

Swissmedic Journal 04/2018

17. Jahrgang
17^e année
ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle
www.swissmedic.ch/journal

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

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

<u>Seite</u>	<u>Seite</u>
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Prevymis®, Filmtabletten (Letermovirum) 250	Arzneimittel Statistik
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Kevzara®, Injektionslösung in einer Fertigspritze (Sarilumabum) 252	Neuzulassung 258
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Ongentys®, Hartkapseln (Opicaponum) 254	Revision und Änderung der Zulassung 268
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Tektrotyd, Markierungsbesteck (HYNIC-[D-Phe(1), Tyr(3)-octeotridum]trifluoroacetum, Acidum ethyldiamini-N,N'-diaceticum) 256	Änderung der Zulassungsinhaberin 326
	Widerruf der Zulassung 329
	Erlöschen der Zulassung 335

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

Page	Page
Médicaments	Miscellanées
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Prevymis®, comprimés pelliculés (Letermovirum) 251	Nouvelle autorisation 258
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Kevzara®, solution pour injection en seringue pré-remplie (Sarilumabum) 253	Révision et modification de l'autorisation 268
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Ongentys®, gélules (Opicaponum) 255	Modification du titulaire d'AMM 326
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Tektrotyd, trousse de marquage (HYNIC-[D-Phe(1), Tyr(3)-octeotridum]- trifluoroacetum, Acidum ethylendiamini-N,N'-diaceticum) 257	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché 329
	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché 335

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Prevymis[®], Filmpillen (Letermovirum)**

Name Arzneimittel:	Prevymis [®] , Filmpillen
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Letermovirum
Dosisstärke und galenische Form:	240 mg und 480 mg, Filmpillen
Anwendungsgebiet / Indikation:	Prevymis ist zur Prophylaxe von Cytomegalovirus (CMV) Infektionen oder Erkrankungen bei erwachsenen, CMV-seropositiven Empfängern [R+] einer allogenen hämatopoetischen Stammzelltransplantation (HSZT) indiziert.
ATC Code:	J05AX18
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.03.0./Mittel gegen Viren
Zulassungsnummer/n:	66652
Zulassungsdatum:	05.04.2018

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Prevymis[®], comprimés pelliculés (Letermovirum)**

Préparation:	Prevymis [®] , comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	Letermovirum
Dosage et forme galénique:	240 mg et 480 mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	Prevymis ist zur Prophylaxe von Cytomegalovirus (CMV) Infektionen oder Erkrankungen bei erwachsenen, CMV-seropositiven Empfängern [R+] einer allogenen hämatopoetischen Stammzelltransplantation (HSZT) indiziert. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	J05AX18
No IT / désignation:	08.03.0./Préparation antivirales
No d'autorisation:	66652
Date d'autorisation:	05.04.2018 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Kevzara[®], Injektionslösung in einer Fertigspritze (Sarilumabum)

Name Arzneimittel:	Kevzara [®] , Injektionslösung in einer Fertigspritze
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Sarilumabum
Dosisstärke und galenische Form:	150 mg/1.14 ml und 200 mg/1.14 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
Anwendungsgebiet / Indikation:	<p>Kevzara est indiqué en association avec le méthotrexate (MTX) pour le traitement de la polyarthrite rhumatoïde active modérée à sévère chez les patients adultes qui n'ont pas suffisamment répondu ou ont présenté une intolérance aux antirhumatismaux modificateurs de la maladie (DMARDs, disease-modifying anti-rheumatic drugs).</p> <p>Kevzara peut être indiqué en monothérapie en cas d'intolérance au MTX ou si le traitement par le MTX est inapproprié.</p> <p>Une amélioration des fonctions physiques a été démontrée avec Kevzara. Une inhibition de la progression des lésions articulaires a été démontrée avec Kevzara en association avec le méthotrexate.</p> <p>Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist www.swissmedicinfo.ch zu konsultieren.</p>
ATC Code:	L04AC14
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.15.0./Immunsuppressive Stoffe
Zulassungsnummer/n:	66424
Zulassungsdatum:	20.4.2018
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Kevzara[®], solution pour injection en seringue pré-remplie (Sarilumabum)**

Préparation:	Kevzara [®] , solution pour injection en seringue pré-remplie
Principe(s) actif(s):	Sarilumabum
Dosage et forme galénique:	150 mg/1.14 ml und 200 mg/1.14 ml, solution pour injection en seringue pré-remplie
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Kevzara est indiqué en association avec le méthotrexate (MTX) pour le traitement de la polyarthrite rhumatoïde active modérée à sévère chez les patients adultes qui n'ont pas suffisamment répondu ou ont présenté une intolérance aux antirhumatismaux modificateurs de la maladie (DMARDs, disease-modifying anti-rheumatic drugs).</p> <p>Kevzara peut être indiqué en monothérapie en cas d'intolérance au MTX ou si le traitement par le MTX est inapproprié.</p> <p>Une amélioration des fonctions physiques a été démontrée avec Kevzara. Une inhibition de la progression des lésions articulaires a été démontrée avec Kevzara en association avec le méthotrexate.</p>
Code ATC:	L04AC14
No IT / désignation:	07.15.0./Immunosuppresseurs
No d'autorisation:	66424
Date d'autorisation:	20.4.2018

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Ongentys[®], Hartkapseln (Opicaponum)**

Name Arzneimittel:	Ongentys [®] , Hartkapseln
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Opicaponum
Dosisstärke und galenische Form:	50 mg, Hartkapseln
Anwendungsgebiet / Indikation:	Ongentys est indiqué en association aux préparations à base de lévodopa/d'inhibiteurs de la DOPA décarboxylase (IDDC) comme traitement chez les patients adultes souffrant de la maladie de Parkinson et présentant des fluctuations motrices de fin de dose, non stabilisés sous ces associations. Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist www.swissmedicinfo.ch zu konsultieren.
ATC Code:	N04BX04
IT-Nummer / Bezeichnung:	01.08.0./Parkinson
Zulassungsnummer/n:	66547
Zulassungsdatum:	26.4.2018 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Ongentys[®], gélules (Opicaponum)**

Préparation:	Ongentys [®] , gélules
Principe(s) actif(s):	Opicaponum
Dosage et forme galénique:	50 mg, gélules
Possibilités d'emploi / Indication:	Ongentys est indiqué en association aux préparations à base de lévodopa/d'inhibiteurs de la DOPA décarboxylase (IDDC) comme traitement chez les patients adultes souffrant de la maladie de Parkinson et présentant des fluctuations motrices de fin de dose, non stabilisés sous ces associations.
Code ATC:	N04BX04
No IT / désignation:	01.08.0./Parkinson
No d'autorisation:	66547
Date d'autorisation:	26.4.2018

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

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:

Tektrotyd, Markierungsbesteck (HYNIC-[D-Phe(1), Tyr(3)-octeotridum]trifluoroacetum, Acidum ethyldiamini-N,N'-diaceticum)

Name Arzneimittel:	Tektrotyd, Markierungsbesteck
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	HYNIC-[D-Phe(1), Tyr(3)-octeotridum]trifluoroacetum, acidum ethyldiamini-N,N'-diaceticum
Dosisstärke und galenische Form:	Tektrotyd 16 µg, Kit für ein radioaktives Arzneimittel
Anwendungsgebiet / Indikation:	Dieses Arzneimittel ist ein Diagnostikum. ^{99m} Tc-EDDA/HYNIC-TOC bindet spezifisch an Somatostatinrezeptoren. Die nach Radiomarkierung mit Natrium(^{99m} Tc) pertechnetat erhaltene Injektionslösung ^{99m} Tc-EDDA/HYNIC-TOC ist indiziert bei Erwachsenen mit gastroenteropankreatischen neuroendokrinen Tumoren (GEP-NET) zur Lokalisierung primärer Tumore und deren Metastasen.
ATC Code:	V09IA07
IT-Nummer / Bezeichnung:	17.01.9./Tumor Diagnostika
Zulassungsnummer/n:	66540
Zulassungsdatum:	25.4.2018
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Tektrotyd, trousse de marquage (HYNIC-[D-Phe(1), Tyr(3)-octeotridum]-
trifluoroacetum, Acidum ethylen-diamini-N,N'-diaceticum)**

Préparation:	Tektrotyd, Trousse de marquage
Principe(s) actif(s):	HYNIC-[D-Phe(1), Tyr(3)-octeotridum]trifluoroacetum, acidum ethylen-diamini-N,N'-diaceticum
Dosage et forme galénique:	Tektrotyd 16 µg, trousse pour une préparation radiophar- maceutique
Possibilités d'emploi / Indication:	Dieses Arzneimittel ist ein Diagnostikum. ^{99m} Tc-EDDA/HYNIC-TOC bindet spezifisch an Somatostatinre- zeptoren. Die nach Radiomarkierung mit Natrium(^{99m} Tc) per- technetat erhaltene Injektionslösung ^{99m} Tc-EDDA/HYNIC-TOC ist indiziert bei Erwachsenen mit gastroenteropankreati- schen neuroendokrinen Tumoren (GEP-NET) zur Lokalisie- rung primärer Tumore und deren Metastasen Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenz- sprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist www.swissmedicinfo.ch zu konsultieren.
Code ATC:	V09IA07
No IT / désignation:	17.01.9./Préparations diagnostiques pour les tumeurs
No d'autorisation:	66540
Date d'autorisation:	25.4.2018 Pour des informations complètes sur la préparation, consul- tez l'information professionnelle.

Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain**01 Amavita Dormyl-N 50 mg, Tabletten**

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 67061	Abgabekategorie: C	Index: 01.03.1.	24.04.2018
Zusammensetzung	01	diphenhydramini hydrochloridum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	01	002	20 Tablette(n) C
Gültig bis		23.04.2023	

01 Caspofungin Sandoz eco 50 mg i.v., Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Caspofungin Sandoz eco 70 mg i.v., Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66716	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	17.04.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: caspofunginum 50 mg ut caspofungini diacetatas, saccharum, mannitolium, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: caspofunginum 70 mg ut caspofungini diacetatas, saccharum, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		16.04.2023	

01 Darunavir-Mepha 800 mg, Lactabs

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66532	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	20.04.2018
Zusammensetzung	01	darunavirum 800 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
Gültig bis		19.04.2023	

02 Darunavir-Mepha 400 mg, Lactabs**03 Darunavir-Mepha 600 mg, Lactabs**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66531	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	20.04.2018
Zusammensetzung	02	darunavirum 400 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	darunavirum 600 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	02	001	60 Tablette(n) A
	03	002	60 Tablette(n) A
Gültig bis	19.04.2023		

01 FemiRing, Ring zur vaginalen Anwendung

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66569	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	25.04.2018
Zusammensetzung	01	etonogestrelum 11 mg, ethinylestradiolum 3.474 mg, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	1 Stück Vaginalring B
		002	3 Stück Vaginalring B
Gültig bis	24.04.2023		

01 Foclivia, Injektionssuspension in einer Durchstechflasche

PaxVax Berna GmbH, 3098 Köniz

Zul.-Nr.: 66161	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	20.04.2018
Zusammensetzung	01	haemagglutininum influenzae A (H5N1) et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/Vietnam/1194/2004 NIBRG-14) 7.5 µg, adjuvans MF59C.1: squalenum, polysorbatum 80, sorbitani trioleas, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, excipiens: natrii chloridum, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, magnesi chloridum hexahydricum, calcii chloridum dihydricum, conserv.: thiomersalum 50 µg, aqua ad iniectabilia, q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Pandemischer Influenza Impfstoff	
Packung/en	01	001	10 Durchstechflasche(n) à 5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.03.2018	
Gültig bis	19.04.2023		

01 Foclivia, Injektionssuspension in einer Fertigspritze

PaxVax Berna GmbH, 3098 Köniz

Zul.-Nr.: 66156	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	20.04.2018
Zusammensetzung	01	haemagglutininum influenzae A (H5N1) et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/Vietnam/1194/2004 NIBRG-14) 7.5 µg, adjuvans MF59C.1: squalenum, polysorbatum 80, sorbitani trioleas, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, excipients: natrii chloridum, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, magnesii chloridum hexahydricum, calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Pandemischer Influenza Impfstoff	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
		002	10 Fertigspritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.03.2018	
Gültig bis		19.04.2023	

01 Hansaplast ABC Wärmecrème, Crème

Beiersdorf AG, Duggingerstrasse 21, 4153 Reinach BL

Zul.-Nr.: 66367	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.4.	04.04.2018
Zusammensetzung	01	capsaicinum 0.75 mg, E 218, E 216, propylenglycolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Lokale Schmerzlinderung der Rückenmuskulatur	
Packung/en	01	001	100 g C
Gültig bis		03.04.2023	

01 Kevzara 150 mg/1.14 ml, solution pour injection en seringue pré-remplie**02 Kevzara 200 mg/1.14 ml, solution pour injection en seringue pré-remplie**

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

N° d'AMM: 66424	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	20.04.2018
Composition	01	sarilumabum 150 mg, L-histidinum aut histidini hydrochloridum monohydricum, L-arginini hydrochloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.14 ml.	
	02	sarilumabum 200 mg, L-histidinum aut histidini hydrochloridum monohydricum, L-arginini hydrochloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.14 ml.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde	
Conditionnements	01	001	2 seringue(s) préremplie(s) B
	02	003	2 seringue(s) préremplie(s) B
Remarque		NAS (New Active Substance): sarilumabum	
Valable jusqu'au		19.04.2023	

01 Kevzara 150 mg/1.14 ml, solution pour injection en stylo pré-rempli

02 Kevzara 200 mg/1.14 ml, solution pour injection en stylo pré-rempli

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

N° d'AMM: 66425	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	20.04.2018
Composition	01	sarilumabum 150 mg, L-histidinum aut histidini hydrochloridum monohydricum, L-arginini hydrochloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.14 ml.	
	02	sarilumabum 200 mg, L-histidinum aut histidini hydrochloridum monohydricum, L-arginini hydrochloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.14 ml.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde	
Conditionnements	01	001	2 stylo(s) prérempli(s) B
	02	003	2 stylo(s) prérempli(s) B
Valable jusqu'au		19.04.2023	

- 01 Methofill 7.5 mg / 0.15 ml, Fertigspritze mit Injektionslösung
 02 Methofill 10 mg / 0.2 ml, Fertigspritze mit Injektionslösung
 03 Methofill 12.5 mg / 0.25 ml, Fertigspritze mit Injektionslösung
 04 Methofill 15 mg / 0.3 ml, Fertigspritze mit Injektionslösung
 05 Methofill 17.5 mg / 0.35 ml, Fertigspritze mit Injektionslösung
 06 Methofill 20 mg / 0.4 ml, Fertigspritze mit Injektionslösung
 07 Methofill 22.5 mg / 0.45 ml, Fertigspritze mit Injektionslösung
 08 Methofill 25 mg / 0.5 ml, Fertigspritze mit Injektionslösung
 09 Methofill 27.5 mg / 0.55 ml, Fertigspritze mit Injektionslösung
 10 Methofill 30 mg / 0.6 ml, Fertigspritze mit Injektionslösung

Accord Healthcare AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: **66780** Abgabekategorie: **A** Index: 07.10.6. 13.04.2018

Zusammensetzung	01	methotrexatum 7.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.15 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	02	methotrexatum 10 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.20 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	03	methotrexatum 12.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.25 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	04	methotrexatum 15 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.30 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	05	methotrexatum 17.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.35 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	06	methotrexatum 20 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.40 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	07	methotrexatum 22.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.45 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	08	methotrexatum 25 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.50 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	09	methotrexatum 27.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.55 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	10	methotrexatum 30 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.60 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.

Anwendung	Arthritis, Psoriasis, Morbus Crohn			
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n)	A
	02	005	1 Fertigspritze(n)	A
	03	009	1 Fertigspritze(n)	A
	04	013	1 Fertigspritze(n)	A
	05	017	1 Fertigspritze(n)	A
	06	021	1 Fertigspritze(n)	A
	07	025	1 Fertigspritze(n)	A
	08	029	1 Fertigspritze(n)	A
	09	033	1 Fertigspritze(n)	A
	10	037	1 Fertigspritze(n)	A
Gültig bis	12.04.2023			

01 Naelia, Vaginalring

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66584	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	25.04.2018	
Zusammensetzung	01	etonogestrelum 11.7 mg, ethinylestradiolum 2.7 mg, excipients pro praeparatione.		
Anwendung	Hormonale Kontrazeption			
Packung/en	01	001	1 Stück Vaginalring	B
		002	3 Stück Vaginalring	B
Gültig bis	24.04.2023			

01 Nicorette Polar Mint 2 mg, Lutschtabletten**02 Nicorette Polar Mint 4 mg, Lutschtabletten**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 66204	Abgabekategorie: D	Index: 15.02.0.	18.04.2018	
Zusammensetzung	01	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, excipients pro compresso obducto.		
	02	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, excipients pro compresso obducto.		
Anwendung	Unterstützung der Raucherentwöhnung			
Packung/en	01	001	20 Tablette(n)	D
		002	80 Tablette(n)	D
	02	003	20 Tablette(n)	D
		004	80 Tablette(n)	D
Gültig bis	17.04.2023			

01 Ongentys 50 mg, gélules

R.D. Pharma Sàrl, rue de Contamines 17, 1206 Genève

N° d'AMM: 66547	Catégorie de remise: B	Index: 01.08.0.	26.04.2018	
Composition	01	opicaponum 50 mg, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.		
Indication	Maladie de Parkinson			
Conditionnements	01	001	30 capsule(s)	B
		002	90 capsule(s)	B
		003	10 capsule(s)	B
Remarque	NAS (New Active Substance): opicaponum			
Valable jusqu'au	25.04.2023			

01 Pergoveris Pen 300IE/150IE/0.48ml, Injektionslösung**02 Pergoveris Pen 450IE/225IE/0.72ml, Injektionslösung****03 Pergoveris Pen 900IE/450IE/1.44ml, Injektionslösung**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	13.04.2018
Zusammensetzung	01	follitropinum alfa 22 µg, lutropinum alfa 6 µg, saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, poloxamerum 188, arginini hydrochloridum, antiox.: methioninum 72 µg, conserv.: phenolum 2.4 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.48 ml.	
	02	follitropinum alfa 33 µg, lutropinum alfa 9 µg, saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, poloxamerum 188, arginini hydrochloridum, antiox.: methioninum 108 µg, conserv.: phenolum 3.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.72 ml.	
	03	follitropinum alfa 66 µg, lutropinum alfa 18 µg, saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, poloxamerum 188, arginini hydrochloridum, antiox.: methioninum 216 µg, conserv.: phenolum 7.2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.44 ml.	
Anwendung		Stimulation der Follikelreifung	
Packung/en	01	001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen A
	02	002	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen A
	03	003	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen A
Gültig bis		12.04.2023	

01 Prevymis 240 mg, Filmtabletten**02 Prevymis 480 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	05.04.2018
Zusammensetzung	01	letermovirum 240 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	letermovirum 480 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Virostatikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) A
	02	002	28 Tablette(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): letermovirum	
Gültig bis		04.04.2023	

01 Scabi-med 5%, Creme

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	24.04.2018
Zusammensetzung	01	permethrinum 50 mg, conserv.: E 200, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Behandlung von Scabies	
Packung/en	01	001	30 g B
Gültig bis		23.04.2023	

01 Soledum 100 mg, Kapseln**02 Soledum forte 200 mg, Kapseln**

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 66484	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	12.04.2018
Zusammensetzung	01	cineolum 100 mg, excipiens pro capsula.	
	02	cineolum 200 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Expektorans	
Packung/en	01	001	20 Kapsel(n) D
		002	50 Kapsel(n) D
		003	100 Kapsel(n) D
	02	004	20 Kapsel(n) D
		005	50 Kapsel(n) D
Gültig bis		11.04.2023	

01 Tektrotyd, Markierungsbesteck

Heider AG, Picardiestrasse 3, 5040 Schöftland

Zul.-Nr.: 66540	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.9.	25.04.2018
Zusammensetzung	01	I) Durchstechflasche 1: HYNIC-[D-Phe(1), Tyr(3)-octeotridum]trifluoroacetum 16 µg, tricinum, stanni(II) chloridum dihydricum, mannitolium, pro vitro.	
		II) Durchstechflasche 2: acidum ethylendiamini-N,N'-diaceticum 10 mg, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii hydroxidum, pro vitro.	
Anwendung		SPECT/CT-Darstellung rezeptortragender GEP- und karzinoider Tumoren	
Packung/en	01	001	2 Durchstechflasche(n) 16 µg Hynic-[D-Phe1,Tyr3-octreotid]•TFA Salz und 10 mg EDDA A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): HYNIC-[D-Phe(1), Tyr(3)-octeotridum]trifluoroacetum, Hersteller-Monographie NAS (New Active Substance): acidum ethylendiamini-N,N'-diaceticum	
Gültig bis		24.04.2023	

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

Zul.-Nr.: 66650	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	25.04.2018
Zusammensetzung	01	vardenafilum 5 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydraz, excipiens pro compresso obducto.	
	02	vardenafilum 10 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydraz, excipiens pro compresso obducto.	
	03	vardenafilum 20 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydraz, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	001	4 Tablette(n) B
	02	002	4 Tablette(n) B
		003	12 Tablette(n) B
	03	004	4 Tablette(n) B
		005	12 Tablette(n) B
Gültig bis		24.04.2023	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Spotinor 10 ad us. vet., Lösung zum Aufgiessen

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 66805	Abgabekategorie: B	Index:	05.04.2018
Zusammensetzung	01	deltamethrinum 10 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Insektizide und akarizide Lösung zum Aufgiessen für Rinder und Schafe	
Packung/en	01	001	250 ml B
		002	500 ml B
		003	1000 ml B
		004	2500 ml B
Gültig bis	04.04.2023		

01 Vetaflumex 50 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 66402	Abgabekategorie: B	Index:	26.04.2018
Zusammensetzung	01	flunixinum 50 mg ut flunixinum megluminum 83 mg, diethanolaminum, dinatrii edetas, propylenglycolum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 2.5 mg, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer (NSAID) für Rinder, Pferde und Schweine	
Packung/en	01	001	50 ml B
		002	100 ml B
Gültig bis	25.04.2023		

01 Virbazone ad us. vet., Pulver

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 66575	Abgabekategorie: B	Index:	23.04.2018
Zusammensetzung	01	phenylbutazonum 1.00 g, aromatica, excipients ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum für Pferde und Ponys	
Packung/en	01	001	100 x 5 g B
Gültig bis	22.04.2023		

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Actemra 80 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

02 Actemra 200 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

03 Actemra 400 mg/20 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 58868	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	24.04.2018
Zusammensetzung	01	tocilizumabum 80 mg, polysorbatum 80, saccharum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	02	tocilizumabum 200 mg, polysorbatum 80, saccharum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	tocilizumabum 400 mg, polysorbatum 80, saccharum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis. Systemische juvenile idiopathische Arthritis. Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis.	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.12.2023	

01 Alendronat-Teva 70 mg, Wochentabletten

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58839	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	25.04.2018
Zusammensetzung	01	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas monohydricus, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Osteoporose	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.01.2024	

02 Allergodil Nasenspray, Lösung

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 51257	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.7.	12.04.2018
Zusammensetzung	02	azelastini hydrochloridum 0.14 mg, excipients ad solutionem pro dosi.	
Anwendung		Allergische Rhinitis	
Packung/en	02	022	10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.01.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.02.2024	

01 Aloxi 500 microgrammes, capsule molle

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

N° d'AMM: 62952	Catégorie de remise: B	Index: 01.09.0.	05.04.2018
Composition	01	palonosetronum 500 µg ut palonosetroni hydrochloridum, antiox.: E 320, excipients pro capsula.	
Indication		Antiémétique	
Conditionnements	01	001	1 capsule(s) B
		002	5 capsule(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 28.10.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		27.10.2023	

01 Anagallis comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60222	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	12.04.2018
Zusammensetzung	01	anagallis arvensis e planta tota ferm D4 0.1 g, cichorium intybus recens ferm D6 0.1 g, kalium carbonicum e cinere fagi silvaticae D6 0.1 g, silybum marianum ferm D4 0.1 g, taraxacum officinale ferm D4 0.1 g, natrii chloridum et natrii hydrogenocarbonas et aqua ad iniectionabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.11.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Applikationsart s.c. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.11.2023	

01 Anouk, Tabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 63179	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	24.04.2018
Zusammensetzung	01	desogestrelum 75 µg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Orale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	3 x 28 Tablette(n) B
		003	6 x 28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.12.2023	

04 Antidry bath, ölige Lösung

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

Zul.-Nr.: 51930	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	23.04.2018
Zusammensetzung	04	amygdalae oleum raffinatum 200 mg, paraffinum liquidum 730 mg, cocamide DEA, laureth-12, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 320, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, empfindliche Haut	
Packung/en	04	003	200 ml D
		004	500 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.12.2023	

01 Apis/Belladonna/Mercurius, Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60217	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	12.04.2018
Zusammensetzung	01	apis mellifica GI D4 0.1 g, atropa belladonna e fructibus ferm D3 0.1 g, mercurius solubilis hahnemanni D14 aquos 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.11.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Applikationsart s.c. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.11.2023	

01 Aqua ad injectabilia "Bichsel", sterile Lösung

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

Zul.-Nr.: 52107	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.4.	30.04.2018
Zusammensetzung	01	aqua ad iniectabilia.	
Anwendung		Trägerlösung für Arzneimittel	
Packung/en	01	016	100 ml PP-Infusionsflaschen B
		024	250 ml PP-Infusionsflaschen B
		032	500 ml PP-Infusionsflaschen B
		040	1000 ml PP-Infusionsflaschen B
		083	10 x 10 ml Ampullen B
		091	100 x 10 ml Ampullen B
		105	3000 ml Cryovac-Infusionsbeutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.10.2023	

01 Aripiprazol Actavis 5 mg, Tabletten
02 Aripiprazol Actavis 10 mg, Tabletten
03 Aripiprazol Actavis 15 mg, Tabletten
04 Aripiprazol Actavis 30 mg, Tabletten
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65428	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	05.04.2018
Zusammensetzung	01	aripiprazolum 5 mg, excipients pro compresso.	
	02	aripiprazolum 10 mg, excipients pro compresso.	
	03	aripiprazolum 15 mg, excipients pro compresso.	
	04	aripiprazolum 30 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung	Neuroleptikum		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	15.12.2020		

01 Arkocaps Escholtzia, gélules
Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26

N° d'AMM: 57426	Catégorie de remise: D	Index: 01.04.1.	16.04.2018
Composition	01	eschscholziae californicae herbae cum flore pulvis 300 mg, excipients pro capsula.	
Indication	Traditionnellement utilisé pour lutter contre la tension nerveuse et pour améliorer la qualité du repos nocturne		
Conditionnements	01	001	45 capsule(s) D
		002	150 capsule(s) D
Remarque	Cette attestation d'autorisation annule celle du 30.04.2013 (prolongation de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	21.08.2023		

01 Arteoptic LA 1% UD, Augentropfen
02 Arteoptic LA 2% UD, Augentropfen
Bausch & Lomb Swiss AG, Industriestrasse 15A, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 56215	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	16.04.2018
Zusammensetzung	01	carteololi hydrochloridum 10 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	carteololi hydrochloridum 20 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	Glaukom		
Packung/en	01	002	30 x 0.2 ml B
	02	004	30 x 0.2 ml B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	24.07.2023		

01 Artofen, gel

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

N° d'AMM: 54965	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.4.	18.04.2018
Composition	01	ibuprofenum 100 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Antiphlogistique percutané	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		01.12.2023	

01 Aspirin, Granulat

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 57673	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	17.04.2018
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 500 mg, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens ad granulatatum pro charta.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	004	10 Beutel D
		006	20 Beutel D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.05.2023	

01 Azzalure, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 62780	Abgabekategorie: A	Index: 01.13.0.	20.04.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: botulinumtoxinum-A haemagglutininkomplex 125 U.I., albuminum seri humani, lactosum monohydricum, pro vitro.	
Anwendung		vorübergehende Verbesserung des Erscheinungsbildes von mittelstarken bis starken - Glabellafalten beim Stirnrunzeln - lateralen Augenfalten bei maximalem Lächeln bei Erwachsenen unter 65 Jahren, wenn das Ausmass dieser Falten eine erhebliche psychische Belastung darstellt.	
Packung/en	01	001	2 Durchstechflasche(n) A
		002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.11.2017 (Ergänzung einer Indikation mit neuer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		04.06.2023	

02 Binaldan, capsules

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

N° d'AMM: 25396	Catégorie de remise: C	Index: 04.09.0.	19.04.2018
Composition	02	loperamidi hydrochloridum 2 mg, excipiens pro capsula.	
Indication		Diarrhöes	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		02.10.2023	

02 Biotin-Biomed forte, Tabletten

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 34149	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	12.04.2018
Zusammensetzung	02	biotinum 5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Biotin-Präparat	
Packung/en	02	097	30 Tablette(n) D
		100	90 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.11.2023	

01 Bite-X, flüssig

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 30945	Abgabekategorie: D	Index: 10.99.0.	05.04.2018
Zusammensetzung	01	sacchari octaacetas 159 mg, acetonum, ethanolum, ethylcellulosum, povidonum, toluenum, antioxid.: E 320, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gegen Nagelbeissen	
Packung/en	01	026	15 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.11.2023	

01 Calcitriol Salmon Pharma 0,25 ug, Kapseln**02 Calcitriol Salmon Pharma 0,5 ug, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: 55950	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	05.04.2018
Zusammensetzung	01	calcitriolum 0.25 µg, antioxid.: E 320, E 321, excipients pro capsula.	
	02	calcitriolum 0.5 µg, antioxid.: E 320, E 321, excipients pro capsula.	
Anwendung		Renale Osteodystrophie, Hypoparathyreoidismus, Rachitis, postmenopausale Osteoporose	
Packung/en	01	002	30 Kapsel(n) B
		004	100 Kapsel(n) B
	02	006	30 Kapsel(n) B
		008	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.09.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.07.2023	

02 Calcium D3-Mepha 1200/800, Brausetabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 59096	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	10.04.2018
Zusammensetzung	02	calcii carbonas 3 g corresp. calcium 1.2 g, cholecalciferolum 800 U.I. ut cholecalciferoli pulvis 8 mg, aromatica, saccharinum natricum, natrii cyclamas, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D3-Präparat	
Packung/en	02	007	10 Tablette(n) D
		008	20 Tablette(n) D
		009	40 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.10.2023	

01 Candesartan Spirig HC 4 mg, Tabletten**02 Candesartan Spirig HC 8 mg, Tabletten****03 Candesartan Spirig HC 16 mg, Tabletten****04 Candesartan Spirig HC 32 mg, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66096	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	23.04.2018
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipiens pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz, Hypertonie bei Kindern und Jugendlichen 6 - 17 Jahre	
Packung/en	01	001	7 Tablette(n) B
		008	10 Tablette(n) B
	02	002	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
		009	30 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
	03	004	28 Tablette(n) B
		005	98 Tablette(n) B
		011	30 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
	04	006	28 Tablette(n) B
		007	98 Tablette(n) B
		013	30 Tablette(n) B
		014	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 4 mg: 10 Tabletten; 8 mg/16 mg/32 mg: 30 + 100 Tabletten)	
Gültig bis		03.08.2021	

01 CardioGen-82, générateur de radionucléidesADVANCED ACCELERATOR APPLICATIONS (SWITZERLAND) SA, rue de la Tour-de-l'Ile 4,
1204 Genève

N° d'AMM: 62332	Catégorie de remise: A	Index: 17.03.	27.04.2018
Composition	01	strontium (82-Sr) au temps de calibration 3.3-5.6 GBq, natrii chloridi solutio 9 g/L pro vitro.	
Indication		Pour l'imagerie PET (tomographie d'émission de positrons) du myocarde.	
Conditionnements	01	001	1 appareil A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.02.2015 Renouvellement de l'autorisation faisant suite à l'expiration de la validité de l'autorisation	
Valable jusqu'au		16.05.2023	

01 Cellcept i.v., Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 54688	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	25.04.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: mofetili mycophenolas 500 mg, polysorbatum 80, acidum citricum, natrii chloridum, pro vitro.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	016	4 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.03.2013 (Verlängerung der Zulassung) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		24.11.2023	

01 Certican 0.25 mg, dispergierbare Tabletten**02 Certican 0.1 mg, dispergierbare Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56239	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	27.04.2018
Zusammensetzung	01	everolimusum 0.25 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
	02	everolimusum 0.1 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
Anwendung		Prophylaxe von Organabstossungen	
Packung/en	02	004	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.12.2014 (Umwandlung Zulassungsart Dosisstärkenummer 01, Certican 0.25 mg, dispergierbare Tabletten) 56239 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		20.04.2020	

01 Cetirizin Q-generics, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 58941	Abgabekategorie: B/C	Index: 07.13.1.	19.04.2018
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) C
		002	30 Tablette(n) B
		003	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.11.2023	

01 Climavita forte, Tabletten

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 59108	Abgabekategorie: D	Index: 09.99.0.	09.04.2018
Zusammensetzung	01	cimicifugae extractum ethanolicum siccum 13 mg, DER: 4.5-8.5:1, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Beschwerden der Wechseljahre	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) D
		002	90 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.06.2023	

01 Clopidogrel Actavis, Filmtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 60106	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	25.04.2018
Zusammensetzung	01	clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli besilas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 Änderung Zulassungsart Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		22.07.2020	

03 Collu-Blache, Rachenspray

Bausch & Lomb Swiss AG, Industriestrasse 15A, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 36030	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	23.04.2018
Zusammensetzung	03	chlorhexidini digluconas 0.5 mg/ml corresp. chlorhexidini digluconas 0.11 mg pro dosi, oxybuprocaini hydrochloridum 0.10 mg/ml corresp. oxybuprocaini hydrochloridum 0.022 mg pro dosi, aromatica, saccharinum natricum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Infektionen im Mund- und Rachenbereich	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.12.2015 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.01.2021	

01 Combivir, Filmtabletten

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 54568	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	18.04.2018
Zusammensetzung	01	lamivudinum 150 mg, zidovudinum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	010	60 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.11.2023	

01 Conoxia, Druckgasflasche 200 bar**02 Conoxia, Druckgasflasche 300 bar**

PanGas AG, Industriepark 10, 6252 Dagmersellen

Zul.-Nr.: 56414	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	23.04.2018
Zusammensetzung	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
	02	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	002	210 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 1 / Stahl E
		003	430 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 2 / Stahl / Aluminium E
		004	750 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 3.5 / Stahl E
		005	1070 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 5 / Stahl / Aluminium E
		006	2150 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 10 / Stahl / Aluminium E
		007	4300 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 20 / Stahl / Aluminium E
		008	10600 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 50 / Stahl E
		009	93300 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 12 x 36 / Stahl E
		010	127200 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 12 x 50 / Stahl E
		014	700 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 3.3 / Stahl E
	02	011	600 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 2 / Aluminium E
		012	900 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 3 / Aluminium E
		015	300 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 1 / Aluminium E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.04.2016 (Widerruf der Packungsgrösse 1400 L Druckgasflasche 300 bar / Geom. Vol. Liter 4.7 / Aluminium)	
Gültig bis		03.02.2019	

01 Docetaxel 160 mg/16 ml Sandoz, Infusionskonzentrat

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62967	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	09.04.2018
Zusammensetzung	01	docetaxelum 160 mg, acidum citricum anhydricum, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 9.453 g, ad solutionem pro 16 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.11.2023	

01 Dolobene, Gel

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 45998	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	19.04.2018
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 500 U.I., dimethylis sulfoxidum 150 mg, dexpanthenolum 25 mg, propylenglycolum et aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Sportverletzungen, venöse Beinleiden	
Packung/en	01	010	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.12.2023	

01 Donepezil Zentiva 5 mg, Filmtabletten**02 Donepezil Zentiva 10 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62372	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	18.04.2018
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	007	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
	02	009	28 Tablette(n) B
		010	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.07.2017 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland > Hauptzulassung) (Änderung Präparatenname, früher: Helvepezil)	
Gültig bis		18.12.2022	

01 Doxazosin retard Helvepharm 4 mg, Filmtabletten
02 Doxazosin retard Helvepharm 8 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 59194	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	27.04.2018
Zusammensetzung	01	doxazosinum 4 mg ut doxazosini mesilas, excipiens pro compresso obducto.	
	02	doxazosinum 8 mg ut doxazosini mesilas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.11.2023	

01 Duac Akne, Gel
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 58494	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	12.04.2018
Zusammensetzung	01	benzoylis peroxidum 50 mg ut benzoylis peroxidum cum aqua, clindamycinum 10 mg ut clindamycini phosphas, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	003	25 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.03.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.09.2023	

01 Ecofenac Sandoz, Lipogel

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54296	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	16.04.2018
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, arom.: ethylvanillinum et alia, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	030	50 g D
		031	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Erneute Zulassung und Verlängerung)	
Gültig bis		21.08.2023	

01 Engystol, homöopathische Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52651	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	26.04.2018
Zusammensetzung	01	vincetoxicum hirundinaria D6 75 mg, vincetoxicum hirundinaria D10 75 mg, vincetoxicum hirundinaria D30 75 mg, sulfur D4 37.5 mg, sulfur D10 37.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei grippalen Erscheinungen	
Packung/en	01	027	50 Tablette(n) D
		028	250 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.12.2023	

01 Epirubicin-Teva 10 mg/5 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation
 02 Epirubicin-Teva 50 mg/25 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation
 03 Epirubicin-Teva 200 mg/100 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation
 04 Epirubicin-Teva 20 mg/10 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation
 05 Epirubicin-Teva 150 mg/75 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58676	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	17.04.2018
Zusammensetzung	01	epirubicini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	epirubicini hydrochloridum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	03	epirubicini hydrochloridum 200 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	04	epirubicini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	05	epirubicini hydrochloridum 150 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 75 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 1 x 10 mg/5 ml Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 x 50 mg/25 ml Durchstechflasche(n)	A
	03	003 1 x 200 mg/100 ml Durchstechflasche(n)	A
	04	004 1 x 20 mg/10 ml Durchstechflasche(n)	A
	05	005 1 x 150 mg/75 ml Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.03.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.11.2023	

02 Erbitux 100 mg/20 ml, Infusionslösung
 03 Erbitux 500 mg/100 ml, Infusionslösung
 Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 56072	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	23.04.2018
Zusammensetzung	02	cetuximabum 100 mg, natrii chloridum, glycinum, polysorbatum 80, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	03	cetuximabum 500 mg, natrii chloridum, glycinum, polysorbatum 80, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Kolorektalkarzinom, Plattenepithelkarzinom im Kopf-Hals-Bereich	
Packung/en	02	003 1 x 20 ml Durchstechflasche	A
	03	002 1 x 100 ml Durchstechflasche	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.11.2023	

01 Estring, Vaginalring

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 52275	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	16.04.2018
Zusammensetzung	01	estradiolum hemihydricum 2 mg corresp. 7.5 µg/24 h, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Lokale Oestrogensubstitutionstherapie nach der Menopause	
Packung/en	01	016	1 Stück Vaginalring B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.12.2023	

01 Folutyn 20 mg/1 ml, Infusionslösung**02 Folutyn 40 mg/2 ml, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 62657	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.04.2018
Zusammensetzung	01	pralatrexatum 20 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	pralatrexatum 40 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.10.2023	

01 Furosemid Helvepharm, Tabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 43226	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	26.04.2018
Zusammensetzung	01	furosemidum 40 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.03.2017 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.03.2024	

01 Gabapentin Sandoz 600 mg, Filmtabletten**02 Gabapentin Sandoz 800 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57616	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	19.04.2018
Zusammensetzung	01	gabapentinum 600 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	gabapentinum 800 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.09.2016 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.05.2022	

01 Galantamin SR Helvepharm 8 mg, Retardkapseln
02 Galantamin SR Helvepharm 16 mg, Retardkapseln
03 Galantamin SR Helvepharm 24 mg, Retardkapseln
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62890	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	24.04.2018
Zusammensetzung	01	galantaminum 8 mg ut galantamini hydrobromidum, excipiens pro capsula.	
	02	galantaminum 16 mg ut galantamini hydrobromidum, excipiens pro capsula.	
	03	galantaminum 24 mg ut galantamini hydrobromidum, color.: E 127, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Leichte bis mittelschwere Demenz vom Alzheimer Typ	
Packung/en	01	002	28 Kapsel(n) B
	02	003	28 Kapsel(n) B
	03	004	28 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.11.2023	

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

Zul.-Nr.: 60347	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	12.04.2018
Zusammensetzung	01	bryonia cretica ferm D2 0.1 g, gelsemium sempervirens e rhizoma siccata ferm D2 0.1 g, gelsemium sempervirens e rhizoma siccata ferm D14 0.1 g, vivianit D7 0.1 g, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.09.2023	

01 Gincosan, capsule
 Ginsana SA, Via Mulini, 6934 Bioggio

N° d'AMM: 49826	Categoria di dispensazione: D	Index: 02.97.0.	16.04.2018
Composizione	01	ginkgo bilobae extractum acetonicum siccum 54 - 60 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 15 mg et terpenlactona ginkgo 3.6 mg, DER: 40:1, ginseng extractum ethanolicum siccum 30 - 55 mg corresp. ginsenosidea 4 mg, DER: 5:1, excipiens pro capsula.	
Indicazione		In caso di diminuzione dell'efficienza causata dall'età	
Confezione/i	01	001	90 capsula/capsule D
		028	30 capsula/capsule D
		036	100 capsula/capsule D
		037	60 capsula/capsule D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 19.03.2018 (nuova misura della confezione supplementare, nuovo: 90 capsule)	
Valevole fino al		22.12.2023	

01 GlucoSalin 2:1 Bioren, soluzione per perfusione**03 GlucoSalin 4:1 Bioren, soluzione per perfusione**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 52421	Categoria di dispensazione: B	Index: 05.03.3.	12.04.2018
Composizione	01	glucosum anhydricum 33.3 g, natrii chloridum 3 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. env. 560 kJ, natrium 51 mmol, chloridum 51 mmol.	
	03	glucosum anhydricum 40 g, natrii chloridum 1.8 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. env. 670 kJ, natrium 31 mmol, chloridum 31 mmol.	
Indicazione		Idratazione	
Confezione/i	01	012	20 x 250 ml
		020	10 x 500 ml
		039	10 x 1000 ml
	03	040	20 x 250 ml
		041	10 x 500 ml
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 22.11.2013 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		27.10.2023	

01 Gripp-Heel, homöopathische Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 41442	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	26.04.2018
Zusammensetzung	01	aconitum napellus D4 120 mg, bryonia cretica D4 60 mg, eupatorium perfoliatum D3 30 mg, lachesis mutus D12 60 mg, phosphorus D5 30 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei grippalen Zuständen	
Packung/en	01	034	50 Tablette(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.12.2023	

01 Holle Holunder, Sirup

Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 38256	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	09.04.2018
Zusammensetzung	01	sambuci fructus succus spissus 1.8 g, sambuci floris extractum 60 mg, limonis succus concentratus 0.6 g, saccharum, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Bei Husten, Erkältung	
Packung/en	01	017	380 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.10.2013 (Verlängerung der Zulassung; Präzisierung der Darreichungsform in der Präparatebezeichnung)	
Gültig bis		30.09.2023	

01 Ibandronat-Mepha Osteo i.v. 3 mg/3 ml, Fertigspritzen

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62719	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	30.04.2018
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 3 mg, natrii ibandronas hydricus, acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum aceticum glaciale, aqua q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.11.2023	

01 Inderal 10 mg, Tabletten**02 Inderal 40 mg, Tabletten**

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 31706	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	12.04.2018
Zusammensetzung	01	propranololi hydrochloridum 10 mg, color.: E 120, excipients pro compresso.	
	02	propranololi hydrochloridum 40 mg, color.: E 120, excipients pro compresso.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) B
	02	002	50 Tablette(n) B
		003	150 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.01.2017 (Neuer deklarationspflichtiger Hilfsstoff: Farbstoff Carmine E 120)	
Gültig bis		20.10.2019	

01 Infanrix DTPa-IPV+Hib, Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 619	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	12.04.2018
Zusammensetzung	01	toxoidum diphtheriae min. 30 U.I., toxoidum tetani min. 40 U.I., toxoidum pertussis 25 µg, haemagglutininum filamentosum (B. pertussis) 25 µg, pertactinum (B. pertussis) 8 µg, virus poliomyelitis typus 1 inactivatum (Stamm Mahoney) 40 U.I., virus poliomyelitis typus 2 inactivatum (Stamm MEF-1) 8 U.I., virus poliomyelitis typus 3 inactivatum (Stamm Saukett) 32 U.I., polysaccharida capsulae (HIB ut PRP-T) 10 µg, lactosum, aluminium ut aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, residui: polysorbatum 80 et formaldehydum et medium 199 et neomycini sulfas et polymyxini B sulfas, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Diphtherie, Tetanus, Pertussis, Poliomyelitis und Haemophilus influenzae Ty b, ab dem vollendeten 2. Lebensmonat, Auffrischimpfung (4. Dosis), ab dem vollendeten 12. Lebensmonat	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) und 1 Stechampulle B
		002	10 Fertigspritze(n) und 10 Stechampullen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.09.2023	

01 Jaydess 10 mcg/24 Stunden, Gestagen abgebendes Intrauterinsystem

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 62688	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.2.	24.04.2018
Zusammensetzung	01	levonorgestrelum 13.5 mg, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Kontrazeption	
Packung/en	01	001	1 Stück Vaginalinsert B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.10.2023	

01 Keppra 250 mg, Filmtabletten**04 Keppra 1000 mg, Filmtabletten****05 Keppra 500 mg, Filmtabletten**

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

N° d'AMM: 55297	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.1.	24.04.2018
Composition	01	levetiracetamum 250 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	04	levetiracetamum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	levetiracetamum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antiepileptikum	
Conditionnements	01	004	30 comprimé(s) B
	04	044	30 comprimé(s) B
		050	100 comprimé(s) B
		052	2 x 100 comprimé(s) Mehrfachpackung B
	05	056	20 comprimé(s) B
		062	100 comprimé(s) B
		068	2 x 100 comprimé(s) Mehrfachpackung B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 11.04.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		22.09.2023	

- 01 Ketalgin 10 mg, Suppositorien
 02 Ketalgin 5 mg, Suppositorien
 03 Ketalgin 20 mg, Suppositorien
 04 Ketalgin 30 mg, Suppositorien
 05 Ketalgin 40 mg, Suppositorien
 06 Ketalgin 50 mg, Suppositorien
 07 Ketalgin 75 mg, Suppositorien
 08 Ketalgin 100 mg, Suppositorien
 09 Ketalgin 125 mg, Suppositorien
 10 Ketalgin 150 mg, Suppositorien

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

Zul.-Nr.: 19932	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	26.04.2018
Zusammensetzung	01	methadoni hydrochloridum 10 mg, excipiens pro supposito.	
	02	methadoni hydrochloridum 5 mg, excipiens pro supposito.	
	03	methadoni hydrochloridum 20 mg, excipiens pro supposito.	
	04	methadoni hydrochloridum 30 mg, excipiens pro supposito.	
	05	methadoni hydrochloridum 40 mg, excipiens pro supposito.	
	06	methadoni hydrochloridum 50 mg, excipiens pro supposito.	
	07	methadoni hydrochloridum 75 mg, excipiens pro supposito.	
	08	methadoni hydrochloridum 100 mg, excipiens pro supposito.	
	09	methadoni hydrochloridum 125 mg, excipiens pro supposito.	
	10	methadoni hydrochloridum 150 mg, excipiens pro supposito.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	028 5 Suppositorien	A
		036 25 Suppositorien	A
	02	037 10 Suppositorien	A
		038 50 Suppositorien	A
	03	039 10 Suppositorien	A
		040 50 Suppositorien	A
	04	041 10 Suppositorien	A
		042 50 Suppositorien	A
	05	043 10 Suppositorien	A
		044 50 Suppositorien	A
	06	045 10 Suppositorien	A
		046 50 Suppositorien	A
	07	047 10 Suppositorien	A
		048 50 Suppositorien	A
	08	049 10 Suppositorien	A
		050 50 Suppositorien	A
	09	051 10 Suppositorien	A
		052 50 Suppositorien	A
	10	053 10 Suppositorien	A
		054 50 Suppositorien	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.12.2015 (Widerruf der Dosisstärke 125 mg) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		21.06.2021	

01 Klaciped, Granulat zur Herstellung einer Kindersuspension zum Einnehmen
02 Klaciped Forte, Granulat zur Herstellung einer Kindersuspension zum Einnehmen
 BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 51608	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	19.04.2018
Zusammensetzung	01	clarithromycinum 125 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	clarithromycinum 250 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 100 ml	A
	02	002 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2017 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung: Aromastoffe)	
Gültig bis		20.12.2022	

01 Kybernin P 500, Injektionslösung
02 Kybernin P 1000, Injektionslösung
 CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 46928	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	05.04.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: proteinorum plasmatis humani solutio 251-367 mg corresp. proteina 70-120 mg corresp. antithrombinum III humanum 500 U.I., glycinum, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 10 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: proteinorum plasmatis humani solutio 503-734 mg corresp. proteina 140-240 mg corresp. antithrombinum III humanum 1000 U.I., glycinum, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 20 ml.	
Anwendung		Substitutionstherapie bei kongenitalem Antithrombin-III-Mangel	
Packung/en	01	001 500 I.E. 1 Trockensubstanz + 1 Lösungsmittel + 1 Überleitungsgerät	B
	02	002 1000 I.E. 1 Trockensubstanz + 1 Lösungsmittel + 1 Überleitungsgerät	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.11.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2023	

01 Lacrycon, Augen-Gel (Mehrdosenflacon)

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

Zul.-Nr.: 63024	Abgabekategorie: B	Index: 11.08.2.	23.04.2018
Zusammensetzung	01	acidum hyaluronicum 0.14 mg ut natrii hyaluronas, excipiens ad gelatum pro 1 ml.	
Anwendung		Tränenflüssigkeitsersatz	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.08.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.11.2023	

01 Laxipeg, polvere per soluzione orale**02 Laxipeg senza aroma, polvere per soluzione orale**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 62765	Categoria di dispensazione: C	Index: 04.08.11	25.04.2018
Composizione	01	macrogolum 4000 9.736 g, acesulfamum kalicum, aromatica, excipiens ad pulverem pro 10 g.	
	02	macrogolum 4000 1000 mg ad pulverem pro 1 g.	
Indicazione		costipazione	
Confezione/i	01	001 20 x 10 g bustine	C
		002 100 x 10 g bustine	C
		003 1 x 200 g barattolo	C
	02	004 20 x 10 g bustine	C
		005 100 x 10 g bustine	C
		006 1 x 200 g barattolo	C
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 10.08.2017 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		16.10.2023	

01 Lidocain HCl Bichsel 5 mg/ml, Injektionslösung

02 Lidocain HCl Bichsel 10 mg/ml, Injektionslösung

03 Lidocain HCl Bichsel 20 mg/ml, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 53570	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	05.04.2018
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum anhydricum 5 mg ut lidocaini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	lidocaini hydrochloridum anhydricum 10 mg ut lidocaini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg ut lidocaini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästheticum	
Packung/en	01	011	10 Ampulle(n) Ampullen zu 5 ml
		038	100 Ampulle(n) Ampullen zu 5 ml
		127	10 Ampulle(n) Ampullen zu 10 ml
		135	100 Ampulle(n) Ampullen zu 10 ml
	02	046	10 Ampulle(n) Ampullen zu 5 ml
		054	100 Ampulle(n) Ampullen zu 5 ml
		062	10 Ampulle(n) Ampullen zu 10 ml
		070	100 Ampulle(n) Ampullen zu 10 ml
	03	089	10 Ampulle(n) Ampullen zu 2 ml
		097	100 Ampulle(n) Ampullen zu 2 ml
		100	10 Ampulle(n) Ampullen zu 10 ml
		119	100 Ampulle(n) Ampullen zu 10 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.02.2024	

01 Lisinopril-Mepha 5, Tabletten**02 Lisinopril-Mepha 10, Tabletten****03 Lisinopril-Mepha 20, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 56777	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	10.04.2018
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	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	02	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	03	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.02.2015 (Dosisstärke 04 (2.5 mg) wird per 10.04.2018 widerrufen)	
Gültig bis		25.08.2020	

01 Magnesium Biomed, Brausetabletten

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 53889	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.1.	03.04.2018
Zusammensetzung	01	magnesium 182.3 mg ut magnesii aspartas dihydricus, aspartamum, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Magnesiumpräparat	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
		002	40 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.08.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.08.2023	

01 Magnesium Sandoz 243, Brausetabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60038	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.1.	30.04.2018
Zusammensetzung	01	magnesii aspartas dihydricus 667.56 mg et magnesii citras 1.23 g corresp. magnesium 243 mg, sorbitolum, aromatica, saccharinum natricum, aspartamum et excipiens pro compresso.	
Anwendung		Magnesiumpräparat	
Packung/en	01	003	20 Tablette(n) D
		004	40 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.01.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2023	

01 Magnesium-Protina 150, Brausegranulat
Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 52214	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.1.	03.04.2018
Zusammensetzung	01	magnesium 150 mg ut magnesii subcarbonas levis, aromatica, saccharinum natricum, natrii cyclamas, excipiens ad granulatam.	
Anwendung		Magnesiumpräparat	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2018 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.08.2023	

01 Mannitol Bichsel 10 %, Infusionslösung
02 Mannitol Bichsel 20 %, Infusionslösung
Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken

Zul.-Nr.: 36796	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	11.04.2018
Zusammensetzung	01	mannitolium 10 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	02	mannitolium 20 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Diureticum bei Niereninsuffizienz	
Packung/en	01	001	18 x 250 ml Flasche(n) B
		014	1 x 250 ml Flasche(n) B
	02	002	18 x 250 ml Flasche(n) B
		003	10 x 100 ml Flasche(n) B
		030	1 x 250 ml Flasche(n) B
		059	1 x 100 ml Flasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.10.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.02.2024	

01 Methergin, Dragées
Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 15678	Abgabekategorie: B	Index: 09.01.1.	24.04.2018
Zusammensetzung	01	methylergometrini maleas 0.125 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Uterotonicum	
Packung/en	01	062	30 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.11.2023	

01 Methergin, Injektionslösung s.c., i.m., i.v.
Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 12730	Abgabekategorie: B	Index: 09.01.1.	24.04.2018
Zusammensetzung	01	methylergometrini maleas 0.2 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Uterotonicum	
Packung/en	01	012	5 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.11.2023	

01 Methotrexat Sandoz 1000 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
02 Methotrexat Sandoz 5000 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 51079	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	26.04.2018
Zusammensetzung	01	methotrexatum 1 g ut methotrexatum natricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	methotrexatum 5 g ut methotrexatum natricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	028	1 x 10 ml Durchstechflasche A
	02	029	1 x 50 ml Durchstechflasche A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.04.2018 (Änderung galenische Bezeichnung, früher: Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung)	
Gültig bis		18.05.2019	

01 Mg 5-Longoral, comprimés à croquer
 Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 46144	Catégorie de remise: D	Index: 07.02.1.	25.04.2018
Composition	01	magnesii aspartas racemicus tetrahydricus 1.8 g corresp. magnesium 5 mmol, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, saccharinum natricum, natrii cyclamas, excipients pro compresso.	
Indication		Préparation à base de magnésium	
Conditionnements	01	001	20 comprimé(s) D
		002	50 comprimé(s) D
		003	100 comprimé(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 27.07.2017 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		17.08.2023	

01 Mg 5-Oraleff, comprimés effervescents
 Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 49890	Catégorie de remise: D	Index: 07.02.1.	25.04.2018
Composition	01	magnesii aspartas dihydricus 2.43 g corresp. magnesium 7.5 mmol, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso.	
Indication		Préparation à base de magnésium	
Conditionnements	01	028	30 comprimé(s) D
		036	60 comprimé(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 14.03.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		17.08.2023	

01 Mirtazapin Actavis 15 mg, Filmtabletten
 02 Mirtazapin Actavis 30 mg, Filmtabletten
 03 Mirtazapin Actavis 45 mg, Filmtabletten
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 61460	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	05.04.2018
Zusammensetzung	01	mirtazapinum 15 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	mirtazapinum 30 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	mirtazapinum 45 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
Gültig bis		05.09.2021	

01 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (ampoules à 2 ml)
 02 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (ampoules à 5 ml)
 03 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (ampoules à 10 ml)
 04 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (ampoules à 20 ml)
 05 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (vials à 50 ml)
 06 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (vials à 100 ml)
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56540	Categoria di dispensazione: B	Index: 05.03.2.	16.04.2018
Composizione	01	natrii chloridum 18 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	natrii chloridum 45 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	natrii chloridum 90 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	04	natrii chloridum 180 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	05	natrii chloridum 450 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	06	natrii chloridum 900 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Indicazione		Apport d'eau et d'électrolytes	
Confezione/i	01	001 10 x 2 ml fiala/fiale	B
	02	002 10 x 5 ml fiala/fiale	B
	03	003 10 x 10 ml fiala/fiale	B
	04	007 5 x 20 ml fiala/fiale	B
	05	008 1 x 50 ml fiala/fiale	B
	06	009 1 x 100 ml fiala/fiale	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 29.05.2013 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		09.12.2023	

01 Naproxen Mepha 250 mg, Lactab**02 Naproxen Mepha 500 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 51480	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	12.04.2018
Zusammensetzung	01	naproxenum 250 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	naproxenum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	01	015	20 Tablette(n) B
	02	031	10 Tablette(n) B
		058	20 Tablette(n) B
		066	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.10.2023	

01 Nasobol Inhalo, comprimés effervescents

Sanofi SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 55737	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.3.	26.04.2018
Composition	01	cineolum 8.5 mg, levomentholum 9.2 mg, rosmarini aetheroleum 7.9 mg, thymi aetheroleum 4.2 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication		Affections des voies respiratoires	
Conditionnements	01	014	30 comprimé(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 30.05.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		02.06.2023	

01 Natulan, Hartkapseln

Alfasigma Schweiz AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 58474	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	10.04.2018
Zusammensetzung	01	procarbazineum 50 mg ut procarbazine hydrochloridum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Zur Kombinationschemotherapie bei Morbus Hodgkin; zur Kombinationschemotherapie bei Non-Hodgkin-Lymphomen	
Packung/en	01	002	50 Kapsel(n) Blister A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2023	

01 Nicorette Mint, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 62566	Abgabekategorie: C	Index: 15.02.0.	18.04.2018
Zusammensetzung	01	nicotinum 1 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro dosi. doses pro vase 150.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	003	1 Stück Dispenser à 150 Sprühstösse C
		004	2 Stück Dispenser à 150 Sprühstösse C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.03.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.09.2023	

01 Oleum camphoratum comp., Solutio oleosa ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60402	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	13.04.2018
Zusammensetzung	01	dextrocamphora 92 mg, eucalypti aetheroleum 4.6 mg, pini aetheroleum 4.6 mg, terebinthinae aetheroleum e pino pinastro 4.6 mg, arachidis oleum, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		13.06.2018	

01 Omeprazol-Mepha 10 mg, magensaftresistente Kapseln
02 Omeprazol-Mepha 20 mg, magensaftresistente Kapseln
03 Omeprazol-Mepha 40 mg, magensaftresistente Kapseln
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62875	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	05.04.2018
Zusammensetzung	01	omeprazolium 10 mg, excipiens pro capsula.	
	02	omeprazolium 20 mg, excipiens pro capsula.	
	03	omeprazolium 40 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	029 14 Kapsel(n)	B
		030 28 Kapsel(n)	B
		031 56 Kapsel(n)	B
		032 98 Kapsel(n)	B
	02	033 7 Kapsel(n)	B
		034 14 Kapsel(n)	B
		035 28 Kapsel(n)	B
		036 56 Kapsel(n)	B
		037 98 Kapsel(n)	B
	03	038 7 Kapsel(n)	B
		039 14 Kapsel(n)	B
		040 28 Kapsel(n)	B
		041 56 Kapsel(n)	B
		042 98 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.10.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.11.2023	

01 Ondansetron Fresenius i.v. 4 mg/2 ml, Infusionskonzentrat/Injektionslösung
02 Ondansetron Fresenius i.v. 8 mg/4 ml, Infusionskonzentrat
Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: 63071	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	05.04.2018
Zusammensetzung	01	ondansetronum 4 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	ondansetronum 8 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	001 5 x 2 ml Ampulle(n)	B
		002 10 x 2 ml Ampulle(n)	B
	02	003 5 x 4 ml Ampulle(n)	B
		004 10 x 4 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.10.2023	

03 Oralpäden, Pulver

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 53205	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.7.	11.04.2018
Zusammensetzung	03	natrii chloridum 0.47 g, kalii chloridum 0.3 g, dinatrii hydrogenocitras sesquihydricus 0.53 g, glucosum monohydricum 3.56 g, excipiens ad pulverem, pro charta corresp., solutio reconstituta 200 ml corresp., natrium, kalium, chloridum, citras, glucosum.	
Anwendung		Elektrolyte zur oralen Rehydratation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.09.2013 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.04.2019	

01 Orkambi 200 mg/125 mg, Filmtabletten**02 Orkambi 100 mg/125 mg, Filmtabletten**

Vertex Pharmaceuticals (CH) GmbH, Baarerstrasse 88, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 65981	Abgabekategorie: A	Index: 03.99.0.	19.04.2018
Zusammensetzung	01	lumacaftorum 200 mg, Ivacaftorum 125 mg, color.: E 120, E 132, E 133, excipiens pro compresso obducto.	
	02	lumacaftorum 100 mg, Ivacaftorum 125 mg, color.: E 120, E 132, E 133, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Mukoviszidose	
Packung/en	01	001	112 (4 x 28) Tablette(n) A
	02	002	112 (4 x 28) Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.11.2016 (Indikationserweiterung (Kinder 6-11 Jahre) mit neuer Dosierungsempfehlung und neuer Dosierung 100mg/125mg)	
Gültig bis		01.09.2021	

01 Orlistat Helvepharm 120 mg, Kapseln

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62596	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	30.04.2018
Zusammensetzung	01	orlistatum 120 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antiadiposium	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2016 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		22.09.2023	

01 Ossopan 800, Filmtabletten

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 45386	Abgabekategorie: C	Index: 07.02.2.	11.04.2018
Zusammensetzung	01	osseinum-hydroxyapatit 830 mg (Rind: Knochen) corresp. collagena 216 mg et calcium 178 mg et phosphorus ruber 82 mg et peptida 75 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	015	40 Tablette(n) C
		023	120 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.08.2023	

01 Ossopan Pulvis, Granulat

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 12917	Abgabekategorie: C	Index: 07.02.2.	11.04.2018
Zusammensetzung	01	osseinum-hydroxyapatit 820 mg (Rind: Knochen) corresp. collagena et calcium et phosphorus ruber et proteina, saccharum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens ad granulatum pro 1 g.	
Anwendung		Calciumtherapie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.08.2023	

01 Oxaliplatin Actavis Solution 50 mg/10 ml, Konzentrat für Infusionslösung**02 Oxaliplatin Actavis Solution 100 mg/20 ml, Konzentrat für Infusionslösung****03 Oxaliplatin Actavis Solution 200 mg/40 ml, Konzentrat für Infusionslösung**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 61888	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.04.2018
Zusammensetzung	01	oxaliplatinum 50 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	oxaliplatinum 100 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	03	oxaliplatinum 200 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.08.2021	

01 Oxalis/Quarz comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60334	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	13.04.2018
Zusammensetzung	01	nicotiana tabacum recens ferm D29 0.1 g, oxalis acetosella e planta tota ferm D29 0.1 g, quarz D29 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		13.06.2018	

01 Pantoprazol-Mepha gastro 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 59483	Abgabekategorie: C	Index: 04.99.0.	06.04.2018
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Packung/en	01	015 7 Tablette(n) 016 14 Tablette(n)	C C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2017 (Änderung Präparatename, früher: Contraflux, magensaftresistente Filmtabletten)	
Gültig bis		29.04.2020	

01 Paracetamol Q-generics, Tabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 58530	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	17.04.2018
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	003 20 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.09.2023	

01 Paraconica 1 g I.V., Infusionslösung

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62711	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	17.04.2018
Zusammensetzung	01	paracetamolium 1 g, mannitolium, dinatrii phosphas dihydricus, antiox.: cysteini hydrochloridum monohydricum 25 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Analgeticum	
Packung/en	01	001 10 x 100 ml Durchstechflasche(n) (Spitalpackung)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2023	

01 Peditrace, Infusionskonzentrat, Zusatzampulle

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

Zul.-Nr.: 52013	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	24.04.2018
Zusammensetzung	01	cuprum 0.315 µmol ut cupri(II) chloridum dihydricum, manganum 18.2 nmol ut mangani(II) chloridum tetrahydricum, iodidum 7.88 nmol ut kalii iodidum, fluoridum 3 µmol ut natrii fluoridum, zincum 3.82 µmol ut zinci chloridum, selenium 25.3 nmol ut natrii selenis anhydricus, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	011	10 x 10 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.10.2023	

01 Pethidin HCl 25 mg/ml Bichsel, Injektionslösung**02 Pethidin HCl 50 mg/ml Bichsel, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 53572	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	06.04.2018
Zusammensetzung	01	pethidini hydrochloridum 25 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	pethidini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	014	10 x 2 ml Ampulle(n) A
		022	100 x 2 ml Ampulle(n) A
	02	030	10 x 2 ml Ampulle(n) A
		049	100 x 2 ml Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		22.02.2024	

01 Pioglitazon Actavis 15 mg, Tabletten**02 Pioglitazon Actavis 30 mg, Tabletten****03 Pioglitazon Actavis 45 mg, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62095	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	11.04.2018
Zusammensetzung	01	pioglitazonum 15 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	02	pioglitazonum 30 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	03	pioglitazonum 45 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2021	

01 Plak-out Spray 0,1 %

KerrHawe SA, 6934 Bioggio

N° d'AMM: 54576	Categoria di dispensazione: D	Index: 13.04.0.	23.04.2018
Composizione	01	chlorhexidini digluconas 1 mg, aromatica, color.: corresp. ethanolum 8.5 % V/V, E 127, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Desinfettante per malattie della cavità orale	
Confezione/i	01	013	50 ml D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 28.02.2013 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		05.10.2023	

01 Pregabalin Actavis 25 mg, Kapseln**02 Pregabalin Actavis 50 mg, Kapseln****03 Pregabalin Actavis 75 mg, Kapseln****04 Pregabalin Actavis 100 mg, Kapseln****05 Pregabalin Actavis 150 mg, Kapseln****06 Pregabalin Actavis 200 mg, Kapseln****07 Pregabalin Actavis 300 mg, Kapseln**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65880	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	11.04.2018
Zusammensetzung	01	pregabalinum 25 mg, excipients pro capsula.	
	02	pregabalinum 50 mg, excipients pro capsula.	
	03	pregabalinum 75 mg, excipients pro capsula.	
	04	pregabalinum 100 mg, excipients pro capsula.	
	05	pregabalinum 150 mg, excipients pro capsula.	
	06	pregabalinum 200 mg, excipients pro capsula.	
	07	pregabalinum 300 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiepilepticum, neuropathische Schmerzen, generalisierte Angststörungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.06.2021	

01 Primofenac, Emulsions-Gel

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 50191	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	18.04.2018
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Percutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	028	50 g D
		036	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2023	

01 Rhus/Salix comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60315	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	13.04.2018
Zusammensetzung	01	aconitum napellus e tubere ferm D4 10 mg, atropa belladonna e fructibus ferm D4 10 mg, bryonia cretica ferm D3 10 mg, dryopteris filix-mas e radice ferm D3 10 mg, Phyllitis scolopendrium ex herba recenti ferm D3 10 mg, pteridium aquilinum ex herba recenti ferm D3 10 mg, salix viminalis e cortice et foliis recentibus ferm D3 3.3 mg, salix purpurea e cortice et foliis recentibus ferm D3 3.3 mg, salix alba subsp. vitellina e cortice et foliis recentibus ferm D3 3.3 mg, stibium metallicum D6 10 mg, strychnos nux-vomica ferm D4 10 mg, rhus toxicodendron e foliis recentibus ferm D4 10 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung		
Gültig bis	13.06.2018		

01 Rifampicine Labatec 150 mg, capsules**02 Rifampicine Labatec 300 mg, capsules**

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

N° d'AMM: 50264	Catégorie de remise: A	Index: 08.02.1.	03.04.2018
Composition	01	rifampicinum 150 mg, excipients pro capsula.	
	02	rifampicinum 300 mg, excipients pro capsula.	
Indication	Tuberculostatique		
Conditionnements	01	001	20 capsule(s) A
		017	80 capsule(s) A
	02	002	40 capsule(s) A
		003	10 capsule(s) A
Remarque	Cette attestation d'autorisation annule celle du 04.05.2015 (prolongation de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	25.08.2023		

01 Ringer B. Braun (ohne Carbonat), Infusionslösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 38205	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	27.04.2018
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 8.6 g, kalii chloridum 0.3 g, calcii chloridum dihydricum 0.33 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. natrium 147.2 mmol, kalium 4 mmol, calcium 2.2 mmol, chloridum 155.7 mmol.	
Anwendung		Wasser- und Elektrolytsubstitution	
Packung/en	01	234	20 x 250 ml Ecobag B
		242	20 x 500 ml Ecobag B
		250	10 x 1000 ml Ecobag B
		269	10 x 1000 ml Ecoflac B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2023	

01 Ringerlactat B. Braun (nach Hartmann), Infusionslösung**02 Ringerlactat Glucose B. Braun (nach Hartmann), Infusionslösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 38207	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.3.	27.04.2018
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 6 g, kalii chloridum 0.4 g, calcii chloridum dihydricum 0.27 g, natrii lactatis solutio 50% (m/m) 6.24 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. natrium 130.5 mmol, kalium 5.36 mmol, calcium 1.84 mmol, chloridum 111.7 mmol, dl-lactas 27.8 mmol.	
	02	natrii chloridum 6 g, kalii chloridum 0.4 g, calcii chloridum dihydricum 0.27 g, natrii lactatis solutio 50% (m/m) 6.24 g, glucosum anhydricum 50 g ut glucosum monohydricum, acidum hydrochloridum concentratum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. natrium 130.5 mmol, kalium 5.36 mmol, calcium 1.84 mmol, chloridum 112.5-113 mmol, dl-lactas 27.8 mmol.	
Anwendung		Rehydratation, leichte Alkalisierung, Volumenersatz, Trägerlösung	
Packung/en	01	237	20 x 250 ml Ecobag B
		245	20 x 500 ml Ecobag B
		253	10 x 1000 ml Ecobag B
		296	10 x 500 ml Ecoflac plus B
		326	10 x 1000 ml Ecoflac plus B
		327	1 x 500 ml Ecoflac plus B
		328	1 x 1000 ml Ecoflac plus B
	02	261	20 x 250 ml Ecobag B
		288	10 x 1000 ml Ecobag B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.10.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.11.2023	

01 Rivocor 5 mg, compresse**02 Rivocor 10 mg, compresse**

Rivopharm SA, 6928 Manno

N° d'AMM: 56397	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.03.0.	12.04.2018
Composizione	01	bisoprololi fumaras (2:1) 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	bisoprololi fumaras (2:1) 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indicazione		inibitore dei bettarecettori	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 13.12.2017 (proroga dell'omologazione)	
		Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		19.10.2023	

01 Rosa aetheroleum/Silicea colloidalis comp., Unguentum

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60336	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	12.04.2018
Zusammensetzung	01	geranii aetheroleum 2.5 mg, rosae aetheroleum 0.5 mg, silicea colloidalis solutio aquosa 0.28 g corresp. silica colloidalis anhydrica 0.01 g, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.03.2014	
		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2023	

01 Sauerstoff medicinal Carbagas, Inhalationsgas, flüssig in mobilen Behältern

CARBAGAS AG, 3074 Muri bei Bern

Zul.-Nr.: 59119	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	18.04.2018
Zusammensetzung	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	001 176 l Kryobehälter	E
		002 600 l Kryobehälter	E
		003 645 l Kryobehälter	E
		004 20 l Reservebehälter FreeLOX	E
		005 32 l Reservebehälter FreeLOX	E
		006 44 l Reservebehälter FreeLOX	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.02.2024	

01 Sauerstoff medicinal Carbagas, Inhalationsgas, flüssig in stationären Behältern
 CARBAGAS AG, 3074 Muri bei Bern

Zul.-Nr.: 59120	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	18.04.2018
Zusammensetzung	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	001 2000-3000 l stationäre Kryobehälter	E
		002 3000-4000 l stationäre Kryobehälter	E
		003 4000-5000 l stationäre Kryobehälter	E
		004 5000-6000 l stationäre Kryobehälter	E
		005 6000-7000 l stationäre Kryobehälter	E
		006 7000-8000 l stationäre Kryobehälter	E
		007 8000-9000 l stationäre Kryobehälter	E
		008 9000-10000 l stationäre Kryobehälter	E
		009 10000-11000 l stationäre Kryobehälter	E
		010 11000-12000 l stationäre Kryobehälter	E
		011 12000-13000 l stationäre Kryobehälter	E
		012 14000-15000 l stationäre Kryobehälter	E
		013 17000-18000 l stationäre Kryobehälter	E
		014 19000-20000 l stationäre Kryobehälter	E
		015 20000-21000 l stationäre Kryobehälter	E
		016 21000-22000 l stationäre Kryobehälter	E
		017 26000-27000 l stationäre Kryobehälter	E
		018 27000-28000 l stationäre Kryobehälter	E
		019 30000-31000 l stationäre Kryobehälter	E
		020 35000-36000 l stationäre Kryobehälter	E
		021 36000-37000 l stationäre Kryobehälter	E
		022 41000-42000 l stationäre Kryobehälter	E
		023 49000-50000 l stationäre Kryobehälter	E
		024 57000-58000 l stationäre Kryobehälter	E
		025 59000-60000 l stationäre Kryobehälter	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.02.2024	

01 Sauerstoff Carbagas, Medizinalgas

CARBAGAS AG, 3074 Muri bei Bern

Zul.-Nr.: 56667	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	18.04.2018
Zusammensetzung	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	001	1 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		002	2 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		003	2.5 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		004	4 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		005	5 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		006	10 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		007	15 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		008	30 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		009	50 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		010	12 x 50 l Bündel Sauerstoff medizinal E
		011	11 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.02.2024	

01 Secresol 100 mg, Granulat

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 50106	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	16.04.2018
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 100 mg, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum, saccharinum natricum et alia, excipients ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Mukolytikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.11.2023	

01 Sevredol 10 mg, Filmtabletten**02 Sevredol 20 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 52076	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	06.04.2018
Zusammensetzung	01	morphini sulfas pentahydricus 10 mg corresp. morphinum 7.5 mg, color.: E 133, excipients pro compresso obducto.	
	02	morphini sulfas pentahydricus 20 mg corresp. morphinum 15 mg, color.: E 110, E 127, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	048	20 Tablette(n) A
	02	001	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.01.2014 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		19.02.2024	

01 Simdax 12.5 mg/5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 62463	Abgabekategorie: A	Index: 02.05.2.	27.04.2018
Zusammensetzung	01	levosimendanum 12.5 mg, povidonum K 12, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 3.925 g, ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Akut dekompensierte chronische Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) A
		002	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) A
		003	10 x 5 ml Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.04.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.11.2023	

01 Similasan Arnica, Salbe

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 54134	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	30.04.2018
Zusammensetzung	01	arnica montana D6, arnica montana D12, arnica montana D15 ana partes 33.3 mg, alcohol cetylicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycolum, conserv.: natrii chloroargentas, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Verstauchungen, Prellungen	
Packung/en	01	011	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.11.2023	

01 Similasan Beruhigung, Tabletten

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 58714	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	30.04.2018
Zusammensetzung	01	asa foetida D4, crataegus e fructibus recentibus D4, lycopus virginicus D3, passiflora incarnata D4 ana partes 6.25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei nervösen Beschwerden	
Packung/en	01	002	60 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.11.2023	

01 Similasan Beruhigung, Tropfen

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 46306	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	30.04.2018
Zusammensetzung	01	asa foetida D4, crataegus e fructibus recentibus D4, lycopus virginicus D3, passiflora incarnata D4 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 60 % V/V.	
Anwendung		Bei nervösen Beschwerden	
Packung/en	01	016	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.11.2023	

01 Similasan Calendula, Salbe

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jone

Zul.-Nr.: 54135	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	30.04.2018
Zusammensetzung	01	calendula officinalis D4, calendula officinalis D6, calendula officinalis D12 ana partes 33.3 mg, alcohol cetylicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycolum, conserv.: natrii chloroargentas, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Riss- und Quetschwunden	
Packung/en	01	018	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.11.2023	

02 Similasan Heuschnupfen Nr. 1, Tabletten

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jone

Zul.-Nr.: 46149	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	30.04.2018
Zusammensetzung	02	cardiospermum halicacabum D4, luffa operculata D6, schoenocaulon officinale D4, thryallis glauca D4 ana partes 6.25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Heuschnupfen	
Packung/en	02	019	80 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.11.2023	

01 Similasan Ohrentropfen, Tropfen

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jone

Zul.-Nr.: 52750	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	30.04.2018
Zusammensetzung	01	chamomilla recutita D10 333.3 mg, mercurius solubilis hahnemanni D15 333.3 mg, sulfur D12 333.3 mg, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Kurzzeitbehandlung von Ohrenschmerzen	
Packung/en	01	017	10 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.11.2023	

01 Solmucalm tosse grassa, sciroppo per bambini**02 Solmucalm tosse grassa, sciroppo per adulti**

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

N° d'AMM: 57854	Categoria di dispensazione: C		Index: 03.02.0.	26.04.2018
Composizione	01	acetylcysteinum 100 mg, chlorphenamini maleas 2 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, E 211, excipiens ad solutionem pro 5 ml.		
	02	acetylcysteinum 200 mg, chlorphenamini maleas 4 mg, aromatica, conserv.: E 202, E 211, excipiens ad solutionem pro 10 ml.		
Indicazione	Tosse grassa			
Confezione/i	01	001	90 ml	C
	02	002	180 ml	C
Osservazione	Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 24.01.2013 Rinnovo dell'omologazione dopo la scadenza della validità / proroga dell'omologazione			
Valevole fino al	13.08.2023			

01 Spasmo-Canulase, Bitabs

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 30197	Abgabekategorie: C		Index: 04.03.3.	25.04.2018
Zusammensetzung	01	metixeni hydrochloridum 1 mg, pancreatis pulvis corresp. amylasum 2100 U. Ph. Eur. et lipasum 1200 U. Ph. Eur. et proteasum 80 U. Ph. Eur., cellulasum 0.9 U. FIP, pepsini pulvis 120 U. Ph. Eur., dimeticinum 40 mg, natrii dehydrocholas 20 mg (Rind: Galle), acidi glutamici hydrochloridum 100 mg, color.: E 127, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Verdauungsbeschwerden mit Darmspasmen			
Packung/en	01	011	30 Tablette(n)	C
		038	100 Tablette(n)	C
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)			
Gültig bis	27.11.2023			

01 Spersallerg, Augentropfen

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

Zul.-Nr.: 37272	Abgabekategorie: C		Index: 11.06.2.	19.04.2018
Zusammensetzung	01	antazolini hydrochloridum 0.5 mg, tetryzolini hydrochloridum 0.4 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Allergien der Bindehaut			
Packung/en	01	019	10 ml	C
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.08.2016 (Verlängerung der Zulassung)			
Gültig bis	23.11.2023			

01 Staloral 300 Birke (Kombipackung 1 x 10 IR/ml und 2 x 300 IR/ml), sublinguale Lösung**02 Staloral 300 Birke (300 IR/ml), sublinguale Lösung**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: 57504	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	27.04.2018
Zusammensetzung	01	I) 10 U./ml: pollinis allergeni extractum (betula pendula Roth) 10 U./ml, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml. II) 300 U./ml: pollinis allergeni extractum (betula pendula Roth) 300 U./ml, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (betula pendula Roth) 300 U./ml, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	003 3 x 10 ml Flasche(n) Anfangsbehandlung	A
	02	004 3 x 10 ml Flasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.12.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.07.2023	

01 Sumatriptan Helvepharm 50 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 59464	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	06.04.2018
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas (1:1), excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	001 6 Tablette(n)	B
		002 12 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2023	

01 Sumatriptan-Mepha, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58340	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	06.04.2018
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas (1:1), excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	003 6 Tablette(n)	B
		004 12 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2023	

01 Talcid, Kautabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 47588	Abgabekategorie: C	Index: 04.01.0.	13.04.2018
Zusammensetzung	01	hydrotalcitum 500 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.12.2023	

01 Tambocor, Injektionslösung

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 45710	Abgabekategorie: B	Index: 02.02.0.	19.04.2018
Zusammensetzung	01	flecainidi acetat 150 mg, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Antiarrhythmikum	
Packung/en	01	017 5 x 15 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2023	

01 Tambocor, Tabletten

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 45711	Abgabekategorie: B	Index: 02.02.0.	19.04.2018
Zusammensetzung	01	flecainidi acetat 100 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiarrhythmikum	
Packung/en	01	013 20 Tablette(n)	B
		021 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2023	

01 Tamsulosin-Mepha retard, Depocaps
02 Tamsulosin-Mepha retard, Depocaps
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58828	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	05.04.2018
Zusammensetzung	01	tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	009 10 Kapsel(n) Depocaps	B
		010 20 Kapsel(n) Depocaps	B
		011 30 Kapsel(n) Depocaps	B
		012 50 Kapsel(n) Depocaps	B
		013 60 Kapsel(n) Depocaps	B
		014 90 Kapsel(n) Depocaps	B
		015 100 Kapsel(n) Depocaps	B
		016 200 Kapsel(n) Depocaps	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.12.2017 (Verlängerung der Zulassung) 58828 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.11.2023	

01 Tecfidera 120 mg, magensaftresistente Kapseln
02 Tecfidera 240 mg, magensaftresistente Kapseln
 Biogen Switzerland AG, Zählerweg 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 62831	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	23.04.2018
Zusammensetzung	01	dimethylis fumaras 120 mg, color.: E 133, excipients pro capsula.	
	02	dimethylis fumaras 240 mg, color.: E 133, excipients pro capsula.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001 14 Kapsel(n)	B
	02	003 56 Kapsel(n)	B
		004 168 Kapsel(n) 3 x 28-Tage-Packung	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.08.2015 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 240 mg, 168 Kapseln)	
Gültig bis		06.08.2019	

01 Telmisartan Spirig HC 40 mg, Filmtabletten**02 Telmisartan Spirig HC 80 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 63077	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	26.04.2018
Zusammensetzung	01	telmisartanum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	telmisartanum 80 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2023	

01 Timisol SDU 0,25 %, Augentropfen**02 Timisol SDU 0,5 %, Augentropfen**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54370	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	10.04.2018
Zusammensetzung	01	timololum 2.5 mg ut timololi maleas, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	timololum 5 mg ut timololi maleas, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	016 30 x 0.4 ml Monodosen	B
	02	024 30 x 0.4 ml Monodosen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.11.2023	

01 Tostran 20 mg/g, Gel

Cederberg GmbH, Neuhofweg 4, 4102 Binningen

Zul.-Nr.: 57959	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.4.	16.04.2018
Zusammensetzung	01	testosteronum 20 mg, propylenglycolum, antiox.: E 321, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Männlicher Hypogonadismus	
Packung/en	01	004 1 x 60 g Gel	B
		005 2 x 60 g Gel	B
		006 3 x 60 g Gel	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.10.2023	

02 Transpulmin N Balsam, Salbe

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 21836	Abgabekategorie: D	Index: 03.06.0.	12.04.2018
Zusammensetzung	02	camphora racemica 25 mg, cineolum 100 mg, levomentholum 50 mg, aromatica, conserv.: E 216, E 217, E 218, E 219, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei Erkältungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2017 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.12.2023	

01 Treupel Dolo Ibuprofen 200, Filmtabletten**02 Treupel Dolo forte Ibuprofen 400, Filmtabletten**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 56773	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	06.04.2018
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002	10 Tablette(n) D
		022	20 Tablette(n) D
	02	042	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.10.2023	

01 Valsartan HCT Actavis 80/12.5 mg, Filmtabletten**02 Valsartan HCT Actavis 160/12.5 mg, Filmtabletten****03 Valsartan HCT Actavis 160/25 mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 61309	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	30.04.2018
Zusammensetzung	01	valsartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
	03	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		03.04.2021	

01 Venlafaxin ER Sandoz 37.5, Retardkapseln**02 Venlafaxin ER Sandoz 75, Retardkapseln****03 Venlafaxin ER Sandoz 150, Retardkapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 63072	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	11.04.2018
Zusammensetzung	01	venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	02	venlafaxinum 75 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	03	venlafaxinum 150 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001 7 Kapsel(n)	B
		008 28 Kapsel(n)	B
	02	002 14 Kapsel(n)	B
		003 28 Kapsel(n)	B
		004 98 Kapsel(n)	B
	03	005 14 Kapsel(n)	B
		006 28 Kapsel(n)	B
		007 98 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.04.2017 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 28 Kapseln für die Dosierungsstärke 37.5 mg)	
Gültig bis		19.02.2023	

01 Vertigoheel, homöopathische Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 41460	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	26.04.2018
Zusammensetzung	01	ambra grisea D6 30 mg, conium maculatum D3 30 mg, anamirta cocculus D4 210 mg, petroleum rectificatum D8 30 mg, potenziert mit: excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Schwindelzuständen	
Packung/en	01	016 50 Tablette(n)	C
		024 250 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.12.2023	

01 Vita-Hexin, Salbe

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 52477	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	05.04.2018
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 5 mg, retinoli palmitas 400 U.I., morrhuae oleum 50 mg, zinci oxidum 50 mg, propylenglycolum, alcoholes adipis lanae, adeps lanae, antiox.: E 320, ethylis gallas, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wundsalbe	
Packung/en	01	018	30 g D
		026	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.03.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.09.2023	

01 Xarelto 10 mg, Filmtabletten**02 Xarelto 15 mg, Filmtabletten****03 Xarelto 20 mg, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 58728	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	24.04.2018
Zusammensetzung	01	rivaroxabanum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	rivaroxabanum 15 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	rivaroxabanum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Thromboseprophylaxe und Behandlung, Schlaganfall- und Embolieprophylaxe, Behandlung von Lungenembolien (LE)	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		006	10 x 1 Tablette(n) Spitalpackung B
		009	98 Tablette(n) B
		014	100 Tablette(n) Spitalpackung B
	02	007	100 Tablette(n) Spitalpackung B
		010	14 Tablette(n) B
		011	28 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
		013	10 x 1 Tablette(n) Spitalpackung B
	03	008	100 Tablette(n) Spitalpackung B
		020	14 Tablette(n) B
		021	28 Tablette(n) B
		022	98 Tablette(n) B
		023	10 x 1 Tablette(n) Spitalpackung B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.09.2016 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 10 mg / 98 Filmtabletten + 10 mg / 100 Filmtabletten (Spitalpackung))	
Gültig bis		17.12.2018	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Buscopan compositum ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 35186	Abgabekategorie: B	Index:	10.04.2018
Zusammensetzung	01	scopolamini butylbromidum 4 mg, metamizolum natricum monohydricum 500 mg, acidum tartaricum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Spasmolytikum, Analgetikum für Pferde, Rinder, Schweine und Hunde	
Packung/en	01	018	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.03.2024	

01 Agraro ad us. vet., Zitzendesinfektionsmittel

Halag Chemie AG, Weiernstrasse 30, 8355 Aadorf

Zul.-Nr.: 58905	Abgabekategorie: E	Index:	17.04.2018
Zusammensetzung	01	iodum 3 mg ut nonoxinolum-9-iodum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zitzendesinfektionsmittel für Kühe	
Packung/en	01	001	5 l E
		002	25 l E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.10.2023	

02 B-COL 500 ad us. vet., prémélange médicamenteux

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

N° d'AMM: 40074	Catégorie de remise: A	Index:	18.04.2018
Composition	02	colistinum 500 Mio U.I. ut colistini sulfas, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
Indication		Maladies entériques causées par des infections à bactéries à Gram négatif, en particulier E. coli. Colienterotoxémie des porcelets au sevrage.	
Conditionnements	02	066	1 kg (avec mesurette) A
		074	5 kg (sans mesurette) A
		082	25 kg (sans mesurette) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 12.07.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		23.09.2023	

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

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 56127	Abgabekategorie: B	Index:	12.04.2018
Zusammensetzung	01	toltrazurilum 50 mg, conserv.: E 211, E 281, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gegen Kokzidiosen bei Kälbern, Ferkeln, Lämmern und Kaninchen	
Packung/en	01	001 100 ml	B
		003 250 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.05.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.11.2023	

01 Benakor F 2.5 mg ad us. vet., Tabletten**02 Benakor F 5 mg ad us. vet., Tabletten****03 Benakor F 20 mg ad us. vet., Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 58611	Abgabekategorie: B	Index:	17.04.2018
Zusammensetzung	01	benazeprili hydrochloridum 2.5 mg, arom.: natrii cyclamas, excipients pro compresso.	
	02	benazeprili hydrochloridum 5 mg, arom.: natrii cyclamas, excipients pro compresso.	
	03	benazeprili hydrochloridum 20 mg, arom.: natrii cyclamas, excipients pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	002 2 x 14 Tablette(n)	B
		004 7 x 14 Tablette(n)	B
	02	006 2 x 14 Tablette(n)	B
		008 7 x 14 Tablette(n)	B
	03	010 2 x 14 Tablette(n)	B
		012 7 x 14 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.08.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.10.2023	

02 Catosal 10% ad us. vet., Injektionslösung

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 34465	Abgabekategorie: B	Index:	26.04.2018
Zusammensetzung	02	butafosfanum 100 mg, cyanocobalaminum 50 µg, conserv.: alcohol butylicus 30 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anregung des Stoffwechsels bei Rindern, Pferden, Schweinen, Schafen, Ziegen, Hunden, Katzen, Geflügel und Pelztieren	
Packung/en	02	001 250 ml	B
		011 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.10.2023	

01 Cydectin 0.1% orale Lösung für Schafe ad us. vet.

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 55657	Abgabekategorie: A	Index:	03.04.2018
Zusammensetzung	01	moxidectinum 1 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Endo- und Ektoparasitikum für Schafe	
Packung/en	01	002 1 l Flasche	A
		004 2.5 l Flasche	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.09.2023	

01 Deltanil 10 ad us. vet., Lösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 63022	Abgabekategorie: B	Index:	17.04.2018
Zusammensetzung	01	deltamethrinum 10 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Insektizid und Akarizid für Rinder und Schafe zum Aufgiessen	
Packung/en	01	001 500 ml	B
		002 1000 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.02.2024	

02 Dentisept ad us. vet., Paste

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

Zul.-Nr.: 52272	Abgabekategorie: D	Index:	25.04.2018
Zusammensetzung	02	chlorhexidinum 2 mg, arom.: vanillinum, excipients ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Dental-Adhäsiv-Paste für Hunde und Katzen	
Packung/en	02	018 20 g Tube	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.10.2023	

01 Dinalgen 150 mg ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 63082	Abgabekategorie: B	Index:	04.04.2018
Zusammensetzung	01	ketoprofenum 150 mg, argininum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Antipyretikum, Analgetikum für Rinder, Schweine und Pferde	
Packung/en	01	007 100 ml	B
		008 10 x 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2017 (Ergänzung der Zieltierarten Schwein und Pferd)	
Gültig bis		14.11.2018	

01 EAZI-breed CIDR G ad us. vet., Intravaginalpessar**02 EAZI-breed CIDR B ad us. vet., Intravaginalpessar**

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 52284	Abgabekategorie: B	Index:	11.04.2018
Zusammensetzung	01	progesteronum 0.33 g, excipients pro praeparatione.	
	02	progesteronum 1.94 g, excipients pro praeparatione.	
Anwendung	01	Oestrussynchronisation bei Schafen und Ziegen	
	02	Oestrussynchronisation bei Rindern und Kühen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		23.09.2023	

01 Engemycin 10% ad us. vet., Injektionslösung

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 38721	Abgabekategorie: A	Index:	25.04.2018
Zusammensetzung	01	oxytetracyclinum 100 mg ut oxytetracyclini hydrochloridum, magnesii oxidum leve, povidonum K 12, ethanolaminum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	038 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.09.2023	

03 EXspot ad us. vet., Lösung

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 51793	Abgabekategorie: C	Index:	04.04.2018
Zusammensetzung	03	permethrinum 715 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bekämpfung von Flöhen, Zecken und Schmetterlingsmücken bei Hunden	
Packung/en	03	001 6 x 1 ml Ampullen	C
		002 6 x 6 x 1 ml Ampullen	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.09.2023	

01 Grün-Gel ad us. vet., Salbe

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 46443	Abgabekategorie: D	Index:	18.04.2018
Zusammensetzung	01	dextrocamphora 50 mg, methylis salicylas 20 mg, populi unguentum 20 mg, color.: E 104, E 131, E 132, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündungshemmende und durchblutungsfördernde Salbe für Rinder und Pferde	
Packung/en	01	020 1 kg Dose	D
		047 450 g Dose	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.11.2023	

01 Mastiplan LC ad us. vet., ölige Suspension

MSD Animal Health GmbH, Weyrstrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 58437	Abgabekategorie: A	Index:	25.04.2018
Zusammensetzung	01	Suspension: cefapirinum 300 mg ut natrii cefapirinum, prednisolonum 20 mg, glyceroli monostearas 40-55, calcii natrii alumini silicas, arachidis oleum raffinatum, q.s. ad suspensionem pro vase 8 g. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70 % V/V, aqua purificata 30 % V/V, ad solutionem pro 2.4 ml.	
Anwendung		Kombinationspräparat zur Mastitisbehandlung bei Kühen	
Packung/en	01	004 20 Euterinjektore(n) + 20 Reinigungstücher	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.09.2023	

01 Menzi Dip ad us. vet., Zitzendesinfektionsmittel

Halag Chemie AG, Weiernstrasse 30, 8355 Aadorf

Zul.-Nr.: 57988	Abgabekategorie: E	Index:	12.04.2018
Zusammensetzung	01	iodum 3 mg ut nonoxinolum-9-iodum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zitzendesinfektionsmittel für Kühe	
Packung/en	01	001 5 l	E
		003 25 l	E
		004 60 l	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.09.2023	

03 Morphasol-4 ad us. vet., Injektionslösung**04 Morphasol-10 ad us. vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 53760	Abgabekategorie: A	Index:	18.04.2018
Zusammensetzung	03	butorphanolum 4 mg ut butorphanoli tartras, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, conserv.: benzethonii chloridum 0.1 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	butorphanolum 10.08 mg ut butorphanoli tartras, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, conserv.: benzethonii chloridum 0.1 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum für Hunde, Katzen, Pferde, Kaninchen, Meerschweinchen und Frettchen. Antitussivum für Hunde.	
Packung/en	03	032 10 ml	A
		033 5 x 10 ml	A
	04	034 20 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.10.2023	

03 PET ad us. vet., Ungezieferhalsband für Katzen**04 PET ad us. vet., Ungezieferhalsband für Hunde**

Martec Handels AG, Bubenbergstrasse 11, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 55532	Abgabekategorie: E	Index:	17.04.2018
Zusammensetzung	03	dimpylatum 2.1 g, color.: E 153, excipients pro praeparatione.	
	04	dimpylatum 3.9 g, color.: E 153, excipients pro praeparatione.	
Anwendung	03	Ektoparasiten bei Katzen	
	04	Ektoparasiten bei Hunden	
Packung/en	03	007 1 Halsband schwarz	E
		009 1 Halsband grau reflektierend	E
	04	011 1 Halsband schwarz	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.12.2023	

01 Preventef N ad us. vet., Halsband für Katzen

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 47954	Abgabekategorie: E	Index:	19.04.2018
Zusammensetzung	01	dimpylatum 2.1 g, color.: E 172, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Antiparasitär wirkendes Halsband für Katzen	
Packung/en	01	001 1 Halsband braun	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.03.2017 (Änderung der Dosierungsstärke)	
Gültig bis		01.06.2021	

01 Regumate Porcine ad us. vet., ölige Lösung zum Eingeben

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 58096	Abgabekategorie: B	Index:	19.04.2018
Zusammensetzung	01	altrenogestum 4 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Progestagen zur Brunstsynchronisation bei zyklischen Jungsauen	
Packung/en	01	003 1 l	B
		004 540 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.10.2023	

01 Rota-TS Pulver ad us. vet.

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 45731	Abgabekategorie: A	Index:	18.04.2018
Zusammensetzung	01	sulfadimidinum 500 mg, trimethoprimum 100 mg, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen, Kokzidiose bei Wiederkäuern und Schweinen	
Packung/en	01	001 200 g (mit Messlöffel)	A
		002 750 g (mit Messlöffel)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.03.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.12.2023	

03 SK-40 ad us. vet., prémélange médicamenteux

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

N° d'AMM: 42296	Catégorie de remise: A	Index:	16.04.2018
Composition	03	chlortetracyclini hydrochloridum 50 g, tylosinum 10 g ut tylosini tartras, sulfadimidinum 100 g ut sulfadimidinum natricum, arom.: saccharinum natricum, excipients ad pulverem pro 1 kg.	
Indication		<p>Traitement et métaphylaxie des infections bactériennes combinées, si les bactéries impliquées sont sensibles à la combinaison chlortétracycline, tylosine et sulfadimidine, particulièrement :</p> <p>Porcs :</p> <p>Affections des voies respiratoires causées par les mycoplasmes (spécialement la pneumonie enzootique), Bordetella bronchiseptica, Pasteurella multocida (Rhinitis atrophicans) et Actinobacillus pleuropneumoniae (APP).</p> <p>Affections intestinales causées par Lawsonia intracellularis (Adénomatoze porcine intestinale) et E. coli.</p> <p>Inflammations des séreuses et des articulations causées par Haemophilus parasuis.</p> <p>Veaux :</p> <p>Affections des voies respiratoires causées par les mycoplasmes et les pasteurelles.</p>	
Conditionnements	03	066	1 kg boîte (avec mesurette) A
		074	5 kg sac (sans mesurette) A
		082	25 kg sac (sans mesurette) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 12.07.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		23.09.2023	

01 Supprestral ad us. vet., Injektionssuspension

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 42099	Abgabekategorie: B	Index:	24.04.2018
Zusammensetzung	01	medoxyprogesteroni acetat 50 mg, natrii chloridum, polysorbatum 80, macrogolum 4000, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum, conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Verhinderung und Unterbrechung der Läufigkeit, Nymphomanie bei Hunden und Katzen	
Packung/en	01	015	5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.09.2023	

01 Westolyt-Lösung ad us. vet., Infusionslösung

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 45840	Abgabekategorie: B	Index:	24.04.2018
Zusammensetzung	01	sorbitolum 12 g, natrii hydrogenocarbonas 4.2 g, natrii acetate trihydricus 6.8 g, natrii chloridum 2.338 g, kalii chloridum 0.373 g, magnesi chloridum hexahydricum 0.305 g, conserv.: E 217 0.3 g, E 219 0.7 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Rehydratation von Kälbern	
Packung/en	01	018	1000 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.03.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.09.2023	

01 Westolyt-Pulver ad us. vet.

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 45841	Abgabekategorie: B	Index:	24.04.2018
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 28.44 g, natrii acetate anhydricus 8.2 g, natrii chloridum 3.51 g, kalii chloridum 1.94 g, magnesi chloridum hexahydricum 0.53 g, calcii gluconas 2.69 g, kalii dihydrogenophosphas 3.54 g, excipients ad pulverem pro charta 50 g.	
Anwendung		Orale Rehydratation von Kälbern	
Packung/en	01	014	25 x 50 g Beutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.09.2023	

Änderung der Zulassungsinhaberin Modification du titulaire d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 01.04.2018 übernimmt die Firma **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch:**

A compter du 01.04.2018, 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 **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
47473	Miacalcic, Nasalspray

Per 01.04.2018 übernimmt die Firma **RECORDATI AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **AstraZeneca AG, Zug:**

A compter du 01.04.2018, l'entreprise **RECORDATI AG, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **AstraZeneca AG, Zug:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
52110	Beloc Zok, Retardtabletten
52238	Logimax, Retardtabletten
56191	Beloc i.v., Injektionslösung

Per 15.04.2018 übernimmt die Firma **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **PHA (Schweiz) AG, Zug:**

A compter du 15.04.2018, l'entreprise **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **PHA (Schweiz) AG, Zug:**

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

Per 16.04.2018 übernimmt die Firma **Orion Pharma AG, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch:**

A compter du 16.04.2018, l'entreprise **Orion Pharma AG, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
54522	Comtan, Filmtabletten

Per 17.04.2018 übernimmt die Firma **Shire Switzerland GmbH, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **Opopharma Vertriebs AG, Rümlang:**

A compter du 17.04.2018, l'entreprise **Shire Switzerland GmbH, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Opopharma Vertriebs AG, Rümlang:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
65811	Mezavant, magensaftresistente Retardtabletten

Per 20.04.2018 übernimmt die Firma **Galderma SA, Cham** folgende/s Arzneimittel der Firma **Galderma Schweiz AG, Egerkingen:**

A compter du 20.04.2018, l'entreprise **Galderma SA, Cham** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Galderma Schweiz AG, Egerkingen:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
28830	Premadol, Salbe
35984	Calmurid, Crème
39608	Excipial, Mandelölsalbe
39903	Excipial, Crème
39904	Excipial, Fettsalbe
40841	Excipial Kerasal, Salbe
41708	Excipial, Fettcrème
42428	Excipial U Hydrolotio, Emulsion
44205	Betacorton, Crème
44206	Betacorton, Fettcrème
44654	Betacorton S, Lösung
45185	Benzac, Gel
45187	Nutraplus, Crème
45188	Nutraplus, Lotion
45539	Aknefug BP, Lotio
46935	Excipial Balmandol, Badeöl
47429	Aknecolor, Crèmepaste
47599	Procutol, Lösung
49620	Excipial U Lipolotio, Emulsion
49688	Neocapil, Lösung
50977	Rozex, Gel
51281	Loceryl, Nagellack
51784	Alfacorton, Crème
51785	Alfacorton, Fettcrème
52619	Silkis, Salbe
52867	Differin, Gel
54731	Differin, Crème
55030	Rozex, Crème
55031	Rozex, Lotio
56134	Metvix, Crème
56853	Tetralysal, Kapseln
57240	Clobex, Emulsion
57650	Clobex, Shampoo

58460	Epiduo, Gel
61682	Alocapil, Filmtabletten
61686	Oracea, Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung
62065	Curanel, Nagellack
62314	Clobex Hautspray, Lösung
62526	Pliaglis, Crème
65180	Mirvaso, Gel
65561	Soolantra, Crème

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

Per 13.04.2018 ändert die Firma **Kedrion Swiss Sarl** ihr Firmendomizil von Obmoos 4, 6301 Zug nach **Obmoos 4, 6300 Zug**.

A compter du 13.04.2018, l'entreprise **Kedrion Swiss Sarl** actuellement sise Obmoos 4, 6301 Zug, aura pour nouveau domicile **Obmoos 4, 6300 Zug**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
58155	Uman Albumin Kedrion, Infusionslösung
58157	Ig Vena Kedrion 50g/l, Infusionslösung
59373	Venbig, Pulver und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
59374	Uman Big, Lösung zur intramuskulären Injektion

Per 23.04.2018 ändert die Firma **Medtronic BioPharma Sàrl** ihr Firmendomizil von route de Pierre-à-Bot 97, 2000 Neuchâtel nach **Route du Molliau 31, 1131 Tolochenaz**.

A compter du 23.04.2018, l'entreprise **Medtronic BioPharma Sàrl** actuellement sise route de Pierre-à-Bot 97, 2000 Neuchâtel, aura pour nouveau domicile **Route du Molliau 31, 1131 Tolochenaz**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
56828	InductOs 1.5 mg/ml, poudre, solvant et matrice pour matrice pour implantation

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

Zeichenerklärung

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Amavita Hamamelis, Salbe Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	65838	D	10.06.0.	18.04.2018
1	01	Azithromycin Spirig HC 250, Filmtabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	58127	A	08.01.6.	31.03.2019
1	01	Betolvex, Injektionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	31833	B	06.07.2.	30.04.2018
1	02	Ceftazidim Actavis 500 mg i.v./i.m., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58877	A	08.01.3.	05.04.2018
1	03	Ceftazidim Actavis 1 g i.v./i.m., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58877	A	08.01.3.	05.04.2018
1	04	Ceftazidim Actavis 2 g i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58877	A	08.01.3.	05.04.2018

1	01	Ceftriaxon Actavis 250 mg i.m., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58878	A	08.01.3. 05.04.2018
1	02	Ceftriaxon Actavis 500 mg i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58878	A	08.01.3. 05.04.2018
1	03	Ceftriaxon Actavis 1 g i.v./i.m., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58878	A	08.01.3. 05.04.2018
1	04	Ceftriaxon Actavis 2 g i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58878	A	08.01.3. 05.04.2018
1	01	Cefurox Actavis 125 mg, Filmtabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58813	A	08.01.3. 05.04.2018
1	02	Cefurox Actavis 250 mg, Filmtabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58813	A	08.01.3. 05.04.2018
1	03	Cefurox Actavis 500 mg, Filmtabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58813	A	08.01.3. 05.04.2018
1	01	Cefuroxim Actavis i.v. 750 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61447	A	08.01.3. 05.04.2018
1	02	Cefuroxim Actavis i.v. 1,5 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61447	A	08.01.3. 05.04.2018

1	01	Dacplat 50 mg / 10 ml, concentré pour perfusion Debiopharm International SA, Chemin Messidor 5-7, 1006 Lausanne	65134	A	07.16.1. 25.04.2018
1	02	Dacplat 100 mg / 20 ml, concentré pour perfusion Debiopharm International SA, Chemin Messidor 5-7, 1006 Lausanne	65134	A	07.16.1. 25.04.2018
1	03	Dacplat 200 mg / 40 ml, concentré pour perfusion Debiopharm International SA, Chemin Messidor 5-7, 1006 Lausanne	65134	A	07.16.1. 25.04.2018
1	01	Denosol, Medicinal-Spray Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich	29971	D	12.99.0. 30.09.2018
1	01	Donepezil Actavis ODT 5, Schmelztabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	62035	B	01.99.0. 03.04.2018
1	02	Donepezil Actavis ODT 10, Schmelztabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	62035	B	01.99.0. 03.04.2018
1	01	Donepezil Actavis 5 mg, Filmtabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61815	B	01.99.0. 18.04.2018
1	02	Donepezil Actavis 10 mg, Filmtabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61815	B	01.99.0. 18.04.2018
1	01	Duavive 20mg/0.45mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	63003	B	07.09.0. 24.04.2018
1	02	Duavive 20mg/0.625mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	63003	B	07.09.0. 24.04.2018

1	01	Franzbranntwein-Gel Klosterfrau, Gel Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich	50858	D	07.10.4.	30.06.2018
1	01	Gabapentin Sandoz 100 mg, Kapseln Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	57446	B	01.07.1.	18.04.2018
1	02	Gabapentin Sandoz 300 mg, Kapseln Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	57446	B	01.07.1.	18.04.2018
1	03	Gabapentin Sandoz 400 mg, Kapseln Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	57446	B	01.07.1.	18.04.2018
1	01	Glibesifar, compresse Siphar SA, Via al Forte 4, 6900 Lugano	52269	B	07.06.2.	30.06.2018
1	01	Loceryl, Crème Galderma Schweiz AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	51280	B	10.09.4.	09.04.2018
1	01	Lorasifar 1 mg, compresse Siphar SA, Via al Forte 4, 6900 Lugano	52267	B	01.04.1.	30.06.2018
1	02	Lorasifar 2,5 mg, compresse Siphar SA, Via al Forte 4, 6900 Lugano	52267	B	01.04.1.	30.06.2018
1	01	Mometason Actavis 50 mcg, Dosier-Nasenspray Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	65391	B	12.02.3.	09.04.2018
1	01	Naloxon Actavis 0.4mg/ml, Injektionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58225	B	15.01.1.	11.04.2018
1	01	Oxaliplatin Actavis 50 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61687	A	07.16.1.	05.04.2018

1	02	Oxaliplatin Actavis 100 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61687	A	07.16.1. 05.04.2018
1	01	Pantoprazol Actavis, Lyophilisat für Infusionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	60686	B	04.99.0. 06.04.2018
1	01	Perskindol Dolo Hot Patch Vifor Consumer Health SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	61272	D	07.10.4. 29.04.2018
1	01	Rhinathiol, gel oral en sachets Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	54286	D	03.02.0. 16.04.2018
1	01	Tramadol/Paracetamol Actavis 37.5 mg/325 mg, Filmtabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	65659	A	01.01.4. 27.04.2018
1	01	Traumalix dolo Thermo-Patch Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel	59470	D	07.10.4. 25.04.2018

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

4	01	Degramycin ad us. vet., Augensalbe Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	33466 A	12.03.2018
---	----	---	----------------	------------

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

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

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

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
Humanarzneimittel / Produits à usage humain					
01	Ecodipin retard, Retardtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	48044	B	02.06.1.	31.08.2018
03	Elevit Pronatal, Lacktabletten Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	45604	C	07.02.51	20.08.2018
01	Mandal 425, Kapseln Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal	54859	C	01.04.1.	11.09.2018
02	Omeprazol-Teva Medika 20 mg, magensaftresistente Kapseln Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58264	B	04.99.0.	04.09.2018
03	Omeprazol-Teva Medika 40 mg, magensaftresistente Kapseln Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58264	B	04.99.0.	04.09.2018
05	Omeprazol-Teva Medika 10 mg, magensaftresistente Kapseln Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58264	B	04.99.0.	04.09.2018
01	Rhus/Salix comp., Globuli velati WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern	60306	D	20.02.0.	27.08.2018

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	Oribiotic ad us.vet., Salbe Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee	42349	A	30.09.2018
----	--	--------------	----------	------------