

Swissmedic Journal 05/2019

18. Jahrgang 18° 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, 3012 Bern Tel. +41 58 462 02 11

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

	Seite		Seite
Arzneimittel Nachrichten		Arzneimittel Statistik	
Zulassung eines Arzneimittels mit		Neuzulassung	422
neuem Wirkstoff: Symdeko®,		Revision und Änderung der Zulassung	427
Filmtabletten (Tezacaftorum)	416	Änderung der Zulassungsinhaberin	545
Zulassung eines Arzneimittels mit	_	Widerruf der Zulassung	547
neuem Wirkstoff: Verzenios®,		Erlöschen der Zulassung	551
Filmtabletten (Abemaciclibum)	418	Eingang eines vollständigen Gesuchs	
		um Zulassung, um Erweiterung der	
Regulatory News		Indikation oder um Erweiterung der	
Abschluss Pilotphase «Optimierung		Zulassung eines Arzneimittels	554
Labellingphase»	420		

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

	Page		Page
Médicaments		Miscellanées	
Autorisation d'un médicament		Nouvelle autorisation	422
contenant un nouveau principe actif:		Révision et modification de	
Symdeko®, comprimées pelliculés		l'autorisation	427
(Tezacaftorum)	417	Modification du titulaire d'AMM	545
Autorisation d'un médicament		Révocation de l'autorisation de mise sur	
contenant un nouveau principe actif:		le marché	547
Verzenios®, Comprimés filmés		Extinction de l'autorisation de mise sur	
(Abemaciclibum)	419	le marché	551
		Réception d'une demande complète	
Réglementation		d'autorisation de mise sur le marché,	
Clôture du projet pilote « Optimisation		d'extension de l'indication ou	
de l'étape relative à l'étiquetage »	421	d'extension de l'AMM d'un	
		médicament	554

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Symdeko®, Filmtabletten (Tezacaftorum)

Name Arzneimittel: Symdeko®, Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe: Tezacaftorum/Ivacaftorum

Dosisstärke und Darreichungsform: Morgendosis: 100 mg Tezacaftor/150 mg Ivacaftor,

Filmtabletten

Abenddosis: 150 mg Ivacaftor, Filmtabletten

Anwendungsgebiet / Indikation: Symdeko ist angezeigt zur Behandlung von Patienten

mit zystischer Fibrose (CF) ab 12 Jahren, die homozygot für die F508del-Mutation sind oder heterozygot für die F508del-Mutation und eine der folgenden Mutationen im CFTR-Gen (Cystic Fibrosis Transmembrane Conductance Regulator) aufweisen: P67L, R117C, L206W, R352Q, A455E, D579G, 711+3A→G, S945L, S977F, R1070W, D1152H, 2789+5G→A, 3272-26A→G

oder 3849+10kbC→T.

ATC Code: R07AX

IT-Nummer / Bezeichnung: 03.99.0./Varia

Zulassungsnummer/n: 66742 Zulassungsdatum: 10.5.2019

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die

Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Symdeko®, comprimées pelliculés (Tezacaftorum)

Préparation: Symdeko®, comprimées pelliculés

Principe(s) actif(s): Tezacaftorum/lvacaftorum

Dosage et forme pharmaceutique: Dose du matin: 100 mg Tezacaftor/150 mg Ivacaftor, com-

primées pelliculés

Dose du soir: 150 mg Ivacaftor, comprimées pelliculés

Possibilités d'emploi / Indication: Symdeko ist angezeigt zur Behandlung von Patienten mit

zystischer Fibrose (CF) ab 12 Jahren, die homozygot für die F508del-Mutation sind oder heterozygot für die F508del-Mutation und eine der folgenden Mutationen im CFTR-Gen (Cystic Fibrosis Transmembrane Conductance Regulator) aufweisen: P67L, R117C, L206W, R352Q, A455E, D579G, 711+3A→G, S945L, S977F, R1070W, D1152H, 2789+5G→A,

3272-26A→G oder 3849+10kbC→T.

L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Con-cernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <u>www.swissmedicinfo.ch</u>.

R07AX

No IT / désignation: 03.99.0./Varia

No d'autorisation: 66742 Date d'autorisation: 10.5.2019

Code ATC:

Pour des informations complètes sur la préparation, consul-

tez l'information professionnelle.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Verzenios®, Filmtabletten (Abemaciclibum)

Name Arzneimittel:

Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe: Dosisstärke und Darreichungsform: Anwendungsgebiet / Indikation: Verzenios®, Filmtabletten

Abemaciclibum

50 mg, 100 mg, 150 mg und 200 mg, Filmtabletten Verzenios ist angezeigt zur Behandlung von postmenopausalen Frauen mit Hormonrezeptor (HR)-positivem, humanem epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptor-2 (HER2)-negativem lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Brustkrebs:

- In Kombination mit einem Aromatasehemmer als initiale endokrine Therapie.
- In Kombination mit Fulvestrant bei Frauen, nach vorheriger endokriner Therapie.
- Als Monotherapie nach Progression der Erkrankung nach endokriner Therapie und einem oder zwei Chemotherapie-Regimen bei metastasierter Erkrankung, wenn eine Chemotherapie nicht geeignet ist.

Bei prä- oder perimenopausalen Frauen soll die endokrine Therapie mit einem LHRH-Agnoisten (LHRH = Luteinzing Hormone-Releasing Hormone) kombiniert werden.

L01XE50

07.16.1./Cytostatica

66833 21.5.2019

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

ATC Code:

IT-Nummer / Bezeichnung: Zulassungsnummer/n: Zulassungsdatum:

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Verzenios®, Comprimés filmés (Abemaciclibum)

Préparation: Verzenios®, comprimés filmés

Principe(s) actif(s): Abemaciclibum

Dosage et forme pharmaceutique: 50 mg, 100 mg, 150 mg et 500 mg, comprimés filmés

Possibilités d'emploi / Indication:

Verzenios ist angezeigt zur Behandlung von postmenopausalen Frauen mit Hormonrezeptor (HR)-positivem, humanem epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptor-2 (HER2)-negativem lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Brustkrebs:

In Kombination mit einem Aromatasenhemmer als ini-

tiale endokrine Therapie.

- in Kombination mit Fulvestrant bei Frauen, nach vorheriger endokriner Therapie.

- Als Monotherapie nach Progression der Erkrankung nach endokriner Therapie und einem oder zwei Chemotherapie-Regimen bei metastasierter Erkrankung, wenn eine Chemotherapie nicht geeignet ist.

Bei prä- oder perimenopausalen Frauen soll die endokrine Therapie mit einem LHRH-Agnoisten (LHRH = Luteinzing Hormone-Releasing Hormone) kombiniert werden.

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: L01XE50

No IT / désignation: 07.16.1./Cytostatiques

No d'autorisation: 66833

Date d'autorisation: 21.5.2019

Pour des informations complètes sur la préparation, consul-

tez l'information professionnelle.

Abschluss Pilotphase «Optimierung Labellingphase»

Im <u>Swissmedic Journal 07/2017</u> wurde die Einführung einer Reihe von Massnahmen zur Optimierung der Labellingphase kommuniziert, welche auf den 1. Oktober 2017 im Rahmen einer Pilotphase für definierte Gesuchstypen eingeführt wurden.

Die in den letzten Monaten gesammelten Erfahrungen zur Umsetzbarkeit und Wirksamkeit der Massnahmen sind grösstenteils positiv. Entsprechend sieht Swissmedic nun vor, den Anwendungsbereich der Massnahmen zum "Frontloading" auf alle relevanten Gesuchstypen auszuweiten, die Massnahmen standardmässig anzuwenden und die Pilotphase damit formell abzuschliessen.

Den Swissmedic-Verfügungsschreiben zu Gesuchen im Geltungsbereich wird jedoch bis auf Weiteres ein Fragebogen zur Beurteilung der Optimierungs-Massnahmen beigelegt. Die Rückmeldungen sind für Swissmedic weiterhin wertvoll, um Verbesserungspotential zu erkennen und gegebenenfalls weitere Massnahmen einzuleiten.

Massnahmen im Einzelnen

Eine detaillierte inhaltliche Beschreibung der Massnahmen findet sich im <u>Swissmedic Journal</u> <u>07/2017</u>.

1.a) Rückmeldung zu Fachinformation mit der List of Questions ("Frontloading")

Voraussetzungen (wie bisher)

- Die Fachinformation ist formal und inhaltlich gründlich ausgearbeitet und wiederspiegelt adäquat die Daten des Zulassungsantrages.
- Eine Gutheissung des Gesuchs ist nach Beantwortung der LoQ wahrscheinlich.

Anwendungsbereich

Bisher: Neuzulassungen von Arzneimitteln mit neuen aktiven Substanzen

Neu: Neuzulassungen, Zulassungserweiterungen und Type II Änderungen. Die Erweiterung des Geltungsbereichs gilt für Gesuche, welche nach dem 30. Juni den Meilenstein "Dok i.O." erreichen.

1.b) Rückmeldung zu Verpackungselementen bereits mit der List of Questions ("Frontloading")

Voraussetzungen (wie bisher)

- Faltschachteln, Blister, Etiketten werden bereits bei der initialen Gesuchseinreichung in Form von Design-Layouts (Mock-Ups) eingereicht.
- Eine Gutheissung des Gesuchs ist nach Beantwortung der LoQ wahrscheinlich.

Anwendungsbereich

Bisher: Neuzulassungen

Neu: Neuzulassungen, Zulassungserweiterungen und Type II Änderungen. Die Erweiterung des Geltungsbereichs gilt für Gesuche, welche nach dem 30. Juni den Meilenstein "Dok i.O." erreichen.

1.c) Verkürzung Firmenfristen in der Labelling-Phase

Die verkürzten Fristen wurden bereits im Zuge der Heilmittelgesetzesrevision 2 in den Standardprozess übernommen.

2. Intensivierter Austausch Swissmedic - Firma in der Labelling-Phase

Die Massnahme wurde bereits für alle Gesuchstypen in den Standardprozess übernommen.

3. Ausübung behördlicher Autorität

Die Massnahme wurde bereits in den Standardprozess übernommen und kommt in Ausnahmefällen zur Anwendung.

Clôture du projet pilote « Optimisation de l'étape relative à l'étiquetage »

Dans le Journal Swissmedic 07/2017, l'institut annonçait la mise en place d'une série de mesures destinées à optimiser l'étape relative à l'étiquetage, qui ont été déployées le 1er octobre 2017 dans le cadre d'un projet pilote visant certains types de demandes spécifiques. L'expérience accumulée ces derniers mois en ce qui concerne la faisabilité et l'efficacité de ces mesures étant largement positive, Swissmedic envisage d'élargir le champ d'application des mesures de « frontloading » (envoi des commentaires sur l'information professionnelle et sur les éléments d'emballage avec la liste de questions) à tous les types de demandes pertinentes, d'intégrer ces mesures dans la procédure standard, et de clôturer ainsi formellement le projet pilote.

Jusqu'à nouvel ordre, les décisions rendues par Swissmedic à propos des demandes concernées par les mesures d'optimisation seront cependant accompagnées d'un questionnaire d'évaluation desdites mesures. Les commentaires que reçoit l'institut lui restent en effet utiles pour identifier les améliorations potentielles et pour initier d'autres mesures le cas échéant.

Description détaillée des mesures

La teneur de ces mesures est décrite de manière détaillée dans le <u>Journal Swissmedic 07/2017</u>.

1.a) Envoi des commentaires sur l'information professionnelle avec la liste de questions (« frontloading »)

Conditions préalables (inchangées)

- L'information professionnelle doit avoir été rédigée avec soin du point de vue de la forme et du contenu, et refléter de manière appropriée les données qui figurent dans la demande d'autorisation.
- Il faut également une certaine probabilité que l'institut puisse approuver la demande lorsqu'il aura reçu les réponses à sa LoQ.

Demandes concernées

Avant : nouvelles procédures d'autorisation de médicaments renfermant de nouveaux principes actifs.

Désormais : nouvelles procédures d'autorisation, extensions d'autorisations existantes et modifications de type II. L'élargissement du champ d'application s'applique aux demandes qui atteignent le jalon « Doc. e.o. » après le 30 juin.

1.b) Envoi des commentaires sur les éléments de l'emballage avec la liste de questions (« frontloading »)

Conditions préalables (inchangées)

- Le requérant joint déjà à son dossier initial de demande les cartonnages, blisters, et étiquettes sous forme de plans en 2D (maquettes).
- Il faut également une certaine probabilité que l'institut puisse approuver la demande lorsqu'il aura reçu les réponses à sa LoQ.

Demandes concernées

Avant : nouvelles procédures d'autorisation. Désormais : nouvelles procédures d'autorisation, extensions d'autorisations existantes et modifications de type II. L'élargissement du champ d'application s'applique aux demandes qui atteignent le jalon « Doc. e.o. » après le 30 juin.

1.c) Raccourcissement des délais accordés aux entreprises lors de l'étape relative à l'étiquetage

Les délais raccourcis ont déjà été adoptés en tant que délais standards lors de la 2^e étape de la révision de la loi sur les produits thérapeutiques.

2. Intensification des échanges entre Swissmedic et les entreprises pendant l'étape relative à l'étiquetage

Cette mesure constitue actuellement la norme pour tous les types de demandes.

3. Exercice de l'autorité officielle

Cette mesure qui fait déjà partie de la procédure standard est appliquée dans des cas exceptionnels.

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 Accofil 300mcg/0.5ml, Fertigspritzen
- 02 Accofil 480mcg/0.5ml, Fertigspritzen

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

ZulNr.: 66715	Abg	abekategorie: A	Index: 06.07.3.	27.05.2019
Zusammensetzung	01	hydroxidum co	DNr 30 Mio. U., acidum aceticum gla orresp. natrium 17.25 µg, sorbitolum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad soluti	25 mg,
	02	hydroxidum co	DNr 48 Mio. U., acidum aceticum gla orresp. natrium 17.25 µg, sorbitolum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad soluti	25 mg,
Anwendung		Neutropenie		
Packung/en	01	001	1 x 5 Fertigspritze(n)	Α
	02	002	1 x 5 Fertigspritze(n)	Α
Gültig bis		26.05.2024		

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

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

ZulNr.: 67002	Abg	abekategorie: B	Index: 01.05.0.	15.05.2019
Zusammensetzung	01	aripiprazolum 5	mg, color.: E 132, excipiens pro compresso	
	02	aripiprazolum 1	0 mg, color.: E 132, excipiens pro compress	ο.
	03	aripiprazolum 1	5 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso	ο.
	04	aripiprazolum 3	0 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso	ο.
Anwendung		Neuroleptikum		
Packung/en	01	001	28 Tablette(n)	В
		002	98 Tablette(n)	В
	02	003	28 Tablette(n)	В
		004	98 Tablette(n)	В
	03	005	28 Tablette(n)	В
		006	98 Tablette(n)	В
	04	007	28 Tablette(n)	В
		800	98 Tablette(n)	В
Gültig bis		14.05.2024		

01 Escitalopram Sandoz 10 mg, Schmelztabletten

02 Escitalopram Sandoz 20 mg, Schmelztabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

ZulNr.: 65995	Abg	abekategorie: B	Index: 01.06.0.	16.05.2019
Zusammensetzung	01	Tablette: escitalopramum excipiens pro co	10 mg ut escitaloprami oxalas, aromatica, mpresso.	
	02	Tablette: escitalopramum excipiens pro co	20 mg ut escitaloprami oxalas, aromatica, mpresso.	
Anwendung		Selektiver Seroto	onin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n)	В
		002	30 Tablette(n)	В
		003	60 Tablette(n)	В
	02	004	30 Tablette(n)	В
		005	60 Tablette(n)	В
Gültig bis		15.05.2024		

01 Kadefemin Estriol Ovula 0.03 mg, Ovula

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

ZulNr.: 67170	Abg	abekategorie: B	Index: 07.08.2.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	B): estriolum 0.03 m	g, antiox.: E 321, excipiens pro ovulo.	
Anwendung		Vaginale Oestro	gensubstitutions the rapie	
Packung/en	01	001	20 Suppositorien	В
Gültig bis		01.05.2024		

- 01 Methylphenidat-Mepha LA 10mg, Depocaps
- 02 Methylphenidat-Mepha LA 20mg, Depocaps
- 03 Methylphenidat-Mepha LA 30mg, Depocaps
- 04 Methylphenidat-Mepha LA 40mg, Depocaps

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

ZulNr.: 66993	Abg	abekategorie: <i>I</i>	A Index: 01.10.2.	28.05.2019
Zusammensetzung	01	methylphenio	dati hydrochloridum 10 mg, excipiens pro cap	sula.
	02	methylphenio	dati hydrochloridum 20 mg, excipiens pro cap	sula.
	03	methylphenio	dati hydrochloridum 30 mg, excipiens pro cap	sula.
	04	methylphenio	dati hydrochloridum 40 mg, excipiens pro cap	sula.
Anwendung		Psychotoniku	ım	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) Dose	Α
		003	100 Kapsel(n) Dose	Α
	02	002	30 Kapsel(n) Dose	Α
		006	100 Kapsel(n) Dose	Α
	03	004	30 Kapsel(n) Dose	Α
		009	100 Kapsel(n) Dose	Α
	04	005	30 Kapsel(n) Dose	Α
		012	100 Kapsel(n) Dose	Α
Bemerkung			em Bundesgesetz über die Betäubungsmittel n Stoffe (SR 812.121)	und die
Gültig bis		27.05.2024		

01 Optifen Dolo Junior 100 mg / 5ml, Suspension zum Einnehmen

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

ZulNr.: 67130	Abg	abekategorie: D	Index: 07.10.1.	02.05.2019
Zusammensetzung	01		00 mg, arom.: vanillinum et alia, sa propylis parahydroxybenzoas natr oro 5 ml.	
Anwendung		Antiphlogistiku	ım, Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	200 ml	D
Gültig bis		01.05.2024		

01 Samsca 15 mg, Tabletten

02 Samsca 30 mg, Tabletten

Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH, 8152 Opfikon

ZulNr.: 66962	Abg	abekategorie: B	Index: 05.02.0.	10.05.2019
Zusammensetzung	01	•	mg, color.: E 132, excipiens pro co	•
	02	tolvaptanum 30	mg, color.: E 132, excipiens pro co	ompresso.
Anwendung			Hyponatriämie als sekundäre Fol kretion des antidiuretischen Horm	,
Packung/en	01	001	10 Tablette(n)	В
	02	002	10 Tablette(n)	В
Gültig bis		09.05.2024		

01 Spiriva Respimat 2.5 mcg, Lösung zur Inhalation (wiederverwendbar)

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

ZulNr.: 67396	Abg	abekategorie: B	Index: 03.04.3.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	edetas, acidum h	g ut tiotropii bromidum monohyd ydrochloridum ad pH, aqua purifi ridum 1.1 µg, excipiens ad solutio).	icata, conserv.:
Anwendung		COPD		
Packung/en	01	001	1 Stück 1 Respimat-Inhalator u	nd 1 Patrone B
		002	3 Stück 1 Respimat-Inhaltor un	d 3 Patronen B
Gültig bis		01.05.2024		

01 Striverdi Respimat 2.5 mcg, Lösung zur Inhalation (wiederverwendbar)

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

ZulNr.: 67399	Abg	abekategorie: B	Index: 03.04.3. 02.0	5.2019
Zusammensetzung	01		5 µg ut olodateroli hydrochloridum, conserv.: ridum, excipiens ad solutionem pro dosi, 0.	
Anwendung		COPD		
Packung/en	01	001	1 Stück 1 Respimat-Inhalator und 1 Patrone	В
		002	3 Stück 1 Respimat-Inhalator und 3 Patronen	В
Gültig bis		01.05.2024		

01 Symdeko, Filmtabletten

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

ZulNr.: 66742	Abg	abekategorie: A	Index: 03.99.0.	10.05.2019
Zusammensetzung	01	Filmtablette Morgendosis (ivacaftorum/tezacaftorum): lvacaftorum 150 mg, tezacaftorum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.		
			nddosis (ivacaftorum): mg, excipiens pro compresso obdo	ucto.
Anwendung		Behandlung zyst	ischer Fibrose	
Packung/en	01	001 56 (4 x	(14) Tablette(n)	Α
Bemerkung		NAS (New Active	Substance): tezacaftorum	
Gültig bis		09.05.2024		

01 Symtuza, Filmtabletten

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

_		_			
ZulNr.: 66779	Abga	abekategorie: A	Index: 08.03.0.	29.05.2019	
Zusammensetzung	01	cobicistatum 150 alafenamidum 10	darunavirum 800 mg ut darunavirum ethanolum, cobicistatum 150 mg, emtricitabinum 200 mg, tenofovirum alafenamidum 10 mg ut tenofoviri alafenamidi hemifumaras, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		HIV-Infektion			
Packung/en	01	001	30 mg	Α	
Gültig bis		28.05.2024			

- 01 Verzenios 50 mg, comprimés filmés
- 02 Verzenios 100 mg, comprimés filmés
- 03 Verzenios 150 mg, comprimés filmés
- 04 Verzenios 200 mg, comprimés filmés

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

N° d'AMM: 66833	Caté	gorie de remise: A	Index: 07.16.1.	21.05.2019
Composition	01	abemaciclibum 50	mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	abemaciclibum 10	00 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	abemaciclibum 1	50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	abemaciclibum 20	00 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Cancer du sein		
Conditionnements	01	001	28 comprimé(s)	Α
		002	56 comprimé(s)	Α
	02	004	28 comprimé(s)	Α
		005	56 comprimé(s)	Α
	03	007	28 comprimé(s)	Α
		008	56 comprimé(s)	Α
	04	010	28 comprimé(s)	Α
		011	56 comprimé(s)	Α
Remarque		NAS (New Active	Substance): abemaciclibum	
Valable jusqu'au		20.05.2024		

01 Zelstro 2.25 g, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

02 Zelstro 4.5 g, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

ZulNr.: 67361	Abg	abekategorie: A	Index: 08.01.93	09.05.2019		
Zusammensetzung	01		a: g ut piperacillinum natricum, 250 mg ut tazobactamum natricum	n, pro vitro.		
	02	piperacillinum 4	Praeparatio sicca: piperacillinum 4 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 500 mg ut tazobactamum natricum, pro vitro.			
Anwendung		Infektionskrankl	neiten			
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)	Α		
		002	10 Durchstechflasche(n)	Α		
	02	003	1 Durchstechflasche(n)	Α		
		004	10 Durchstechflasche(n)	Α		
Gültig bis		08.05.2024				

01 Zoledronat Accord onco 4 mg/5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

			_		
ZulNr.: 67071	Abg	abekategorie: B	Index: 07.99.0.	23.05.2019	
Zusammensetzung	01	4.264 mg, manni	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg, mannitolum, natrii citras anhydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.		
Anwendung		Knochenmetasta Hyperkalzämie	sen solider Tumore und multiples	Myelom, maligne	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)	В	
Gültig bis		22.05.2024			

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.

Bei allen "Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2" wurde betreffend Publikation der Umteilungen danach unterschieden, ob das Arzneimittel der Abgabekategorie B oder Abgabekategorie D zugeteilt wird. Bei Umteilungen in die Abgabekategorie B kann Swissmedic den Umteilungsentscheid erst publizieren, nachdem er in Rechtskraft erwachsen ist und muss daher insbesondere den Ablauf der 30-tägigen Beschwerdefrist abwarten.

Dans toutes les procédures de reclassification dans les catégories de remise relevant de la LPTh 2, une distinction a été faite, en ce qui concerne la publication des reclassifications, selon que le médicament était rattaché à la catégorie de remise B ou à la catégorie D. Dans les reclassifications dans la catégorie B, Swissmedic peut ne publier la décision qu'après son entrée en force et est donc en particulier tenu d'attendre que le délai de recours de 30 jours ait expir

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 A. Vogel Halsschmerz-Spray, SprayBioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

ZulNr.: 58336	Abg	abekategorie: D	Index: 12.03.2.	13.05.2019
Zusammensetzung	01	liquidum 863.3 r recentis extractu salviae extractur	oureae herbae recentis extractum ong, ratio: 1:12, echinaceae purpur om ethanolicum liquidum 45.5 mg on ethanolicum liquidum 430 mg, roiens ad solutionem pro 1 ml, corro on 7 % V/V.	eae radicis , ratio: 1:11, ratio: 1:17,
Anwendung		Entzündungen i	m Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	001	30 ml	D
Bemerkung		(Verlängerung d	er Zulassung)	
Gültig bis		09.07.2024		

01 Absinthium TM, Tropfen

Ceres Heilmittel AG, Bachtobelstrasse 6, 8593 Kesswil

ZulNr.: 60229	Abgabekategorie: D		Index: 20.01.0.	01.05.2019
Zusammensetzung	01	artemisia absinth	nium TM 1 ml, corresp. ethanolur	m 62-70 % V/V.
Anwendung		ohne Indikation		
Packung/en	01	001	20 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfa	hren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		04.08.2020		

01 Aesculaforce forte, Venen-Tabletten

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

ZulNr.: 55932	Abg	abekategorie: D	Index: 02.08.1.	20.05.2019
Zusammensetzung	01	hippocastani sei siccum 157.5-22 excipiens pro co		
Anwendung		Bei Venenbesch	werden	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n)	D
		003	50 Tablette(n)	D
		004	90 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung de	r Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

09 Agrippal, Injektionssuspension

PaxVax Berna GmbH, 3098 Köniz

ZulNr.: 59267	Abg	abekatego	rie: B	Index: 08.08.	14.05.2019	
Zusammensetzung	09	neuramir Michigan from A/Si (H3N2) m A/HongK haemagg inactivatu chloridur magnesii	haemagglutininum influenzae A (H1N1) mind.15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/ Michigan/45/2015 (H1N1)-like: reassortant virus IVR-180 derived from A/Singapore/GP1908/2015), haemagglutininum influenzae A (H3N2) mind.15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/HongKong/4801/2014 (H3N2)-like: reassortant virus NYMC X-263B), haemagglutininum influenzae B mind.15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm B/Brisbane/60/2008), 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		aktive Im 6. Lebens		rung gegen Influenza, ab dem vo	llendeten	
Packung/en	09	015	1 x 0.5	ml Fertigspritze(n)	В	
		016	10 x 0.5	ml Fertigspritze(n)	В	
Bemerkung		(Erneuer	ung der i	Zulassung)		
Gültig bis		unbegrer	nzt			

01 Akineton retard, compresse

Desma Healthcare SpA, Torino succursale di Chiasso, Corso San Gottardo 32, 6830 Chiasso

N° d'AMM: 54937	Cate	egoria di dis _l	02.05.2019	
Composizione	01	biperiden	biperideni hydrochloridum 4 mg, excipiens pro compresso.	
Indicazione		Morbo di	Parkinson	
Confezione/i	01	016	30 compressa/compresse	В
		024	100 compressa/compresse	В
Osservazione		(Rinnovo	dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata		

428

02 Amavita Carbocistein, Sirup

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

ZulNr.: 61217	Abg	abekategorie: D	Index: 03.02.0.	28.05.2019
Zusammensetzung	02	conserv.: propyl	750 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: lis parahydroxybenzoas natricus, E 219, utionem pro 15 ml.	E 150a,
Anwendung		Mukolytikum		
Packung/en	02	002	200 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung de	r Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Amavita Cetirizin, Filmtabletten

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

ZulNr.: 61240	Abgabekategorie: D		Index: 07.13.1.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydr	ochloridum 10 mg, excipiens pro	compresso obducto.
Anwendung		Antiallergikum		
Packung/en	01	001	10 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfa	ahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		17.03.2020		

01 Amavita Diclofenac 25, Kapseln

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

ZulNr.: 67324	Abg	abekategorie: D	Index: 07.10.1.	07.05.2019
Zusammensetzung	01	diclofenacum na excipiens pro cap	tricum 25 mg, color.: E 127, conserv.: E 200 osula.	,
Anwendung		Analgetikum		
Packung/en	01	001	10 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfa	hren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		24.01.2024		

01 Amavita Loperamid 2 mg, Kapseln

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

ZulNr.: 63036	Abg	abekategorie: D	Index: 04.09.0.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	loperamidi hyd	rochloridum 2 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidiarrhoiku	m	
Packung/en	01	001	20 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Umteilungsver	fahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		18.11.2022		

01 Amavita Nieren- und Blasendragées, Filmtabletten

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

ZulNr.: 65480	Abg	abekategorie: D	Index: 05.02.0.	13.05.2019
Zusammensetzung	01	corresp. arbutinu siccum 46.25 mg,	ractum aquosum siccum 108-12 m 24-31.2 mg, betulae folii extr DER: 4.5-5.5:1, solidaginis herb um 40 mg, DER: 4-6:1, excipiens	actum aquosum ae extractum
Anwendung		Bei Reizungen de	r Harnwege	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der	Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Amavita Pantoprazol 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

ZulNr.: 66078	Abg	abekategorie: D	Index: 04.99.0.	02.05.2019
Zusammensetzung	01		20 mg ut pantoprazolum natricu mpresso obducto.	m sesquihydricum,
Anwendung		kurzzeitige Beha	andlung von Refluxsymptomen b	ei Erwachsenen
Packung/en	01	002	14 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfa	ahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		02.02.2021		

01 Anaemodoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 21522	Abgabekategorie: D		Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	extracta ethanolica liquida ex urticae planta tota recens 300 mg et fragariae fructus recens 150 mg, mel 50 mg, excipiens ad solutione pro 1 g, corresp. ethanolum 20 % V/V.		
Anwendung		Zur Anregung de	er Eisenverwertung	
Packung/en	01	023	100 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfa	hren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		07.11.2020		

01 Angidine menthe, pastilles à sucer

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

N° d'AMM: 42450	Caté	gorie de remise: D	Index: 12.03.3.	02.04.2019
Composition	01	hydrochloridum 0.1	, benzethonii chloridum 0.8 n 5 mg, xylitolum, sorbitolum, a cipiens pro compresso.	5 .
Indication		Infections bucco-ph	aryngées	
Remarque		Changement de cat	égorie de remise LPTh2	
		Autorisé uniqueme	nt pour la mise sur le marché	à l'étranger
Valable jusqu'au		29.01.2024		

01 Angidine orange, pastilles à sucer

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

N° d'AMM: 44143	Caté	gorie de remise: D	Index: 12.03.3.	02.04.2019
Composition	01	hydrochloridum 0.1	, benzethonii chloridum 0.8 n 5 mg, xylitolum 485 mg, sorb natricum et alia, excipiens pr	itolum 560 mg,
Indication		Infections bucco-ph	aryngées	
Remarque		Changement de cat	égorie de remise LPTh2	
		Autorisé uniqueme	nt pour la mise sur le marché	à l'étranger
Valable jusqu'au		29.01.2024		

01 Angisil-X Dolo mint, Lutschtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

ZulNr.: 66345	Abg	abekategorie: D	Index: 12.03.2.	23.04.2019	
Zusammensetzung	01	flurbiprofenum	flurbiprofenum 8.75 mg, aromatica, excipiens pro compress		
Anwendung			ptomatische Behandlung schmerzhafter der Rachenschleimhaut		
Packung/en	01	001	24 Tablette(n)	D	
		002	16 Tablette(n)	D	
Bemerkung		Umteilungsverfa	ahren Abgabekategorie HMG2		
Gültig bis		25.10.2022			

01 Antimonit/Belladonna comp. Trituratio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59878	Abgabekategorie: D		Index: 20.02.0.	08.05.2019		
Zusammensetzung	01	antimonit D3 333 mg, atropa belladonna D3 167 mg, bismuthi subnitras ponderosus D5 333 mg, chamomilla recutita D3 167 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g.				
Anwendung		ohne Indikation				
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.				
		Umteilungsverfah	ren Abgabekategorie HMG2			
Gültig bis		22.08.2023				

01 Apo-Tuss, Tropfen

ZulNr.: 53314	Abg	abekategorie: D	Index: 20.01.0.	10.05.2019
Zusammensetzung	01	cochlearia armo dactylopius cocc sempervirens D4	m D4 125 mg, bryonia cretica spag. racia TM 140 mg, cupri(II) acetas D cus spag. Peka D2 110 mg, gelsemiu 4 110 mg, hedera helix spag. Peka I 4 140 mg ad solutionem pro 1 g, co 6 V/V.	4 130 mg, um D3 130 mg,
Anwendung		Bei Reizhusten		
Packung/en	01	015	50 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung de	r Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Aqua Bioren, acqua per preparazione parenterale

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 53994	Cate	egoria di d	goria di dispensazione: B Index: 05.03.4. 23.05.201			
Composizione	01	aqua a	agua ad iniectabilia.			
Indicazione		Sovent	Sovente per preparazione parenterale			
Confezione/i	01	001	4 x 1000 ml	В		
		024	20 x 100 ml	В		
		032	10 x 1000 ml	В		
Osservazione		(Modif	ca o integrazione delle dimensioni di	una confezione)		
Valevole fino al		20.04.2	021			

01 Arkocaps Millepertuis, gélules

Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26

N° d'AMM: 57605	Caté	gorie de remise: D	Index: 01.04.1.	03.05.2019
Composition	01	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 175 mg corresp. hypericinum 0.55 mg, DER: 3.5-6.0:1, excipiens pro capsula.		
Indication		En cas de baisse d'	humeur	
Conditionnements	01	001	42 capsule(s)	D
Remarque		Changement de ca	atégorie de remise LPTh2	
Valable jusqu'au		14.08.2022		

01 Arnica, Planta tota Rh D3, Augentropfen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59826	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019		
Zusammensetzung	01	arnica montana e pro 1 ml.	arnica montana ex planta tota Rh D3 1 ml, excipiens ad solutionen pro 1 ml.			
Anwendung		ohne Indikation				
Bemerkung			luziertem Dossier ohne Indikatio AV (SR 812.212.24). Die Packung ng der Firma.			
		Zulassung gilt aud	ch für alle höheren Folgepotenz	en.		
		Umteilungsverfah	ren Abgabekategorie HMG2			
Gültig bis		24.09.2023				

01 Aspergillus niger D3, Suppositorien

ZulNr.: 59469	Abg	abekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019	
Zusammensetzung	01	aspergillus niger e volumine cellulae D3 0.2 g, excipiens pro suppositorio.			
Anwendung		ohne Indikation			
Bemerkung			ziertem Dossier ohne Indikati / (SR 812.212.24). Die Packun <u>c</u> _I der Firma.		
		Zulassung gilt auch	für alle höheren Folgepoten:	zen.	
		Umteilungsverfahre	en Abgabekategorie HMG2		
Gültig bis		25.07.2023			

01 Aspergillus niger D4, Kapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

ZulNr.: 59474	Abg	abekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019	
Zusammensetzung	01	aspergillus niger e volumine cellulae D4, trituratio 330 mg, excipiens pro capsula.			
Anwendung		ohne Indikation			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Ind Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Pad der Verantwortung der Firma.			
		Zulassung gilt auch	n für alle höheren Folgepotenz	zen.	
		Umteilungsverfahr	en Abgabekategorie HMG2		
Gültig bis		25.07.2023			

01 Aspergillus niger D5, Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

ZulNr.: 58832	Abg	abekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019		
Zusammensetzung Anwendung	01		aspergillus niger D5 250 mg, excipiens pro compresso. ohne Indikation			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.				
		Zulassung gilt a	uch für alle höheren Folgepotenze	n.		
		Umteilungsverfa	ahren Abgabekategorie HMG2			
Gültig bis		26.10.2019				

01 Aspergillus niger D5, Tropfen

ZulNr.: 58833	Abga	abekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019	
Zusammensetzung Anwendung	01	aspergillus niger D5 ohne Indikation	i dilutio pro gutta 1 ml.		
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.			
		Zulassung gilt auch	für alle höheren Folgepoter	nzen.	
		Umteilungsverfahre	en Abgabekategorie HMG2		
Gültig bis		26.10.2019			

01 Aspidium/Salix comp. Tabletten

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 60007	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	polypodium vulgar scolopendrium ex l folium recens etha ethanol. Digestio 4	s ex herba recenti ethanol. Dig re ex herba recenti ethanol. Dig nerba recenti ethanol. Digestic nol. Digestio 20 mg, salicis vim 10 mg, salicis vitellinae folium r cipiens pro compresso.	gestio 8 mg, Phyllitis 36 mg, salicis albae inalis folium recens
Anwendung		ohne Indikation		
Bemerkung			ziertem Dossier ohne Indikatio / (SR 812.212.24). Die Packung g der Firma.	
		Umteilungsverfahr	en Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		12.11.2023		

01 Aspidium/Salix comp. TM (=20%), Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 60006	Abga	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	pteridium aquilin herba recenti 10 i ratio: 1:4,1, extra recens 20 mg, sali folium recens 40 i	um ex herba recenti 40 mg mg, Phyllitis scolopendrium ctum ethanolicum 400 mg cis purpureae folium recer	n ex herba recenti 10 mg, ex salicis albae folium is 20 mg, salicis viminalis recens 20 mg, ratio: 1:3,1,
Anwendung		ohne Indikation		
Bemerkung			luziertem Dossier ohne Ind AV (SR 812.212.24). Die Pac ng der Firma.	
		Umteilungsverfah	iren Abgabekategorie HM	G2
Gültig bis		09.09.2019		

01 ATOX II ComboPen Auto-Injector, Injektionslösung

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

ZulNr.: 58524	Abg	abekategorie: B	Index: 15.01.0.	21.05.2019
Zusammensetzung	01	monohydricum,	ng et obidoximi chloridum 220 m natrii citras dihydricus, natrii chlo d solutionem pro 2.7 ml.	
Anwendung			t Nervenkampfstoffen oder ande schen Cholinesterasehemmstoffer	
Bemerkung		(Umwandlung Zı	ulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vert	rieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.12.2019		

02 Aurorix 150 mg, Filmtabletten

04 Aurorix 300 mg, Filmtabletten

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

ZulNr.: 50085	Abg	abekategorie: B	Index: 01.06.0.	02.05.2019
Zusammensetzung	02	moclobemidu	m 150 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	moclobemidu	m 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Depressive Sy	ndrome, soziale Phobie	
Packung/en	02	031	30 Tablette(n)	В
		058	100 Tablette(n)	В
	04	066	30 Tablette(n)	В
		074	60 Tablette(n)	В
Bemerkung		(Erneuerung d	der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Bacillus cereus D4, Kapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

ZulNr.: 59084	Abg	abekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019	
Zusammensetzung	01	bacillus cereus e voluline ex muris cellulae D4 330 mg, excipiens pro capsula.			
Anwendung		ohne Indikation			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen li der Verantwortung der Firma.			
		Zulassung gilt auch	für alle höheren Folgepotenz	en.	
		Umteilungsverfahre	en Abgabekategorie HMG2		
Gültig bis		04.01.2022			

01 Bacillus cereus D6, Tropfen

ZulNr.: 59114	Abg	abekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019		
Zusammensetzung Anwendung	01	bacillus cereus e v ohne Indikation	bacillus cereus e volumine cellulae D6, ad solutionem pro 1 ml. ohne Indikation			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.				
		Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.				
		Umteilungsverfah	nren Abgabekategorie HMG2			
Gültig bis		06.11.2022				

01 Bacillus firmus D6, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

ZulNr.: 59110	Abg	abekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019
Zusammensetzung Anwendung	01	bacillus firmus e v ohne Indikation	olumine cellulae D6, ad solution	nem pro 1 ml.
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.		
		3 3	h für alle höheren Folgepotenz Iren Abgabekategorie HMG2	en.
Gültig bis		11.12.2022	Tell Abgubekategorie Hividz	

01 Bacillus subtilis D4, Kapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

ZulNr.: 58720	Abg	abekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019		
Zusammensetzung Anwendung	01		bacillus subtilis e volumine ex muris cellulae D4 330 mg, excipiens pro capsula.			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen lieger der Verantwortung der Firma.				
		Zulassung gilt au (nur bei Einzelmi	ch für alle höheren Folgepotenz ttel).	en		
		Umteilungsverfah	nren Abgabekategorie HMG2			
Gültig bis		27.01.2021				

01 Bacillus subtilis D6, Suppositorien

ZulNr.: 58721	Abg	abekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019
Zusammensetzung Anwendung	01	bacillus subtilis e v excipiens pro supp ohne Indikation	volumine ex muris cellulae D6 0. positorio.	2 g,
Bemerkung			uziertem Dossier ohne Indikatio N (SR 812.212.24). Die Packungs g der Firma.	
		Zulassung gilt aud (nur bei Einzelmit	h für alle höheren Folgepotenz tel).	en
		Umteilungsverfah	ren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.01.2021		

01 Bacillus subtilis D6, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

ZulNr.: 58722	Abg	abekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019
Zusammensetzung Anwendung	01	bacillus subtilis e v ohne Indikation	olumine cellulae D6, ad solutic	onem pro 1 ml.
Bemerkung			uziertem Dossier ohne Indikation N (SR 812.212.24). Die Packung ng der Firma.	
		Zulassung gilt auc (nur bei Einzelmit	h für alle höheren Folgepotenz tel).	zen
		Umteilungsverfah	ren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.01.2021		

01 Barium comp. Trituratio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59931	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	decoctum D3, calc	entahydrat D3, berberis vulgar ium carbonicum hahnemanni D cipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation		
Bemerkung			uziertem Dossier ohne Indikatio V (SR 812.212.24). Die Packung g der Firma.	
		Umteilungsverfah	ren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		05.12.2023		

01 Belladonna/Betula/Formica, Augentropfen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59941	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01		planta tota recens Rh D6 333 rmica rufa D6 333 mg, excipi	
Anwendung		ohne Indikation		
Bemerkung			ziertem Dossier ohne Indikati ′ (SR 812.212.24). Die Packung der Firma.	
		Umteilungsverfahre	en Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		10.10.2023		

02 Ben-u-ron, Sirup

NUTRIMEDIS SA, Rue Saint-Denis 66, 1630 Bulle

ZulNr.: 41717	Abg	abekategorie: D	Index: 01.01.1.	07.05.2019
Zusammensetzung	02	color.: E 110, co	n 200 mg, arom.: vanillinum et alia, onserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, utionem pro 5 ml.	,
Anwendung		Analgetikum, A	ntipyretikum	
Packung/en	02	001	100 ml	D
		033	100 ml	D
Bemerkung		Neue Messvorri	chtung: Dosierspritze	
Gültig bis		18.10.2022		

01 Benerva 300 mg, compresse

02 Benerva 100 mg, compresse

FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: 25636	Cate	goria di dispensazione: D Index: 07.02.3.		
Composizione	01	thiamini hyd	resso obducto.	
	02	thiamini hyd	drochloridum 100 mg, excipiens pro comp	resso.
Indicazione		Preparato Vitamina B1		
Confezione/i	01	015	20 compressa/compresse	D
		023	100 compressa/compresse	D
	02	058	100 compressa/compresse	D
Osservazione		(Rinnovo de	ll'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata		

01 Benerva, soluzione iniettabile

FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: 10989	Cate	Categoria di dispensazione: B Index: 07.02.3.)19
Composizione	01	thiamini hydrochloridum 100 mg, glycerolum, natrii phosphates, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.			
Indicazione		Preparato V	itamina B1		
Confezione/i	01	027	6 fiala/fiale		В
Osservazione		(Rinnovo de	ll'omologazione)		
Valevole fino al		illimitata			

01 Benylin mit Codein N, Hustensirup

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

ZulNr.: 55818	Abg	abekategorie: B	Index: 03.03.1.	08.04.2019		
Zusammensetzung	01	hemihydricus 5 color.: E 124, E	diphenhydramini hydrochloridum 14 mg, codeini phosphas hemihydricus 5.7 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, color.: E 124, E 150a, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 5 ml corresp. ethanolum 5 % V/V.			
Anwendung		Reizhusten				
Packung/en	01	001	125 ml	В		
Bemerkung		Umteilungsverf	fahren Abgabekategorie HMG2			
Gültig bis		06.09.2022	_			

01 Betnovate Scalp Application, Lösung

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

ZulNr.: 33311	Abg	abekategorie: B	Index: 10.05.1.	09.05.2019
Zusammensetzung	01		ım 1 mg ut betamethasoni valeras, utionem pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, n	icht infizierte Dermatosen der Kopfhaut	
Packung/en	01	028	30 ml	В
		036	100 ml	В
Bemerkung		(Erneuerung de	r Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Betnovate-C, Crème

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

ZulNr.: 32026	Abg	abekategorie: B	Index: 10.05.2.	09.05.2019
Zusammensetzung	01		1 mg ut betamethasoni valeras, ng, conserv.: chlorocresolum, entum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, sekt	undär infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	036	30 g	В
Bemerkung		(Erneuerung der Z	Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Betnovate, Crème

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

ZulNr.: 30968	Abg	abekategorie: B	Index: 10.05.1.	09.05.2019
Zusammensetzung	01		m 1 mg ut betamethasoni valeras, conserv.: excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, ni	cht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	018	15 g	В
		026	30 g	В
Bemerkung		(Erneuerung de	r Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Betnovate, Lotion

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

ZulNr.: 30969	Abg	abekategorie: B	Index: 10.05.1.	09.05.2019
Zusammensetzung	01		n 1 mg ut betamethasoni valeras, xcipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nic	ht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	014	20 ml	В
Bemerkung		(Erneuerung der	Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Betnovate, Salbe

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

ZulNr.: 30970	Abg	abekategorie: B	Index: 10.05.1.	09.05.2019
Zusammensetzung	01		m 1 mg ut betamethasoni valeras, guentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, ni	cht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	012	15 g	В
		020	30 g	В
Bemerkung		(Erneuerung der	⁻ Zulassung)	
Gültig bis		21.11.2019		

02 Biodoron 5%, Tabletten

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 21521	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	02	ferrum-quarz 50	% 20 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zur Linderung v	on Migräne	
Packung/en	02	001	250 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfa	ahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		30.05.2021		

01 Bismorectal, suppositoires pour adultes

02 Bismorectal, suppositoires pour enfants

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

N° d'AMM: 23397	Caté	égorie de remise: D	Index: 12.99.0.	02.04.2019
Composition	01		num 50 mg, bismuthi succinas 80 mg, ım 50 mg, salviae aetheroleum 50 mg, sitorio.	
	02	bismuthi oxychinolinum 30 mg, bismuthi succinas 40 mg, eucalypti aetheroleum 20 mg, salviae aetheroleum 20 mg, excipiens pro suppositorio.		
Indication		Affections des voies	respiratoires	
Remarque		Changement de caté	égorie de remise LPTh2	
		Autorisé uniquemen	t pour la mise sur le marché à l'étrang	er
Valable jusqu'au		25.11.2023		

01 Bondronat, Filmtabletten

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

		•	•	
ZulNr.: 56360	Abg	abekategorie: B	Index: 07.99.0.	06.05.2019
Zusammensetzung	01	acidum ibandroni excipiens pro com	cum 50 mg ut natrii ibandronas hydricus presso obducto.	s,
Anwendung		Behandlung von k	Knochenmetastasen	
Bemerkung		(Umwandlung Zul	lassungsart, neu nur für den Export)	
		Nur für den Vertri	ieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt		

02 Bondronat 2 mg/2 ml, Infusionslösungskonzentrat

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

ZulNr.: 53626	Abg	abekategorie: B	Index: 07.99.0.	06.05.2019	
Zusammensetzung	02	acidum ibandronicum 2 mg ut natrii ibandronas hydricus, natrii chloridum, acidum aceticum glaciale, natrii acetas trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.			
Anwendung		Tumorinduzierte	Hyperkalzämie		
Bemerkung		(Umwandlung Zu	lassungsart, neu nur für den Exp	oort)	
		Nur für den Vertr	ieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis		24.04.2022			

01 Bronchipret TP, Filmtabletten

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

ZulNr.: 57543	Abg	abekategorie: D	Index: 03.01.	17.05.2019
Zusammensetzung	01	thymi extractum ethanolicum siccum 160 mg DER: 6-10: 1 Auszugsmittel Ethanolum 70 % V/V, primulae radicis extractum ethanolicum siccum 60 mg DER: 6-7: 1 Auszugsmittel Ethanolum 47.4 % V/V, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 141, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		Bei Husten und	Erkältung	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n)	D
		002	50 Tablette(n)	D
		004	20 Tablette(n)	D
		005	50 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Anpassung des	Droge-Extrakt-Verhältnisses I	bei beiden Wirkstoffen)
Gültig bis		16.06.2023		

01 Bronchostop Duo Hustensaft, orale Lösung

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

ZulNr.: 65305	Abg	abekategorie: D	Index: 03.03.2.	03.05.2019
Zusammensetzung	01	thymi herbae extractum aquosum siccum 0.70 g DER: 7-13:1 Auszugsmittel Wasser, althaeae radicis extractum aquosum liquidum 4.96 g DER: 1:13 Auszugsmittel Wasser, conserv.: E 218 et propylis parahydroxybenzoas, aromatica, excipiens ad solutionem pro 100 g.		
Anwendung		Traditionsgemä	ss bei Husten und zur Schleimlösu	ng
Packung/en	01	004	120 ml	D
		005	200 ml	D
Bemerkung		(Änderung Präp	oaratename, früher: Bronchostop I	Hustensaft)
Gültig bis		30.03.2021		

01 Bryophyllum (V.21) D1, Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59953	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung Anwendung	01	bryophyllum D1, a ohne Indikation	d solutionem pro 1 g, corresp	. ethanolum 17 % V/V.
Bemerkung			uziertem Dossier ohne Indikat V (SR 812.212.24). Die Packun g der Firma.	
		Zulassung gilt auch (nur bei Einzelmitt	n für alle höheren Folgepoten el).	nzen
		Umteilungsverfahr	ren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		07.07.2024		

01 Bryophyllum 50%, Kautabletten

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59501	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	07.05.2019
Zusammensetzung	01	extractum corresp. excipiens pro comp	succus ex bryophyllum folium oresso.	recens 170 mg,
Anwendung		ohne Indikation		
Bemerkung			ıziertem Dossier ohne Indikati V (SR 812.212.24). Die Packung g der Firma.	
		Zulassung gilt auch	n für alle tieferen Konzentrati	onen.
		Umteilungsverfahr	en Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		15.06.2020		

01 Bryophyllum 50%/Conchae 50% aa, Pulver

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

, ,	, ,			
ZulNr.: 59835	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	, , , ,	atum 50% 500 mg, calcium carbo mg, excipiens ad pulverem pro 1	
Anwendung		ohne Indikation		
Bemerkung			uziertem Dossier ohne Indikatio AV (SR 812.212.24). Die Packungs ng der Firma.	
		Umteilungsverfah	ren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		12.06.2024		

01 Bryophyllum Argento cultum D2 Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59954	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019		
Zusammensetzung Anwendung	01	bryophyllum arge ohne Indikation	bryophyllum argento cultum D2 1 g, corresp. ethanolum 20 % V/V. ohne Indikation			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.				
		Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.				
		Umteilungsverfal	nren Abgabekategorie HMG2			
Gültig bis		05.08.2023				

01 Bryophyllum TM (=33%), Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59952	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019	
Zusammensetzung	01	bryophyllum TM, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 36 % V/V.			
Anwendung		ohne Indikation			
Bemerkung			uziertem Dossier ohne Indikatic NV (SR 812.212.24). Die Packungs Ig der Firma.		
		Zulassung gilt auc	h für alle höheren Folgepotenz	en.	
		Umteilungsverfah	ren Abgabekategorie HMG2		
Gültig bis		22.05.2024			

01 Bulboid für Erwachsene, Suppositorien

02 Bulboid für Säuglinge und Kinder, Suppositorien

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

ZulNr.: 15440	Abg	abekategorie:	D Index: 04.08.2.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	glycerolum 1	.756 g, excipiens pro suppositorio.	
	02	glycerolum 8	78 mg, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung		Laxans		
Packung/en	01	015	10 Suppositorien	D
		023	100 Suppositorien	D
	02	031	10 Suppositorien	D
Bemerkung		(Erneuerung	der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Calmedoron, Globuli

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 62038	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	27.9 %, passiflor	46.6 %, valeriana officinalis de a incarnata TM 14.0 %, coffea .3 %, humulus lupulus TM 2.2 obulos.	tosta decocta
Anwendung		Bei Einschlafstör	ungen und Nervosität	
Packung/en	01	001	10 g	D
Bemerkung		Umteilungsverfa	hren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		01.10.2022	_	

01 Candida compositum D5, Tropfen

ZulNr.: 59442	Abg	abekategorie: D	Index: 20.01.0.	02.05.2019		
Zusammensetzung	01	candida albicans e volumine cellulae D5, candida parapsilosis e volumine cellulae D5, penicillium roqueforti e volumine cellulae D5, ana partes ad solutionem.				
Anwendung		ohne Indikation				
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen lieger der Verantwortung der Firma.				
		Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.				
		Umteilungsverfah	ren Abgabekategorie HMG2			
Gültig bis		11.07.2023				

01 Cardiodoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 18601	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	ratio: 1:3,1 cur digestio ethan	olica 100 mg ex primulae flo n hyoscyamus niger ex herb olica 100 mg ex onopordon s ad solutionem pro 1 g, cor	a TM 2 mg, flos recens 25 mg, ratio:
Anwendung		Zur Kreislaufst	abilisierung	
Packung/en	01	028	30 ml	D
		036	100 ml	D
Bemerkung		Umteilungsver	fahren Abgabekategorie HI	MG2
Gültig bis		27.06.2022		

02 Cardiophyt A, Kapseln

Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

ZulNr.: 43182	Abg	abekategorie: D	Index: 02.98.0.	24.05.2019	
Zusammensetzung	02	crataegi flos 20 mg, crataegi fructus 60 mg, crataegi folium 20 mg, valerianae radix 60 mg, color.: E 127, E 132, excipiens pro capsula.			
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden			
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)			
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt			
Gültig bis		unbegrenzt			

01 Carduus marianus comp., Tropfen

Apotheke zur Eiche AG, Platz 9-10, 9100 Herisau

ZulNr.: 60160	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	02.05.2019
Zusammensetzung	hippocastanum e montana e florib belladonna e foli chloratum D5 0.0 Glückselig D2 0.0 ex herba recentib D4 0.12 ml, digit ulmaria ex herba dichloridum spac fructibus siccatis hydrogenotartra Glückselig D1 0.0 D1 0.02 ml, silybu herba recenti Glü	sum spag. Glückselig D4 0.05 ml, e semine siccato Glückselig D1 0.0 sus siccatis Glückselig D2 0.05 ml, iis recentibus Glückselig D4 0.02 07 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D7 0.04 ml, che spag. Glückselig D7 0.01 ml, cratus Glückselig TM 0.04 ml, cupri salis purpurea Glückselig D4 0.04 ml, cupri salis purpurea Glückselig D1 0.01 ml, had Glückselig D6 0.06 ml, juniperu Glückselig D1 0.03 ml, kalii nitras spag. Glückselig D2 0.02 ml, or 02 ml, paeonia officinalis e floribum marianum D2 0.04 ml, solida ückselig D1 0.02 ml, stibii sulfidum D8 0.01 ml, excipiens ad solutum 30 % V/V.	01 ml, arnica , atropa ml, aurum ag. lidonium majus taegus e foliis cum sulfas pentahydricus ml, filipendula nydrargyri us communis e as D3 0.05 ml, kalii rthosiphonis folium ous siccatis Glückselig go virgaurea ex um nigrum D8 0.06 ml,
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung		duziertem Dossier ohne Indikati AV (SR 812.212.24). Die Packung ng der Firma.	
	Umteilungsverfa	hren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis	29.06.2021		

02 Carmol Rheumasalbe, Salbe

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

ZulNr.: 38345	Abg	abekategorie: D	Index: 07.10.4.	15.05.2019
Zusammensetzung	02	7.3 mg, anisi aeth eucalypti aethero myristicae fragra aetheroleum 1.1 medicinale 9 mg,	13.4 mg, camphora racemica 5 mg neroleum 0.7 mg, caryophylli aeth oleum 8.4 mg, citronellae aethero ntis aetheroleum 0.9 mg, salviae mg, terebinthinae aetheroleum , thymi aetheroleum 1.9 mg, adep s parahydroxybenzoas, E 218, uentum pro 1 g.	neroleum 0.4 mg, leum 1.1 mg,
Anwendung		Einreibemittel be	ei rheumatischen Beschwerden	
Packung/en	02	087	80 g	D
Bemerkung		(Verlängerung de	er Zulassung)	
Gültig bis		18.08.2024		

- 01 Cefepim Sandoz i.v. 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
- 02 Cefepim Sandoz i.v./i.m. 1 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
- **03** Cefepim Sandoz i.v. 2 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

ZulNr.: 59365	Abg	abekategorie: A	Index: 08.01.3.	13.05.2019			
Zusammensetzung	01	•	Praeparatio sicca: cefepimum 500 mg ut cefepimi dihydrochloridum monohydricum, argininum, pro vitro.				
	02	Praeparatio sicca: cefepimi dihydrochloridum monohydricum, argininum, pro vitro.					
	03	Praeparatio sicca: cefepimi dihydrochloridum monohydricum, argininum, pro vitro.					
Anwendung		Infektionskrankhe	iten				
Packung/en	01	001	5 Durchstechflasche(n)	Α			
	02	004	5 Durchstechflasche(n)	Α			
	03	005	5 Durchstechflasche(n)	Α			
Bemerkung Gültig bis		(Erneuerung der Z unbegrenzt	ulassung)				

01 Cefuroxim-Mepha 250, Lactab

02 Cefuroxim-Mepha 500, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

ZulNr.: 56958	Abg	abekategorie: A	Index: 08.01.3.	28.05.2019
Zusammensetzung	01	cefuroximum 250 excipiens pro con) mg ut cefuroximum axetilum, npresso obducto.	
	02	cefuroximum 500 excipiens pro con) mg ut cefuroximum axetilum, npresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankh	eiten	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n)	Α
	02	005	14 Tablette(n)	Α
Bemerkung		(Erneuerung der	Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Cetifelan 10mg, Filmtabletten

G-Pharma AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

ZulNr.: 66851	Abg	abekategorie: D	Index: 07.13.1.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	cetirizini dihyd	rochloridum 10 mg, excipiens pro co	mpresso obducto.
Anwendung		Antiallergikum	1	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsver	fahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		11.10.2022		

01 Cetirizin Streuli 10mg/ml, Tropfen

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

ZulNr.: 56380	Abg	abekategorie: B	Index: 07.13.1.	08.05.2019
Zusammensetzung	01		ochloridum 10 mg, saccharinum s parahydroxybenzoas, E 218, e . 20 gutta.	
Anwendung		Antiallergikum		
Packung/en	01	003	20 ml	В
Bemerkung		(Erneuerung der	· Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Chelidonium comp., Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 60029	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	TM 50.4 mg, onop tota recens TM 33. comp. TM (=20%) dryopteris filix-ma herba recenti 6,68 Phyllitis scolopend ethanolica liquida salicis purpureae forecens 6,68 mg, sa	ethanol. decoctum TM 83.3 mg ordon folium recens TM 55.5 m 3 mg, urtica dioica TM 33.3 mg 166,7 mg corresp. digestio aque s ex herba recenti 6,68 mg, pte mg, polypodium vulgare ex he rium ex herba recenti 1,67 mg 66,68 mg ex salicis albae folium olium recens 3,34 mg, salicis vir licis vitellinae folium recens 3,3 onem, corresp. ethanolum 39 %	ng, taraxaci planta n, Aspidium / Salix osa 83,35 mg ex ridium aquilinum ex rba recenti 1,67 mg, et extracta n recens 3,34 mg, minalis folium 4 mg, ratio: 1:3,1,
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	Art. 25 Abs. 1 KPA der Verantwortun	•	
	•	ren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis	15.06.2020		

01 Chelidonium/Curcuma comp., Kautabletten Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59589	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	07.05.2019
Zusammensetzung	01	xanthorrhizae rhiz	e cum radicibus siccatae pulvis omae pulvis 8.8 mg, cucurbitae 75 mg, excipiens pro compress	e maximae pulpae
Anwendung		ohne Indikation		
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.		
		Umteilungsverfahr	en Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		17.06.2024		

01 Chelidonium/Curcuma praeparatum, Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59898	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	curcumae xanthor	radix recens praeparatum TM i rhizae rhizoma ethanol. decoc onem pro 1 g, corresp. ethano	tum D1 250 mg,
Anwendung		ohne Indikation		
Bemerkung			uziertem Dossier ohne Indikati V (SR 812.212.24). Die Packung g der Firma.	
		Umteilungsverfah	ren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		09.09.2024		

01 Cimicifuga comp., Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 60036	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019	
Zusammensetzung	01	digestio ethanolica 5 mg ex onopordon flos recens 1.25 mg, ratio: 1:3.1, digestio ethanolica 5 mg ex primulae flos recens 1.25 mg et hyoscyamus niger ex herba TM 0.1 mg, ratio: 1:3.1, bryophyllum Rh TM 125 mg, cimicifuga racemosa ethanol. decoctum D5 250 mg, leonurus cardiaca D2 250 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 34 % V/V.			
Anwendung		ohne Indikation			
Bemerkung			ziertem Dossier ohne Indikation / (SR 812.212.24). Die Packung g der Firma.		
		Umteilungsverfahr	en Abgabekategorie HMG2		
Gültig bis		06.10.2020			

01 Co-Lisinopril Stada 10/12,5 mg, Tabletten

02 Co-Lisinopril Stada 20/12,5 mg, Tabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

ZulNr.: 56917	Abg	abekategorie: B	Index: 02.07.2.	16.05.2019
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 1 hydrochloroth		
	02	lisinoprilum 2 hydrochloroth		
Anwendung		Antihyperten	sivum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n)	В
		003	100 Tablette(n)	В
	02	005	30 Tablette(n)	В
		007	100 Tablette(n)	В
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

- 01 Codicontin 60 mg, Tabletten retard
- 02 Codicontin 90 mg, Tabletten retard
- 03 Codicontin 120 mg, Tabletten retard

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

ZulNr.: 53027	Abg	abekategorie: A	Index: 01.01.3.	06.05.2019		
Zusammensetzung	01	=	tartras 60 mg corresp. dihydrocodeinun mpresso obducto.	n 40 mg,		
	02		dihydrocodeini tartras 90 mg corresp. dihydrocodeinum 60 mg, excipiens pro compresso obducto.			
	03	dihydrocodeini tartras 120 mg corresp. dihydrocodeinum 80 mg, excipiens pro compresso obducto.				
Anwendung		Analgetikum				
Packung/en	01	001	30 Tablette(n)	Α		
		002	60 Tablette(n)	Α		
	02	003	30 Tablette(n)	Α		
		004	60 Tablette(n)	Α		
	03	005	30 Tablette(n)	Α		
		006	60 Tablette(n)	Α		
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)				
Gültig bis		unbegrenzt				

01 Colosan mite mint, granulé

02 Colosan mite citron, granulé

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

N° d'AMM: 43319	Catégorie de remise: D Index: 04.08.13			02.05.2019			
Composition	01		sterculiae gummi 875.0 mg, saccharinum natricum, aromatica excipiens ad granulatum pro 1 g.				
	02	sterculiae gummi excipiens ad grar	i 875.0 mg, saccharinum natricum, nulatum pro 1 g.	, aromatica,			
Indication		Pour la régulatio	n des selles, en cas de constipation	n			
Conditionnements	01	043	200 g	D			
		051	500 g	D			
	02	078	200 g	D			
		086	500 g	D			
Remarque		(Révocation du d	osage 03 Colosan mite mocca, gra	anulé)			
Valable jusqu'au		illimité					

01 Coop Vitality Cetirizin 10 mg, Filmtabletten

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

ZulNr.: 62935	Abgabekategorie: D		Index: 07.13.1.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydro	ochloridum 10 mg, excipiens pro	compresso obducto.
Anwendung		Antiallergikum		
Packung/en	01	001	10 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfa	ahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.09.2022		

01 Coop Vitality Diclofenac 25, Filmtabletten

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

ZulNr.: 65097	Abgabekategorie: D		Index: 07.10.1.	07.05.2019	
Zusammensetzung	01	diclofenacum ka	diclofenacum kalicum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		Analgetikum			
Packung/en	01	001	10 Tablette(n)	D	
Bemerkung		Umteilungsverf	ahren Abgabekategorie HMG2		
Gültig bis		20.02.2024			

01 Coop Vitality Diclofenac-N 25, Kapseln

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

ZulNr.: 67322	Abg	abekategorie: D	Index: 07.10.1.	07.05.2019	
Zusammensetzung	01	diclofenacum na pro capsula.	diclofenacum natricum 25 mg, color.: E 127, conserv.: E 200, excipien pro capsula.		
Anwendung		Analgetikum			
Packung/en	01	001	10 Kapsel(n)	D	
Bemerkung		Umteilungsverfa	hren Abgabekategorie HMG2		
Gültig bis		20.02.2024			

01 Coop Vitality Erkältungssalbe, Salbe

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

ZulNr.: 65484	Abg	abekategorie: D	Index: 03.06.0.	06.05.2019
Zusammensetzung	01	aetheroleum 60	ae aetheroleum 65.25 mg, eucaly mg, cajeputi aetheroleum 15 mg m, excipiens ad unguentum pro 1	, aromatica, arom.:
Anwendung		Einreibemittel b	ei Erkältungen	
Packung/en	01	001	40 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der	^r Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Coop Vitality Nieren- und Blasendragées, Filmtabletten

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

ZulNr.: 65448	Abgabekategorie: D		Index: 05.02.0.	13.05.2019		
Zusammensetzung	01	uvae ursi folii extractum aquosum siccum 108-120 mg, DER: 4-5:1, corresp. arbutinum 24-31.2 mg, betulae folii extractum aquosum siccum 46.25 mg, DER: 4.5-5.5:1, solidaginis herbae extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-6:1, excipiens pro compresso obducto.				
Anwendung		Bei Reizungen d	er Harnwege			
Packung/en	01	001	20 Dragée(s)	D		
Bemerkung		(Erneuerung der	Zulassung)			
Gültig bis		unbegrenzt				

01 Coro-Calm, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

ZulNr.: 53077	Abgabekategorie: D		Index: 20.01.0.	10.05.2019		
Zusammensetzung	01	aconitum napellus D6 105 mg, coffea arabica D10 120 mg, convallaria majalis D4 125 mg, crataegus spag. Peka TM 150 mg, leonurus cardiaca TM 160 mg, lobelia inflata spag. Peka D4 120 mg, selenicereus grandiflorus D2 105 mg, sumbulus moschatus D4 115 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 30 % V/V.				
Anwendung		Bei nervösen Hei	rzbeschwerden			
Packung/en	01	013	50 ml	D		
Bemerkung		(Erneuerung der	Zulassung)			
Gültig bis		unbegrenzt		_		

01 Corvaton retard, comprimés

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

N° d'AMM: 48105	Caté	gorie de rer	mise: B	Index: 02.04.4.	02.05.2019
Composition	01	molsidom	inum 8 mg	g, excipiens pro compresso.	
Indication		Cardiopat	hie corona	aire	
Conditionnements	01	017	3	0 comprimé(s)	В
		025	10	0 comprimé(s)	В
Remarque		(Renouvel	lement d	e l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité			

01 Corvaton, comprimés

02 Corvaton forte, comprimés

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

N° d'AMM: 41958	Caté	égorie de remise: B Index: 02.04.4.			02.05.2019
Composition	01	molsidor	minum 2 mg		
	02	molsidor	minum 4 mg	, excipiens pro compresso.	
Indication		Cardiopa	thie corona	ire	
Conditionnements	01	014	30) comprimé(s)	В
		022	100) comprimé(s)	В
	02	030	30) comprimé(s)	В
		049	100) comprimé(s)	В
Remarque		(Renouve	ellement de	e l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité			_

- 01 Dasatinib-Teva 20 mg, Filmtabletten
- 02 Dasatinib-Teva 50 mg, Filmtabletten
- 03 Dasatinib-Teva 70 mg, Filmtabletten
- 04 Dasatinib-Teva 80 mg, Filmtabletten
- 05 Dasatinib-Teva 100 mg, Filmtabletten

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

ZulNr.: 67100	Abg	abekategorie: A	Index: 07.16.1.	03.05.2019		
Zusammensetzung	01	monohydricum a hydroxypropylce natrium max. 0.0	mg ut dasatinibum monohydricum, lactos 26.261 mg, cellulosum microcristallinum, ellulosum, carmellosum natricum conexum 016 mg, magnesii stearas, Überzug: hypro 71, pro compresso obducto.	corresp.		
	02	monohydricum (hydroxypropylce natrium max. 0.0	mg ut dasatinibum monohydricum, lactos 65.653 mg, cellulosum microcristallinum, ellulosum, carmellosum natricum conexum 04 mg, magnesii stearas, Überzug: hyprom 71, pro compresso obducto.	corresp.		
	03	monohydricum 9 hydroxypropylce natrium max. 0.0	mg ut dasatinibum monohydricum, lactos 91.915 mg, cellulosum microcristallinum, ellulosum, carmellosum natricum conexum 056 mg, magnesii stearas, Überzug: hypro 71, pro compresso.	corresp.		
	04	monohydricum hydroxypropylce natrium max. 0.0	mg ut dasatinibum monohydricum, lactos 105.046 mg, cellulosum microcristallinum, ellulosum, carmellosum natricum conexum 164 mg, magnesii stearas, Überzug: hypro 171, pro compresso obducto.	corresp.		
	05	dasatinibum 100 mg ut dasatinibum monohydricum, lactosum monohydricum 131.307 mg, cellulosum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.08 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, triacetinum, E 171, pro compresso obducto.				
Anwendung		•	omosom-positive chronische myeloische Le omosom-positive akute lymphatische Leuk			
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) Blister	А		
_		002	60 Tablette(n) HDPE-Flasche	Α		
	02	003	30 Tablette(n) Blister	Α		
		004	60 Tablette(n) HDPE-Flasche	Α		
	03	005	30 Tablette(n) Blister	Α		
		006	60 Tablette(n) HDPE-Flasche	Α		
	04	007	30 Tablette(n) Blister	Α		
		800	30 Tablette(n) HDPE-Flasche	Α		
	05	009	30 Tablette(n) Blister	Α		
		010	30 Tablette(n) HDPE-Flasche	Α		
Bemerkung			tricum conexum: hergestellt aus gentechn ganismus Baumwolle	isch		
Gültig bis		02.05.2024				

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

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

ZulNr.: 53830	Abg	abekategorie: A	Index: 07.16.2.	28.05.2019
Zusammensetzung	01	•	img ut triptorelini acetas hydric oas, copoly(dl-lactidum-glycolid	
		Solvens: polysorbatum 80, dihydrogenophos ad solutionem pro	•	
Anwendung		5 5	es Prostatakarzinom,Endometrio onsmed.,zentrale vorzeitige Pub	
Packung/en	01	013	1 Stück Injektions-Set	А
		021	3 Stück Injektions-Sets	А
Bemerkung		(Widerruf der Pac	kungsgrösse 5 Injektions-Set)	
Gültig bis		02.12.2023		

01 Denosol Baby Erkältungsbad, Badezusatz

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

ZulNr.: 56128	Abg	abekategorie: D	Index: 03.99.0.	20.05.2019
Zusammensetzung	01	aetheroleum 3 i	roleum 3 mg, anisi aetheroleum 3 mg, matricariae aetheroleum 0.3 ı utionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei Erkältungsb	eschwerden	
Packung/en	01	007	200 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung de	r Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Depo-Medrol Lidocaine 40 mg/ml, Injektionssuspension

02 Depo-Medrol Lidocaine 80 mg/2 ml, Injektionssuspension

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

ZulNr.: 38546	Abg	abekategorie	e: B Index: 07.07.23	3.05.2019		
Zusammensetzung	01	monohydri conserv.: al	methylprednisoloni acetas 40 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 10 mg, macrogolum 3350, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 8.7 mg, N-myristyl-gamma-picolinii chloridum 0.19 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.			
	02	methylprednisoloni acetas 80 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 20 mg, macrogolum 3350, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 17.4 mg, N-myristyl-gamma-picolinii chloridum 0.38 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 2 ml.				
Anwendung		Lokale Glul	kokortikoid-Therapie			
Packung/en	01	015	1 x 1 ml Ampulle(n)	В		
		031	25 x 1 ml Ampulle(n)	В		
	02	023	1 x 2 ml Ampulle(n)	В		
Bemerkung		(Erneuerun	ng der Zulassung)			
Gültig bis		unbegrenz	t			

- 02 Depo-Medrol 40 mg/ml, Injektionssuspension
- 03 Depo-Medrol 80 mg/2 ml, Injektionssuspension
- 04 Depo-Medrol 200 mg/5 ml, Injektionssuspension

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

ZulNr.: 25915	Abg	abekategor	ie: B	Index: 07.07.23	23.05.2019		
Zusammensetzung	02	natrii chlo	oridum, co	acetas 40 mg, macrogolum i nserv.: N-myristyl-gamma-pio qua ad iniectabilia q.s. ad su	colinii		
	03	natrii chlo	methylprednisoloni acetas 80 mg, macrogolum 3350, natrii chloridum, conserv.: N-myristyl-gamma-picolinii chloridum 0.4 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 2 ml.				
	04	natrii chlo	oridum, co	acetas 200 mg, macrogolum nserv.: N-myristyl-gamma-pio ua ad iniectabilia q.s. ad susp	colinii		
Anwendung		Parentera	le und lok	cale Glucocorticoid-Therapie			
Packung/en	02	011	1 x 1 n	nl Ampulle(n)	В		
		070	25 x 1 n	nl Ampulle(n)	В		
	03	038	1 x 2 n	nl Ampulle(n)	В		
	04	046	1 x 5 n	nl Ampulle(n)	В		
Bemerkung		(Erneueru	ıng der Zu	lassung)			
Gültig bis		unbegren	ızt				

03 Der-med, Hautwaschlotion

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

ZulNr.: 43110	Abg	abekategorie: D	Index: 10.10.0.	22.05.2019
Zusammensetzung	03		cylenamido MEA-sulfosuccinate 30 mg, r.: E 133, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Reinigungsmitt	el für empfindliche oder kranke Haut	
Packung/en	03	001	150 ml	D
		002	500 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung de	r Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Dermatodoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 18602	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019	
Zusammensetzung	01	extracta ethanolica lysimachiae nummulariae herba recens 50 mg e solani dulcamarae flos recens 50 mg, excipiens ad solutionem pro 1 corresp. ethanolum 36 % V/V.			
Anwendung		Zur Behandlung	von Hauterkrankungen		
Packung/en	01	024	100 ml	D	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2			
Gültig bis		15.10.2022			

01 Desofemine 20 Nova, Filmtabletten

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

ZulNr.: 63171	Abg	abekatego	rie: B	Index: 09.02.1.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	•	ethinylestradiolum 20 μg, desogestrelum 150 μg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		Hormona	ales Kontra	azeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 2	21 Tablette(n)	В
		002	1 x 2	21 Tablette(n) mit Sachets	В
		003	3 x 2	21 Tablette(n)	В
		004	3 x 2	21 Tablette(n) mit Sachets	В
		005	6 x 2	21 Tablette(n)	В
		006	6 x 2	21 Tablette(n) mit Sachets	В
Bemerkung		(Erneuer	ung der Zı	ulassung)	
Gültig bis		unbegrei	nzt		

01 Desofemine 30 0.15 mg/0.03 mg, Filmtabletten

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

ZulNr.: 63170	Abg	abekategor	ie: B Index: 09.02.1.	02.05.2019
Zusammensetzung	01		radiolum 30 μg, desogestrelum 150 μg, pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormona	les Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 21 Tablette(n)	В
		002	1 x 21 Tablette(n) mit Sachets	В
		003	3 x 21 Tablette(n)	В
		004	3 x 21 Tablette(n) mit Sachets	В
		005	6 x 21 Tablette(n)	В
		006	6 x 21 Tablette(n) mit Sachets	В
Bemerkung		(Erneueru	ing der Zulassung)	
Gültig bis		unbegren	zt	

01 Desofemono 75, Filmtabletten

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

ZulNr.: 63189	Abg	abekategorie: B	Index: 09.02.1.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	desogestrelur	n 75 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale K	ontrazeption	
Packung/en	01	001	1 x 28 Tablette(n)	В
		002	1 x 28 Tablette(n) mit Sachets	В
		003	3 x 28 Tablette(n)	В
		004	3 x 28 Tablette(n) mit Sachets	В
		005	6 x 28 Tablette(n)	В
		006	6 x 28 Tablette(n) mit Sachets	В
Bemerkung		(Erneuerung	der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Desomedin, Augentropfen

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

ZulNr.: 53037	Abg	abekategorie: B	Index: 11.07.1.	14.03.2019		
Zusammensetzung	01	hexamidini diise	hexamidini diisetionas 1 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml			
Anwendung		Desinfiziens für Augen				
Packung/en	01	011	10 ml	В		
		046	10 ml Tagesdosen (DD) à 0,6 ml	В		
Bemerkung		Umteilungsverfa	ahren Abgabekategorie HMG2			
Gültig bis		27.11.2023				

01 Detensor, Tabletten

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

ZulNr.: 44347	Abg	abekategorie: B	Index: 01.03.1.	01.04.2019
Zusammensetzung	01	diphenhydramin excipiens pro cor	i hydrochloridum 31 mg, chlorotl mpresso.	heophyllinum 23 mg,
Anwendung		Hypnotikum		
Bemerkung		Umteilungsverfa	hren Abgabekategorie HMG2	
		Nur für den Vert	rieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.06.2024		

01 Diazepam 10 AApot, Auto-Injektor

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

ZulNr.: 59328	Abg	Abgabekategorie: B Index: 15.01.0.		13.05.2019
Zusammensetzung	01	acidum benzoid	0 mg, propylenglycolum, ethanolum 175. cum 7.5 mg, natrii benzoas 91.14 mg, cus 33.86 mg, aqua ad iniectabilia q.s. pro 2 ml.	4 mg,
Anwendung			ung von Krampfzuständen, welche von k erursacht werden.	(ampf-
Packung/en	01	001	2ml Injektor(en), vorgefüllt/Pen	В
Bemerkung		(Erneuerung de	er Zulassung)	
			n Bundesgesetz über die Betäubungsmitt stoffe (SR 812.121)	el und die
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Diclofenac-Mepha 75, Injektionslösung i.m.

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

ZulNr.: 60374	Abg	abekategorie: B	Index: 07.10.1.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	monohydricum propylenglycolu	atricum 75 mg, lidocaini hydrochlo 20 mg, dinatrii edetas, macrogolur um, natrii hydroxidum, antiox.: ace bilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	n 400,
Anwendung		Antirheumatiku	ım	
Packung/en	01	001	5 Ampulle(n)	В
		002	25 Ampulle(n)	В
		003	50 Ampulle(n)	В
Bemerkung		(Erneuerung de	r Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	_	

01 Digestodoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 18603	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	digestio aquosa 500 mg ex dryopteris filix-mas ex herba recenti a pteridium aquilinum ex herba recenti 40 mg, polypodium vulgar herba recenti 10 mg, Phyllitis scolopendrium ex herba recenti 10 ratio: 1:4,1, extractum ethanolicum 400 mg ex salicis albae foliur recens 20 mg, salicis purpureae folium recens 20 mg, salicis vimir folium recens 40 mg, salicis vitellinae folium recens 20 mg, ratio: excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. 10 guttae, corresp. ethanolum 25 % V/V.		
Anwendung		Bei Magen- und [Darmstörungen	
Packung/en	01	020	100 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfah	ren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		15.10.2022		

01 Diprogenta, Crème

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

ZulNr.: 38695	Abg	abekategorie: B	Index: 10.05.2.	10.05.2019
Zusammensetzung	01	gentamicinum 1	m 0.5 mg ut betamethasoni dipropi mg ut gentamicini sulfas, conserv.: guentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, se	kundär bakteriell infizierte Dermat	osen
Packung/en	01	010	10 g	В
		029	30 g	В
Bemerkung		(Erneuerung dei	⁻ Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	-	

01 Diprogenta, Salbe

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

ZulNr.: 38696	Abg	abekategorie: B	Index: 10.05.2.	10.05.2019
Zusammensetzung	01		n 0.5 mg ut betamethasoni dipr mg ut gentamicini sulfas, excipi	
Anwendung		Entzündliche, sel	kundär bakteriell infizierte Dern	natosen
Packung/en	01	025	30 g	В
Bemerkung		(Erneuerung der	Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Distickstoffoxid medizinal Carbagas, Gas zur medizinischen Anwendung, verflüssigt CARBAGAS AG, 3074 Muri bei Bern

ZulNr.: 56668	Abg	abekategorie: B	Index: 01.02.1.	22.05.2019
Zusammensetzung	01	dinitrogenii oxi	idum 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Anästhetikum /	Analgetikum / Sedativum	
Packung/en	01	001	4 l Druckgasflasche	В
		002	10 l Druckgasflasche	В
		003	30 l Druckgasflasche	В
		004	50 l Druckgasflasche	В
		005	600 l Bündel mit 12 Druckgasflasche zu 50	I В
Bemerkung		(Erneuerung de	er Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Doxiproct Plus, pommade

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

N° d'AMM: 38934	Caté	gorie de remise: B	Index: 02.09.2.	02.05.2019
Composition	01	monohydricum 20	onohydricus 40 mg, lidocaini) mg, dexamethasoni acetas propylenglycolum, antiox.: I Jentum pro 1 g.	0.25 mg,
Indication		Traitement local of	des affections hémorroïdales	
Conditionnements	01	015	20 g	В
Remarque		(Renouvellement	de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité		

01 Doxiproct, pommade

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

N° d'AMM: 38932	Caté	gorie de remise: D	Index: 02.09.1.	02.05.2019
Composition	01	monohydricum 20	onohydricus 40 mg, lidocaini h 1 mg, macrogolum 300, propy 20, excipiens ad unguentum p	lenglycolum,
Indication		Traitement local o	les affections hémorroïdales	
Conditionnements	01	012	30 g	D
Remarque Valable jusqu'au		(Renouvellement illimité	de l'autorisation)	

01 Dulcamara / Lysimachia, Salbe

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59780	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	lysimachiae numm	flos recens ethanol. decoctu ulariae herba recens ethano oles adipis lanae, excipiens a n 11 % V/V.	l. decoctum TM 150 mg,
Anwendung		ohne Indikation		
Bemerkung			ıziertem Dossier ohne Indika V (SR 812.212.24). Die Packu g der Firma.	
		Umteilungsverfahr	en Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		13.11.2021		

01 Echinacea angustifolia Rh D3, Augentropfen Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59606	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung Anwendung	01	echinacea angustifo ohne Indikation	olia Rh D3 1 ml, excipiens ad s	olutionem.
Bemerkung			ziertem Dossier ohne Indikation ((SR 812.212.24). Die Packung Inder Firma.	
		3 3	für alle höheren Folgepotenz en Abgabekategorie HMG2	zen.
Gültig bis		30.07.2023		

02 Ecofenac 100, Suppositorien

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

ZulNr.: 47825	Abg	abekategorie: B	Index: 07.10.1.	02.05.2019
Zusammensetzung	02	diclofenacum na	atricum 100 mg, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung		Antirheumaticu	m	
Packung/en	02	024	10 Suppositorien	В
Bemerkung		(Erneuerung de	r Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

03 Ecofenac 25, Filmtabletten

04 Ecofenac 50, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

7 11 47000	•		1 1 07.40.4	02.05.2040		
ZulNr.: 47823	Abg	abekategorie: B	Index: 07.10.1.	02.05.2019		
Zusammensetzung	03	diclofenacum r	diclofenacum natricum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.			
	04	diclofenacum r	diclofenacum natricum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.			
Anwendung		Antirheumatic	Antirheumaticum			
Packung/en	03	013	30 Tablette(n)	В		
		021	100 Tablette(n)	В		
	04	048	20 Tablette(n)	В		
		056	100 Tablette(n)	В		
Bemerkung		(Erneuerung d	er Zulassung)			
Gültig bis		unbegrenzt				

02 Ecofenac, Injektionslösung

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

ZulNr.: 47822	Abg	abekategorie: B	Index: 07.10.1.	02.05.2019		
Zusammensetzung	02	antiox.: acetylcy	diclofenacum natricum 75 mg, mannitolum, propylenglycolum, antiox.: acetylcysteinum 3 mg, conserv.: alcohol benzylicus 120 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.			
Anwendung		Antirheumaticu	Antirheumaticum			
Packung/en	02	033	5 Ampulle(n)	В		
		041	50 Ampulle(n)	В		
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)				
Gültig bis		unbegrenzt				

01 Effortil, gouttes

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

N° d'AMM: 24199	Cate	égorie de remise: I	B Index: 02.05.2.	29.03.2019
Composition	01		chloridum 7.5 mg, antiox.: E 223, droxybenzoas, E 218, excipiens a cae.	
Indication		analeptique circ	culatoire, hypotension	
Conditionnements	01	010	15 g	В
		037	2 x 50 g	В
Remarque		Changement de	e catégorie de remise LPTh2	
Valable jusqu'au		06.11.2023		

01 Elmetacin, Lösung

Medinova AG, Eggbühlstrasse 28, 8050 Zürich

ZulNr.: 46429	Abg	abekategorie: D	Index: 07.10.4.	29.05.2019
Zusammensetzung	01	indometacinum		
Anwendung		Kutanes Antirhe	eumatikum	
Packung/en	01	001	50 ml	D
		002	100 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung de	r Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Emedrin N, Sirup

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

ZulNr.: 53260	Abg	abekategorie: B	Index: 03.01.1.	20.03.2019
Zusammensetzung	01	hydrobromidum,	nnum 12.5 mg ut dextrometho arom.: vanillinum et alia, aspa nserv.: propylis parahydroxybe tionem pro 5 ml.	rtamum,
Anwendung		Husten, insbeson	dere trockener Reizhusten	
Packung/en	01	020	150 ml	В
Bemerkung		Umteilungsverfah	nren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		02.11.2021		

02 Emoton alpha Agnus castus, Filmtabletten

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

ZulNr.: 50965	Abg	abekategorie: D	Index: 09.99.0.	24.05.2019
Zusammensetzung	02	Auszugsmittel Et	cum ethanolicum siccum 12 mg, D hanolum 50 % m/m, mpresso obducto.	DER: 15-18.5:1,
Anwendung		Beschwerden vor	der Monatsblutung	
Bemerkung		(Umwandlung Zu	ulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vert	rieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.11.2021		

- 01 Epethinan 5 mg/2.5 mg, Retardtabletten
- 02 Epethinan 10 mg/5 mg, Retardtabletten
- 03 Epethinan 20 mg/10 mg, Retardtabletten
- 04 Epethinan 40 mg/20 mg, Retardtabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

ZulNr.: 65727	Abg	abekategorie: A	Index: 01.01.3.	27.05.2019
Zusammensetzung	01	anhydricum 2.5	ochloridum 5 mg, naloxoni hydroc mg ut naloxoni hydrochloridum d cipiens pro compresso obducto.	
	02	anhydricum 5 m	ochloridum 10 mg, naloxoni hydro g ut naloxoni hydrochloridum dih mpresso obducto.	
	03	anhydricum 10 r	ochloridum 20 mg, naloxoni hydro ng ut naloxoni hydrochloridum di mpresso obducto.	
	04	anhydricum 20 r	ochloridum 40 mg, naloxoni hydro ng ut naloxoni hydrochloridum di mpresso obducto.	
Anwendung		Narkotisches An	algetikum	
Bemerkung		(Umwandlung Z	ulassungsart, nur für den Export)	
			Bundesgesetz über die Betäubung offe (SR 812.121)	gsmittel und die
		Nur für den Vert	trieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.11.2021		

01 Escotussin, Tropfen

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

ZulNr.: 30157	Abg	abekategorie: B	Index: 03.03.1.	20.03.2019
Zusammensetzung	01	belladonnae tin liquidum 10 mg	thiocyanas 10 mg, guaifenesinum ectura normata 10 mg, droserae e , arom.: natrii cyclamas, saccharir d solutionem pro 1 ml, corresp. 3 6 V/V.	extractum num, vanillinum et
Anwendung		Husten		
Packung/en	01	036	20 ml	В
Bemerkung		Umteilungsverf	ahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		05.11.2023		

01 Eurax, Crème

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

ZulNr.: 13193	Abg	abekategorie: B	Inde	x: 10.09.5.	14.03.2019
Zusammensetzung	01	crotamitonum unguentum pro	•	lenglycolum, excipiens ad	
Anwendung		Skabies			
Packung/en	01	001	20 g		В
		029	150 g		В
Bemerkung		Umteilungsverf	ahren Abgabe	kategorie HMG2	
Gültig bis		14.05.2022			

01 Eurax, Lotion

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

ZulNr.: 23226	Abg	abekategorie: B	Index: 10.09.5.	14.03.2019
Zusammensetzung	01		00 mg, adeps lanae, propylengly 2-phenylethanolum, excipiens ac	
Anwendung		Skabies		
Packung/en	01	014	50 ml	В
Bemerkung		Umteilungsverfa	hren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		14.05.2022		

03 Excipial Balmandol, Badeöl

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

				
ZulNr.: 46935	Abg	abekategorie: D	Index: 10.10.0.	22.05.2019
Zusammensetzung	03		um 259.5 mg, paraffinum perliquidum 599 piens ad solutionem pro 1 ml.	.45 mg,
Anwendung		Trockene Haut		
Packung/en	03	001	225 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung de	er Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Exelon 2 mg/ml, Lösung zum Einnehmen

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

ZulNr.: 55051	Abg	abekategorie: B	Index: 01.99.0.	20.05.2019
Zusammensetzung	01		mg ut rivastigmini hydrogenota serv.: E 211, excipiens ad solutio	
Anwendung		Demenz vom Alz	heimer Typ, Demenz bei Parkin	son Krankheit
Packung/en	01	002	120 ml	В
Bemerkung		(Erneuerung der	Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Feminelle, capsules

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

N° d'AMM: 56355	Caté	gorie de remise: D	Index: 09.99.0.	24.05.2019	
Composition	01	cimicifugae extractum ethanolicum siccum 6.5 mg, DER: 4.5-8.5:1, excipiens pro capsula.			
Indication		En cas de trouble	es de la ménopause		
Conditionnements	01	022	30 capsule(s)	D	
		028	60 capsule(s)	D	
		032	90 capsule(s)	D	
Remarque		(Renouvellement	: de l'autorisation)		
Valable jusqu'au		illimité			

01 Fentanyl-Janssen, Injektionslösung

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

ZulNr.: 31110	Abg	abekategor	ie: A Index: 01.01.3.	9.05.2019	
Zusammensetzung	01		fentanylum 50 µg ut fentanyli citras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Analgetic	um		
Packung/en	01	017	50 x 2 ml Ampulle(n)	Α	
		033	50 x 10 ml Ampulle(n)	Α	
Bemerkung		(Erneueru	ng der Zulassung)		
			t dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und pen Stoffe (SR 812.121)	die	
Gültig bis		unbegren	zt		

01 Ferrodona, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

ZulNr.: 53400	Abg	abekategorie: B	Index: 20.01.0.	10.05.2019	
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D12 75 mg, ceanothus americanus D5 160 mg, cinchona pubescens spag. Peka D4 210 mg, cobalti(II) nitras D6 85 mg, cupri sulfas pentahydricus D6 140 mg, ferrum metallicum D12 100 mg, mangani(II) acetas tetrahydricus D6 155 mg, natrii chloridum D12 75 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 20 % V/V.			
Anwendung		Bei Blutarmut			
Packung/en	01	019	50 ml	В	
		027	100 ml	В	
Bemerkung Gültig bis		(Erneuerung de unbegrenzt	er Zulassung)		

01 Ferrum Hausmann PM, Injektionslösung i.m.

Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

ZulNr.: 38622	Abg	abekategorie: B	Index: 06.07.1.	16.05.2019
Zusammensetzung	01	ferrum 100 mg u q.s. ad solutione	ut ferri oxidum polymaltosatum, a em pro 2 ml.	qua ad iniectabilia
Anwendung	Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel, wenn orale Therapie nicht durchführbar ist			ingel, wenn eine
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
		Nur für den Vert	trieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Ferrum hydroxydatum 5%, Pulvis

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59562	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	07.05.2019		
Zusammensetzung Anwendung	01	ferrum hydroxyd ohne Indikation	ferrum hydroxydatum 50 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g. ohne Indikation			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.				
		Zulassung gilt auch für alle niedrigeren Konzentrationen.				
		Umteilungsverfa	hren Abgabekategorie HMG2			
Gültig bis		13.06.2023				

01 Ferrum metallicum 5%, Salbe

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59610	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung Anwendung Bemerkung	01	ferrum metallicum 50 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g. ohne Indikation Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen lieg der Verantwortung der Firma.		on nach
Gültig bis		Umteilungsverfah 26.09.2020	ren Abgabekategorie HMG2	

01 Ferrum sidereum D3, Trituratio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59581	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	07.05.2019	
Zusammensetzung Anwendung	01	ferrum sidereum D3 1 g, ad pulverem. ohne Indikation			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.			
		Zulassung gilt auc	h für alle höheren Folgepotenze	en.	
		Umteilungsverfah	ren Abgabekategorie HMG2		
Gültig bis		26.09.2020			

01 Ferrum-Quarz D1, Trituratio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59629	Abgabekategorie: D		Index: 20.02.0.	08.05.2019		
Zusammensetzung Anwendung	01	ferrum-quarz D1 ohne Indikation	ferrum-quarz D1 1 g, ad pulverem pro 1 g. ohne Indikation			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen der Verantwortung der Firma.				
		Zulassung gilt au	ch für alle höheren Folgepotenz	en.		
		Umteilungsverfah	nren Abgabekategorie HMG2			
Gültig bis		11.08.2023				

01 Flammazine, Crème

Alliance Pharmaceuticals GmbH, Düsseldorf, Zweigniederlassung Uster, 8610 Uster

ZulNr.: 38607	Abg	abekategorie: B/D	Index: 10.09.2.	06.05.2019
Zusammensetzung	01	sulfadiazinum ar excipiens ad ung	genticum 10 mg, propylenglycolum, uentum pro 1 g.	
Anwendung		Antiseptische Wu	undcreme	
Packung/en	01	014	50 g	В
		022	500 g	В
		030	20 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der	Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Flügge Kieselerde, Pulver

Schellenberg, Reformprodukte, Stettbachstrasse 37, 8600 Dübendorf

ZulNr.: 10445	Abg	abekategorie: E	Index: 07.02.1.	09.05.2019
Zusammensetzung	01	terra silicea spe	c., pulvis.	
Anwendung		Ergänzung der Haarwachstums	Nahrung bei Störungen des Nagel- und	
Packung/en	01	019	100 g	E
		035	200 g	E
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Flügge Kieselerde, Tabletten

Schellenberg, Reformprodukte, Stettbachstrasse 37, 8600 Dübendorf

ZulNr.: 23336	Abg	abekategorie:	E Index: 07.02.1.	09.05.2019
Zusammensetzung	01	terra silicea s	pec. 810 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Ergänzung d Haarwachstu	er Nahrung bei Störungen des Nagel- und Ims	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n)	Е
		002	120 Tablette(n)	Е
		014	60 Tablette(n)	E
		022	120 Tablette(n)	E
Bemerkung		(Erneuerung	der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Flumazenil Sintetica 0,5 mg/5 ml, soluzione iniettabile

02 Flumazenil Sintetica 1 mg/10 ml, soluzione iniettabile

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 59400	Cate	Categoria di dispensazione: B Index: 15.01.0.		
Composizione	01		renilum 0.5 mg, dinatrii edetas, acidum aceticum chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem p	•
	02		renilum 1 mg, dinatrii edetas, acidum aceticum q chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem p	•
Indicazione		Antag	onista di benzodiazepine	
Confezione/i	01	001	10 x 5 ml fiala/fiale	В
	02	002	10 x 10 ml fiala/fiale	В
Osservazione		(Rinno	vo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimita	ta	

01 Fluox Axapharm, Tabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

ZulNr.: 59411	Abg	abekategorie: B	Index: 01.06.0.	23.05.2019
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 excipiens pro c	mg ut fluoxetini hydrochloridum, ompresso.	
Anwendung		Antidepressivu	m	
Packung/en	01	004	14 Tablette(n)	В
		005	30 Tablette(n)	В
		006	100 Tablette(n)	В
Bemerkung		(Änderung Prä	paratename, früher: Fluoxetin Axap	oharm, Tabletten)
Gültig bis		02.04.2024		

01 FlurbiAngin Sandoz, Lutschtabletten mit Orangengeschmack

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

ZulNr.: 66057	Abg	abekategorie: D	Index: 12.03.2.	23.04.2019
Zusammensetzung	01		3.75 mg, macrogolum 300, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung			tomatische Behandlung schmerzhafter er Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	001	16 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfal	hren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		16.11.2021		

01 Folliculi lymphatici aggregati D4, homöopathische Kapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

ZulNr.: 58829	Abg	abekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019		
Zusammensetzung Anwendung	01	folliculi lymphatic ohne Indikation	folliculi lymphatici aggregati D4 330 mg, excipiens pro capsula. ohne Indikation			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.				
		Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.				
		Umteilungsverfah	ren Abgabekategorie HMG2			
Gültig bis		27.06.2020				

01 Formica 5%, Salbe

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59895	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019		
Zusammensetzung	01		formica rufa TM 200 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.			
Anwendung		ohne Indikation	ohne Indikation			
Bemerkung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen lieg der Verantwortung der Firma.					
		Zulassung gilt auch	n für alle tieferen Konzentrati	onen.		
		Umteilungsverfahr	en Abgabekategorie HMG2			
Gültig bis		26.03.2023				

01 Forxiga 5 mg, Filmtabletten

02 Forxiga 10 mg, Filmtabletten

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

ZulNr.: 65176	Abg	abekategorie: B	Index: 07.06.2.	22.05.2019				
Zusammensetzung	01		lapagliflozinum 5 mg ut dapagliflozinum propandiolum nonohydricum, excipiens pro compresso obducto.					
	02		n 10 mg ut dapagliflozinum propandiolum , excipiens pro compresso obducto.					
Anwendung		Diabetes Typ-2						
Packung/en	01	001	28 Tablette(n)	В				
		002	98 Tablette(n)	В				
	02	003	28 Tablette(n)	В				
		004	98 Tablette(n)	В				
Gültig bis		unbegrenzt						

01 Fucicort, Crème

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

ZulNr.: 46897	Abg	abekategorie: B	Index: 10.05.2.	09.05.2019
Zusammensetzung	01		m 20 mg, betamethasonum 1 mg : chlorocresolum, excipiens ad ui	•
Anwendung		Entzündliche, se	kundär bakteriell infizierte Dern	natosen
Packung/en	01	013	15 g	В
		021	30 g	В
Bemerkung		(Erneuerung der	r Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Fursol, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

ZulNr.: 52237	Abg	abekategorie	: B Index: 05.01.0.	15.05.2019
Zusammensetzung Anwendung	01	furosemidu Diureticum	ım 40 mg, excipiens pro compresso.	
Packung/en	01	017	10 Tablette(n)	В
		025	50 Tablette(n)	В
		041	100 Tablette(n)	В
Bemerkung		(Erneuerun	g der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenz	t	

01 Fuzeon, Injektionslösung

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

ZulNr.: 56282	Abgabekategorie: A		Index: 08.03.0.	20.05.2019
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryod enfuvirtidum 108	esiccata: mg, natrii carbonas, mannitolur	m, pro vitro.
		Solvens: aqua ad iniectabil in solutione recen	ia 1.1 ml pro vitro corresp., enfu ter reconstituta.	uvirtidum 90 mg/ml
Anwendung		HIV-Infektionen		
Bemerkung		Nur für den Vertri	eb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.04.2023		

01 Glandosane, Spray

02 Glandosane aromatisiert, Spray

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

ZulNr.: 38471	Abg	abekategorie: D	Index: 12.99.0.	02.04.2019		
Zusammensetzung	01	hexahydricum 52 dikalii phosphas sorbitolum 30 m	kalii chloridum 1.2 mg, natrii chloridum 844 μg, magnesii chloridum hexahydricum 52 μg, calcii chloridum dihydricum 146 μg, dikalii phosphas anhydricus 342 μg, carmellosum natricum 10 mg, sorbitolum 30 mg, conserv.: E 200, E 211, aqua q.s. ad solutionem et propellentia ad aerosolum pro 1 g.			
	02	kalii chloridum 1.2 mg, natrii chloridum 844 μg, magnesii chloridum hexahydricum 52 μg, calcii chloridum dihydricum 146 μg, dikalii phosphas anhydricus 342 μg, carmellosum natricum 10 mg, sorbitolum 30 mg, aromatica, conserv.: E 200, E 211, aqua q.s. ad solutionem et propellentia ad aerosolum pro 1 g.				
Anwendung		Speichelersatz				
Packung/en	01	015	50 ml	D		
	02	031	50 ml aromatisiert	D		
Bemerkung		Umteilungsverfa	hren Abgabekategorie HMG2			
Gültig bis		20.04.2024				

01 GlucaGen Novo, Injektionspräparat

Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

ZulNr.: 31489	Abg	abekategorie: B	Index: 07.06.3.	10.05.2019
Zusammensetzung	01		desiccata: Nr 1 mg ut glucagoni hydrochlori ydricum, pro vitro.	idum ADNr,
		Solvens: aqua ad iniectab	oilia 1 ml.	
Anwendung		,, , ,	tämie; Ruhigstellung des Intestina Röntgenuntersuchungen	altraktes bei
Packung/en	01	016	1 Set Hypo-Kit	В
		040	10 Ampulle(n)	В
		059	1 Ampulle(n)	В
Bemerkung		(Erneuerung der	Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Glucolyte Bioren, soluzione per perfusione

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56516	Cate	goria di	oria di dispensazione: B Index: 05.03.3.				
Composizione	01	_	glucosum 50 g, natrii chloridum 3 g, kalii chloridum 1.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.				
			Corresp. env. 780 kJ, corresp., glucosum 278 mmol/l, natrium 51 mmol/l, kalium 20 mmol/l, chloridum 71 mmol/l.				
Indicazione		Somm	iinistrazione d'acqua, glucosio e elettroliti				
Confezione/i	01	001	500 ml sacca PP	В			
		002	1000 ml sacca PP	В			
		003	5 x 500 ml sacca PP	В			
		004	10 x 500 ml sacca PP	В			
		005	4 x 1000 ml sacca PP	В			
		006	10 x 1000 ml sacca PP	В			
Osservazione		(Modi	fica o integrazione delle dimensioni delle confezioni))			
Valevole fino al		25.05.	2024				

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	Cate	goria di d	dispensazione: B Index: 05.03.3.	5.2019
Composizione	01	ad solu	ım 33.3 g, natrii chloridum 3 g, aqua ad iniectabilia q.s. tionem pro 1000 ml, Corresp. env. 560 kJ, natrium 51 mn um 51 mmol.	nol,
	03	ad solu	ım 40 g, natrii chloridum 1.8 g, aqua ad iniectabilia q.s. tionem pro 1000 ml, Corresp. env. 670 kJ, natrium 31 mn um 31 mmol.	nol,
Indicazione		Idrataz	ione	
Confezione/i	01	001	5 x 250 ml	В
		002	5 x 500 ml	В
		003	4 x 1000 ml	В
		012	20 x 250 ml	В
		020	10 x 500 ml	В
		039	10 x 1000 ml	В
	03	040	20 x 250 ml	В
		041	10 x 500 ml	В
Osservazione		(Modif	ca o integrazione delle dimensioni delle confezioni)	
Valevole fino al		27.10.2	023	

- 01 Glucose 5% Bioren, soluzione per perfusione
- 02 Glucose 10% Bioren, soluzione per perfusione
- 03 Glucose 20% Bioren, soluzione per perfusione
- 04 Glucose 40% Bioren, soluzione per perfusione

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 52371	Cate	egoria di dispensazione: B Index: 05.03.1. 23.05.2019				
Composizione	01	glucosum 50 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solu	tionem pro 1000 ml.			
		corresp. 840 kJ.				
	02	glucosum 100 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solu	utionem pro 1000 ml.			
		corresp. 1560 kJ.				
	03	glucosum 200 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solu	utionem pro 1000 ml.			
		corresp. 3120 kJ.				
	04	glucosum 400 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solucorresp. 6240 kJ.	utionem pro 1000 ml.			
Indicazione		Somministrazione parenterale di glucosio				
Confezione/i	01	001 10 x 50 ml	В			
		002 10 x 100 ml	В			
		003 5 x 250 ml	В			
		004 5 x 250 ml in 500 ml	В			
		005 5 x 500 ml	В			
		006 4 x 1000 ml	В			
		015 20 x 50 ml	В			
		023 20 x 100 ml	В			
		031 20 x 250 ml	В			
		058 10 x 500 ml	В			
		066 10 x 1000 ml	В			
		067 10 x 250 ml in 500 ml	В			
	02	007 10 x 100 ml	В			
		008 5 x 500 ml	В			
		009 4 x 1000 ml	В			
		011 5 x 250 ml	В			
		068 20 x 100 ml	В			
		069 20 x 250 ml	В			
		070 10 x 500 ml	В			
		071 10 x 1000 ml	В			
	03	010 5 x 500 ml	В			
		072 10 x 500 ml	В			
	04	073 10 x 500 ml	В			
Osservazione		(Modifica o integrazione delle dimensioni delle	confezioni)			
Valevole fino al		03.11.2023				

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

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 60491	Cate	goria di	oria di dispensazione: B Index: 05.03.3. 23.05.2019				
Composizione	01	natrii chlori	glucosum 50 mg corresp. glucosum 278 mmol/l, natrii chloridum 4.5 mg corresp. natrium 77 mmol/l et chloridum 77 mmol/l, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, Corresp. env. 840 kJ.				
Indicazione		Idrata	Idratazione				
Confezione/i	01	001	500 ml	В			
		002	1000 ml	В			
		003	5 x 500 ml sacca	В			
		004	10 x 500 ml sacca	В			
		005	4 x 1000 ml sacca	В			
		006	10 x 1000 ml sacca	В			
Osservazione		(Modi	fica o integrazione delle dimensioni delle confezio	ni)			
Valevole fino al		09.12.	2019				

01 Gutron, Tabletten

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

ZulNr.: 44976	Abg	abekategorie: B	Index: 02.05.2.	16.05.2019
Zusammensetzung	01	midodrini hydro	ochloridum 2.5 mg, excipiens pro o	compresso.
Anwendung		Funktionelle, as	sympathotone und iatrogene orth	ostatische Hypotonie
Packung/en	01	013	20 Tablette(n)	В
		021	50 Tablette(n)	В
Bemerkung		(Erneuerung de	r Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Gutron, Tropfen

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

ZulNr.: 44977	Abg	abekategorie: B	Index: 02.05.2.	16.05.2019
Zusammensetzung	01	•	rochloridum 10 mg, natrii cyclamas, o 1 ml corresp. 30 guttae, corresp. e	•
Anwendung		Funktionelle, a	asympathotone und iatrogene ortho	ostatische Hypotonie
Packung/en	01	028	20 ml Flasche(n)	В
		036	10 ml Flasche(n)	В
Bemerkung		(Erneuerung d	er Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Gyno-Canesten, Vaginalcrème

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

ZulNr.: 43401	Abg	abekategorie: D	Index: 09.03.0.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 2 excipiens ad ung	0 mg, conserv.: alcohol benzylicus, juentum pro 1 g.	
Anwendung		Vaginalinfektion	en mit Pilzen	
Packung/en	01	001	20 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der	Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Hamamelis Salbe Haas, Salbe

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

ZulNr.: 16710	Abg	abekategorie: D	Index: 10.06.0.	20.05.2019
Zusammensetzung	01		qua 150 mg, alcoholes adi _l , E 219, excipiens ad ungue	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Anwendung		Bei kleineren F	lautverletzungen	
Packung/en	01	001	100 g	D
		024	100 g	D
		032	250 g	D
		075	35 g	D
Bemerkung		(Erneuerung d	er Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Hepatodoron Tabletten, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 18604	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	fragariae folium ² excipiens pro com	10 mg, vitis viniferae folium 40 mg, presso.	
Anwendung		Zur Anregung der	Leber- und Darmtätigkeit	
Packung/en	01	001	200 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfah	ren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		20.12.2020		

04 Hextril, Lösung

05 Hextril mint, Lösung

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

ZulNr.: 32899	Abg	abekategorie	: D Index: 12.03.3.	11.04.2019
Zusammensetzung	04	natricum et	m 100 mg, antiox.: natrii calcii ed alia, color.: E 122, excipiens ad s anolum 5 % V/V.	
	05	natricum et	m 100 mg, antiox.: natrii calcii ed alia, color.: E 104, E 131, excipie corresp. ethanolum 5 % V/V.	
Anwendung		Mund- und	Rachendesinfiziens	
Packung/en	04	103	200 ml	D
		104	400 ml	D
	05	105	200 ml	D
		106	400 ml	D
Bemerkung		Umteilungs	verfahren Abgabekategorie HM	G2
Gültig bis		23.04.2024		

01 Imatinib Mylan 100 mg, Filmtabletten02 Imatinib Mylan 400 mg, Filmtabletten

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

ZulNr.: 63199	Abg	abekategorie: A	Index: 07.16.1.	21.05.2019
Zusammensetzung	01		mg ut imatinibi mesilas, mpresso obducto.	
	02		mg ut imatinibi mesilas, mpresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum		
Packung/en	01	001	60 Tablette(n)	Α
	02	002	30 Tablette(n)	Α
Bemerkung		(Erneuerung de	r Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Imbruvica 140 mg, Kapseln

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

ZulNr.: 65173	Abg	abekategorie: A	Index: 07.16.1.	10.05.2019
Zusammensetzung	01	ibrutinibum 140) mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Mantelzelllymp Morbus Walden	hom, chronische lymphatische Leukämie, iström	
Packung/en	01	001	120 Kapsel(n)	Α
		002	90 Kapsel(n)	Α
Bemerkung		(Erneuerung de	r Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

04 Immunate S/D 250 I.E., Injektionspräparat

05 Immunate S/D 500 I.E., Injektionspräparat

06 Immunate S/D 1'000 I.E., Injektionspräparat

Shire Switzerland GmbH, Zählerweg 4, 6300 Zug

ZulNr.: 52715	Abg	abekategorie: B	Index: 06.01.1.	23.05.2019
Zusammensetzung	04	(albumin-corre	yodesiccata: gulationis humanus 250 U.I., corresp. Spected) 70 ± 30 U.I. pro proteina 1 mg, co tor activity (VWF:CBA) ca. 38 U./ml.	
			manum, glycinum, lysinum monohydric rii citras dihydricus, calcii chloridum dih	
		Solvens: aqua ad iniect reconstituta.	abilia, pro vitro, corresp., in solutione re	ecenter
	05	(albumin-corre	yodesiccata: gulationis humanus 500 U.I., corresp. Spected) 70 ± 30 U.I. pro proteina 1 mg, co tor activity (VWF:CBA) ca. 75 U./ml.	
			manum, glycinum, lysinum monohydric rii citras dihydricus, calcii chloridum dih	
		Solvens: aqua ad iniect reconstituta.	abilia, pro vitro, corresp., in solutione re	ecenter
	06	(albumin-corre	yodesiccata: gulationis humanus 1000 U.I., corresp. Spected) 70 ± 30 U.I. pro proteina 1 mg, co tor activity (VWF:CBA) ca. 75 U./ml.	
			manum, glycinum, lysinum monohydric rii citras dihydricus, calcii chloridum dih	
		Solvens: aqua ad iniect reconstituta.	abilia, pro vitro, corresp., in solutione re	ecenter
Anwendung		Hämophilie A	(angeborener Faktor VIII-Mangel)	
		Faktor VIII Ma	ngel	
		Prophylaxe un von Willebran	d Therapie von Blutungen bei Hämophi d Syndrom	lie A und beim
Packung/en	04	016	250 I.E. Stechampulle Lyophilisat mit Solvens 250 IE	В
	05	024	500 I.E. Stechampulle Lyophilisat mit Solvens 500 IE	В
	06	032	1000 I.E. Stechampulle Lyophilisat mit Solvens 1000 IE	В
Bemerkung		(Erneuerung d	er Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Indapamid-Mepha, Kapseln

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

ZulNr.: 53304	Abg	abekategorie: B	Index: 02.07.1.	15.05.2019
Zusammensetzung	01	indapamidum h excipiens pro ca	emihydricum 2.50 mg ut indapamidum, psula.	
Anwendung		Antihypertensiv	rum	
Packung/en	01	028	30 Kapsel(n)	В
		036	90 Kapsel(n)	В
Bemerkung		(Erneuerung de	r Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 InductOs 1.5 mg/ml, poudre 12 mg, solvant et matrice pour matrice pour implantation **02** InductOs 1.5 mg/ml, poudre 4 mg, solvant et matrice pour matrice pour implantation Medtronic BioPharma Sàrl, Route du Molliau 31, 1131 Tolochenaz

N° d'AMM: 56828	Caté	gorie de remise: B	Index: 07.99.0.	06.05.2019
Composition	01	Praeparatio cryodes diboterminum alfa polysorbatum 80, gl	12 mg, glycinum, natrii chlori	dum, saccharum,
		Solvens: aqua ad iniectabilia	10 ml pro vitro.	
		Solutio reconstituta diboterminum alfa	•	
		Tela cum: collagenum nativun	n (bovin:).	
	02		iccata: 4 mg, glycinum, natrii chlorid patum 80, glutamas, pro vitro.	
		Solvens: aqua ad iniectabilia	10 ml pro vitro.	
		Solutio reconstituta diboterminum alfa		
		Tela cum: collagenum nativun	n (bovin:).	
Indication		-	ement des fractures de tibia o pathies dégénératives chez l'a	
Conditionnements	01	001	1 set	В
	02	002	1 set	В
Remarque		(Renouvellement d	e l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité		

01 Infludo, Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 17498	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	eucalyptus glob phosphorus D4	lus D3 300 mg, bryonia cretica Doulus D2 50 mg, eupatorium perfolo mg, schoenocaulon officinal utionem pro 1 g corresp. ethano	oliatum D2 40 mg, e D3 100 mg,
Anwendung		Zur Linderung v	on Grippe und Erkältungskrankl	heiten
Packung/en	01	088	30 ml	D
		096	100 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverf	ahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		01.11.2021		

01 Insidon, Dragées

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

ZulNr.: 28053	Abg	abekategorie: B	Index: 01.06.0.	09.05.2019
Zusammensetzung	01		opipramoli dihydrochloridum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thymolepticum	n, Sedativum	
Packung/en	01	010	30 Dragée(s)	В
		029	200 Dragée(s)	В
Bemerkung		(Erneuerung de	er Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Invokana 100 mg, Filmtabletten

02 Invokana 300 mg, Filmtabletten

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

ZulNr.: 62956	Abg	abekategorie: B	Index: 07.06.2.	16.05.2019
Zusammensetzung	01	_	n 100 mg ut canagliflozinum hemihydricum, ompresso obducto.	
	02	_	n 300 mg ut canagliflozinum hemihydricum, ompresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiab	petikum	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n)	В
		004	100 Tablette(n)	В
	02	006	30 Tablette(n)	В
		800	100 Tablette(n)	В
Gültig bis		28.01.2024		

- 01 Irinotecan Sandoz eco 40 mg/2 ml, Infusionskonzentrat
- 02 Irinotecan Sandoz eco 100 mg/5 ml, Infusionskonzentrat
- 03 Irinotecan Sandoz eco 300 mg/15 ml, Infusionskonzentrat
- 04 Irinotecan Sandoz eco 500 mg/25 ml, Infusionskonzentrat

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

ZulNr.: 65645	Abg	abekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.05.2019			
Zusammensetzung	01		irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg, sorbitolum, acidum (S)-lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.				
	02		irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg, sorbitolum, acidum (S)-lacticum, agua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.				
	03		irinotecani hydrochloridum trihydricum 500 mg, sorbitolum, acidum (S)-lacticum, aqua ad iniectabilia g.s. ad solutionem pro 25 ml.				
	04	irinotecani hydrochloridum trihydricum 300 mg, sorbitolum, acidum (S)-lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1					
Anwendung		Zytostatikum					
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)	Α			
	02	002	1 Durchstechflasche(n)	Α			
	03	003	1 Durchstechflasche(n)	Α			
	04	004	1 Durchstechflasche(n)	Α			
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)					
Gültig bis		unbegrenzt					

- 01 Irinotecan Sandoz 40 mg/2 ml, Infusionskonzentrat
- 02 Irinotecan Sandoz 100 mg/5 ml, Infusionskonzentrat
- 03 Irinotecan Sandoz 150 mg/7.5 ml, Infusionskonzentrat
- 04 Irinotecan Sandoz 300 mg/15 ml, Infusionskonzentrat
- 05 Irinotecan Sandoz 500 mg/25 ml, Infusionskonzentrat

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

ZulNr.: 59438	Abg	jabekategorie: A Index: 07.16.1. 28.05.					
Zusammensetzung	01	irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.					
	02	irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.					
	03	irinotecani hydrochloridum trihydricum 150 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 7					
	04	irinotecani hydroc acidum lacticum, a					
	05	5 irinotecani hydrochloridum trihydricum 500 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro					
Anwendung		Zytostatikum					
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)					
		Nur für den Vertri	eb im Ausland bestimmt				
Gültig bis		unbegrenzt					

01 Isoptin RR retard 240, Filmtabletten

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

ZulNr.: 46364	Abg	Abgabekategorie: B Index: 02.06.1.		
Zusammensetzung	01	verapamili hydrochloridum 240 mg, color.: E 104, E 132, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		Hypertonie		
Packung/en	01	024	30 Tablette(n)	В
		025	100 Tablette(n)	В
Bemerkung		(Erneuerung de	er Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 JHP Rödler Japanisches Heilpflanzenöl, Flüssigkeit

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

ZulNr.: 38482	Abg	abekategorie: D	Index: 12.02.4.	09.05.2019		
Zusammensetzung	01	menthae arvens excipiens.	menthae arvensis var. piperascentis aetheroleum, color.: E 141, excipiens.			
Anwendung			usserlich zur Linderung bei Schnup rden, Muskel- und Kopfschmerzer			
Packung/en	01	017	10 ml	D		
		025	30 ml	D		
Bemerkung		(Verlängerung d	der Zulassung)			
Gültig bis		21.10.2024				

01 Kalium aceticum comp. D2, Trituratio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59524	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	07.05.2019	
Zusammensetzung Anwendung	01	kalium aceticum comp. D2 1 g, ad pulverem. ohne Indikation			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.			
		Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.			
		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2			
Gültig bis		26.03.2023			

02 Kalium Hausmann Effervettes, comprimés effervescents

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

N° d'AMM: 21278	Caté	gorie de ren	nise: B	Index: 07.02.1.	21.03.2019	
Composition	02		kalium 30 mmol ut kalii citras 1.7 g et kalii hydrogenocarbonas 1.44 g, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro compresso.			
Indication		préparatio	n à base	e de potassium		
Conditionnements	02	017		10 comprimé(s)	В	
		025		60 comprimé(s)	В	
		033	2	40 comprimé(s)	В	
Remarque		Changeme	nt de ca	atégorie de remise LPTh2		
Valable jusqu'au		27.03.2021				

478

01 Kalium Hausmann KCL-retard, dragées

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

N° d'AMM: 36360	Caté	gorie de remise: B	21.03.2019		
Composition	01		kalii chloridum 745.5 mg corresp. kalium 10 mmol, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.		
Indication		préparation à base de potassium			
Conditionnements	01	011	40 dragée(s)	В	
		038	200 dragée(s)	В	
Remarque		Changement de	catégorie de remise LPTh2		
Valable jusqu'au		27.03.2021			

01 Knautia arvensis / Petroleum rectificatum comp., Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

ZulNr.: 60672	Abg	abekategorie: D	Index: 20.01.0.	07.05.2019		
Zusammensetzung	01	arctium D3, inula helenium D4, juniperus communis D4, knautia arvensis D4, levisticum officinale D4, petroleum rectificatum D6 ana partes 1.67 ml, ad solutionem 10 ml, corresp. ethanolum 50 % V/V.				
Anwendung		ohne Indikation				
Bemerkung			uziertem Dossier ohne Indikati V (SR 812.212.24). Die Packung g der Firma.			
		Umteilungsverfahr	en Abgabekategorie HMG2			
Gültig bis		29.03.2021				

01 Konakion MM Mischmizellen-Ampullen, Injektionslösung

02 Konakion MM Paediatric Mischmizellen-Ampullen, Injektionslösung

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

		•	•				
ZulNr.: 48112	Abg	abekategorie: B	Index: 06.04.0. 21.05.2	019			
Zusammensetzung	01	lecithinum, acidu	phytomenadionum 10 mg, acidum glycocholicum, natrii hydroxidum, lecithinum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.				
	02	phytomenadionum 2 mg, acidum glycocholicum, natrii hydroxidum, lecithinum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.					
Anwendung			Hypoprothrombinämie, Antidot gegen Anticoagulantien vom Dicumarol-Typus, Morbus haemorrhagicus neonatorum				
Packung/en	01	013	5 Ampulle(n)	В			
	02	021	5 Ampulle(n) zu 0.2ml zur oralen oder parenteralen Verabreichung und 5 Dispenser	В			
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)					
		lecithinum: herga Sojabohnenöl	estellt aus gentechnisch verändertem Organismus				
Gültig bis		unbegrenzt	•				

01 Künzle Erkältungstee, geschnittene Drogen

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

ZulNr.: 10080	Abg	abekategorie:	bekategorie: D Index: 03.99.0.			
Zusammensetzung	01	sambuci flos 10 %, spiraeae ulmariae flos 15 %, tiliae flos 10 %, plantaginis lanceolatae folium 15 %, rosae pseudofructus 15 %, serpylli herba 15 %, liquiritiae radix 20 %.				
Anwendung		Bei Erkältun	gen			
Packung/en	01	045	20 x 1,5 g	D		
Bemerkung		(Erneuerung	der Zulassung)			
Gültig bis		unbegrenzt				

02 Künzle Hustentee, geschnittene Drogen

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

ZulNr.: 10077	Abg	abekategorie:	D Index: 03.99.0.	07.05.2019			
Zusammensetzung	02	10 %, anisi f	malvae flos 10 %, verbasci flos 10 %, plantaginis lanceolatae folium 10 %, anisi fructus 6.5 %, foeniculi fructus 8 %, serpylli herba 16 %, althaeae radix 10 %, liquiritiae radix 15 %, lichen islandicus 14.5 %.				
Anwendung		Bei Erkältungshusten					
Packung/en	02	052	80 g	D			
		079	20 x 1,5 g	D			
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)					
Gültig bis		unbegrenzt					

02 Künzle Leber-Gallentee, geschnittene Drogen

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

ZulNr.: 10265	Abg	abekategorie:	D Index:	04.11.2.	14.05.2019	
Zusammensetzung	02	herba 20 %,	menthae piperitae folium 15 %, absinthii herba 5 %, cardui benedicti herba 20 %, centaurii herba 15 %, melissae herba 20 %, taraxaci radix cum herba 15 %, curcumae rhizoma 10 %.			
Anwendung		Bei Verdauu	Bei Verdauungsbeschwerden			
Packung/en	02	037	90 g		D	
		061	20 x 1,5 g		D	
Bemerkung		(Erneuerung	der Zulassung)			
Gültig bis		unbegrenzt				

02 Künzle Mariendistel, Kapseln

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

ZulNr.: 45923	Abg	abekategorie: D	Index: 04.11.2.	14.05.2019
Zusammensetzung	02		tractum acetonicum siccum 43 mg corresp. ng, DER: 20-50:1, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei Verdauungsb	eschwerden	
Packung/en	02	029	80 Kapsel(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der	Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 L-Polamidon 5 mg/ml, Lösung zum Einnehmen

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

ZulNr.: 65042	Abg	abekategorie:	A Index: 01.01.3.	06.05.2019
Zusammensetzung	01		oni hydrochloridum 5 mg, arc 18, excipiens ad solutionem p	
Anwendung		Analgetikum	1	
Packung/en	01	001	100 ml	Α
		002	3 x 100 ml	Α
		003	500 ml	Α
Bemerkung		(Erneuerung	der Zulassung)	
			em Bundesgesetz über die Bo n Stoffe (SR 812.121)	etäubungsmittel und die
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Lantus, solution injectable

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

N° d'AMM: 55346	Caté	gorie de remise: I	B Index: 07.06.1.	22.05.2019
Composition	01	zincum, glycero	ninum 3.64 mg corresp. insulinum g Ilum (85 per centum), conserv.: 2.7 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad	
Indication		Diabète sucré		
Conditionnements	01	003	5 x 3 ml cartouches	В
Remarque		(Renouvellemer	nt de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité		

01 Leptospermum scoparium TM, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

ZulNr.: 59058	Abg	abekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019		
Zusammensetzung	01		leptospermum scoparium e apic. ramorum siccum TM, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 70 % V/V.			
Anwendung		ohne Indikation				
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen lieger der Verantwortung der Firma.				
		Zulassung gilt aud	h für alle höheren Folgepotenz	en.		
		Umteilungsverfah	ren Abgabekategorie HMG2			
Gültig bis		08.03.2021				

01 Levodonna, Tablette

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

ZulNr.: 65294	Abg	abekategorie: B	Index: 09.02.1.	28.03.2019
Zusammensetzung	01	levonorgestrelum	1.5 mg, excipiens pro compresso.	•
Anwendung		Hormonale Notfa	llkontrazeption	
Bemerkung		Umteilungsverfah	ren Abgabekategorie HMG2	
		Nur für den Vertri	ieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		04.06.2020		

01 Levofloxacin Labatec 250 mg, Comprimés pelliculés

02 Levofloxacin Labatec 500 mg, Comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: 65120	Caté	gorie de remise: A	Index: 08.01.8.	13.05.2019
Composition	01		250 mg ut levofloxacinum hemihydricum, 32, excipiens pro compresso obducto.	
	02		600 mg ut levofloxacinum hemihydricum, 32, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Maladies infection	euses	
Conditionnements	01	001	5 comprimé(s)	Α
		002	7 comprimé(s)	Α
		003	10 comprimé(s)	Α
	02	004	5 comprimé(s)	Α
		005	7 comprimé(s)	Α
		006	10 comprimé(s)	Α
Remarque		(Renouvellement	de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité		

01 Levonesse, Tabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

ZulNr.: 66260	Abg	abekategorie: B	Index: 09.02.1.	28.03.2019
Zusammensetzung Anwendung	01	_	m 1.5 mg, excipiens pro compres ntrazeptivum zur Schwangerscha	
Packung/en	01	001	1 Tablette(n)	В
Bemerkung		Umteilungsverfa	ahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		22.11.2021		

01 Levonorgestrel Sandoz, Tablette

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

ZulNr.: 65364	Abg	abekategorie: B	Index: 09.02.1.	28.03.2019
Zusammensetzung	01	levonorgestrelun	n 1.5 mg, excipiens pro compres	SO.
Anwendung		Hormonales Kon Notfällen	trazeptivum zur Schwangerscha	ıftsverhütung in
Packung/en	01	001	1 Tablette(n)	В
Bemerkung		Umteilungsverfa	hren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		15.09.2020		

02 Linola Fett, Emulsion

Alcina AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

ZulNr.: 42408	Abg	abekategorie: D	Index: 10.10.0.	09.05.2019
Zusammensetzung	02		turata 8.15 mg, alcoholes adipis excipiens ad emulsionem pro 1	
Anwendung		Mittel für empf Hauterkrankun	indliche Haut, unterstützende ⁻ gen	Therapie verschiedener
Packung/en	02	034	40 g	D
		042	100 g	D
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Linola, Emulsion

Alcina AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

ZulNr.: 42407	Abg	abekategorie: D	Index: 10.10.0.	09.05.2019		
Zusammensetzung	01		acidum 9,11-linolicum 3.25 mg, acidum 9,12-linolicum 1.3 mg, conserv.: phenoxyethanolum, excipiens ad emulsionem pro 1 g.			
Anwendung		Mittel für empf Hauterkrankun	indliche Haut, unterstützende Tho gen	erapie verschiedener		
Packung/en	01	001	40 g	D		
		002	100 g	D		
Bemerkung		(Erneuerung de	r Zulassung)			
Gültig bis		unbegrenzt				

02 Linomed, Granulat

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

ZulNr.: 55851	Abg	abekategorie: B/D	Index: 04.08.15	15.05.2019
Zusammensetzung	02	corticis pulvis 36-	, sennae folii pulvis 430-700 mg 58 mg corresp. hydroxyanthrac ig, arom.: vanillinum et alia, exc	enae 20.5 mg,
Anwendung		Bei gelegentliche	er Verstopfung	
Packung/en	02	007	70 g	D
		800	300 g	В
Bemerkung		(Erneuerung der	Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

02 Lipiodol Ultra-fluide, Injektionslösung

Guerbet AG, Thurgauerstrasse 32, 8050 Zürich

ZulNr.: 30274	Abg	abekategorie: B	Index: 14.01.0.	16.05.2019
Zusammensetzung	02	iodum 4.8 g ut ac ethylica 10 ml pro	cidorum iodatorum olei papaveris estera	
Anwendung		Lymphographie,	transarterielle Chemoembolisation	
Packung/en	02	024	1 Ampulle(n)	В
Bemerkung			terung verbunden mit neuer Dosierung: emoembolisation	
Gültig bis		21.11.2019		

01 Loperamid-Mepha 2, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

ZulNr.: 52965	Abg	abekategorie: B/D	Index: 04.09.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		Diarrhöe		
Packung/en	01	012	20 Tablette(n)	D
		020	60 Tablette(n)	В
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

02 Lucrin Depot 3 Monate, Injektionspräparat PDS

AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

ZulNr.: 54231	Abg	abekategorie: A	Index: 07.16.2.	28.05.2019
Zusammensetzung	02	Praeparatio sicca: leuprorelini aceta	s 11.25 mg, acidum poly-l-(-)-lac	ticum, mannitolum.
			cum, mannitolum, polysorbatur solutionem pro 1 ml, pro vitro.	n 80, aqua ad
Anwendung		Prostatakarzinom	Endometriose, Mammakarzino	m
Packung/en	02	024	1 Spritze(n)	Α
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Lysodren, Tabletten

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

ZulNr.: 57346	Abg	abekategorie: A	Index: 07.16.2.	07.05.2019
Zusammensetzung	01	mitotanum 500	mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung			e Behandlung des fortgeschrittene aren, metastasierenden oder rezid denkarzinoms	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n)	Α
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Mandragora comp., Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59525	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	07.05.2019	
Zusammensetzung	01	arnica montana ex planta tota D15, betula pendula e foliis D3, equisetum arvense ethanol. decoctum D15, formica rufa D10, mandragora ethanol. decoctum D3, meniscus genus vituli D6 (Rind:) ana partes 167 mg, potenziert mit: excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 21 % V/V.			
Anwendung		ohne Indikation			
Bemerkung			uziertem Dossier ohne Indikatio V (SR 812.212.24). Die Packung g der Firma.		
		Umteilungsverfah	ren Abgabekategorie HMG2		
Gültig bis		12.11.2023			

02 Marament N, Emulsion

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

ZulNr.: 42414	Abgabekategorie: D		Index: 07.10.4.	14.05.2019			
Zusammensetzung	02	benzylis nicotina	camphora racemica 20 mg, methylis salicylas 10.24 mg, benzylis nicotinas 0.75 mg, pini silvestris aetheroleum 20.48 mg, alcohol isopropylicus 300 mg, excipiens ad emulsionem pro 1 g.				
Anwendung		Kutanes Rheum	Kutanes Rheumamittel				
Packung/en	02	027	100 ml	D			
		028	250 ml	D			
Bemerkung		(Erneuerung de	r Zulassung)				
Gültig bis		unbegrenzt					

- 01 Medrol 4 mg, Tabletten
- 03 Medrol 100 mg, Tabletten
- 04 Medrol 16 mg, Tabletten
- 05 Medrol 32 mg, Tabletten

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

ZulNr.: 24785	Abg	abekategorie:	B Index: 07.07.23	16.05.2019				
Zusammensetzung	01	methylpredr	methylprednisolonum 4 mg (Rind:), excipiens pro compresso.					
	03	methylpredr compresso.	nisolonum 100 mg (Rind:), color.: E 132	, excipiens pro				
	04	methylpredr	nisolonum 16 mg (Rind:), excipiens pro	compresso.				
	05	methylprednisolonum 32 mg (Rind:), excipiens pro compresso.						
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie						
Packung/en	01	017	30 Tablette(n)	В				
	03	041	10 Tablette(n)	В				
	04	076	10 Tablette(n)	В				
	05	084	10 Tablette(n)	В				
Bemerkung		(Erneuerung	der Zulassung)					
Gültig bis		unbegrenzt						

01 Melaleuka-Pur, Flüssigkeit

Elixan Aromatica GmbH, 9533 Kirchberg SG

ZulNr.: 50068	Abg	abekategorie: D	Index: 12.03.2.	13.05.2019
Zusammensetzung	01	melaleucae aeth	eroleum, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei Entzündunge	en im Mund/Rachenbereich	
Packung/en	01	021	20 ml	D
Bemerkung		(Korrektur der g	alenischen Form)	
Gültig bis		18.12.2023		

01 Metamucil N Mite orange, poudre

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

N° d'AMM: 55112	Caté	égorie de r	emise: D	Index: 04.08.13	28.05.2019
Composition	01			eminis tegumenti pulvis 561 color.: E 110, excipiens ad p	
Indication		En cas de	e constipatio	on et tendance à la constipa	tion
Conditionnements	01	003	283	3 g	D
		025	30 x 5,8	3 g	D
Remarque		(Renouv	ellement de	e l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité			

01 Migros Klostergarten Brusttee Hieronymus, geschnittene Kräuter

Migros-Genossenschafts-Bund, Limmatstrasse 152, 8005 Zürich

ZulNr.: 52927	Abg	abekategorie:	E Index: 03.02.0.	07.05.2019	
Zusammensetzung	01	plantaginis herba 25 %, liquiritiae radix 25 %, thymi herba 20 %, foeniculi fructus 10 %, rosae pseudofructus sine semine 5 %, pulmonariae herba 5 %, serpylli herba 5 %, violae tricoloris herba 5 % pro charta 1.5 g.			
Anwendung		Hustenlinde	rnd		
Packung/en	01	021	20 x 1,5 g	E	
Bemerkung		(Erneuerung	der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt			

01 Migros Klostergarten Magen- und Darmtee Isidorus, geschnittene Kräuter

Migros-Genossenschafts-Bund, Limmatstrasse 152, 8005 Zürich

ZulNr.: 52928	Abg	abekategorie	: E Index: 04.04.0.	13.05.2019		
Zusammensetzung	01	15 %, matri	menthae piperitae folium 25 %, foeniculi fructus 20 %, anisi fructu 15 %, matricariae flos 15 %, carvi fructus 15 %, melissae folium 5 % cinnamomi cortex 5 % pro charta 1.5 g.			
Anwendung		Blähungstre	eibend			
Packung/en	01	036	20 x 1,5 g	E		
Bemerkung		(Erneuerun	g der Zulassung)			
Gültig bis		unbegrenzt				

02 Minirin, Nasalspray

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

ZulNr.: 48069	Abgabekategorie: B		Index: 07.03.2.	06.05.2019			
Zusammensetzung	02		desmopressini acetas 0.1 mg corresp. desmopressinum 89 µg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.				
Anwendung		Diabetes insipidu	Diabetes insipidus, Polyurie, Polydipsie nach Hypophysenoperationen				
Packung/en	02	053	6 ml	В			
Bemerkung		(Widerruf der Pa	ckungsgrösse 3 x 6 ml)				
Gültig bis		17.12.2022					

01 Mitem 20 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- bwz. Infusionslösung

02 Mitem 20 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Lösung zur intravesikalen Anwendung

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

ZulNr.: 63237	Abg	abekategorie: A	Index: 07.16.1.	07.05.2019
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: mitomycinum 20	mg, mannitolum, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: mitomycinum 20	mg, mannitolum, pro vitro.	
		Solvens:		
		natrii chloridum,	aqua ad iniectabilia q.s. ad solutione	m pro 20 ml.
Anwendung		Zytostatikum		
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)	Α
	02	002	1 Set Pulver 20 mg + Lösungsmitte Instillationsset	l inkl. A
Bemerkung		(Erneuerung der 2	Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Motilium lingual, Tabletten

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

ZulNr.: 54068	Abg	abekategorie: C	Index: 04.06.0.	06.05.2019
Zusammensetzung	01	domperidonum excipiens pro co	10 mg, arom.: aspartamum et alia, mpresso.	
Anwendung		Gastrokinetikum	1	
Packung/en	01	018	30 Tablette(n)	C
Bemerkung		(Erneuerung der	· Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

03 Mundisal, Gel

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

ZulNr.: 33332	Abga	bekategorie: D	Index: 12.03.2.	02.05.2019
Zusammensetzung	03	cholini salicylas 8 excipiens ad gela	7.1 mg, arom.: natrii cyclamas et alia, tum pro 1 g.	
Anwendung		Lokale Schmerze	n in der Mundhöhle und im Gaumen	
Packung/en	03	034	10 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der	Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 NaCl 0,9% Bioren, soluzione per perfusione02 NaCl 0,45% Bioren, soluzione per perfusione

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 52041	Cate	goria (di dispensazione: B Index: 05.03.2.	23.05.2019
Composizione	01		ii chloridum 9 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem 1000 ml, Corresp., natrium 154 mmol, chloridum 154 m	
	02		i chloridum 4.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutione 1000 ml, Corresp., natrium 77 mmol, chloridum 77 mmo	
Indicazione		Som	ministrazione parenterale d'acqua e sodio	
Confezione/i	01	001	10 x 50 ml Sacca PP	В
		002	10 x 100 ml Sacca PP	В
		003	5 x 250 ml Sacca PP	В
		004	5 x 500 ml Sacca PP	В
		005	4 x 1000 ml Sacca PP	В
		006	5 x 250 ml in 500 ml Sacca PP	В
		007	4 x 500 ml in 1000 ml Sacca PP	В
		800	5 x 500 ml Sacca PP "senza aria"	В
		009	4 x 1000 ml Sacca PP "senza aria"	В
		015	20 x 50 ml Sacca PP	В
		023	20 x 100 ml Sacca PP	В
		031	20 x 250 ml Sacca PP	В
		058	10 x 500 ml Sacca PP	В
		066	10 x 1000 ml Sacca PP	В
		068	10 x 250 in 500 ml Sacca PP	В
		069	10 x 500 in 1000 ml Sacca PP	В
		070	10 x 50 ml Flacone	В
		071	10 x 100 ml Flacone	В
		080	10 x 500 ml Sacca "senza aria"	В
		081	10 x 1000 ml Sacca PP "senza aria"	В
	02	010	5 x 500 ml Sacca PP	В
		067	10 x 500 ml Sacca PP	В
Osservazione		(Mo	difica o integrazione delle dimensioni delle confezioni)	
Valevole fino al		18.1	2.2022	

01 Nalcrom, Kapseln

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

ZulNr.: 44778	Abg	abekategorie: B	Index: 07.13.2.	27.05.2019
Zusammensetzung	01	natrii cromoglic	as 100 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Nahrungsmittel	allergien	
Packung/en	01	017	100 Kapsel(n)	В
Bemerkung		(Erneuerung de	r Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Natriumiodid (I-123) Heider, Injektionslösung

Heider AG, Picardiestrasse 3, 5040 Schöftland

ZulNr.: 52574	Abg	abekategorie: A	Index: 17.01.6.	10.05.2019
Zusammensetzung	01	natrii acetas trihy	23-I) zum Kalibrierungszeitpunkt 37 odricus, natrii hydrogenocarbonas, osulfas 0.9 mg, aqua ad iniectabilia o 1 ml.	natrii chloridum,
Anwendung		Schilddrüsenszint	igraphie	
Packung/en	01	013	1 Durchstechflasche(n) 18,5 - 370	0 MBq A
Bemerkung		(Erneuerung der	Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Neo-Angin dolo, Lutschtabletten

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

ZulNr.: 66706	Abga	abekategorie: D	Index: 12.03.2.	23.04.2019
Zusammensetzung	01	flurbiprofenum 8	3.75 mg, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung			tomatische Behandlung bei schmerzhafter er Rachenschleimhaut	า
Packung/en	01	001	16 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfa	hren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		06.06.2023		

01 Neo-Synephrine HCl, Injektionslösung / Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung Ospedalia AG, Bösch 37, 6331 Hünenberg

ZulNr.: 56458	Abg	abekategorie	: B Index: 02.05.2.	17.05.2019
Zusammensetzung	01	phenylephrini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, natrii cit dihydricus, acidum citricum, antiox.: E 223 2 mg, aqua ad iniectal q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Sympathom	nimetikum	
Packung/en	01	002	25 x 1 ml Ampulle(n) Bündelpackung 5 x 5 A	mpullen B
Bemerkung		(Änderung	Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		07.10.2020		

01 Neogast-X lingual 10 mg, Schmelztabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

ZulNr.: 65863	Abg	abekategorie: B	Index: 04.06.0.	27.03.2019
Zusammensetzung	01	domperidonum excipiens pro co	10 mg, aspartamum, aromatica, mpresso.	
Anwendung		Übelkeit und Erk	orechen	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n)	В
Bemerkung		Umteilungsverfa	hren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		22.05.2021		

01 Neurorubin, Lacktabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

ZulNr.: 31151	Abg	abekategorie: B	Index: 07.02.4.	02.05.2019	
Zusammensetzung	01		thiamini nitras 200 mg, pyridoxini hydrochloridum 50 mg, cyanocobalaminum 1000 µg, color.: E 127, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		Als Adjuvans b	ei Neuritiden, Neuralgien		
Packung/en	01	001	10 Tablette(n)	В	
		002	20 Tablette(n)	В	
		003	100 Tablette(n)	В	
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Neurorubin, Lactab; infolgedessen neue Pharmacodes)			
Gültig bis		unbegrenzt			

01 Nitux, sciroppo

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 42343	Cate	egoria di dis	spensazione: D Index: 03.01.2.	13.05.2019	
Composizione	01		morclofonum 150 mg, aromatica, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad solutionem pro 15 ml.		
Indicazione		Tosse sec	ca		
Confezione/i	01	021	180 ml	D	
Osservazione		Trasferim	ento della categoria di dispensazione L	.ATer2	
Valevole fino al		illimitata			

01 Nystalocal, Crème

Medinova AG, Eggbühlstrasse 28, 8050 Zürich

ZulNr.: 38868	Abg	abekategorie: B	Index: 10.05.2.	01.05.2019
Zusammensetzung	01		00 U.I., dexamethasonum 1 mg, ydrochloridum 11.5 mg, macrogolum 400, uentum pro 1 g.	
Anwendung		Sekundär durch P	ilze infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	020	20 g	В
Bemerkung		(Erneuerung der 2	Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Nytol SM, Caplets

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

ZulNr.: 52841	Abg	abekategorie: B	Index: 01.03.1.	01.04.2019	
Zusammensetzung	01	diphenhydramin	i hydrochloridum 50 mg, excipien	is pro compresso.	
Anwendung		Schlafmittel			
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2			
_		Nur für den Vert	rieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis		15.10.2021			

01 OctreoScan, Kit

b.e.imaging.ag, Strehlgasse 9, 6430 Schwyz

ZulNr.: 52810	Abg	abekategorie: A	Index: 17.01.9.	15.05.2019
Zusammensetzung	01	Lösung A:		
			oridum zum Kalibrierungszeitpu dum hydrochloridum, aqua ad ml.	•-
		Praeparatio cryode	siccata B:	
		•	μg, inositolum, acidum gentisi atrii citras anhydricus, pro vitro	
Anwendung		Szintigraphische D karzinoider Tumor	arstellung rezeptortragender G en	EP- und
Packung/en	01	019	2 Flasche(n) 122 MBq (A) + 10	mcg (B) A
Bemerkung		(Erneuerung der Z	ulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Oleum Strophanthi 125 mg, Kapseln

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59844	Abg	abekategorie: B	Index: 20.02.0.	21.05.2019	
Zusammensetzung	01	strophanthi kombe oleum 125 mg, Kapselhülle: gelatina, glycerolum (85 per centum), sorbitolum, mannitolum, amylum hydrolysatum (31:3:66), E 172, Überzug: polysorbatum 80, glyceroli monostearas 40-55, propylenglycolum, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, natrii laurilsulfas, pro capsula.			
Anwendung		ohne Indikation			
Bemerkung		(Erneuerung der Z	ulassung)		
			uziertem Dossier ohne Indika V (SR 812.212.24). Die Packur g der Firma.		
Gültig bis		unbegrenzt			

01 Olfen-75 retard, Depotabs

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

ZulNr.: 54702	Abg	abekategorie: B	Index: 07.10.1.	15.05.2019	
Zusammensetzung	01	diclofenacum r	diclofenacum natricum 75 mg, excipiens pro compresso obduct		
Anwendung		Antirheumatik	Antirheumatikum, Antiphlogistikum, Antipyretikum		
Packung/en	01	019	20 Tablette(n) Depotabs	В	
		027	100 Tablette(n) Depotabs	В	
Bemerkung		(Erneuerung d	er Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt			

01 Onivyde 4.3 mg/ml, solution à diluer pour perfusion

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

N° d'AMM: 65994	Caté	gorie de remise: A	Index: 07.16.1.	01.05.2019
Composition	01	irinotecani hydroch 1,2-distearoyl-sn-gly N-(carbonyl-methox phosphoethanolam hydroxyethylpipera	g ut irinotecani sucrosofas con loridum trihydricum 50 mg, vcero-3-phosphatidylcholinum symacrogolum 2000)-1,2-diste inum natricum, acidum zinethansulfonicum, natrii ch q.s. ad solutionem pro 10 m	n, cholesterolum, earoyl-sn-glycero-3- Iloridum,
Indication		Adénocarcinomes d	u pancréas métastatiques	
Conditionnements	01	002	1 flacon(s) à 43 mg/10 ml	Α
Remarque		Changement de la d	dénomination d'un dosage	
Valable jusqu'au		24.07.2022		

01 Onopordon comp. praeparatum, Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59578	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	07.05.2019
Zusammensetzung	01	ratio: 1:3.1, digesti et hyoscyamus nig	a 100 mg ex onopordon flos re o ethanolica 100 mg ex primu er ex herba TM 2 mg, ratio: 1: onem pro 1 g, corresp. ethanc	llae flos recens 25 mg 3.1,
Anwendung		ohne Indikation		
Bemerkung			ıziertem Dossier ohne Indikati V (SR 812.212.24). Die Packung g der Firma.	
		Umteilungsverfahr	en Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		09.09.2019		

01 Onopordon comp., Tabletten

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59577	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	07.05.2019	
Zusammensetzung Anwendung	01	onopordon flos Rh TM 5 mg, primulae veris flos recens Rh TM 5 mg, hyoscyamus niger ex herba Rh TM 0.2 mg, excipiens pro compresso. ohne Indikation			
•					
Bemerkung			uziertem Dossier ohne Indikatio V (SR 812.212.24). Die Packung: g der Firma.		
		Umteilungsverfahr	en Abgabekategorie HMG2		
Gültig bis		18.11.2023			

492

01 Osa Pflanzen-Zahngel, Gel

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

ZulNr.: 50997	Abg	abekategorie: D	Index: 13.01.1.	24.05.2019		
Zusammensetzung	01	salviae lavandul aetheroleum 1 r	menthae piperitae aetheroleum 1 mg, matricariae aetheroleum 1 mg, salviae lavandulifoliae aetheroleum 1 mg, caryophylli aetheroleum 1 mg, propolis tinctura 25 mg, xylitolum, saccharinum natricum, conserv.: E 210, excipiens ad gelatum pro 1 g.			
Anwendung		Zahnungbeschw	verden beim Kleinkind			
Packung/en	01	014	25 g	D		
Bemerkung		(Verlängerung d	ler Zulassung)			
			s verwendeten Salbeiöls: Salvia panisches Salbeiöl))	ae lavandulifoliae		
Gültig bis		30.08.2024				

01 Otriduo Schnupfen, Dosierspray

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

ZulNr.: 60125	Abg	abekategorie: D	Index: 12.02.2.	16.05.2019
Zusammensetzung	01		eas 0.25 mg, phenylephrinum 2. erv.: benzalkonii chloridum, exci	
Anwendung		Schnupfen		
Packung/en	01	001	15 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfa	hren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.05.2024		

01 Otriduo Schnupfen, Nasentropfen

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

ZulNr.: 61416	Abg	abekategorie: D	Index: 12.02.2.	16.05.2019
Zusammensetzung	01		ns 0.25 mg, phenylephrinum 2.5 nii chloridum, excipiens ad solu	
Anwendung		Schnupfen		
Bemerkung		Umteilungsverfahr	en Abgabekategorie HMG2	
		Nur für den Vertrie	eb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.05.2020		

- 01 Oxycodon / Naloxon Acino 5 mg / 2,5 mg, Retardtabletten
- 02 Oxycodon / Naloxon Acino 10 mg / 5 mg, Retardtabletten
- 03 Oxycodon / Naloxon Acino 20 mg / 10 mg, Retardtabletten
- 04 Oxycodon / Naloxon Acino 40 mg / 20 mg, Retardtabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

ZulNr.: 65710	Abg	abekategorie: A	Index: 01.01.3.	27.05.2019
Zusammensetzung	01	anhydricum 2.5 mg	oridum 5 mg, naloxoni hydro ut naloxoni hydrochloridum ens pro compresso obducto.	
	02		oridum 10 mg, naloxoni hyd t naloxoni hydrochloridum d ⁻ esso obducto.	
	03	,	oridum 20 mg, naloxoni hyd ut naloxoni hydrochloridum resso obducto.	
	04	,	oridum 40 mg, naloxoni hyd ut naloxoni hydrochloridum resso obducto.	
Anwendung		Narkotisches Analge	etikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulas	ssungsart, nur für den Export	t)
		Untersteht dem Bur psychotropen Stoffe	ndesgesetz über die Betäubu e (SR 812.121)	ngsmittel und die
		Nur für den Vertriel	o im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.11.2021		

- 01 Oxycontin 10 mg, Tabletten retard
- 02 Oxycontin 20 mg, Tabletten retard
- 03 Oxycontin 40 mg, Tabletten retard
- 04 Oxycontin 80 mg, Tabletten retard05 Oxycontin 5 mg, Tabletten retard

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

ZulNr.: 54871	Abg	abekategorie: A	Index: 01.01.3.	06.05.2019			
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydro	ochloridum 10 mg, excipiens pro compre	sso obducto.			
	02	oxycodoni hydro	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, excipiens pro compresso obducto.				
	03	oxycodoni hydro	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, excipiens pro compresso obducto.				
	04	oxycodoni hydro presso obducto.	ochloridum 80 mg, color.: E 132, excipier	ns pro com-			
	05	oxycodoni hydro so obducto.	ochloridum 5 mg, color.: E 133, excipiens	pro compres-			
Anwendung		Narkotisches An	algetikum				
Packung/en	01	015	30 Tablette(n)	Α			
		023	60 Tablette(n)	Α			
	02	031	30 Tablette(n)	Α			
		058	60 Tablette(n)	Α			
	03	066	30 Tablette(n)	Α			
		074	60 Tablette(n)	Α			
	04	082	30 Tablette(n)	А			
		090	60 Tablette(n)	Α			
	05	104	30 Tablette(n)	Α			
		112	60 Tablette(n)	Α			
Bemerkung		(Erneuerung dei	r Zulassung)				
			Bundesgesetz über die Betäubungsmitt offe (SR 812.121)	el und die			
Gültig bis		unbegrenzt					

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

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

ZulNr.: 59225	Abg	abekategorie: A	Index: 01.01.3.	23.05.2019		
Zusammensetzung	01	hydromorphonu	hydrochloridum 2 mg corresp. m 1.77 mg, natrii citras dihydricu , aqua ad iniectabilia q.s. ad solu			
	02	hydromorphonu	hydrochloridum 10 mg corresp. m 8.87 mg, natrii citras dihydricu , aqua ad iniectabilia q.s. ad solu			
	03	hydromorphonu	hydrochloridum 20 mg corresp. m 17.7 mg, natrii citras dihydricu , aqua ad iniectabilia q.s. ad solu			
	04	hydromorphoni hydrochloridum 50 mg corresp. hydromorphonum 44.3 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.				
Anwendung		Narkotisches An	algetikum			
Packung/en	01	001	5 Ampulle(n)	Α		
		002	10 Ampulle(n)	Α		
	02	003	5 Ampulle(n)	Α		
		004	10 Ampulle(n)	Α		
	03	005	5 Ampulle(n)	А		
		006	10 Ampulle(n)	Α		
	04	007	5 Ampulle(n)	Α		
		800	10 Ampulle(n)	Α		
Bemerkung		(Erneuerung der	· Zulassung)			
			Bundesgesetz über die Betäubur offe (SR 812.121)	ngsmittel und die		
Gültig bis		unbegrenzt				

01 Panadol, Brausetabletten

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

ZulNr.: 46344	Abg	abekategorie: D	Index: 01.01.1.	10.05.2019
Zusammensetzung	01	paracetamolum 5 excipiens pro com	00 mg, saccharinum natricum, presso.	
Anwendung		Analgetikum, Ant	cipyretikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zu	lassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertr	ieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.03.2024		

01 Pantofelan, magensaftresistente Filmtabletten

G-Pharma AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

ZulNr.: 66587	Abg	abekategorie: D	Index: 04.99.0.	02.05.2019
Zusammensetzung	01		20 mg ut pantoprazolum natricu mpresso obducto.	ım sesquihydricum,
Anwendung		kurzzeitige Beha	ndlung von Refluxsymptomen b	ei Erwachsenen
Packung/en	01	002	14 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfa	hren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		08.03.2022		

01 Pantoprazol Nycomed 20 mg, magensaftresistente Tabletten

02 Pantoprazol Nycomed 40 mg, magensaftresistente Tabletten

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

ZulNr.: 59437	Abg	abekategorie:	B Index: 04.99.0.	10.05.2019			
Zusammensetzung	01		pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.				
	02		um 40 mg ut pantoprazolum natricum sesqu o compresso obducto.	ıihydricum,			
Anwendung		Protonenpur	mpenhemmer				
Packung/en	01	001	15 Tablette(n)	В			
		002	30 Tablette(n)	В			
		003	60 Tablette(n)	В			
		004	120 Tablette(n) Plastikflasche	В			
		005	90 x 15 Tablette(n) Spitalpackung	В			
		015	30 x 45 Tablette(n) Spitalpackung	В			
	02	006	7 Tablette(n)	В			
		007	15 Tablette(n)	В			
		800	30 Tablette(n)	В			
		009	60 Tablette(n)	В			
		010	90 x 15 Tablette(n) Spitalpackung	В			
		013	100 Tablette(n)	В			
		014	5 x 100 Tablette(n)	В			
		016	30 x 45 Tablette(n) Spitalpackung	В			
Bemerkung		(Erneuerung	der Zulassung)				
Gültig bis		unbegrenzt					

01 Pantoprazol Nycomed i.v., Lyophilisat

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

ZulNr.: 59436	Abg	abekategorie: B	Index: 04.99.0.	10.05.2019
Zusammensetzung	01		rodesiccata: n 40 mg ut pantoprazolum natricum se natrii hydroxidum, pro vitro.	squihydricum,
Anwendung		Protonenpump	enhemmer	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)	В
		002	360 Durchstechflasche(n) Spitalpack	ung B
		003	10 Durchstechflasche(n) Spitalpack	ung B
Bemerkung		(Erneuerung de	er Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Pantoprazol Spirig HC 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten

02 Pantoprazol Spirig HC 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

ZulNr.: 59351	Abg	abekategorie: B	Index: 04.99.0.	10.05.2019			
Zusammensetzung	01		pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.				
	02		40 mg ut pantoprazolum natricum sesquompresso obducto.	ihydricum,			
Anwendung		Ulcustherapie, I	Refluxoes ophagitis				
Packung/en	01	009	15 Tablette(n)	В			
		010	30 Tablette(n)	В			
		011	60 Tablette(n)	В			
		012	120 Tablette(n)	В			
		020	250 Tablette(n) Kunststoffflaschen	В			
		024	100 Tablette(n) Kunststoffflaschen	В			
		025	120 Tablette(n) Kunststoffflaschen	В			
	02	013	7 Tablette(n)	В			
		014	15 Tablette(n)	В			
		015	30 Tablette(n)	В			
		016	60 Tablette(n)	В			
		017	100 Tablette(n)	В			
		018	120 Tablette(n) Kunststoffflaschen	В			
		019	250 Tablette(n) Kunststoffflaschen	В			
		030	100 Tablette(n) Kunststoffflaschen	В			
Bemerkung		(Erneuerung de	er Zulassung)				
Gültig bis		unbegrenzt					

01 Paracodin, gocce

FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: 23774	Cate	egoria di disp	oria di dispensazione: B Index: 03.01.1. 08.04.2019			
Composizione	01	arom.: van	deini thiocyanas 10 mg, saccharum, sacc illinum et alia, color.: E 150a, conserv.: n pro 1 g, corresp. 30 guttae, corresp. e	E 218, excipiens ad		
Indicazione		tosse				
Confezione/i	01	011	20 ml	В		
Osservazione		Trasferime	nto della categoria di dispensazione LA	ATer2		
Valevole fino al		15.02.2020				

01 Penicillium chrysogenum D4, Kapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

ZulNr.: 59339	Abg	abekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019	
Zusammensetzung	01	penicillium notatum e volumine cellulae D4, trituratio 330 mg, excipiens pro capsula.			
Anwendung		ohne Indikation			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.			
		Zulassung gilt auc	h für alle höheren Folgepotenz	zen.	
		Umteilungsverfah	ren Abgabekategorie HMG2		
Gültig bis		27.03.2023			

01 Penicillium chrysogenum D5, Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

ZulNr.: 59360	Abg	abekategorie: D	Index: 20.01.0.	02.05.2019		
Zusammensetzung	01	penicillium notatum e volumine cellulae D5, trituratio 250 mg, excipiens pro compresso.				
Anwendung		ohne Indikation	ohne Indikation			
Bemerkung			luziertem Dossier ohne Indikatio AV (SR 812.212.24). Die Packung ng der Firma.			
		Zulassung gilt aud	ch für alle höheren Folgepotenz	en.		
		Umteilungsverfah	ren Abgabekategorie HMG2			
Gültig bis		26.03.2023				

01 Penicillium chrysogenum D5, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

ZulNr.: 59361	Abg	abekategorie: D	Index: 20.01.0.	02.05.2019
Zusammensetzung Anwendung	01	penicillium notatu ohne Indikation	m e volumine cellulae D5, ad s	olutionem.
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen ir der Verantwortung der Firma.		
		Zulassung gilt aucl	n für alle höheren Folgepotenz	en.
		Umteilungsverfahi	ren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		16.08.2023		

01 Penicillium glabrum, Kapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

ZulNr.: 59359	Abgabekategorie: D		Index: 20.01.0.	01.05.2019		
Zusammensetzung	01	penicillium glabru capsula.	penicillium glabrum e volumine cellulae D4, trituratio 330 mg pro capsula.			
Anwendung		ohne Indikation	ohne Indikation			
Bemerkung		Art. 25 Abs. 1 KPA	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.			
		Zulassung gilt auc	n für alle höheren Folgepoten	zen.		
		Umteilungsverfah	ren Abgabekategorie HMG2			
Gültig bis		16.08.2023				

01 Penicillium glabrum D5, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

ZulNr.: 59340	Abgabekategorie: D		Index: 20.01.0.	01.05.2019
Zusammensetzung Anwendung	01	penicillium glabro ohne Indikation	um e volumine cellulae D5, ad	solutionem.
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.		
		Zulassung gilt au	ch für alle höheren Folgepoter	nzen.
		Umteilungsverfah	ren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		16.08.2023		

01 Pertudoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 17497	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	cinchona pubesco drosera D1 50 mg	na D3 100 mg, cephaelis ipecacu ens D3 100 mg, dactylopius coco g, mephitis putorius D5 100 mg D3 100 mg, excipiens ad solutic um 47 % V/V.	cus D3 100 mg, ,
Anwendung		Zur Behandlung	von Reiz- und Krampfhusten	
Packung/en	01	057	30 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfa	hren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		19.07.2021		

01 Phol-Tussil, Sirup

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

ZulNr.: 42636	Abg	abekategorie: B	Index: 03.03.1.	08.04.2019
Zusammensetzung	01	vanillinum et be	mg, balsamum tolutanum 7.3 mg rgamottae aetheroleum et alia c antiox.: E 320, excipiens ad soluti	olor.: E 150a,
Anwendung		Husten		
Packung/en	01	010	200 ml	В
Bemerkung		Umteilungsverfa	ahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Postinor 1.5 mg, Tabletten

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

ZulNr.: 65082	Abg	abekategorie: B	Index: 09.02.1.	28.03.2019	
Zusammensetzung	01	levonorgestrelun	levonorgestrelum 1.5 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung		Hormonales Kon Notfällen	trazeptivum zur Schwangerscha	aftsverhütung in	
Packung/en	01	001	1 Tablette(n)	В	
Bemerkung		Umteilungsverfa	hren Abgabekategorie HMG2		
Gültig bis		15.09.2020			

01 Poumon histamine C4, gouttes orales

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 60425	Caté	egorie de remise: D	Index: 20.01.0.	08.05.2019	
Composition Indication Remarque	01	poumon histamine C4, ad solutionem, corresp. ethanolum 15 % V/V. sans indication Changement de catégorie de remise LPTh2 Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcopyh (RS			
		812.212.24). Les con l'entreprise.	ditionnements sont de la res	sponsabilité de	
		L'autorisation est ég supérieures subséqu	galement valide pour toutes ientes.	les dilutions	
Valable jusqu'au		09.10.2022			

01 Pravastatin Axapharm 20 mg, Tabletten

02 Pravastatin Axapharm 40 mg, Tabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

ZulNr.: 65237	Abg	abekategori	e: B Index: 07.12.0.	07.05.2019
Zusammensetzung	01	pravastati	num natricum 20 mg, excipiens pro compresso.	
	02	pravastati	num natricum 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Blutlipidse	nkener, HMG-CoA-Reduktase-Hemmer	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n)	В
		002	100 Tablette(n)	В
	02	003	30 Tablette(n)	В
		004	100 Tablette(n)	В
Bemerkung		(Erneueru	ng der Zulassung)	
Gültig bis		unbegren	t	

01 Praxilene 200, Filmtabletten

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

ZulNr.: 43742	Abg	abekategorie: B	Index: 02.04.5.	17.05.2019
Zusammensetzung	01	naftidrofuryli hy excipiens pro co		
Anwendung		Durchblutungsstörungen		
Packung/en	01	019	20 Tablette(n)	В
		027	60 Tablette(n)	В
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Premandol, Salbe

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

ZulNr.: 28830	Abg	abekategorie: B	Index: 10.05.1.	10.05.2019
Zusammensetzung	01		etas 2.5 mg, amygdalae ole serv.: triclosanum, excipiens	
Anwendung		Nicht infizierte,	entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	017	20 g	В
		025	100 g	В
Bemerkung		(Erneuerung de	er Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Premens, Filmtabletten

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

ZulNr.: 55258	Abg	abekategorie: I	D Index: 09.99.0.	17.05.2019
Zusammensetzung	01	_	ractum ethanolicum siccum 20 mg, DER: 6-12:1, compresso obducto.	
Anwendung		Beschwerden	vor der Menstruation	
Packung/en	01	041	1 x 30 Tablette(n)	D
		043	3 x 30 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung	der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Priadel retard, comprimés

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

N° d'AMM: 35380	Caté	gorie de remise: A	Index: 01.06.0.	02.05.2019
Composition	01	lithii carbonas 40 excipiens pro co	00 mg corresp. lithium 10.8 mmol, mpresso.	
Indication		Etats maniacodé	pressifs	
Conditionnements	01	019	100 comprimé(s)	Α
Remarque		(Renouvellemen	t de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité		

01 Primula/Onopordon cum Hyoscyamo, Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59512	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	07.05.2019		
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum liquidum 100 mg ex onopordon flos recens 25 mg, ratio: 1:3.1, digestio aquosa 333 mg ex primulae flos recens 25 mg et hyoscyamus niger ex herba TM 2 mg, ratio: 1:13.33, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 25 % V/V.				
Anwendung		ohne Indikation				
Bemerkung			uziertem Dossier ohne Indika V (SR 812.212.24). Die Packu g der Firma.			
		Umteilungsverfahr	ren Abgabekategorie HMG2			
Gültig bis		11.06.2024				

01 Propionibacterium acnes D6, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

ZulNr.: 59054	Abga	abekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019		
Zusammensetzung	01	propionibacterium acnes e volumine cellulae D6, ad solutionem pro 1 ml.				
Anwendung		ohne Indikation				
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen lieg der Verantwortung der Firma.				
		Zulassung gilt auch	n für alle höheren Folgepoten	izen.		
		Umteilungsverfahr	en Abgabekategorie HMG2			
Gültig bis		06.11.2022				

01 Propofol 1 % MCT Fresenius Fertigspritze, Emulsion zur Injektion oder Infusion

02 Propofol 2 % MCT Fresenius Fertigspritze, Emulsion zur Infusion

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

ZulNr.: 62874	Abg	abekategorie: I	B Index: 01.02.1.	23.05.2019
Zusammensetzung	01	glycerolum, p	10 mg, sojae oleum, triglycerida saturata n ohospholipida purificata ex ovo, acidum ol aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pi	eicum, natrii
	02	glycerolum, p	20 mg, sojae oleum, triglycerida saturata n ohospholipida purificata ex ovo, acidum ol aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pi	eicum, natrii
Anwendung		Allgemeinna	rkoticum	
Packung/en	01	001 1	x 50 ml Fertigspritze(n)	В
		003 6	x 20 ml Fertigspritze(n)	В
		004 6	x 10 ml Fertigspritze(n)	В
	02	002 1	x 50 ml Fertigspritze(n)	В
Bemerkung			Packungsgrössen, neu: 6 x 20 ml und 6 x 10 n der Dosisstärke Propofol 1% MCT Fresen)	
Gültig bis		22.09.2023		

01 Prunus spinosa Summitates D8, Augentropfen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59620	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung Anwendung	01	prunus spinosa e s ohne Indikation	summitatibus D8 1 ml, ad solutio	onem.
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.		
		Umteilungsverfah	ren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		17.03.2021		

01 Prunus spinosa, Summitates TM (=33%), Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59575	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019		
Zusammensetzung	01	prunus spinosa e s corresp. ethanolu	nem,			
Anwendung		ohne Indikation				
Bemerkung			uziertem Dossier ohne Indikatio AV (SR 812.212.24). Die Packung ng der Firma.			
		Zulassung gilt aud	h für alle höheren Folgepotenz	en.		
		Umteilungsverfah	ren Abgabekategorie HMG2			
Gültig bis		26.06.2021				

01 Quantalan zuckerfrei, Pulver

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

ZulNr.: 50711	Abg	abekategorie: B	Index: 07.12.0.	06.05.2019
Zusammensetzung	01	•	n-20 4 g, aromatica, aspartamum, Ilverem pro charta.	
Anwendung		Lipidsenker		
Packung/en	01	013	50 Sachet(s)	В
Bemerkung		(Erneuerung de	er Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Quentakehl D5, Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

ZulNr.: 54124	Abgabekategorie: B		e: B Index: 20.01.0.	10.05.2019	
Zusammensetzung	01	penicillium	penicillium glabrum aquos D5 dilutio, natrii chloridum ac		
Anwendung		Gemäss ho	Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei grippalen Infekten		
Packung/en	01	023	10 x 1 ml Ampulle(n)	В	
		031	50 x 1 ml Ampulle(n)	В	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)			
Gültig bis		unbegrenz	zt .		

01 Rectoseptal Néo mit Wismut, Suppositorien für Erwachsene

02 Rectoseptal Néo mit Wismut, Suppositorien für Kinder

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

ZulNr.: 15204	Abg	abekategorie: D	Index: 12.99.0.	11.04.2019
Zusammensetzung	01		150 mg, terpini hydras 170 mg, nolini sulfas hydricus (2:2:2:1) 20 positorio.	
	02		75 mg, terpini hydras 40 mg, cin nolini sulfas hydricus (2:2:2:1) 12 positorio.	5 .
Anwendung		Zur unterstützend Mund- und Rache	en Behandlung bei akuten Infel nraum	ktionen im
Packung/en	01	028	8 Suppositorien	D
	02	044	8 Suppositorien	D
Bemerkung		Umteilungsverfah	ren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		19.11.2022		

01 Rectoseptal-Néo einfach, Suppositorien

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

ZulNr.: 23849	Abg	abekategorie: B	Index: 03.03.2.	18.03.2019
Zusammensetzung	01		, terpini hydras 15 mg, kalii 8-hyd) 5 mg, excipiens pro suppositorio	
Anwendung		Unterstützende	Behandlung bei Erkrankungen de	er Atemwege
Packung/en	01	038	8 Suppositorien	В
Bemerkung		Umteilungsverfa	ahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		19.11.2022		

01 Relestat, Augentropfen

Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

ZulNr.: 56310	Abg	abekategorie: B	Index: 11.06.2.	27.05.2019
Zusammensetzung	01		drochloridum 0.5 mg, conserv utionem pro 1 ml.	.: benzalkonii chloridum,
Anwendung		Saisonale allerg	ische Konjunktivitis	
Packung/en	01	001	5 ml	В
Bemerkung		(Erneuerung de	r Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

- 01 Respreeza 50 mg/ml à 1 g, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer i.v. Infusionslösung
- 02 Respreeza 50 mg/ml à 4 g, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer i.v. Infusionslösung
- 03 Respreeza 50 mg/ml à 5 g, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer i.v. Infusionslösung CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

ZulNr.: 65337	Abg	abekategorie: B	Index: 06.01.1. 16.05.2	019
Zusammensetzung	01		si inhibitor humanum 1000 mg, natrii chloridum, nophosphas monohydricus, mannitolum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryo alpha-1-proteina		
		Solvens: aqua ad iniectab	ilia 76 ml, pro vitro.	
	03		desiccata: si inhibitor humanum 5000 mg, natrii chloridum, nophosphas monohydricus, mannitolum, pro vitro.	
		Solvens:		
		aqua ad iniectab	ilia 95 ml, pro vitro.	
Anwendung			oie für Erwachsene mit schwerem Alpha1-Proteinas und klinisch manifester Lungenerkrankung	se-
Packung/en	01	003	2 Durchstechflasche(n) (je 1 Durchstechfl. mit Pulver und Lösungsmittel), Filter Transfer Set 20/20	В
	02	004	2 Durchstechflasche(n) (je 1 Durchstechfl. mit Pulver und Lösungsmittel), Filter Transfer Set 20/20 und Verabreichungsset	В
	03	005	2 Durchstechflasche(n) (je 1 Durchstechfl. mit Pulver und Lösungsmittel), Filter Transfer Set 20/20 und Verabreichungsset	В
Bemerkung Gültig bis		(Änderung oder 20.01.2021	Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 4g und 5g)	

01 Resyl plus, Tropfen

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

ZulNr.: 12806	Abg	abekategorie: B	Index: 03.03.1.	16.04.2019
Zusammensetzung	01	arom.: saccharin	00 mg, codeini phosphas hemilum et alia, excipiens ad solution p. ethanolum 53 % V/V.	
Anwendung		Husten		
Packung/en	01	019	20 ml	В
Bemerkung		Umteilungsverfa	hren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Rheumadoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 24610	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	decoctum D1 30 r arnica montana e ethanolicum 180	us D3 100 mg, mandragora eth mg, extractum ethanolicum 25 ex planta tota 125 mg, extractu mg corresp. betulae folium re tionem pro 1 g, corresp. ethan	50 mg corresp. um cens 60 mg,
Anwendung		Zur Linderung rh	eumatischer Beschwerden	
Packung/en	01	039	100 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfal	nren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		24.01.2021		

01 Rheumon forte, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

ZulNr.: 58017	Abg	abekategorie: D	Index: 07.10.4.	22.05.2019
Zusammensetzung	01	etofenamatum excipiens ad gel	100 mg, macrogolum 400, propy atum pro 1 g.	lenglycolum,
Anwendung		Kutanes Antiphl	ogistikum	
Packung/en	01	002	40 g	D
		004	100 g	D
Bemerkung		Umteilungsverfa	ahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		04.10.2022		

01 Rheumon forte, Spray

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

ZulNr.: 55515	Abg	abekategorie: D	Index: 07.10.4.	22.05.2019
Zusammensetzung	01		00 mg, propylenglycolum, macro itionem pro 1 ml.	golum 400,
Anwendung		Kutanes Antirhe	umatikum	
Packung/en	01	002	50 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfa	hren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		01.05.2022		

01 Riamet 20 mg/120 mg, Tabletten

02 Riamet 80 mg/480 mg, Tabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

ZulNr.: 54594	Abg	abekategorie: A	Index: 08.04.1.	14.05.2019
Zusammensetzung	01	artemetherum 2 excipiens pro co	20 mg, lumefantrinum 120 mg, impresso.	
	02	artemetherum 8 excipiens pro co	30 mg, lumefantrinum 480 mg, Impresso.	
Anwendung		Malaria		
Packung/en	01	038	24 Tablette(n)	Α
Bemerkung		(Erneuerung de	r Zulassung)	
		54594 02 Dosiss	tärke nur für den Vertrieb im Ausland be	stimmt
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Ringer lactate Bioren, soluzione per perfusione

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 52695	Cate	goria di d	lispensazione: B Index: 05.03.2.	23.05.2019		
Composizione	01	dihydri ad solu kalium	natrii chloridum 6.0 g, kalii chloridum 0.4 g, calcii chloridum dihydricum 0.26 g, natrii lactas 3.18 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., natrium 131 mmol, kalium 5.4 mmol, calcium 1.8 mmol, chloridum 111.6 mmol, dl-lactas 28.4 mmol.			
Indicazione		Sommir	nistrazione parenterale d'acqua e d'elettroliti			
Confezione/i 01		001	5 x 250 ml Sacca PP	В		
		002	5 x 500 ml Sacca PP	В		
		003	4 x 1000 ml Sacca PP	В		
		004	5 x 500 ml Sacca PP "senza aria"	В		
		005	4 x 1000 ml Sacca PP "senza aria"	В		
		015	10 x 500 ml Sacca PP	В		
		023	10 x 1000 ml Sacca PP	В		
		024	20 x 250 ml Sacca PP	В		
		025	10 x 500 ml Sacca PP "senza aria"	В		
		026	10 x 1000 ml Sacca PP "senza aria"	В		
Osservazione		(Modifica o integrazione delle dimensioni delle confezioni)				
Valevole fino al		08.11.2	019			

01 Rinoral, Retardkapseln

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 47105	Cate	egoria di dispe	ensazione: B Index: 12.02.6.	12.04.2019
Composizione	01		edrini hydrochloridum 120 mg, dibutylis phthala 2, excipiens pro capsula.	as,
Indicazione		Nasenschle	imhautentzündung	
Confezione/i	01	014	10 capsula/capsule	В
		022	20 capsula/capsule	В
Osservazione		Trasferimer	nto della categoria di dispensazione LATer2	
Valevole fino al		12.03.2021		

01 Salofalk 250, comprimés filmés

02 Salofalk 500, comprimés filmés

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

N° d'AMM: 46674	Caté	gorie de remise: I	Index: 04.09.0.	20.05.2019
Composition	01	mesalazinum 25	50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	mesalazinum 50	00 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Colite ulcéreuse	2	
Conditionnements	01	022	100 comprimé(s)	В
	02	057	100 comprimé(s)	В
Remarque		(Renouvellemer	nt de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité		

01 Salofalk 250, suppositoires

02 Salofalk 500, suppositoires

03 Salofalk 1 g, suppositoires

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

N° d'AMM: 46673	Cate	égorie de remise: B	Index: 04.09.0.	20.05.2019
Composition	01	mesalazinum 250	mg, excipiens pro suppositorio.	_
	02	mesalazinum 500) mg, excipiens pro suppositorio.	
	03	mesalazinum 100	00 mg, excipiens pro suppositorio.	
Indication		Colite ulcéreuse		
Conditionnements	01	018	30 suppositoires	В
	02	042	20 suppositoires	В
		050	50 suppositoires	В
	03	053	30 suppositoires	В
		054	60 suppositoires	В
		055	10 suppositoires	В
Remarque		(Renouvellement	de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité		

01 Sanalepsi N, Tropfen

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

ZulNr.: 47735	Abg	abekategorie: B	Index: 01.04.1.	01.04.2019
Zusammensetzung	01	saccharinum nat) mg ut doxylamini hydrogenosu ricum et alia, color.: E 150d, exc . 25 guttae corresp. ethanolum 2	ipiens ad solutionem
Anwendung		Beruhigungsmit	tel	
Packung/en	01	041	50 ml	В
Bemerkung		Umteilungsverfa	ahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		08.11.2021		

01 Sidroga Thymian, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

ZulNr.: 47115	Abg	abekategorie:	D Index: 03	.02.0. 06.05	.2019
Zusammensetzung	01	thymi herba	1.6 g pro charta.		
Anwendung		Bei Erkältun	ngshusten		
Packung/en	01	019	20 x 1,6 g		D
Bemerkung		(Erneuerung	g der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt			

01 Similasan Kava-Kava, Tabletten

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

ZulNr.: 56391	Abg	abekategorie: D	Index: 20.01.0.	13.05.2019
Zusammensetzung	01		m D12, piper methysticum D15, ana partes 8.33 mg, excipiens p	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei nervösen Angstzuständen, Spannungszuständen, innerer Unruhe, Reizbarkeit, geistiger Erschöpfung und nach geistiger Überanstrengung		
Packung/en	01	003	80 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der	Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Solidago virgaurea comp., Tropfen

Apotheke zur Eiche AG, Platz 9-10, 9100 Herisau

ZulNr.: 60171	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	02.05.2019
Zusammensetzung	chloratum D5 0.07 Glückselig D2 0.11 pentahydricus D4 filipendula ulmari hydrargyri dichlor communis e fructi virgaurea ex herb nigrum D8 0.07 m	floribus siccatis Glückselig D2 (ml, kaolinum ponderosum spa ml, camphora D3 0.08 ml, cup 0.11 ml, digitalis purpurea Glü a ex herba recenti Glückselig T idum spag. Glückselig D6 0.06 bus siccatis Glückselig TM 0.09 a recenti Glückselig TM 0.10 m l, urticae urentis herba recens (ionem pro 1 ml, corresp. ethan	ag. ori sulfas ckselig D4 0.06 ml, M 0.07 ml, ml, juniperus ml, solidago I, stibii sulfidum Glückselig D2 0.06 ml,
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	9	uziertem Dossier ohne Indikati N (SR 812.212.24). Die Packung g der Firma.	
	Umteilungsverfah	ren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis	17.02.2021		

01 Solu-Cortef 100 mg, Injektions-/Infusionspräparat

02 Solu-Cortef 500 mg, Injektions-/Infusionspräparat

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

ZulNr.: 23533	Abg	abekategorie: B	Index: 07.07.21	23.05.2019
Zusammensetzung	01	•	esiccata: 100 mg ut hydrocortisoni-21 suc phas monohydricus, dinatrii pho	
		Solvens: aqua ad iniectabil	ia 2 ml.	
	02	dihydrogenophos	esiccata: 500 mg ut hydrocortisoni-21 suc phas monohydricus, dinatrii pho	
		Solvens: agua ad iniectabil	ia 4 ml	
Anwendung		Glucocorticoid-Th		
Packung/en	01	001	2 ml Act-O-Vial	В
	02	002	4 ml Act-O-Vial	В
Bemerkung		(Erneuerung der Z	Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Solu-Medrol SAB 40 mg, Injektions-/Infusionspräparat

- 03 Solu-Medrol SAB 125 mg, Injektions-/Infusionspräparat
- 04 Solu-Medrol SAB 250 mg, Injektions-/Infusionspräparat

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

ZulNr.: 53697	Abg	abekategorie: B	Index: 07.07.23	23.05.2019		
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisoloni-21 succin natricus, lactosum monohydricum, natrii dihydrogenophosph monohydricus, dinatrii phosphas, pro vitro. Solvens:				
	03	• •	yodesiccata: solonum 125 mg ut methylprednisoloni-21 su i dihydrogenophosphas monohydricus,	ccinas		
		Solvens: aqua ad iniectabilia 2 ml.				
	04	yodesiccata: solonum 250 mg ut methylprednisoloni-21 su i dihydrogenophosphas monohydricus, has, pro vitro.	ccinas			
Anwendung		Solvens: aqua ad iniect Glucocorticoid				
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) Act-O-Vial	В		
rackung/en	O1	011	1 + 1 Durchstechflasche(n) Stechampulle m Lyophilisat + Solvensampulle	_		
	03	002	1 Ampulle(n) Act-O-Vial	В		
	04	003	3 Ampulle(n) Act-O-Vial	В		
Bemerkung		(Erneuerung d	ler Zulassung)			
Gültig bis		unbegrenzt				

01 Somcupin, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

ZulNr.: 55062	Abg	abekategorie: D	Index: 20.01.0.	10.05.2019		
Zusammensetzung	01	argenti nitras D4 145 mg, avena sativa spag. Peka D4 165 mg, coffea arabica D12 85 mg, delphinium staphisagria spag. Peka D6 125 mg, eschscholtzia californica D6 125 mg, lactuca virosa D6 125 mg, natrii tetrachloroauras D4 145 mg, zincum isovalerianicum D12 85 mg ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 13 % V/V.				
Anwendung		Bei Schlafstörur	ngen			
Packung/en	01	001	50 ml	D		
		003	100 ml	D		
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)				
Gültig bis		unbegrenzt				

02 Squa-med, Shampoo

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

ZulNr.: 43007	Abg	abekategorie: D	Index: 10.04.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	02		ncicum 15 mg, disodium undecylenamido nate 20 mg, excipiens ad suspensionem pro	o 1 g.
Anwendung		Seborrhoe, Kop	ofschuppen	
Packung/en	02	033	60 ml Flasche	D
		042	150 ml Tube	D
Bemerkung		(Erneuerung de	er Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Stannum metallicum 5 %, Salbe

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59831	Abg	abekategorie: B/D	Index: 20.02.0.	08.05.2019		
Zusammensetzung Anwendung	01	stannum metallicum 50 mg, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g. ohne Indikation				
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.				
		Zulassung gilt auch	für alle tieferen Konzentratio	onen.		
		Abgabekategorie: 5	5%: B			
		Umteilungsverfahre	en Abgabekategorie HMG2			
Gültig bis		25.04.2023				

01 Strepsils Dolo Spray, Lösung

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

ZulNr.: 65577	Abg	abekategorie: D	Index: 12.03.2.	23.04.2019
Zusammensetzung	01		3.748 mg pro dosi, arom.: sacch opylis parahydroxybenzoas, E 2 itionem.	
Anwendung			otomatische Behandlung schme er Rachenschleimhaut	erzhafter
Packung/en	01	001	15 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfa	hren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		24.05.2021		

01 Strepsils Dolo zuckerfrei, Lutschtabletten mit Orangengeschmack

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

ZulNr.: 65201	Abg	abekategorie: D	Index: 12.03.2.	23.04.2019
Zusammensetzung	01	flurbiprofenum 8 excipiens pro cor	3.75 mg, arom.: vanillinum et alia, mpresso.	
Anwendung			tomatische Behandlung schmerzhafter er Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	001	16 Tablette(n)	D
		002	24 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfa	hren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		07.12.2019		

01 Strepsils Dolo, Lutschtabletten mit Honig/Zitonengeschmack

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

ZulNr.: 58523	Abg	abekategorie: D	Index: 12.03.2.	23.04.2019		
Zusammensetzung	01	•	flurbiprofenum 8.75 mg, macrogolum 300, aromatica, antiox.: E 320, excipiens pro compresso.			
Anwendung		Schmerzhafte Er	ntzündungen der Rachenschleimh	aut		
Packung/en	01	004	16 Tablette(n)	D		
		005	24 Tablette(n)	D		
Bemerkung		Umteilungsverfa	ahren Abgabekategorie HMG2			
Gültig bis		22.04.2024				

01 SUN STORE Diclofenac 25, Kapseln

Sun Store Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

ZulNr.: 67365	Abg	abekategorie: D	Index: 07.10.1.	07.05.2019
Zusammensetzung	01	diclofenacum na excipiens pro cap	tricum 25 mg, color.: E 127, conserv.: E 200 osula.	ı
Anwendung		Analgetikum		
Packung/en	01	001	10 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfa	hren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		29.02.2024		

01 SUN STORE Loperamid 2 mg, Kapseln

Sun Store Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

ZulNr.: 67224	Abg	abekategorie: D	Index: 04.09.0.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	loperamidi hydr	ochloridum 2 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidiarrhoikum	ı	
Packung/en	01	001	20 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfa	ahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		23.09.2023		

- 01 Targin 10 mg/5 mg, Tabletten retard
- 02 Targin 20 mg/10 mg, Tabletten retard
- 03 Targin 5 mg/2.5 mg, Tabletten retard
- 04 Targin 40 mg/20 mg, Tabletten retard05 Targin 60 mg/30 mg, Tabletten retard
- 06 Targin 80 mg/40 mg, Tabletten retard

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

ZulNr.: 58683	Abg	abekategorie: A	Index: 01.01.3. 06.05	.2019			
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 10 mg corresp. oxycodonum 9 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg corresp. naloxonum 4.5 mg, excipiens pro compresso obducto.					
	02	naloxoni hydroc	oxycodoni hydrochloridum 20 mg corresp. oxycodonum 18 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg corresp. naloxonum 9 mg, excipiens pro compresso obducto.				
	03	naloxoni hydroc	ochloridum 5 mg corresp. oxycodonum 4.5 mg, hloridum anhydricum 2.5 mg corresp. mg, color.: E 133, excipiens pro compresso obduc	ito.			
	04	naloxoni hydroc	ochloridum 40 mg corresp. oxycodonum 36 mg, hloridum anhydricum 20 mg corresp. ng, excipiens pro compresso obducto.				
	05	naloxoni hydroc	oxycodoni hydrochloridum 60 mg corresp. oxycodonum 54 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 30 mg corresp. naloxonum 27 mg, excipiens pro compresso obducto.				
	06	naloxoni hydroc	ochloridum 80 mg corresp. oxycodonum 72 mg, hloridum anhydricum 40 mg corresp. ng, excipiens pro compresso obducto.				
Anwendung		Narkotisches An	algetikum				
Packung/en	01	001	30 Tablette(n)	Α			
		002	60 Tablette(n)	Α			
	02	003	30 Tablette(n)	Α			
		004	60 Tablette(n)	Α			
	03	005	30 Tablette(n)	Α			
		006	60 Tablette(n)	Α			
	04	007	30 Tablette(n)	Α			
		800	60 Tablette(n)	Α			
	05	009	30 Tablette(n)	Α			
		010	60 Tablette(n)	Α			
	06	011	30 Tablette(n)	Α			
		012	60 Tablette(n)	Α			
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)					
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und di psychotropen Stoffe (SR 812.121)					
Gültig bis		unbegrenzt					

01 Tecentriq 1200 mg/20 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

02 Tecentriq 840 mg/14 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

ZulNr.: 66152	Abg	abekategorie: A	Index: 07.16.1.	21.05.2019
Zusammensetzung	01	atezolizumabum 1200 mg, histidinum, acidum aceticum glaciale, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.		
	02		840 mg, histidinum, acidum acetico orbatum 20, aqua ad iniectabilia q.	
Anwendung		nicht-kleinzelliges	s Lungenkarzinom, Urothelkarzino	om
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)	А
	02	002	1 Durchstechflasche(n)	Α
Bemerkung			rgänzung einer Dosisstärke, neu: 8 hergestellt aus gentechnisch verä	•
Gültig bis		22.05.2022		

01 Thallous chloride (Tl-201) injection Mallinckrodt, Injektionslösung

b.e.imaging.ag, Strehlgasse 9, 6430 Schwyz

ZulNr.: 44065	Abg	abekategorie: A	Index: 17.01.7.	15.05.2019
Zusammensetzung	01		chloridum zum Kalibrierungszeitpunkt 37 a ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 m	
Anwendung		Szintigraphisch	e Untersuchung der Myokarddurchblutung	9
Packung/en	01	010	85 MBq 2,3 ml	Α
		029	213 MBq 5,8 ml	Α
		037	370 MBq 10 ml	Α
Bemerkung		(Erneuerung de	er Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Thuja occidentalis 20%, äusserliche Flüssigkeit

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59940	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019	
Zusammensetzung	01	thuja occidentalis TM 600 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 64 % V/V.			
Anwendung		ohne Indikation			
Bemerkung			ıziertem Dossier ohne Indikati V (SR 812.212.24). Die Packung g der Firma.		
		Zulassung gilt auch	n für alle tieferen Konzentratio	onen.	
		Umteilungsverfahr	en Abgabekategorie HMG2		
Gültig bis		16.01.2021			

01 Thuja occidentalis Argento culta Rh D3, Dilutio aquosa

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59737	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung Anwendung	01	thuja argento cult ohne Indikation	a Rh D3 1 g, ad solutionem.	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.		
		Zulassung gilt auc	n für alle höheren Folgepotenz	en.
		Umteilungsverfah	ren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		26.02.2023		

01 Thuja occidentalis TM, Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59603	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	thuja occidentalis TM 333.0 mg, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 70 % V/V.		
Anwendung		ohne Indikation		
Bemerkung			uziertem Dossier ohne Indikatior AV (SR 812.212.24). Die Packungso ng der Firma.	
		Zulassung gilt auc	h für alle höheren Folgepotenze	n.
		Umteilungsverfah	ren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		24.09.2023		

01 Tienam, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

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

ZulNr.: 46376	Abg	abekategorie: A	Index: 08.01.93	13.05.2019
Zusammensetzung	01	cilastatinum 5	cca: anhydricum 500 mg ut imipenemum n 00 mg ut cilastatinum natricum, enocarbonas, pro vitro.	nonohydricum,
Anwendung		Infektionskrar	nkheiten	
Packung/en	01	048 10 2	x 20 ml Durchstechflasche(n)	Α
Bemerkung		(Erneuerung d	der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

02 Tiger Balm rot, Salbe

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

ZulNr.: 30805	Abg	abekategorie: D	Index: 07.10.4.	06.05.2019
Zusammensetzung	02	dextrocamphora 250 mg, levomentholum 100 mg, menthae arvensis aetheroleum partim mentholum depletum 60 mg, caryophylli floris aetheroleum 50 mg, cinnamomi cassiae aetheroleum 50 mg, cajeputi aetheroleum 70 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.		
Anwendung		Einreibemittel b	ei rheumatischen Beschv	verden
Packung/en	02	002	4 g	D
		003	30 g	D
		004	19.4 g	D
Bemerkung		(Änderung Präp Balm weiss-milo		Balm rot-stark, Salbe / Tiger
Gültig bis		30.10.2023		

02 Tiger Balm weiss, Salbe

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

ZulNr.: 35199	Abga	abekategorie: D	Index: 07.10.4.	06.05.2019
Zusammensetzung	02	mentholum dep levomentholum	249 mg, menthae arvensis letum 159 mg, cajeputi aeth 80 mg, caryophylli floris aet Juentum pro 1 g.	neroleum 129 mg,
Anwendung		Einreibemittel b	ei rheumatischen Beschwer	den
Packung/en	02	002	30 g	D
		003	19.4 g	D
Bemerkung		(Änderung Präpa Balm weiss-mild,	aratename, früher: Tiger Ba . Salbe)	lm rot-stark, Salbe / Tiger
Gültig bis		30.10.2023		

01 Tilur retard, Kapseln

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

ZulNr.: 48377	Abg	abekategorie: B	Index: 07.10.1.	15.05.2019	
Zusammensetzung	01	acemetacinum s	acemetacinum 90 mg, color.: E 104, E 122, excipiens pro capsula.		
Anwendung		Antimeumaticu			
Packung/en	01	017	20 Kapsel(n)	В	
		025	50 Kapsel(n)	В	
Bemerkung		(Erneuerung de	er Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt			

01 Tilur, Kapseln

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

ZulNr.: 45732	Abg	abekategorie: B	Index: 07.10.1.	15.05.2019		
Zusammensetzung	01	acemetacinum (acemetacinum 60 mg, color.: E 104, E 127, excipiens pro capsula.			
Anwendung		Antirheumaticu	m			
Packung/en	01	010	20 Kapsel(n)	В		
		029	50 Kapsel(n)	В		
Bemerkung		(Erneuerung de	r Zulassung)			
Gültig bis		unbegrenzt				

01 Tonopan forte 25 mg, Dragées

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

ZulNr.: 66826	Abg	abekategorie: D	Index: 07.10.1.	13.05.2019
Zusammensetzung	01	diclofenacum ka	alicum 25 mg, excipiens pro compr	esso obducto.
Anwendung		Analgetikum		
Packung/en	01	001	10 Dragée(s)	D
Bemerkung		Umteilungsverfa	ahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		06.02.2023		

01 Tossamin plus, Kapseln für den Tag/für die Nacht

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

ZulNr.: 45114	Abg	abekategorie: B	Index: 03.03.1.	19.03.2019
Zusammensetzung	01	Kapsel für den Tag: noscapinum 30 mg, codeini phosphas hemihydricus 20 mg, dl-methylephedrini hydrochloridum 30 mg, excipiens pro capsula.		
			mg, codeini phosphas hemihydricus ni hydrochloridum 50 mg, color.: E 1	
Anwendung		Husten, insbeso	ndere trockener Reizhusten	
Packung/en	01	015	18 Kapsel(n) 12 Kapseln für den 1 6 Kapseln für die Nacht	Tag / B
Bemerkung		Umteilungsverfa	ahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		10.09.2022		

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

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

ZulNr.: 58254	Abg	abekategorie: A	Index: 01.01.3.	29.05.2019
Zusammensetzung	01	tramadoli hydr	ochloridum 100 mg, excipiens pro com	presso.
	02	tramadoli hydr	ochloridum 200 mg, excipiens pro com	presso.
	03	tramadoli hydr	ochloridum 300 mg, excipiens pro com	presso.
Anwendung		Analgetikum		
Packung/en	01	001	5 Tablette(n)	Α
		002	15 Tablette(n)	Α
		003	30 Tablette(n)	Α
	02	004	5 Tablette(n)	Α
		005	15 Tablette(n)	Α
		006	30 Tablette(n)	Α
	03	007	5 Tablette(n)	Α
		800	15 Tablette(n)	Α
		009	30 Tablette(n)	Α
Bemerkung		(Erneuerung de	er Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	-	

- 01 Transtec 35 ug/h, Transdermales Pflaster
- 02 Transtec 52,5 ug/h, Transdermales Pflaster
- 03 Transtec 70 ug/h, Transdermales Pflaster

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

ZulNr.: 55423	Abg	abekategorie: A	Index: 01.01.3.	29.05.2019			
Zusammensetzung	01		ouprenorphinum 20 mg, excipiens ad praeparationem pro 25 cm², cum liberatione 35 μg/h.				
	02		buprenorphinum 30 mg, excipiens ad praeparationem pro 37.5 cm ² , cum liberatione 52.5 μ g/h.				
	03	buprenorphinum cum liberatione 7	n 40 mg, excipiens ad praeparationem p 70 μg/h.	ro 50 cm²,			
Anwendung		Analgetikum					
Packung/en	01	001	4 Pflaster	Α			
		002	8 Pflaster	Α			
	02	003	4 Pflaster	Α			
		005	8 Pflaster	Α			
	03	007	4 Pflaster	Α			
		008	8 Pflaster	Α			
Bemerkung		(Änderung Primä	rverpackung)				
		Untersteht dem E psychotropen Sto	Bundesgesetz über die Betäubungsmitte offe (SR 812.121)	el und die			
Gültig bis		16.02.2021					

02 Traumalix forte EmGel, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

ZulNr.: 66403	Abg	abekategorie: D	Index: 07.10.4.	22.05.2019
Zusammensetzung	02	etofenamatum excipiens ad gel	100 mg, propylenglycolum, aromatica, atum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiph	logistikum	
Packung/en	02	004	40 g	D
		005	100 g	D
Bemerkung		Umteilungsverfa	ahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		11.01.2022		

02 Traumalix forte EmGel, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

ZulNr.: 66403	Abg	abekategorie: D	Index: 07.10.4.	22.05.2019
Zusammensetzung	02	etofenamatum excipiens ad ge	100 mg, propylenglycolum, aromatica, latum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiph	llogistikum	
Packung/en	02	004	40 g	D
		005	100 g	D
Bemerkung		Umteilungsverf	ahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		11.01.2022		

02 Traumalix forte EmGel, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

ZulNr.: 66403	Abg	abekategorie: D	Index: 07.10.4.	22.05.2019
Zusammensetzung	02	etofenamatum excipiens ad gel	100 mg, propylenglycolum, aromatica, atum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiph	logistikum	
Packung/en	02	004	40 g	D
		005	100 g	D
Bemerkung		Umteilungsverfa	ahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		11.01.2022		

01 Traumalix Gel, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

ZulNr.: 66405	Abg	abekategorie: D	Index: 07.10.4.	22.05.2019
Zusammensetzung	01	etofenamatum excipiens ad gel	50 mg, propylenglycolum, aromatica, latum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiph	logistikum	
Packung/en	01	002	40 g	D
		003	100 g	D
Bemerkung		Umteilungsverf	ahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		11.01.2022		

01 Traumalix Gel, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

ZulNr.: 66405	Abg	abekategorie: D	Index: 07.10.4.	22.05.2019	
Zusammensetzung	01	etofenamatum 50 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.			
Anwendung		Kutanes Antiph	logistikum		
Packung/en	01	002	40 g	D	
		003	100 g	D	
Bemerkung		Umteilungsverfa	ahren Abgabekategorie HMG2		
Gültig bis		11.01.2022			

01 Traumalix Gel, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

ZulNr.: 66405	Abg	abekategorie: D	Index: 07.10.4.	22.05.2019
Zusammensetzung	01	etofenamatum ! excipiens ad gel	50 mg, propylenglycolum, aromatica, atum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphl	logistikum	
Packung/en	01	002	40 g	D
		003	100 g	D
Bemerkung		Umteilungsverfa	ahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		11.01.2022		

01 Trittico 50 mg, comprimés

02 Trittico 100 mg, comprimés

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

N° d'AMM: 46559	Caté	gorie de remi	se: B	Index: 01.06.0.	02.05.2019
Composition	01	•		um 50 mg corresp. tra oro compresso.	zodonum 45.5 mg,
	02	trazodoni hydrochloridum 100 mg corresp. trazodonum 91.1 mg, excipiens pro compresso.			
Indication		Antidépress	eur		
Conditionnements	01	010	30 co	mprimé(s)	В
		029	100 co	mprimé(s)	В
	02	037	30 co	mprimé(s)	В
		045	100 co	mprimé(s)	В
Remarque		(Renouvelle	ment de l'a	utorisation)	
Valable jusqu'au		illimité			

01 Trittico, solution injectable i.v.

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

N° d'AMM: 39055	Caté	gorie de remise: B	Index: 01.06.0.	02.05.2019	
Composition	01	trazodoni hydrochloridum 50 mg corresp. trazodonum 45.5 mg, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.			
Indication		Antidépresseur			
Remarque		(Renouvellement o	de l'autorisation)		
		Autorisé uniqueme	ent pour la mise sur le marché	à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité			

01 Tuberculinum pristinum C6, Granules/Globues

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 59658	Caté	egorie de remise: D	Index: 20.01.0.	02.05.2019		
Composition	01	tuberculinum pristinum Nosode C6, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.				
Indication		sans indication				
Remarque		OAMédcophy (RS 81	Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 25, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise.			
		galement valide pour toutes l Jentes.	es dilutions			
		L'autorisation s'applique également aux granules.				
		Changement de cat	égorie de remise LPTh2			
Valable jusqu'au		14.03.2023				

01 Tuberculinum residuum (Tuberculinum residuum KOCH Nosode) C6, Granules/Globules Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 59677	Cate	égorie de remise: D	Index: 20.01.0.	02.05.2019	
Composition	01	tuberculinum residuum KOCH Nosode C6, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.			
Indication		sans indication			
Remarque		n selon l'art. 25, al. 1 ents sont de la			
		L'autorisation est é supérieures subséqu	galement valide pour toutes l uentes.	les dilutions	
		Changement de cat	égorie de remise LPTh2		
Valable jusqu'au		26.02.2023			

01 Tuscalman, sciroppo

Desma Healthcare SpA, Torino succursale di Chiasso, Corso San Gottardo 32, 6830 Chiasso

N° d'AMM: 29223	Cate	egoria di di	oria di dispensazione: D Index: 03.03.1. 20.05.20			
Composizione	01	guaifene aromatic	noscapini hydrochloridum 15 mg corresp. noscapinum 13.3 mg, guaifenesinum 100 mg, althaeae radicis extractum pro sirupo 250 mg aromatica, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad solutionem pro 10 ml corresp. ethanolum 4 % V/V.			
Indicazione		Tosse				
Confezione/i	01	025	120 ml	D		
Osservazione		(Proroga	dell'omologazione)			
Valevole fino al		11.05.202	24			

01 UltratechneKow FM, Generator

b.e.imaging.ag, Strehlgasse 9, 6430 Schwyz

ZulNr.: 49358	Abg	abekategorie: A	Index: 17.03. 15.05	.2019
Zusammensetzung	01	molybdenum(vitro.	99-Mo) zum Kalibrierungszeitpunkt 2.15-43 GBq pr	0
Anwendung		(als Natrium m	: adsorbiertem Mutternuklid Mo-99-Molybdän nolybdate) zur Zubereitung von Tc-99m-Pertechneta zintigraphische Untersuchungen	at-
Packung/en	01	016	2,15 GBq Generator mit folgenden Aktivitäten:	Α
		024	4,30 GBq Generator mit folgenden Aktivitäten:	Α
		032	6,45 GBq Generator mit folgenden Aktivitäten:	Α
		040	8,60 GBq Generator mit folgenden Aktivitäten:	Α
		059	10,75 GBq Generator mit folgenden Aktivitäten:	Α
		067	12,90 GBq Generator mit folgenden Aktivitäten:	Α
		075	17,20 GBq Generator mit folgenden Aktivitäten:	Α
		083	21,50 GBq Generator mit folgenden Aktivitäten:	Α
		091	25,80 GBq Generator mit folgenden Aktivitäten:	Α
		105	30,10 GBq Generator mit folgenden Aktivitäten:	Α
		113	34,40 GBq Generator mit folgenden Aktivitäten:	Α
		121	43,00 GBq Generator mit folgenden Aktivitäten:	Α
Bemerkung		(Erneuerung o	ler Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Uro-Tainer Chlorhexidine, Lösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

ZulNr.: 42441	Abg	abekategorie	B Index: 05.02.0.	21.03.2019
Zusammensetzung	01	chlorhexidi	ni diacetas 0.2 mg, excipiens ad so	lutionem pro 1 ml.
Anwendung		Spülung vo	n Urethral-Kathetern	
Packung/en	01	015	10 x 100 ml	В
Bemerkung		Umteilungs	verfahren Abgabekategorie HMG	2
Gültig bis		16.10.2021		

01 Ursofalk, capsules

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

N° d'AMM: 42782	Caté	gorie de remise: B	Index: 04.99.0.	10.05.2019
Composition	01	acidum ursodeoxycholicum 250 mg (bovin: bile), excipiens pro caps		
Indication		Traitement de calculs billaires		
Conditionnements	01	025	50 capsule(s)	В
		033	100 capsule(s)	В
Remarque		(Renouvellemen	t de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité		

02 Venofer 100mg / 5 ml, Injektionslösung

03 Venofer 50mg / 2.5 ml, Injektionslösung

Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

ZulNr.: 15398	Abg	abekategorie:	B Index: 06.07.1.	16.05.2019			
Zusammensetzung	02		ferrum 100 mg ut ferri oxidum saccharatum, aqua ad iniectabilia q.s ad solutionem pro 5 ml.				
	03		g ut ferri oxidum saccharatum, aqua ad in m pro 2.5 ml.	iectabilia q.s.			
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel, wenn eine orale Therapie nicht durchführbar ist					
Packung/en	02	078	5 x 5 ml Ampullen	В			
		087	5 x 5 ml Durchstechflaschen	В			
	03	089	5 x 2.5 ml Durchstechflaschen	В			
Bemerkung		(Erneuerung	der Zulassung)				
Gültig bis		unbegrenzt					

01 Vespa crabro 1% Salbe (Unguentum)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59924	Abga	bekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019		
Zusammensetzung	01	vespa crabro D1 100 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.				
Anwendung		ohne Indikation				
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.				
		Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentrationen.				
		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2				
Gültig bis		11.02.2024				

01 Vifenac 25, comprimés filmés

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

N° d'AMM: 57458	Caté	gorie de remise: I	D Index: 07.10.1.	07.05.2019
Composition	01	diclofenacum k	alicum 25 mg, excipiens pro compresso o	bducto.
Indication		Analgésique		
Conditionnements	01	001	10 comprimé(s)	D
Remarque		Changement de	e catégorie de remise LPTh2	
Valable jusqu'au		27.04.2021		

02 Viferol D3 100'000 UI / ml, solution buvable

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

N° d'AMM: 65253	Caté	gorie de remise: B	Index: 07.02.3.	13.05.2019
Composition	02		100000 U.I., arom.: aurantii d piens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Préparation Vitami	ne D	
Conditionnements	02	002	1 ampoule(s)	В
Remarque		(Conversion d'une principale)	autorisation d'exportation er	n une autorisation
Valable jusqu'au		02.03.2021		

01 Viscum Mali 10%, Salbe

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59740	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019	
Zusammensetzung	01	viscum album (mali) recens ferm 53 TM 300 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.			
Anwendung		ohne Indikation			
Bemerkung			uziertem Dossier ohne Indikati V (SR 812.212.24). Die Packung g der Firma.		
		Zulassung gilt auch	n für alle tieferen Konzentrati	onen.	
		Umteilungsverfahr	en Abgabekategorie HMG2		
Gültig bis		28.04.2024			

02 Vitamin A Blache, Augensalbe

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

ZulNr.: 22398	Abg	abekategorie: B	Index: 11.99.0.	17.05.2019
Zusammensetzung	02	retinoli palmitas unguentum pro	15000 U.I., adeps lanae, excipiens ad 1 g.	d
Anwendung		Binde- und Horn	hautläsionen	
Packung/en	02	024	5 g	В
Bemerkung		(Erneuerung der	Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

- 01 Vokanamet 50 mg / 850 mg, Filmtabletten
- 02 Vokanamet 50 mg / 1000 mg, Filmtabletten
- 03 Vokanamet 150 mg / 850 mg, Filmtabletten
- 04 Vokanamet 150 mg / 1000 mg, Filmtabletten

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

ZulNr.: 63239	Abg	abekateg	orie: B	Index: 07.06.2.	16.05.2019
Zusammensetzung	01	metfor	mini hydro	60 mg ut canagliflozinum hemihydricum, ochloridum 850 mg, opresso obducto.	
	02	metfor	mini hydro	60 mg ut canagliflozinum hemihydricum, ochloridum 1000 mg, opresso obducto.	
	03	metfor	mini hydro	50 mg ut canagliflozinum hemihydricum, ochloridum 850 mg, opresso obducto.	
	04	metfor	mini hydro	50 mg ut canagliflozinum hemihydricum, ochloridum 1000 mg, opresso obducto.	
Anwendung		orales A	Antidiabeti	ikum	
Packung/en	01	002		60 Tablette(n)	В
		003	180 (3 x	60) Tablette(n)	В
	02	005		60 Tablette(n)	В
		006	180 (3 x	60) Tablette(n)	В
	03	800		60 Tablette(n)	В
		009	180 (3 x	60) Tablette(n)	В
	04	011		60 Tablette(n)	В
		012	180 (3 x	60) Tablette(n)	В
Gültig bis		unbegr	enzt		

- 01 Vokanamet 50 mg / 850 mg, Filmtabletten
- 02 Vokanamet 50 mg / 1000 mg, Filmtabletten
- 03 Vokanamet 150 mg / 850 mg, Filmtabletten
- 04 Vokanamet 150 mg / 1000 mg, Filmtabletten

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

ZulNr.: 63239	Abg	abekateg	orie: B	Index: 07.06.2.	16.05.2019
Zusammensetzung	01	metfor	mini hydro	0 mg ut canagliflozinum hemihydricum, chloridum 850 mg, presso obducto.	
	02	metfor	mini hydro	0 mg ut canagliflozinum hemihydricum, chloridum 1000 mg, presso obducto.	
	03	metfor	mini hydro	50 mg ut canagliflozinum hemihydricum, chloridum 850 mg, presso obducto.	
	04	metfor	mini hydro	50 mg ut canagliflozinum hemihydricum, chloridum 1000 mg, presso obducto.	
Anwendung		orales A	Antidiabeti	kum	
Packung/en	01	002		60 Tablette(n)	В
		003	180 (3 x (60) Tablette(n)	В
	02	005		60 Tablette(n)	В
		006	180 (3 x (60) Tablette(n)	В
	03	800		60 Tablette(n)	В
		009	180 (3 x (60) Tablette(n)	В
	04	011		60 Tablette(n)	В
		012	180 (3 x (60) Tablette(n)	В
Gültig bis		unbegr	enzt		

01 Wala Echinacea Mund- und Rachenspray, Spray

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

ZulNr.: 48473	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	01.05.2019	
Zusammensetzung	01	echinacea pallida ex herba LA 20% TM 10 g, calendula officinalis e floribus LA 20% TM 10 g, salvia officinalis LA 20% TM 10 g, argenti nitras aquos. D13 1 g, eucalyptus globulus ferm D1 1 g, gingiva bovis GI D4 1 g, gingiva bovis GI D8 1 g, tonsilla pallatina bovis GI D4 1 g, tonsilla pallatina bovis GI D8 1 g, excipiens ad solutionem, corresp. ethanolum 18 % V/V et propellentia ad aerosolum pro 100 ml.			
Anwendung		Bei Mund- und F	Rachenentzündungen		
Packung/en	01	001	50 ml	D	
		002	50 ml	D	
Bemerkung		(Änderung Prima	ärbehälter)		
Gültig bis		26.11.2022			

01 Wecesin Streupuder, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 24608	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019	
Zusammensetzung	01	extracta ethanolica corresp. arnica planta tota recens 25 mg, calendulae herba recens 17 mg, echinaceae angustifoliae planta tota recens 17 mg, quarz 1 mg, stibium metallicum praeparatum 1 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g.			
Anwendung		Zur Behandlung	von kleineren Schürfwunden und	d zur Nabelpflege	
Packung/en	01	002	50 g	D	
Bemerkung		Umteilungsverfa	ahren Abgabekategorie HMG2		
Gültig bis		01.11.2021			

01 Weleda Fieberbläschen-Salbe, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 53265	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01		mg, thymi aetheroleum 30 mg mg, mica, cera flava, jojobae ol	
Anwendung		Bei Herpes labial	is	
Packung/en	01	022	6,5 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfal	hren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		07.11.2020		

01 Weleda Hämorrhoidal-Suppositorien, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 18286	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01		ica ex hippocastani cortex 20 mg ibium metallicum praeparatum 8	
Anwendung		Zur Linderung vo	on Hämorrhoidalbeschwerden	
Packung/en	01	017	10 Suppositorien	D
Bemerkung		Umteilungsverfa	hren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		12.11.2023		

01 Xagrid 0,5 mg, Kapseln

Shire Switzerland GmbH, Zählerweg 4, 6300 Zug

ZulNr.: 54720	Abg	abekategorie: B	Index: 07.16.4.	07.05.2019
Zusammensetzung	01	anagrelidum 0. excipiens pro ca	5 mg ut anagrelidi hydrochloridum r apsula.	nonohydricum,
Anwendung		Behandlung de	r essentiellen Thrombozythämie	
Packung/en	01	068	100 Kapsel(n)	В
Bemerkung		(Erneuerung de	er Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

- 01 Xigduo XR 5 mg / 500 mg, Filmtabletten
- 02 Xigduo XR 10 mg / 500 mg, Filmtabletten
- 03 Xigduo XR 5 mg / 1000 mg, Filmtabletten
- 04 Xigduo XR 10 mg / 1000 mg, Filmtabletten

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

ZulNr.: 65377	Abg	abekategorie: B	Index: 07.06.2.	22.05.2019			
Zusammensetzung	01	dapagliflozinum	rochloridum 500 mg, dapagliflozinum 5 n propandiolum monohydricum, color.: mpresso obducto.				
	02	dapagliflozinum	metformini hydrochloridum 500 mg, dapagliflozinum 10 mg ut dapagliflozinum propandiolum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.				
	03	dapagliflozinum	metformini hydrochloridum 1000 mg, dapagliflozinum 5 mg ut dapagliflozinum propandiolum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.				
	04	dapagliflozinum	rochloridum 1000 mg, dapagliflozinum n propandiolum monohydricum, mpresso obducto.	10 mg ut			
Anwendung		Orales Antidiab	etikum				
Packung/en	01	001	28 Tablette(n)	В			
		002	98 Tablette(n)	В			
	02	003	28 Tablette(n)	В			
		004	98 Tablette(n)	В			
	03	005	28 Tablette(n)	В			
		006	98 Tablette(n)	В			
	04	007	28 Tablette(n)	В			
		800	98 Tablette(n)	В			
Gültig bis		15.07.2020					

- 01 Zarzio 30 MU/0.5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
- 02 Zarzio 48 MU/0.5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

ZulNr.: 60579	Abg	abekategorie: A	Index: 06.07.3.	16.05.2019
Zusammensetzung	01	acidum glutamic	Nr 300 µg corresp. filgrastimum / um, polysorbatum 80, sorbitolum ilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml	٦,
	02	acidum glutamic	Nr 480 µg corresp. filgrastimum / um, polysorbatum 80, sorbitolum ilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml	٦,
Anwendung		Neutropenie		
Packung/en	01	001	5 Spritze(n)	Α
	02	002	5 Spritze(n)	Α
Bemerkung		(Erneuerung der	Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Ziagen, Filmtabletten

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

ZulNr.: 55048	Abgabekategorie: A		Index: 08.03.0.	06.05.2019
Zusammensetzung	01		mg ut abacaviri sulfas, mpresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen		
Packung/en	01	001	60 Tablette(n)	Α
Bemerkung		(Erneuerung der	Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Ziagen, Lösung zum Einnehmen

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

ZulNr.: 55049	Abg	abekategorie: A	Index: 08.03.0.	06.05.2019
Zusammensetzung	01	ethylvanillinum	mg ut abacaviri sulfas, arom.: vanil n et alia, saccharinum natricum, cor nzoas, E 218, excipiens ad solutione	serv.: propylis
Anwendung		HIV-Infektioner	n	
Packung/en	01	002	240 ml	А
Bemerkung		(Erneuerung de	er Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Zinnober comp. Trituratio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59914	Abg	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	apisinum D5, atro excipiens ad pulve	pa belladonna D3, zinnober D5 erem pro 1 g.	ana partes 333.3 mg,
Anwendung		ohne Indikation		
Bemerkung			uziertem Dossier ohne Indikatio AV (SR 812.212.24). Die Packung ng der Firma.	
		Umteilungsverfah	ren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		06.10.2020		

01 Zomig nasal 5 mg, Nasalspray

02 Zomig nasal 2.5 mg, Nasalspray

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

7l. Na . EC002	Λ la a	alaaliataaania. D	Indow 02 05 1	10.05.2010
ZulNr.: 56003	Abg	abekategorie: B	Index: 02.05.1.	10.05.2019
Zusammensetzung	01	zolmitriptanum	n 5 mg, excipiens ad solutionem pro	dosi 0.1 ml.
	02	zolmitriptanum	n 2.5 mg, excipiens ad solutionem pro	o dosi 0.1 ml.
Anwendung		Akutbehandlur	ng von Migräneanfällen und Cluster-	Kopfschmerz
Packung/en	01	002	2 Dose(n) Nasalspray	В
		004	6 Dose(n) Nasalspray	В
	02	006	2 Dose(n) Nasalspray	В
Bemerkung		(Erneuerung de	er Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Albex 10 % ad us. vet., orale Suspension

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

ZulNr.: 56304	Abg	abekategorie: I	Index:	14.05.201
Zusammensetzung	01			42, conserv.: propylis piens ad solutionem pro 1 ml.
Anwendung		Breitspektrur	n-Anthelminthikum	für Rinder, Schafe und Ziegen
Packung/en	01	003	1 l	В
		005	2.5 l	В
		007	5 l	В
		009	10 l	В
Bemerkung		(Erneuerung	der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

02 Amoxidog S 200 ad us. vet., comprimés

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

N° d'AMM: 56874	Caté	gorie de remise: A	Index:	22.05.2019
Composition	02		nydricum 200.00 mg u ens pro compresso.	t amoxicillinum trihydricum,
Indication		Antibiotique pour	· chiens	
Conditionnements	02	004 10 x	10 comprimé(s)	А
Remarque		(Renouvellement	de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité		

01 Benamin Expectorans ad us. vet., Sirup

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

ZulNr.: 36061	Abga	abekategorie: B	Index:	15.05.2019
Zusammensetzung	01	levomentholum		7 mg, ammonii chloridum 26 mg, arinum natricum et alia, color.: pro 1 ml.
Anwendung		Hustensirup für	Pferd und Hund	
Packung/en	01	014	100 ml	В
		022	500 ml	В
Bemerkung		Umteilungsverf	ahren Abgabekategori	e HMG2
Gültig bis		27.04.2021		

01 Benamin Expectorans mit Codein ad us. vet., Sirup

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

ZulNr.: 40521	Abg	abekategorie: B	Index:	15.05.2019
Zusammensetzung	01	hydrochloridum levomentholum	as hemihydricus 2.19 mg 2.67 mg, ammonii chlo 0.22 mg, arom.: saccha 150a, excipiens ad solut	oridum 26 mg, Irinum natricum et alia,
Anwendung		Hustensirup für	Pferd und Hund	
Packung/en	01	011	100 ml	В
		038	500 ml	В
Bemerkung		Umteilungsverfa	ahren Abgabekategorie	e HMG2
Gültig bis		03.05.2021		

01 Caniphedrin 20 mg ad us. vet., Tabletten

02 Caniphedrin 50 mg ad us. vet., Tabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

ZulNr.: 47066	Abga	abekategorie: B	Index:	22.05.2019
Zusammensetzung	01	ephedrini hydro	chloridum 20 mg, excipiens pro compresso.	
	02	ephedrini hydro	chloridum 50 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zur Behandlung	der Harninkontinenz bei Hunden	
Packung/en	01	018	100 Tablette(n)	В
		026	500 Tablette(n)	В
	02	042	100 Tablette(n)	В
		050	500 Tablette(n)	В
Bemerkung		(Erneuerung dei	r Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Cestocur ad us. vet., Suspension

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

ZulNr.: 54703	Abg	abekategorie: B	Index:	17.05.2019
Zusammensetzung	01		n 25 mg, conserv.: E 211, E 281, spensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anthelminthiku	ım für Schafe	
Packung/en	01	023	500 ml	В
Bemerkung		(Erneuerung de	er Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Cyclio spot on ad us. vet. für Katzen, Lösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

ZulNr.: 55275	Abg	abekategorie: D	Index:	01.05.2019
Zusammensetzung	01	pyriproxifen 60 pro vase 0.6 g.	mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem	
Anwendung		Verhinderung (der Vermehrung von Flöhen bei Katzen	
Packung/en	01	006	0.6 g 4 Pipetten	D
		007	0.6 g 2 Pipetten	D
Bemerkung		Umteilungsverf	fahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		08.11.2020		

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

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

ZulNr.: 48922	Abg	abekategorie: A	Index:	21.05.2019
Zusammensetzung	01	povidonum K 17 1-methyl-2-pyrro	n 200 mg ut oxytetracycl 7, magnesii oxidum leve, olidonum, antiox.: natrii oilia q.s. ad solutionem p	ethanolaminum, hydroxymethansulfinas 5 mg,
Anwendung		Antibiotikum fü	r Rinder, Schafe, Ziegen	und Schweine
Packung/en	01	001	100 ml Durchstechflasch	ne A
Bemerkung		(Erneuerung der	r Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Dermaflon ad us. vet., Crème

Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

ZulNr.: 48412	Abg	abekategorie: D	Index:	01.05.2019
Zusammensetzung	01	salicylicum 0.06 propylenglycol	cum 3.75 mg, acidum benz 5 mg, allantoinum 0.15 mg, um 18.16 mg, conserv.: pro s ad unguentum pro 1 g.	,
Anwendung		Zur Behandlun	g von Wunden bei Tieren	
Packung/en	01	017	30 g Tube	D
		025	100 g Tube	D
Bemerkung		Umteilungsver	fahren Abgabekategorie H	MG2
Gültig bis		08.03.2022		

01 Dermaflon ad us. vet., Lösung

Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

ZulNr.: 48413	Abg	abekategorie: D	Index:	01.05.2019
Zusammensetzung	01		m 22.5 mg, acidum benzo ng, propylenglycolum 415 o 1 ml.	
Anwendung		Zur Behandlung	von Wunden und Otitis ex	terna bei Tieren
Bemerkung		Umteilungsverfal	hren Abgabekategorie HN	/IG2
		Nur für den Verti	rieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.03.2022		

01 Desinfektionslösung Stricker ad us. vet.

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

ZulNr.: 47616	Abg	gabekategorie: D	Index:	01.05.2019
Zusammensetzung	01	benzethonii chlo excipiens ad solu	ridum 1 mg, alcohol isopropylicus 600 mg, tionem pro 1 ml.	,
Anwendung		Desinfiziens für N	lutz- und Heimtiere	
Packung/en	01	018	1 I	D
		026	5 l	D
Bemerkung		Umteilungsverfal	hren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.09.2020		

01 Desinfektionsspray Stricker ad us. vet.

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

ZulNr.: 47617	Abg	abekategorie: D	Index:	01.05.2019
Zusammensetzung	01			propylicus 600 mg, 216 ml et propellentia ad
Anwendung		Desinfiziens für N	lutz- und Heimtiere	
Packung/en	01	014	300 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfal	nren Abgabekategorie H	HMG2
Gültig bis		27.09.2020		

01 Desinfektionstücher Stricker ad us. vet.

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

ZulNr.: 48188	Abg	abekategorie: D	Index:	01.05.2019
Zusammensetzung	01		ione: Iloridum 1 mg, alcohol isopropylicus 600 mg, Ilutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfektion v	on Zitzen und Wunden bei Tieren	
Packung/en	01	028	25 Tüchlein	D
		036	100 Tüchlein	D
		044	1000 Tüchlein	D
Bemerkung		Umteilungsver	fahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		20.07.2021		

- 01 Efex 10 mg ad us. vet., comprimés à croquer sécables
- 02 Efex 40 mg ad us. vet., comprimés à croquer sécables
- 03 Efex 100 mg ad us. vet., comprimés à croquer sécables

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

N° d'AMM: 65261	Caté	gorie de r	emise: A	Index:	28.0	5.2019	
Composition	01	marbofl	marbofloxacinum 10 mg, aromatica, excipiens pro compresso.				
	02	marbofl	oxacinum 40) mg, aromatica, ex	cipiens pro compresso.		
	03	marbofl	oxacinum 10	00 mg, aromatica, e	xcipiens pro compresso.		
Indication	01	Antibiot	ique (inhibi	teur de la gyrase) p	our chiens et chats		
	02	Antibiot	ique (inhibi	teur de la gyrase) p	our chiens		
	03	Antibiot	Antibiotique (inhibiteur de la gyrase) pour chiens				
Conditionnements	01	001	1 x 10	comprimé(s)		Α	
		002	12 x 10	comprimé(s)		Α	
	02	004	1 x 8	3 comprimé(s)		Α	
		006	15 x 8	3 comprimé(s)		Α	
	03	800	1 x (6 comprimé(s)		Α	
		010	20 x 6	6 comprimé(s)		Α	
Remarque		(Renouv	ellement de	e l'autorisation)			
Valable jusqu'au		illimité					

- 01 Effipro Spot On Hunde S ad us. vet., Lösung zum Auftropfen
- 02 Effipro Spot On Hunde M ad us. vet., Lösung zum Auftropfen
- 03 Effipro Spot On Hunde L ad us. vet., Lösung zum Auftropfen
- **04** Effipro Spot On Hunde XL ad us. vet., Lösung zum Auftropfen Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

ZulNr.: 60441	Abg	abekatego	orie: D	Index:		29.05.2019	
Zusammensetzung	01	•	fipronilum 67 mg, antiox.: E 320, E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad solutionem pro vase 0.67 ml.				
	02	•	-	g, antiox.: E 320, E 321, co ionem pro vase 1.34 ml.	nserv.: alcohol l	benzylicus,	
	03	•	-	g, antiox.: E 320, E 321, co ionem pro vase 2.68 ml.	nserv.: alcohol	benzylicus,	
	04	•	-	g, antiox.: E 320, E 321, co ionem pro vase 4.02 ml.	nserv.: alcohol l	benzylicus,	
Anwendung		Insektizi	de und ak	arizide Lösung zum Auftr	opfen für Hund	de	
Packung/en	01	017	4 x 0	.67 ml Thermogeformte P	ipetten	D	
		018	24 x 0	.67 ml Thermogeformte P	ipetten	D	
	02	019	4 x 1	.34 ml Thermogeformte P	ipetten	D	
		020	24 x 1	.34 ml Thermogeformte P	ipetten	D	
	03	021	4 x 2	.68 ml Thermogeformte P	ipetten	D	
		022	24 x 2	.68 ml Thermogeformte P	ipetten	D	
	04	023	4 x 4	.02 ml Thermogeformte P	ipetten	D	
		024	24 x 4	.02 ml Thermogeformte P	ipetten	D	
Bemerkung		(Streich	ung der Pr	imärverpackung Polyprop	ylen-Pipetten)		
Gültig bis		03.06.20	20				

- 01 Effipro Spot On Hunde S ad us. vet., Lösung zum Auftropfen
- 02 Effipro Spot On Hunde M ad us. vet., Lösung zum Auftropfen
- 03 Effipro Spot On Hunde L ad us. vet., Lösung zum Auftropfen
- 04 Effipro Spot On Hunde XL ad us. vet., Lösung zum Auftropfen

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

ZulNr.: 60441	Abg	abekateg	orie: D	Index:	01.05.2019			
Zusammensetzung	01		fipronilum 67 mg, antiox.: E 320, E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad solutionem pro vase 0.67 ml.					
	02		fipronilum 134 mg, antiox.: E 320, E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad solutionem pro vase 1.34 ml.					
	03		fipronilum 268 mg, antiox.: E 320, E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad solutionem pro vase 2.68 ml.					
	04			, antiox.: E 320, E 321, conserv.: alcoho onem pro vase 4.02 ml.	l benzylicus,			
Anwendung		Insektiz	ide und ak	arizide Lösung zum Auftropfen für Hur	nde			
Packung/en	01	001	4 x 0.	67 ml Thermogeformte Pipetten No 1-	5 D			
		002	24 x 0.	67 ml Thermogeformte Pipetten No 1-	5 D			
		003	4 x 0.	67 ml Polypropylen-Pipetten	D			
		004	24 x 0.	67 ml Polypropylen-Pipetten	D			
		017	4 x 0.	67 ml Thermogeformte Pipetten No 6	D			
		018	24 x 0.	67 ml Thermogeformte Pipetten No 6	D			
	02	005	4 x 1.	34 ml Thermogeformte Pipetten No 1-	5 D			
		006	24 x 1.	34 ml Thermogeformte Pipetten No 1-	5 D			
		007	4 x 1.	34 ml Polypropylen-Pipetten	D			
		800	24 x 1.	34 ml Polypropylen-Pipetten	D			
		019	4 x 1.	34 ml Thermogeformte Pipetten No 6	D			
		020	24 x 1.	34 ml Thermogeformte Pipetten No 6	D			
	03	009	4 x 2.	68 ml Thermogeformte Pipetten No 1-	5 D			
		010	24 x 2.	68 ml Thermogeformte Pipetten No 1-	5 D			
		011	4 x 2.	68 ml Polypropylen-Pipetten	D			
		012	24 x 2.	68 ml Polypropylen-Pipetten	D			
		021	4 x 2.	68 ml Thermogeformte Pipetten No 6	D			
		022	24 x 2.	68 ml Thermogeformte Pipetten No 6	D			
	04	013	4 x 4.	02 ml Thermogeformte Pipetten No 1-	5 D			
		014	24 x 4.	02 ml Thermogeformte Pipetten No 1-	5 D			
		015	4 x 4.	02 ml Polypropylen-Pipetten	D			
		016	24 x 4.	02 ml Polypropylen-Pipetten	D			
		023	4 x 4.	02 ml Thermogeformte Pipetten No 6	D			
		024	24 x 4.	02 ml Thermogeformte Pipetten No 6	D			
Bemerkung		Umteilu	ingsverfahi	ren Abgabekategorie HMG2				
Gültig bis		03.06.20	020					

01 Effipro Spot On Katzen ad us. vet., Lösung zum Auftropfen

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

ZulNr.: 60440	Abg	abekategorie:	D Index:	29.05.2019		
Zusammensetzung	01	•	fipronilum 100 mg, antiox.: E 320, E 321, conserv.: alcohol benzylicus excipiens ad solutionem pro 1 ml.			
Anwendung		Insektizide ı	und akarizide Lösung z	um Auftropfen für Katzen		
Packung/en	01	005	4 x 0.5 ml Thermoge	eformte Pipetten D		
		006	24 x 0.5 ml Thermoge	eformte Pipetten D		
Bemerkung		(Streichung	der Primärverpackung	Polypropylen-Pipetten)		
Gültig bis		08.06.2020				

01 Effipro Spot On Katzen ad us. vet., Lösung zum Auftropfen

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

ZulNr.: 60440	Abg	abekategorie:	D Index:	01.05.2019			
Zusammensetzung	01	•	fipronilum 100 mg, antiox.: E 320, E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad solutionem pro 1 ml.				
Anwendung		Insektizide u	ınd akarizide Lösung zum Auftropfen für K	Catzen			
Packung/en	01	001	4 x 0.5 ml Thermogeformte Pipetten No	1-5 D			
		002	24 x 0.5 ml Thermogeformte Pipetten No	1-5 D			
		003	4 x 0.5 ml Polypropylen-Pipetten	D			
		004	24 x 0.5 ml Polypropylen-Pipetten	D			
		005	4 x 0.5 ml Thermogeformte Pipetten No	6 D			
		006	24 x 0.5 ml Thermogeformte Pipetten No	6 D			
Bemerkung		Umteilungsv	verfahren Abgabekategorie HMG2				
Gültig bis		08.06.2020					

01 Effipro Spray ad us. vet., Sprühlösung für Hunde und Katzen

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

ZulNr.: 60439	Abg	abekategorie: D	Index:	01.05.2019
Zusammensetzung	01	fipronilum 2.5 r	ng, excipiens ad solution	em pro 1 ml.
Anwendung		Insektizide und für Hunde und		ur äusserlichen Anwendung
Packung/en	01	001	100 ml	D
		002	250 ml	D
		003	500 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverf	ahren Abgabekategorie	HMG2
Gültig bis		01.06.2020		

- 01 Eliminall Spot on Hund S ad us. vet., Lösung zur äusserlichen Anwendung
- 02 Eliminall Spot on Hund M ad us. vet., Lösung zur äusserlichen Anwendung
- 03 Eliminall Spot on Hund L ad us. vet., Lösung zur äusserlichen Anwendung
- 04 Eliminall Spot on Hund XL ad us. vet., Lösung zur äusserlichen Anwendung

Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

ZulNr.: 62195	Abg	abekategorie: D	Index:	01.05.2019
Zusammensetzung	01	fipronilum 67 mg, vase 0.67 ml.	antiox.: E 320, E 321	, excipiens ad solutionem pro
	02	fipronilum 134 mg vase 1.34 ml.	g, antiox.: E 320, E 32	1, excipiens ad solutionem pro
	03	fipronilum 268 mg vase 2.68 ml.	g, antiox.: E 320, E 32	1, excipiens ad solutionem pro
	04	fipronilum 402 mg vase 4.2 ml.	g, antiox.: E 320, E 32	1, excipiens ad solutionem pro
Anwendung	01	Insektizide und ak einen Hund von 2		usserlichen Anwendung für
	02	Insektizide und ak einen Hund von 1	_	usserlichen Anwendung für
	03	Insektizide und ak einen Hund von 2	_	usserlichen Anwendung für
	04	Insektizide und ak einen Hund von 4		usserlichen Anwendung für
Bemerkung		Umteilungsverfah	ren Abgabekategori	e HMG2
		Nur für den Vertr	ieb im Ausland bestir	nmt
Gültig bis		12.08.2022		

01 Eliminall Spot on Katze ad us. vet., Lösung zur äusserlichen Anwendung

Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

ZulNr.: 62194	Abg	abekategorie: D	Index:	01.05.2019
Zusammensetzung	01	fipronilum 50 mg vase 0.5 ml.	, antiox.: E 320, E 321, e	excipiens ad solutionem pro
Anwendung		Insektizide und a Katzen	karizide Lösung zur äus	serlichen Anwendung für
Bemerkung		Umteilungsverfah	nren Abgabekategorie F	HMG2
		Nur für den Vertr	ieb im Ausland bestimm	nt
Gültig bis		12.08.2022		

01 Eqvalan ad us.vet., pâte orale

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

N° d'AMM: 46101	Caté	gorie de remise: A	Index:	07.05.2019	
Composition	01	ivermectinum 18.7	⁷ mg, excipiens ad pasta	m pro 1 g.	
Indication		Pour le traitement des infestations par les parasites internes, y compris les larves d'oestres, chez les chevaux et les ânes			
Conditionnements	01	030 6	.42 g Doseur oral	Α	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)			
Valable jusqu'au		illimité			

03 EXspot ad us. vet., Lösung

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

ZulNr.: 51793	Abg	abekategor	ie: B	Index:	14.05.2019
Zusammensetzung	03	permethr	inum :	715 mg, excipiens ad solutio	nem pro 1 ml.
Anwendung		Bekämpfu bei Hunde	_	n Flöhen, Zecken und Schm	etterlingsmücken
Packung/en	03	001		6 x 1 ml Ampullen	В
		002	6 x	6 x 1 ml Ampullen	В
Bemerkung		Umteilun	gsverf	ahren Abgabekategorie HM	G2
Gültig bis		25.09.202	3		

01 Flevox Spot-on Katze ad us. vet., Lösung

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

ZulNr.: 61668	Abg	abekategorie	: D Index:	01.05.2019		
Zusammensetzung	01	fipronilum vase.	fipronilum 50 mg, antiox.: E 320, E 321, excipiens ad solutionem pro vase.			
Anwendung		Insektizide Katzen	und akarizide Lösung	zur äusserlichen Anwendung bei		
Packung/en	01	001	1 x 0.5 ml Pipette	D		
		005	36 x 0.5 ml Pipette	D		
Bemerkung		Umteilungs	verfahren Abgabekat	tegorie HMG2		
Gültig bis		06.05.2022				

01 Genestran ad us. vet., Injektionslösung

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

		<u> </u>			
ZulNr.: 53053	Abg	abekategorie: A	Index:	22.05.2019	
Zusammensetzung	01	citricum monoh	um 75 µg ut (+)-cloprostend ydricum, conserv.: chlorocre ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Synthetische Prostaglandin-Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine			
Packung/en	01	017	20 ml	А	
Bemerkung		(Erneuerung de	r Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt			

01 Globus-Spezial ad us. vet., Emulsion

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

ZulNr.: 35243	Abg	abekategorie: D	Index:	22.05.2019		
Zusammensetzung	01	aetheroleum m	dimeticonum 1.5 mg, morrhuae oleum 278.4 mg, terebinthinae aetheroleum medicinale 52.6 mg, propylenglycolum 317 mg, excipiens ad emulsionem pro 1 ml.			
Anwendung		Gegen Blähung	Gegen Blähungen bei Kühen			
Packung/en	01	011	250 ml	D		
		038	11	D		
Bemerkung		(Erneuerung de	r Zulassung)			
Gültig bis		unbegrenzt				

01 Ichtex ad us. vet., wässerige Lösung

Dr. Felix Zihler, Gerlisberg 4, 8302 Kloten

ZulNr.: 52525	Abg	abekategorie: D	Index:	09.05.2019
Zusammensetzung	01	viridis malachit	i oxalas 2.5 mg, excipier	ns ad solutionem pro 1 ml.
Anwendung		Gegen Ichthyop Süsswasser-Zier	ohthirius (Weisspünktch fischen	en-Krankheit) bei
Packung/en	01	012	50 ml	D
		020	250 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung de	er Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Loxicom 20 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

ZulNr.: 65382	Abg	abekategorie: I	B Index:	22.05.2019			
Zusammensetzung	01	natrii chlorid	meloxicamum 20 mg, megluminum, glycinum, poloxamerum 188, natrii chloridum, macrogolum 300, conserv.: ethanolum anhydricum 150 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.				
Anwendung		Nichtsteroida Pferde	ıler Entzündungshemmer fü	r Rinder, Schweine und			
Packung/en	01	001	30 ml	В			
		002	50 ml	В			
		003	100 ml	В			
Bemerkung		(Erneuerung	der Zulassung)				
Gültig bis		unbegrenzt					

01 Maprelin ad us. vet., Injektionslösung

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

ZulNr.: 60110	Abg	abekategorie: B	Index:	22.05.2019
Zusammensetzung	01		5 µg, acidum aceticum, conse abilia q.s. ad solutionem pro	
Anwendung		Synthetisches (GnRH-Analogon für Schweine	9
Packung/en	01	001	10 ml	В
		002	6 x 10 ml	В
Bemerkung		(Erneuerung d	er Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Marbocyl 2% ad us. vet., Injektionslösung02 Marbocyl 10% ad us. vet., Injektionslösung

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Abg	abekategorie: A	Index:	02.05.2019
01	mannitolum, a	antiox.: 3-mercapto-1,2-propandiolu	ım 0.5 mg, conserv.:
02	antiox.: 3-mer	capto-1,2-propandiolum 1 mg, cons	serv.:
	Antibiotikum	(Gyrasehemmer) für Rinder, Kälber	und Schweine
01	002	100 ml Injektionslösung	Α
02	004	50 ml Injektionslösung	Α
	006	100 ml Injektionslösung	Α
		er Zulassung)	
	01 02 01	01 marbofloxacin mannitolum, a metacresolum 02 marbofloxacin antiox.: 3-mero metacresolum Antibiotikum 01 002 02 004 006	 marbofloxacinum 20 mg, d-glucono-1,5-lactonum mannitolum, antiox.: 3-mercapto-1,2-propandiolum metacresolum 2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad sometacresolum 100 mg, d-glucono-1,5-lactonum antiox.: 3-mercapto-1,2-propandiolum 1 mg, consimetacresolum 2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad sometacresolum 2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad sometacresolum (Gyrasehemmer) für Rinder, Kälber 100 002 100 ml Injektionslösung 100 ml Injektionslösung

01 Menbutil ad us. vet., Injektionslösung

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

ZulNr.: 60075	Abg	abekategorie: B	Index:	28.05.2019
Zusammensetzung	01	antiox.: E 223 2	00 mg, acidum edeticum, ethanolaminum mg, conserv.: chlorocresolum 2 mg, bilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	,
Anwendung		Roborans für Ri	nder, Schweine, Pferde, Schafe, Ziegen un	d Hunde
Packung/en	01	001	100 ml	В
Bemerkung		(Erneuerung de	er Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Metacox 5 mg ad us. vet., Injektionslösung

02 Metacox 20 mg ad us. vet., Injektionslösung

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

ZulNr.: 65144	Abg	abekategorie: B	Index:	16.05.2019		
Zusammensetzung	01	188, glycinum, di	natrii edetas, conser	acrogolum 400, poloxamerum v.: ethanolum 96 per centum solutionem pro 1 ml.		
	02	188, glycinum, co	meloxicamum 20 mg, megluminum, macrogolum 400, poloxamerum 188, glycinum, conserv.: ethanolum 96 per centum 159.8 mg, aqua ac iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.			
Anwendung	01	Nichtsteroidales .	Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Hunde und Katzen			
	02	Nichtsteroidales .	Antiphlogistikum für	Rinder, Schweine und Pferde		
Packung/en	01	001	10 ml	В		
		002	20 ml	В		
	02	003	20 ml	В		
		004	50 ml	В		
		005	100 ml	В		
Bemerkung		(Erneuerung der	Zulassung)			
Gültig bis		unbegrenzt				

01 NoroSeal ad us. vet., suspension intramammaire

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

N° d'AMM: 66827	Caté	gorie de re	mise: B	Index:	14.05.2019
Composition	01		subnitras 2	.6 g, aluminii monostearas, ım, paraffinum liquidum, pro	o vase 4 g.
			solutione: opropylicu	s 70 % V/V, aqua q.s. ad solu	tionem pro 2.2 ml.
Indication		Protection mammaire sans antibiotique pour bovins (vaches laitières) pendant la période de tarissement			
Conditionnements	01	001	24 x 4	l g seringues intramammaire nettoyantes	es avec lingettes B
		002	120 x 4	l g seringues intramammaire nettoyantes	es avec lingettes B
Remarque		Changem	ent de caté	égorie de remise LPTh2	
Valable jusqu'au		22.01.202	!3		

01 Omasin ad us. vet., Pulver

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

ZulNr.: 36303	Abga	abekategorie: D	Index:	01.05.2019
Zusammensetzung	01	natrii propionas	320 mg, natrii hydrogenocarbonas 230 mg, s 230 mg, thiamini hydrochloridum 2 mg, ulverem pro 1 g.	
Anwendung		Vormagenstimu	ılans für Rinder, Schafe und Ziegen	
Packung/en	01	026	200 g Beutel	D
Bemerkung		Umteilungsverf	ahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		21.06.2021		

01 Orbeseal ad us. vet., Suspension in Injektoren

Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

ZulNr.: 56745	Abg	abekategorie: B	Index:	14.05.2019
Zusammensetzung	01		nitras 2.6 g, paraffinum liquidum, is anhydrica, pro vase 4 g.	aluminii di/tristearas,
		Tela cum solu alcohol isopro	tione: opylicus 70 % V/V, aqua q.s. ad so	lutionem pro 2 ml.
Anwendung		Antibiotikafre (Milchkühe)	eier Euterschutz während der Tro	ckenzeit für Rinder
Packung/en	01	002	4 x 4 g Injektoren mit Desinfek	tionstüchern B
		004	24 x 4 g Injektoren mit Desinfek	tionstüchern B
Bemerkung		Umteilungsve	rfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		17.03.2024		

- 01 Prac-tic XS ad us. vet., Spot-on Lösung
- 02 Prac-tic S ad us. vet., Spot-on Lösung
- 03 Prac-tic M ad us. vet., Spot-on Lösung
- 04 Prac-tic L ad us. vet., Spot-on Lösung

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

ZulNr.: 58037	Abg	abekategorie: B	Index:	14.05.2019
Zusammensetzung	01		25 mg, antiox.: E 321, utionem pro 0.45 ml.	
	02		.5 mg, antiox.: E 321, utionem pro 1.1 ml.	
	03		mg, antiox.: E 321, utionem pro 2.2 ml.	
	04		mg, antiox.: E 321, utionem pro 5 ml.	
Anwendung	01	Antiektoparasit bei Hunden von	ikum gegen Zecken und Flöhe n 2 - 4.5 kg	
	02	Antiektoparasit bei Hunden von	ikum gegen Zecken und Flöhe n 4.5 - 11 kg	
	03	Antiektoparasit bei Hunden von	ikum gegen Zecken und Flöhe n 11 - 22 kg	
	04	Antiektoparasit bei Hunden von	ikum gegen Zecken und Flöhe n 22 - 50 kg	
Packung/en	01	002 3 x	0.45 ml Pipetten	В
	02	004 3	x 1.1 ml Pipetten	В
	03	006 3	x 2.2 ml Pipetten	В
	04	008 3	x 5.0 ml Pipetten	В
Bemerkung		Umteilungsverf	ahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		07.03.2022		

03 Scalibor Protectorband ad us. vet., für kleine und mittlere Hunde

04 Scalibor Protectorband ad us. vet., für grosse Hunde

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

ZulNr.: 55995	Abg	abekategorie	e: D Index:	14.05.2019
Zusammensetzung	03		inum 0.76 g, antiox.: E 321, ro praeparatione 48 cm.	
	04		inum 1 g, antiox.: E 321, ro praeparatione 65 cm.	
Anwendung	03	Antiparasit	enhalsband für kleine und mittlere Hunc	le
	04	Antiparasi	enhalsband für grosse Hunde	
Packung/en	03	002	1 Halsband	D
		004	6 x 1 Halsband	D
	04	006	1 Halsband	D
		800	6 x 1 Halsband	D
Bemerkung		Umteilung	sverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		06.03.2022	5	

01 Sera med Professional Tremazol ad us. vet., Lösung

Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen

ZulNr.: 58505	Abg	abekategorie: B	Index:	29.05.2019
Zusammensetzung	01		74.7 mg, macrogolu utionem pro 1 ml.	m 300,
Anwendung			gen Kiemen-, Haut-, E im Süss- und Meerw	Band- und Schuppenwürmer asser
Packung/en	01	002	25 ml	В
		004	100 ml	В
Bemerkung		Erneute Zulassu	ng nach Ablauf der G	Gültigkeit der Zulassung
Gültig bis		28.05.2024		

01 Sollfrank's Kokzidienkur ad us. vet., orale Lösung

RUST RAIN, Hübeli, 6026 Rain

ZulNr.: 60545	Abg	abekategorie: D	Index:	10.05.2019
Zusammensetzung	01	kreosotum D5 1	spag. Peka D6 10 g, cephaeli 0 g, gratiola officinalis spag 6 10 g, ad solutionem pro 10	. Peka D6 10 g,
Anwendung		Arzneimittel für	r Brieftauben gegen Kokzidi	ose
Packung/en	01	001	250 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung de	r Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Totalin ad us. vet., Pulver

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

ZulNr.: 14254	Abg	abekategorie: D	Index:	01.05.2019
Zusammensetzung	01	oxydatum nig 20 mg, manga natrii dihydro monohydricus fructus 25 mg cholecalcifero	has 250 mg, cupri sulfas pentahyd rum 6 mg, iodum 0.1 mg, magnes ani sulfas monohydricus 25 mg, na genophosphas dihydricus 75 mg, z 3 mg, faex desenzymata siccata 1 , mineralia 0.841 mg, retinoli aceta lum 340 U.I., int-rac-alpha-tocopha a 300 mg, ad pulverem pro 1 g.	ii sulfas heptahydricus trii chloridum 50 mg, zinci sulfas 00 mg, foeniculi as/palmitas 1'000 U.I.,
Anwendung		Pulver gegen Nutztieren	Mangelerscheinungen, Aufzuchtk	rankheiten bei
Packung/en	01	013	1 kg Beutel	D
		021	5 kg Sack	D
		048	10 kg Sack	D
		064	25 kg Sack	D
		072	5 kg Kanister	D
Bemerkung		Umteilungsve	rfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		21.05.2022		

01 Ubrolexin ad us. vet., intramammäre Suspension

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

ZulNr.: 59449	Abg	abekategorie: A	Index:	01.05.2019
Zusammensetzung	01	kanamycini m	nhydricum 200 mg ut cefalexinu onosulfas 133 mg corresp. kanar um, paraffinum liquidum, ad su	mycinum 111 mg,
		Tela cum solut alcohol isopro	ione 1.5 ml: pylicus 70 %, aqua purificata 30	%.
Anwendung		Antibiotikako laktierenden N	mbination zur intramammären <i>i</i> Milchkühen	Anwendung bei
Packung/en	01	002	20 x 10 g Injektoren mit 20 Desir	nfektionstücher A
Bemerkung		(Verzicht auf o 10 Desinfektio	lie Packungsgrösse 10 x 10 g Inje Instücher)	ektoren mit
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Utroletten N ad us. vet., Uterusstäbe

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

ZulNr.: 38533	Abg	abekategorie: A	Index:	02.05.2019
Zusammensetzung	01	tetracyclini hyd	lrochloridum 1 g, excipiens pro	praeparatione.
Anwendung		Puerperalerkra	nkungen bei Kühen und Ziegei	n
Packung/en	01	029	10 Stück	Α
		037	500 Stück	Α
Bemerkung		(Erneuerung de	er Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Zantel ad us. vet., Tabletten

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

ZulNr.: 56291	Abg	abekategorie: B	Index:	17.05.2019
Zusammensetzung	01	praziquantelui excipiens pro c	m 50 mg, fenbendazolum 50 compresso.	0 mg,
Anwendung			ig von Rund- und Bandwurm /elpen und Kätzchen	iinfektionen bei Hunden
Packung/en	01	002	20 Tablette(n)	В
		004	50 Tablette(n)	В
		006	100 Tablette(n)	В
Bemerkung		(Erneuerung d	er Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt		

Änderung der Zulassungsinhaberin Modification du titulaire d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 01.05.2019 übernimmt die Firma CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster folgende/s Arzneimittel der Firma Roche Pharma (Schweiz) AG, Reinach BL:

A compter du 01.05.2019, l'entreprise CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise Roche Pharma (Schweiz) AG, Reinach BL:

ZulNr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre paranthèses lors d'un changement de nom)
49188	Cymevene, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung

Per 01.05.2019 übernimmt die Firma **Verfora SA, Villars-sur-Glâne** folgende/s Arzneimittel der Firma **Vita Health Care AG, Laupen**:

A compter du 01.05.2019, l'entreprise **Verfora SA, Villars-sur-Glâne** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Vita Health Care AG, Laupen:**

ZulNr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre paranthèses lors d'un changement de nom)
55695	Natu-Seda 600, Dragées (Natu-Seda 600, Dragées)

Per 13.05.2019 übernimmt die Firma **CSL Behring Lengnau AG, Lengnau BE** folgende/s Arzneimittel der Firma **CSL Behring AG, Bern:**

A compter du 13.05.2019, l'entreprise **CSL Behring Lengnau AG, Lengnau BE** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **CSL Behring AG, Bern**:

	25 carear and a contained a contained and a part of the contained and a contained a contained a contained a
ZulNr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre paranthèses lors d'un changement de nom)
65743	Idelvion, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
66030	Afstyla, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Per 22.05.2019 übernimmt die Firma EHC (EUROPEAN HEALTH CORPORATION) SA, Genève folgende/s Arzneimittel der Firma Laboratoires Diepharmex SA, Genève:

A compter du 22.05.2019, l'entreprise EHC (EUROPEAN HEALTH CORPORATION) SA, Genève devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise Laboratoires Diepharmex SA, Genève:

2 10 0 1101111102	x 5, 4 = 0.1010.
ZulNr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre paranthèses lors d'un changement de nom)
49433	Kenergon, spray

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

Per 13.05.2019 ändert die Firma **Regulix GmbH** ihr Firmendomizil von Schwanengasse 3, 3011 Bern nach **Effingerstrasse 6a, 3011 Bern**.

A compter du 13.05.2019, l'entreprise **Regulix GmbH** actuellement sise Schwanengasse 3, 3011 Bern, aura pour nouveau domicile **Effingerstrasse 6a, 3011 Bern**.

ZulNr.	Arzneimittel
N° d'AMM	Médicament
62628	EFICUR RTU ad us. vet., Injektionssuspension

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

Zeichenerklärung / Légende

- Widerruf der Zulassung infolge Verzichts auf Vertrieb Révocation de l'AMM suite à la décision de l'entreprise de renoncer à la distribution
- Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 66 des Heilmittelgesetzes Révocation de l'autorisation en application de l'article 66 de la loi sur les produits thérapeutiques

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

- 3 Widerruf der Zulassung infolge Entlassung aus der Heilmittelkontrolle Révocation de l'AMM pour les spécialités libérées du contrôle des médicaments
- 4 Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 16a des Heilmittelgesetzes Révocation de l'autorisation en application de l'article 16a de la loi sur les produits thérapeutiques

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

Zeichen Signe	Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	ZulNr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	<u>)</u>	Widerruf per Révocation au
Humar	narzneimitte	el / Produits à usage humain				
1	02	Aknecolor, Crèmepaste Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham	47429	C	10.02.0.	17.05.2020
1	01	Anagallis ethanol. Infusum D1, Dilutio Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59695	C	20.02.0.	08.05.2019
1	01	Anagrelide OrPha 0.5mg, Kapseln OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH	61661	В	07.16.4.	14.05.2019
1	02	Anagrelide OrPha 1.0mg, Kapseln OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH	61661	В	07.16.4.	14.05.2019
1	01	Arnica/Levisticum D3 comp., Dilutio Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59963	C	20.02.0.	08.05.2019
1	01	Belladonna D3, Dilutio Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59587	В	20.02.0.	14.05.2019
1	01	Contra-Schmerz P, Tabletten Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz	52897	D	01.01.1.	24.05.2020
1	01	Convallaria, Flos D1, Dilutio Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59608	B/C	20.02.0.	08.05.2019

1	01	Daptomycin-Mepha Teva 350 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	67045	Α	08.01.9. 28.05.2019
1	02	Daptomycin-Mepha Teva 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	67045	A	08.01.9. 28.05.2019
1	01	Fludarabin Actavis, Lyophilisat Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58456	A	07.16.1. 01.09.2019
1	01	Fluoxetin Actavis 20 mg, Kapseln Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	59189	В	01.06.0. 21.05.2019
1	01	Fluoxetin Actavis 20 mg, Tabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	59190	В	01.06.0. 21.05.2019
1	01	Hänseler Feminamed, Filmtabletten Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau	65454	С	09. 21.05.2019
1	01	Insulin Aventis Insuman Infusat U-100, solution injectable Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	53965	В	07.06.1. 07.05.2019
1	02	Insulin NovoNordisk NovoMix 30 FlexPen, Injektionssuspension Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich	55757	В	07.06.1. 01.11.2019
1	03	Insulin NovoNordisk NovoMix 30 Penfill, Injektionssuspension Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich	55415	В	07.06.1. 01.11.2019
1	01	Kalium aceticum comp. 1%, Salbe Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59568	С	20.02.0. 08.05.2019
1	02	Kiddi Pharmaton, Brausetablette Pharmaton SA, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	54002	D	07.02.51 02.05.2019

1	01	Nivaquine, comprimés Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	18889	В	08.04.1. 14.05.2019
1	01	Pramipexol Stada 0.125 mg, Tabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	62079	В	01.08.0. 01.04.2020
1	02	Pramipexol Stada 0.25 mg, Tabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	62079	В	01.08.0. 01.04.2020
1	03	Pramipexol Stada 0.5 mg, Tabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	62079	В	01.08.0. 01.04.2020
1	04	Pramipexol Stada 1 mg, Tabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	62079	В	01.08.0. 01.04.2020
1	01	Vinorelbin-Teva liquid 10 mg / 1 ml, Lösung für i.v. Injektion/Infusion Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58278	Α	07.16.1. 01.03.2020
1	02	Vinorelbin-Teva liquid 50 mg / 5 ml, Lösung für i.v. Injektion/Infusion Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58278	A	07.16.1. 01.03.2020
1	01	Viscum Pini 5%, Salbe Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59771	D	20.02.0. 14.05.2019

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Cydectin Triclamox Rind ad us. vet., Pour-on-Lösung	62071	Α	28.05.2019
		Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont			
1	01	Cydectin Triclamox Schaf ad us. vet., orale Lösung	62289	A	28.05.2019
		Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont			

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

Zeichenerklärung / Légende

- 1 Erlöschen der regulären Zulassung Extinction de l'AMM standard
- 2 Erlöschen der befristeten Zulassung Extinction de l'AMM à durée limitée

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.

Zeichen Signe	Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	ZulNr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	!	Erlöschen per Extinction au
Humar	narzneimitt	el / Produits à usage humain				
1	01	Amavita Dextromethorphan, Sirup	60063	C	03.01.1.	08.10.2019
		Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp				
1	01	Aspirin S, überzogene Tabletten	62911	D	01.01.1.	26.08.2019
		Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich				
1	01	Cetirizin Helvepharm 10 mg/ml, Tropfen	56382	В	07.13.1.	13.10.2019
		Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld				
1	01	Cetirizin-Mepha 10, Tropfen	56381	В	07.13.1.	13.10.2019
		Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel				
1	01	Fluoxifar, capsule	54493	В	01.06.0.	13.10.2019
		Siphar SA, Via al Forte 4, 6900 Lugano				
1	01	Indometacin retard Helvepharm, Kapseln	46804	В	07.10.1.	25.10.2019
		Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld				
1	01	Néo-Codion N, Filmtabletten	22110	В	03.03.1.	06.10.2019
		Interdelta S.A., Route André-Piller 21, 1762 Givisiez				

1	01	Norditropin Simplexx 5 mg, Injektionspräparat Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich	55022	Α	07.03.1. 30.08.2019
1	02	Norditropin Simplexx 10 mg, Injektionspräparat	55022	Α	07.03.1. 30.08.2019
		Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich			
1	03	Norditropin Simplexx 15 mg, Injektionspräparat	55022	Α	07.03.1. 30.08.2019
		Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich			
1	01	Rozex, Gel	50977	В	10.02.0. 18.10.2019
		Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham			

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1 01 Truleva fluid ad us. vet., Injektionssuspension

Zoetis Schweiz GmbH,

Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

65482 A

14.10.2019

Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels Réception d'une demande complète d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'AMM d'un médicament

Anwendungsgebiet gemäss Antrag der Gesuchstellerin Champ d'application selon demande du requérant

Wirkstoffe (Anzahl Arzneimittel)
Gesuchstyp
Anwendungsgebiet
Gesuchstellerin

Principe(s) actif(s) (nombre de médicaments)
Type de demande
Champ d'application
Requérant

Datum
Eingang

Date de réception

01.05.2019

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

Calcium phosphoricum D6, Ferrum phsphoricum D12, Kalium chloratum D6, Natrium chloratrum D6, Natrium sulfuricum D6, Zincum chloratum D12, Arsenum iodatum D12 (1 Arzneimittel)

Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation

Gemäss dem biochemischen Therapiekonzept nach Dr. Schüssler angewendet zur Linderung von Heuschnupfen und von akuten Allergiesymptomen wie Fießschnupfen, Niesen, Reizungen der Augenbindehaut, Nesselausschlag, Juckreiz sowie zur Milderung chronischer Allergiebeschwerden durch eine Herabsetzung der Allergiebereitschaft wie sie bei Heuschnupfen (Pollen), Lebensmittelallergie, Waschmittelallergie und Tierhaarallergie auftreten.

Adler Pharma Helvetia AG, Dorfplatz 10, 6060 Sarnen

Budesonidum (2 Arzneimittel) 02.05.2019

Änderung, neue Indikation

Colitis ulcerosa

Tillotts Pharma AG, Baslerstrasse 15, 4310 Rheinfelden

Dienogest (1 Arzneimittel) 03.05.2019

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Behandlung der Endometriose

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Trientine dihydrochloride (1 Arzneimittel) 03.05.2019

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff

Wilson's disease in patients intolerant of D-Penicillamine therapy.

IDEOGEN AG, 8807 Freienbach

Lenalidomidum (F.I.S.) (1 Arzneimittel) 06.05.2019

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation

Multiples Myelom

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Darolutamidum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Onkologie Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	08.05.2019
Guselkumab (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform Plaque Psoriasis	08.05.2019
Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	
Insulin lispro (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu avec innovation Diabetes mellitus Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	09.05.2019
vardenafilum ut vardenafili hydrochloridum trihydricum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport Erektile Dysfunktion	09.05.2019
APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	
Nintedanib (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Behandlung der mit systemischer Sklerose assoziierten interstitiellen Lungenerkrankung (SSc-ILD)	10.05.2019
Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	
Glatirameracetat (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform Multiple Sklerose Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	10.05.2019
Ozanimod (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Multiple Sklerose Celgene GmbH, Bändliweg 20, 8048 Zürich	10.05.2019
cabazitaxelum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	14.05.2019
Zytostatikum Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	
Cysteaminhydrochlorid (Mercaptaminhydrochlorid) (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Cystinose RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar	14.05.2019

Voretigen Neparvovec (1 Arzneimittel)	14.05.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Gentherapie; erbliche Netzhautdystrophie	
Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	
Antigene aus Influenza Virus A, Antigene aus Haemophilus influenzae, Antigene aus Klebsiella pneumoniae subsp. pneumoniae Antitoxine aus Influenza Virus A, Antitoxine aus Haemophilus influenzae, Antitoxine aus Klebsiella pneumoniae subsp. pneumoniae (1 Arzneimittel)	15.05.2019
Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation	
Grippe und Erkältungskrankheiten	
Homöopharm AG, Nordringstrasse 9, 4702 Oensingen	
Atropa bella-donna D6, Euphrasia 3c D6, Hepar sulfuris D12 (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation Gerötete, brennende Augen	15.05.2019
Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen	
	45.05.2040
baclofenum (1 Arzneimittel)	15.05.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing	
Myotonolyticum Sutura Haalth Bharma Crahll, Cuwar Zallar Strassa 10, 9620 Watzikan Zu	
Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	
Glatirameracetat (1 Arzneimittel)	15.05.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Multiple Sklerose	
Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	
Povidon-lod (1 Arzneimittel)	15.05.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
Antiseptikum für Mund und Rachen	
Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch,	
St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	
Senecio cineraria D6, Natrium chloratum D6, Ruta graveolens D6 (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation	15.05.2019
überanstrengte, tränende Augen	
Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen	
Similabali Ad, Cimesiweg 0, 05 to sorien	
Dienogest, Ethinlyestradiol (1 Arzneimittel)	16.05.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Hormonale Kontrazeption	
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
Semaglutide (1 Arzneimittel)	16.05.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Diabetes mellitus Typ 2	
Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich	

Treosulfan (1 Arzneimittel) 16.05.2019 Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff TREOSUL kann angewendet werden als Teil eines Konditionierungsregimens zur Vorbereitung auf eine hämatopoietische Stammzelltransplantation bei Patienten älter als einen Monat. IDEOGEN AG, 8807 Freienbach galcanezumab (1 médicament) 17.05.2019 Extension d'autorisation, nouveau dosage Cluster-Kopfschmerz Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier 18.05.2019 Valsartanum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation essentielle Hypertonie Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen **Escitalopram oxalate** (1 Arzneimittel) 20.05.2019 Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Antidepressivum NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch Blinatumomab (1 Arzneimittel) 21.05.2019 Änderung, neue Indikation Philadelphia-Chromosom-positive B-Vorläufer ALL (akute lymphoblastische Leukämie) Amgen Switzerland AG, 6343 Risch **Bortezomib (als ein Mannitol-Boronsaureester)** (1 Arzneimittel) 21.05.2019 Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Multiples Myelom In Kombination mit Melphalan und Prednison bei bisher unbehandelten Patienten mit multiplem Myelom. In Kombination mit Standardchemotherapie und Stammzelltransplantation bei erwachsenen Patienten mit multiplem Myelom. Behandlung von Patienten mit rezidivierendem/refraktarem multiplem Myelom, welche mindestens eine vorhergehende Therapie erhielten. Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen valsartanum, hydrochlorothiazidum (1 Arzneimittel) 21.05.2019 Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation essentielle Hypertonie Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen Fulvestrantum (1 Arzneimittel) 22.05.2019 Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Behandlung des lokal fortgeschrittenen oder metastasierenden, Östrogenrezeptor-positiven Mammakarzinoms bei Frauen mit natürlicher oder induzierter Menopause, deren Erkrankung nach einer Hormontherapie fortgeschritten ist. Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

C1-esterase inhibitor (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke Routineprävention akuter Schübe bei hereditärem Angioödem (HAE) CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern	23.05.2019
Pegfilgastrim (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Biosimilars Neutropenia Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	23.05.2019
Daptomycin (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Infektionskrankheiten	27.05.2019
MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern Dexamfetamini sulfate (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Narkolepsie, ADHS Salmon Pharma GmbH, St. Jakobs-Strasse 90, 4052 Basel	29.05.2019
Sodium phenylbutyrate (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Zusatztherapie bei der Langzeitbehandlung von Stoffwechselstörungen des Harnstoffzyklus	29.05.2019
NordMedica SA, World Trade Center, Via Lugano 13, 6982 Agno Baloxavir Marboxil (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Behandlung von Influenza	30.05.2019

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

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

Tylosin (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Makrolid-Antibiotikum für Schweine, Hühner, Puten und Kälber	07.05.2019
Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon	
Ciclesonid (1 Arzneimittel)	13.05.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Inhalationslösung für Pferde	
Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	
Alfaxalonum (1 Arzneimittel)	16.05.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Zur Narkoseeinleitung vor einer Inhalationsnarkose bei Hunden, Katzen und Kaninchen	
Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	
Florfenicolum, Meloxicamum (1 médicament)	24.05.2019
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu avec innovation	
solution injectable pour bovins.	
Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	
Florfenicolum (1 médicament)	27.05.2019
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation	
Antibiotique pour bovins et porcins	
Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	