.03.2022	

**02 Oxytocin Stricker ad us. vet., Injektionslösung**

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>33450</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	29.11.2016
Zusammensetzung	02	oxytocinum 10 U.I., ethanolum 96 per centum, conserv.: chlorobutanolum hemihydricum 3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Geburtshilfe, Puerperalstörungen, Laktationsstörungen bei Wiederkäuern, Pferden, Schweinen, Hunden und Katzen	
Packung/en	02	028	10 x 10 ml B
		036	50 ml B
		044	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.04.2022	

**01 Synulox Suspension ad us. vet., Injektionssuspension**

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>54122</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	24.11.2016
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 140 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 35 mg ut kalii clavulanas, propylenglycoli octanoas et decanoas, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rind, Schwein, Hund und Katze	
Packung/en	01	012	50 ml A
		039	6 x 100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.05.2022	

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

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

Zul.-Nr.: <b>50699</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	11.11.2016
Zusammensetzung	01	xylazinum 20 mg ut xylazini hydrochloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sedativum, Analgetikum und Muskelrelaxans für Wiederkäuer, Pferd, Hund und Katze	
Packung/en	01	013	20 ml Durchstechflasche B
		021	50 ml Durchstechflasche B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.04.2022	

## Änderung der Zulassungsinhaberin Modification du titulaire d'AMM

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

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

## Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 07.11.2016 übernimmt die Firma **Sigma-Tau Pharma AG, Zofingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Norgine AG, Muttenz**:

A compter du 07.11.2016, l'entreprise **Sigma-Tau Pharma AG, Zofingen** 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)
----------------------	---

63216	Xifaxan 550 mg, Filmtabletten
-------	-------------------------------

Per 09.11.2016 übernimmt die Firma **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** folgende/s Arzneimittel der Firma **Mallinckrodt Schweiz AG, Steinhausen**:

A compter du 09.11.2016, l'entreprise **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Mallinckrodt Schweiz AG, Steinhausen**:

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

31723	Synacthen, Injektionslösung
33801	Synacthen Depot, Injektionssuspension

Per 26.11.2016 übernimmt die Firma **Medius AG, Muttenz** folgende/s Arzneimittel der Firma **Pro Farma AG, Baar**:

A compter du 26.11.2016, l'entreprise **Medius AG, Muttenz** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Pro Farma AG, Baar**:

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

48299	Amsidyl, Infusionspräparat
-------	----------------------------

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

Per 11.11.2016 ändert die Firma **Spirig HealthCare AG** ihr Firmendomizil von Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen nach **Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen**.

A compter du 11.11.2016, l'entreprise **Spirig HealthCare AG** actuellement sise Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen, aura pour nouveau domicile **Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
27821	Velbe, Lyophilisat
30145	Resorban, Bronchialcrème
32333	Paragar, Emulsion
34040	Pasta boli Spirig HC, Paste
34096	Tyroqualin, Lutschtabletten
36532	Histalgan, Liniment
36631	Penicillin Spirig HC, Filmtabletten
37911	Penicillin Spirig HC, Sirup
38459	HepaGel, Gel
38782	Nasensalbe Rüedi Spirig HC, Salbe
38840	Spiricort, Filmtabletten
39474	Mucilar, Pulver
39639	Bexin, Hustensirup
39640	Bexin, Hustentropfen
42863	Eldisine, Lyophilisat
43728	Histalgan mite, Liniment
44000	Doxycilin, Tabletten
45323	Oncovin Liquid, Injektionslösung
45859	Amoxicillin Spirig HC, Filmtabletten
47314	Inflamac, Kapseln
47315	Inflamac, Suppositorien
47596	Optifen, Filmtabletten
48205	Cololyt, Granulat
48869	Bexin, Hustentabletten
49703	Atenolol Spirig HC, Filmtabletten
49806	Co-Atenolol Spirig HC, Filmtabletten
50473	Fludapamid, Filmtabletten
50964	Mucofluid, Tabletten
53842	Kapanol, Retardkapseln
53891	Mucilar Avena, Pulver
53917	Colophos, Lösung
53998	Nifedipin Spirig HC 40 CR, Matrixtabletten
54450	Mucofluid 600, Brausetabletten
54599	Aziclav 625 mg (500/125), Filmtabletten
54600	Aziclav 1 g (875/125), Filmtabletten
54602	Aziclav forte 312.5 mg (250/62,5), Pulver zur Herstellung einer Suspension
55183	Spiralgin 500, Filmtabletten (teilbar)
55375	Inflamac Lotio, Emulsion
55521	Cortinasal, Nasenspray

55922	Ciprofloxacin Spirig HC, Filmtabletten
55926	Inflamac rapid, Filmtabletten
56056	Amoxicillin Spirig HC, Tabletten
56241	Co-Enalapril Spirig HC, Tabletten
56344	Optifen Dolo, Filmtabletten
56722	Feminac 35, Dragées
56823	Stadapril, Tabletten
56845	Claropram, Filmtabletten
56900	Co-Lisinopril Spirig HC, Tabletten
56903	Lisinopril Spirig HC, Tabletten
56917	Co-Lisinopril Stada, Tabletten
57049	Paroxetin Spirig HC 20, Filmtabletten
57135	Sertralin Spirig HC, Filmtabletten
57186	Torasemid Spirig HC, Tabletten
57262	Claromycin, Filmtabletten
57430	Gabapentin Spirig HC, Kapseln
57452	Simvasin Spirig HC, Filmtabletten
57457	Inflamac Dolo 25, Kapseln
57575	Aziclav Duo 457 mg (400/57), Pulver zur Herstellung einer Suspension
57623	Carvedilol Spirig HC, Tabletten
57634	Gabapentin Spirig HC, Filmtabletten
57755	Perindopril Spirig HC, Tabletten
57770	Claromycin, Granulat zur Herstellung einer oralen Suspension
57962	Gyselle 30, Dragees
57963	Gyselle 20, Dragees
57979	Finasterid Spirig HC 5, Filmtabletten
58036	Alendronat Spirig HC 70 mg, Wochentabletten
58113	Co-Perindopril Spirig HC, Tabletten
58122	Inflamac 75 retard, Filmtabletten
58127	Azithromycin Spirig HC, Filmtabletten
58165	Tamsulosin Spirig HC 0.4 retard, Retardkapseln
58285	Risperidon Spirig HC, Filmtabletten
58466	Sumatriptan Spirig HC, Filmtabletten
58485	Co-Losartan Spirig HC, Filmtabletten
58486	Losartan Spirig HC, Filmtabletten
58512	Sumatriptan T Spirig HC, Filmtabletten
58513	Sumatriptan Spirig HC Inject, Injektionslösung
58553	Venlafaxin Spirig HC 37.5, Filmtabletten
58591	Anastrozol Spirig, Filmtabletten
58593	Claropram Spirig HC, Filmtabletten
58642	Topiramat Spirig HC, Filmtabletten
58862	Amlodipin Spirig HC, Tabletten
59132	Fentanyl Spirig HC, Depotpflaster
59351	Pantoprazol Spirig HC, magensaftresistente Filmtabletten
59813	Olanzapin Spirig HC, Filmtabletten
60020	Nebivolol Spirig HC, Tabletten
60134	Venlafaxin Spirig HC retard, Retardkapseln

60485	Fluoxetin Spirig HC, Kapseln
60493	Stadaprazol, magensaftresistente Kapseln
61209	Cefuroxim Spirig HC, Filmtabletten
61294	Letrozol Spirig, Filmtabletten
61299	Clopidogrel Spirig HC, Filmtabletten
61324	Valsartan Spirig HC, Filmtabletten
61376	Nasenspray Neo Spirig HC, Dosierspray
61393	Co-Valsartan Spirig HC, Filmtabletten
61499	Levetiracetam Spirig HC, Filmtabletten
61530	Levetiracetam OrPha, Filmtabletten
62079	Pramipexol Spirig HC, Tabletten
62142	Atorvastatin Spirig HC, Filmtabletten
62147	Quetiapin Spirig HC, Filmtabletten
62149	Enalapril Spirig HC, Tabletten
62255	Levetiracetam Spirig HC 100 mg/ml, Lösung
62293	Mirtazapin Spirig HC, Filmtabletten
62304	Metformin Spirig HC, Filmtabletten
62366	Esomeprazol-N Spirig HC, magensaftresistente Filmtabletten
62408	Candesartan Stada, Tabletten
62410	Irbesartan Spirig HC Filmtabletten
62430	Exemestan Spirig HC, Filmtabletten
62468	Pravastatin Spirig HC, Tabletten
62568	Cetirizin Spirig HC, Filmtabletten
62595	Co-Candesartan Stada, Tabletten
62638	Levetiracetam Spirig HC 500 mg/5 ml, Infusionskonzentrat
62697	Nasomed, Nasensalbe
62698	Bronchomed, Bronchialcrème
62699	Bexomed, Hustensirup
62701	Bexomed, Hustentropfen
62702	Bexomed, Hustentabletten
62703	Bexin Hustenlöser 200, Tabletten
62704	Bexin Hustenlöser 600, Brausetabletten
62743	Co-Irbesartan Spirig HC, Filmtabletten
62789	Zolmitriptan Spirig HC 2.5, Schmelztabletten
62790	Zolmitriptan Spirig HC 2.5, Tabletten
62796	Sildenafil Spirig HC, Filmtabletten
62797	Tacrolimus Spirig HC, Hartkapseln
62798	Montelukast Spirig HC, Filmtabletten
62799	Montelukast Spirig HC, Kautabletten
62829	Donepezil Spirig HC, Filmtabletten
62836	Mycophenolat Spirig HC 500 mg, Filmtabletten
62837	Mycophenolat Spirig HC 250 mg, Hartkapseln
62839	Temozolomid Spirig, Kapseln
62898	Sue 20, Filmtabletten
62899	Sue 30, Filmtabletten
62900	Suzanne, Filmtabletten
62920	Levocetirizin Spirig HC, Filmtabletten

62934	Sara, Filmtabletten
62979	Dorzolamid plus Spirig HC, Augentropfen
62987	Leflunomid Spirig HC, Filmtabletten
63013	Tramadol plus Spirig HC, Filmtabletten
63030	Desloratadin Spirig, Filmtabletten
63059	Escitalopram Spirig HC, Filmtabletten
63076	Latanoprost plus Spirig HC, Augentropfen
63077	Telmisartan Spirig HC, Filmtabletten
63104	Latanoprost Spirig HC, Augentropfen
63119	Ibandronat Spirig HC, Filmtabletten
63174	APO-go, Injektionslösung/Infusionslösung in einer Ampulle
63175	APO-go 10 mg/ml, Injektionslösung in einem Pen
63176	APO-go 50 mg/10 ml, Infusionslösung in einer Fertigspritze
63179	Anouk, Tabletten
63201	Gyselle petite 28, Filmtabletten
63220	Celecoxib Spirig HC, Kapseln
63235	Paracetamol Spirig HC, Filmtabletten
65088	Kosima, Tabletten
65202	CitraFleet, Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen
65219	Orlistat Spirig HC, Kapseln
65234	Metamizol Spirig HC, Tropfen zum Einnehmen
65239	Levina 30, Dragees
65262	Xylometazolin STADA 0.05%, Dosierspray
65263	Rizatriptan Spirig HC, Schmelztabletten
65279	Memantin Spirig HC, Filmtabletten
65280	Atovaquone Plus Spirig HC, Filmtabletten
65383	Moxifloxacin Spirig HC, Filmtabletten
65384	Moxifloxacin Spirig HC, Infusionslösung
65441	Gliclazid Spirig HC Retard, Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung
65455	Metamizol Spirig HC, Tabletten
65456	Aripiprazol Spirig HC, Tabletten
65457	Mometason Spirig HC, Dosier-Nasenspray
65476	Ibandronat Spirig HC i.v., Injektionslösung
65795	Duloxetine Spirig HC, magensaftresistente Hartkapseln
65828	Esomeprazol Spirig HC, magensaftresistente Filmtabletten
65842	Valsartan Amlol Spirig HC, Filmtabletten
65860	Quetiapin XR Spirig HC, Retardtabletten
65877	Loperamid Spirig HC, Filmtabletten
65885	Co-Telmisartan Spirig HC, Tabletten
65908	Metoprolol Spirig HC, Retardtabletten
65929	Pregabalin Spirig HC, Kapseln
65930	Co-Candesartan Spirig HC, Tabletten
66009	Omeprazol Spirig HC, Kapseln
66096	Candesartan Spirig HC, Tabletten
66097	ASS Cardio Spirig HC, Filmtabletten
66155	Eplerenon Spirig HC, Filmtabletten

Per 22.11.2016 ändert die Firma **Vertex Pharmaceuticals (CH) GmbH** ihr Firmendomizil von Dammstrasse 19, 6300 Zug nach **Baarerstrasse 88, 6300 Zug**.

A compter du 22.11.2016, l'entreprise **Vertex Pharmaceuticals (CH) GmbH** actuellement sise Dammstrasse 19, 6300 Zug, aura pour nouveau domicile **Baarerstrasse 88, 6300 Zug**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
62686	Kalydeco, Filmtabletten
65981	Orkambi, Filmtabletten

Per 30.11.2016 ändert die Firma **b.e.imaging.ag** ihr Firmendomizil von Industriestrasse 7, 4410 Liestal nach **Strehlgasse 12, 6430 Schwyz**.

A compter du 30.11.2016, l'entreprise **b.e.imaging.ag** actuellement sise Industriestrasse 7, 4410 Liestal, aura pour nouveau domicile **Strehlgasse 12, 6430 Schwyz**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
61373	Magnevision, Lösung zur Injektion und Infusion
65379	Dotarem (Parallelimport), Injektionslösung



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

### Zeichenerklärung

- |   |   |
|---|---|
| <p><b>1</b> <b>Widerruf der Zulassung infolge Verzichts auf Vertrieb</b><br/>Révocation de l'AMM suite à la décision de l'entreprise de renoncer à la distribution</p> <p><b>2</b> <b>Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 66 des Heilmittelgesetzes</b><br/>Révocation de l'autorisation en application de l'article 66 de la loi sur les produits thérapeutiques</p> | <p><b>3</b> <b>Widerruf der Zulassung infolge Entlassung aus der Heilmittelkontrolle</b><br/>Révocation de l'AMM pour les spécialités libérées du contrôle des médicaments</p> <p><b>4</b> <b>Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 16a des Heilmittelgesetzes</b><br/>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	<b>Agopton 15 Lingual, Tabletten</b> Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach	<b>56230</b>	<b>B</b>	04.99.0.	03.11.2016
1	02	<b>Agopton 30 Lingual, Tabletten</b> Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach	<b>56230</b>	<b>B</b>	04.99.0.	03.11.2016
1	01	<b>Amoxicillin Axapharm 5 %, Granulat zur Herstellung einer Suspension</b> Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	<b>59430</b>	<b>A</b>	08.01.23	10.01.2017
1	01	<b>Amoxicillin Axapharm 375 mg, Tabletten</b> Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	<b>59429</b>	<b>A</b>	08.01.23	10.01.2017
1	02	<b>Amoxicillin Axapharm 500 mg, Tabletten</b> Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	<b>59429</b>	<b>A</b>	08.01.23	10.01.2017
1	03	<b>Amoxicillin Axapharm 750 mg, Tabletten</b> Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	<b>59429</b>	<b>A</b>	08.01.23	10.01.2017
1	04	<b>Amoxicillin Axapharm 1000 mg, Tabletten</b> Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	<b>59429</b>	<b>A</b>	08.01.23	10.01.2017
1	01	<b>Amoxicillin Helvepharm 5%, Granulat zur Herstellung einer Suspension</b> Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	<b>62768</b>	<b>A</b>	08.01.23	10.01.2017

1	01	<b>Amoxicillin Helvepharm 375 mg, Tabletten</b> Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	<b>51900</b>	<b>A</b>	08.01.23 10.01.2017
1	02	<b>Amoxicillin Helvepharm 750 mg, Tabletten</b> Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	<b>51900</b>	<b>A</b>	08.01.23 10.01.2017
1	03	<b>Amoxicillin Helvepharm 1000 mg, Tabletten</b> Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	<b>51900</b>	<b>A</b>	08.01.23 10.01.2017
1	04	<b>Amoxicillin Helvepharm 500 mg, Tabletten</b> Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	<b>51900</b>	<b>A</b>	08.01.23 10.01.2017
1	01	<b>Anastrozol OrPha, Filmtabletten</b> OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH	<b>59237</b>	<b>B</b>	07.16.2. 23.11.2016
1	01	<b>Berotec N 100 mcg, Dosier-Aerosol</b> Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	<b>55167</b>	<b>B</b>	03.04.3. 23.11.2016
1	01	<b>Coversum 2 mg, comprimés</b> Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	<b>49786</b>	<b>B</b>	02.07.1. 27.10.2016
1	02	<b>Coversum 4 mg, comprimés</b> Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	<b>49786</b>	<b>B</b>	02.07.1. 27.10.2016
1	03	<b>Coversum 8 mg, comprimés</b> Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	<b>49786</b>	<b>B</b>	02.07.1. 27.10.2016
1	01	<b>Donepezil Sandoz Solufilm 5 mg, Schmelzfilm</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>62357</b>	<b>B</b>	01.99.0. 22.11.2016
1	02	<b>Donepezil Sandoz Solufilm 10 mg, Schmelzfilm</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>62357</b>	<b>B</b>	01.99.0. 22.11.2016
1	01	<b>Impuls Arnica-Gel mit Spilanthes, Gel</b> Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG	<b>57581</b>	<b>D</b>	07.10.4. 19.11.2016

1	01	<b>Impuls Ringelblumen-Salbe, Salbe</b> Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG	<b>57579</b>	<b>D</b>	10.06.0.	19.11.2016
1	01	<b>Impuls Venen-Gel, Gel</b> Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG	<b>57582</b>	<b>D</b>	02.08.2.	17.11.2016
1	01	<b>Impuls Wallwurz-Gel, Gel</b> Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG	<b>57580</b>	<b>D</b>	07.10.4.	19.11.2016
1	01	<b>Lamivudin/Zidovudin Sandoz, Filmtabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>62159</b>	<b>A</b>	08.03.0.	04.11.2016
1	01	<b>Letrozol OrPha, Filmtabletten</b> OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH	<b>60885</b>	<b>B</b>	07.16.2.	23.11.2016
1	01	<b>Levofloxacin-Mepha 250 mg i.v., Infusionslösung</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>59160</b>	<b>A</b>	08.01.8.	02.11.2016
1	02	<b>Levofloxacin-Mepha 500 mg i.v., Infusionslösung</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>59160</b>	<b>A</b>	08.01.8.	02.11.2016
1	01	<b>Mirtazapin OrPha 15mg, Filmtabletten</b> OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH	<b>61478</b>	<b>B</b>	01.06.0.	15.11.2016
1	02	<b>Mirtazapin OrPha 30mg, Filmtabletten</b> OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH	<b>61478</b>	<b>B</b>	01.06.0.	15.11.2016
1	03	<b>Mirtazapin OrPha 45mg, Filmtabletten</b> OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH	<b>61478</b>	<b>B</b>	01.06.0.	15.11.2016
1	01	<b>Mobicox 7,5 mg, Tabletten</b> Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	<b>53196</b>	<b>B</b>	07.10.1.	26.11.2016
1	01	<b>Oculotect Gel, Augengel</b> Alcon Switzerland SA, 6343 Risch	<b>54080</b>	<b>C</b>	11.99.0.	01.11.2016
1	03	<b>Optaflu, Injektionssuspension</b> Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	<b>58271</b>	<b>B</b>	08.08.	11.11.2016

1	01	<b>Peterer Arnica-Gel mit Spilanthes, Gel</b> Peterer Drogerie AG, Bahnhofstrasse 5, 9230 Flawil	<b>56105</b>	<b>D</b>	07.10.4.	30.11.2016
1	01	<b>Peterer Ringelblumen-Salbe</b> Peterer Drogerie AG, Bahnhofstrasse 5, 9230 Flawil	<b>56102</b>	<b>D</b>	10.06.0.	30.11.2016
1	01	<b>Peterer Venen-Gel</b> Peterer Drogerie AG, Bahnhofstrasse 5, 9230 Flawil	<b>56103</b>	<b>D</b>	02.08.2.	17.11.2016
1	01	<b>Peterer Wallwurz Gel</b> Peterer Drogerie AG, Bahnhofstrasse 5, 9230 Flawil	<b>56104</b>	<b>D</b>	07.10.4.	30.11.2016
1	01	<b>Preterax, comprimé sécable</b> Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	<b>54872</b>	<b>B</b>	02.07.2.	27.10.2016
1	02	<b>Preterax forte, comprimé</b> Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	<b>54872</b>	<b>B</b>	02.07.2.	27.10.2016
1	01	<b>Pretuval Halsschmerzen, Mundspül- und Gurgellösung</b> Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	<b>66061</b>	<b>D</b>	12.03.2.	24.11.2016
1	01	<b>Pretuval Halsschmerzen, Spray</b> Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	<b>66062</b>	<b>D</b>	12.03.2.	24.11.2016
1	01	<b>Rasilamlo HCT 150/5/12.5 mg, Filmdabletten</b> Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	<b>61678</b>	<b>B</b>	02.07.2.	25.11.2016
1	02	<b>Rasilamlo HCT 300/5/12.5 mg, Filmdabletten</b> Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	<b>61678</b>	<b>B</b>	02.07.2.	25.11.2016
1	03	<b>Rasilamlo HCT 300/10/12.5 mg, Filmdabletten</b> Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	<b>61678</b>	<b>B</b>	02.07.2.	25.11.2016
1	04	<b>Rasilamlo HCT300/5/25 mg, Filmdabletten</b> Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	<b>61678</b>	<b>B</b>	02.07.2.	25.11.2016

1	05	<b>Rasilamlo HCT 300/10/25 mg, Filmdabletten</b> Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	<b>61678</b>	<b>B</b>	02.07.2. 25.11.2016
1	01	<b>Rasilamlo 150 mg/5 mg, Filmdabletten</b> Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	<b>61454</b>	<b>B</b>	02.07.2. 25.11.2016
1	02	<b>Rasilamlo 150 mg/10 mg, Filmdabletten</b> Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	<b>61454</b>	<b>B</b>	02.07.2. 25.11.2016
1	03	<b>Rasilamlo 300 mg/5 mg, Filmdabletten</b> Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	<b>61454</b>	<b>B</b>	02.07.2. 25.11.2016
1	04	<b>Rasilamlo 300 mg/10 mg, Filmdabletten</b> Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	<b>61454</b>	<b>B</b>	02.07.2. 25.11.2016
1	02	<b>Stabicilline million, comprimés pelliculés</b> Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	<b>22384</b>	<b>B</b>	08.01.22 30.11.2016
1	01	<b>Zoledronat Onco OrPha 4mg/5ml, Infusionskonzentrat</b> OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH	<b>62367</b>	<b>B</b>	07.99.0. 22.11.2016
1	01	<b>Zoledronat Osteo OrPha 5mg/100ml, Infusionslösung</b> OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH	<b>62368</b>	<b>B</b>	07.99.0. 22.11.2016

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

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

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

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
<b>Humanarzneimittel / Produits à usage humain</b>					
02	<b>Asasantin 200 mg / 25 mg retard, Kapseln</b> Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	<b>54262</b>	<b>B</b>	02.99.0.	24.04.2017
01	<b>Histalgan, Liniment</b> Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	<b>36532</b>	<b>D</b>	07.10.4.	04.04.2017
01	<b>Mucoseptal, gélules</b> Actipharm SA, rue Prévost-Martin 42-44, 1205 Genève	<b>48180</b>	<b>D</b>	03.02.0.	16.04.2017
01	<b>Nitroglycerin Bioren 0,1%, soluzione per infusione</b> Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio	<b>55459</b>	<b>B</b>	02.04.1.	26.04.2017
02	<b>Nitroglycerin Bioren 0,02%, soluzione per infusione</b> Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio	<b>55459</b>	<b>B</b>	02.04.1.	26.04.2017
02	<b>Penicillin Spirig HC 1 Mio U.I., Filmtabletten</b> Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	<b>36631</b>	<b>B</b>	08.01.22	24.04.2017
02	<b>Penicillin Spirig HC 500'000 U.I., Sirup</b> Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	<b>37911</b>	<b>B</b>	08.01.22	24.04.2017
01	<b>Promanum N, Lösung</b> B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	<b>55623</b>	<b>D</b>	10.09.1.	21.03.2017
01	<b>Videx EC 125 mg, Kapseln</b> Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen	<b>55611</b>	<b>A</b>	08.03.0.	23.04.2017
02	<b>Videx EC 200 mg, Kapseln</b> Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen	<b>55611</b>	<b>A</b>	08.03.0.	23.04.2017

03	<b>Videx EC 250 mg, Kapseln</b> Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen	<b>55611</b>	<b>A</b>	08.03.0. 23.04.2017
04	<b>Videx EC 400 mg, Kapseln</b> Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen	<b>55611</b>	<b>A</b>	08.03.0. 23.04.2017
01	<b>Zofran 4 mg, Zydis Lingualtabletten</b> Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	<b>54157</b>	<b>B</b>	01.09.0. 25.04.2017
02	<b>Zofran 8 mg, Zydis Lingualtabletten</b> Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	<b>54157</b>	<b>B</b>	01.09.0. 25.04.2017

**Berichtigung**  
**Rectification**

Swissmedic Journal Nr. 10/2016, Oktober 2016, Seite 841  
Journal Swissmedic No 10/2016, octobre 2016, page 841

- 01 Alprolix 250 IE; Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
  - 02 Alprolix 500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
  - 03 Alprolix 1000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
  - 04 Alprolix 2000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
  - 05 Alprolix 3000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
- Swedish Ophran Biovitrum AG, 6003 Luzern

---

Zul.-Nr.: **66039**      Abgabekategorie: **B**      Index: 06.01.1.      25.10.2016

---

Die Zusammensetzung von Alprolix betreffend Mengenangabe des Lösungsmittels wurde mit 5.2ml falsch publiziert. Korrekterweise handelt es sich um 5ml Lösungsmittel:

Solvens:

Natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.

L'indication quantitative de solvant qui figure dans la composition d'Alprolix, à savoir 5,2 ml, est erronée. La quantité exacte est de 5 ml :

Solvant :

Natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.