

Swissmedic Journal 05/2019

18. Jahrgang
18^e année ISSN
2234-9456

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

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

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

Redaktion und Administration:
Swissmedic, Abteilung Kommunikation, Hallerstrasse 7, 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 neuem Wirkstoff: Symdeko®, Filmtabletten (Tezacaftorum)	416	Neuzulassung	422
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Verzenios®, Filmtabletten (Abemaciclibum)	418	Revision und Änderung der Zulassung	427
Regulatory News		Änderung der Zulassungsinhaberin	545
Abschluss Pilotphase «Optimierung Labellingphase»	420	Widerruf der Zulassung	547
		Erlöschen der Zulassung	551
		Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	554

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

	Page		Page
Médicaments		Miscellanées	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Symdeko®, comprimées pelliculés (Tezacaftorum)	417	Nouvelle autorisation	422
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Verzenios®, Comprimés filmés (Abemaciclibum)	419	Révision et modification de l'autorisation	427
Réglementation		Modification du titulaire d'AMM	545
Clôture du projet pilote « Optimisation de l'étape relative à l'étiquetage »	421	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	547
		Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	551
		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	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 renouvelable | C Remise sur conseil des professionnels de la santé |
| B Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire | D Remise sur conseil spécialisé |
| | E Remise sans conseil spécialisé |

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: 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 Abendddosis: 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/Ivacaftorum
Dosage et forme pharmaceutique:	Dose du matin: 100 mg Tezacaftor/150 mg Ivacaftor, comprimées 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 www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	R07AX
No IT / désignation:	03.99.0./Varia
No d'autorisation:	66742
Date d'autorisation:	10.5.2019
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

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

Name Arzneimittel:	Verzenios [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Abemaciclibum
Dosisstärke und Darreichungsform:	50 mg, 100 mg, 150 mg und 200 mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	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-Agonisten (LHRH = Luteinizing Hormone-Releasing Hormone) kombiniert werden.
ATC Code:	L01XE50
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	66833
Zulassungsdatum:	21.5.2019
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

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 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-Agonisten (LHRH = Luteinizing 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, consultez l'information professionnelle.

Abschluss Pilotphase «Optimierung Labellingphase»

Im Swissmedic Journal 07/2017 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 Swissmedic Journal 07/2017.

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

Voraussetzungen (wie bisher)

- Die Fachinformation ist formal und inhaltlich gründlich ausgearbeitet und widerspiegelt 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 1^{er} 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 Journal Swissmedic 07/2017.

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

Zul.-Nr.: 66715	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	27.05.2019
Zusammensetzung	01	filgrastimum ADNr 30 Mio. U., acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum corresp. natrium 17.25 µg, sorbitolum 25 mg, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	filgrastimum ADNr 48 Mio. U., acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum corresp. natrium 17.25 µg, sorbitolum 25 mg, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Neutropenie	
Packung/en	01	001	1 x 5 Fertigspritze(n) A
	02	002	1 x 5 Fertigspritze(n) A
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

Zul.-Nr.: 67002	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	15.05.2019
Zusammensetzung	01	aripiprazolum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	02	aripiprazolum 10 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	03	aripiprazolum 15 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	04	aripiprazolum 30 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
	04	007	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
Gültig bis		14.05.2024	

01 Escitalopram Sandoz 10 mg, Schmelztabletten**02 Escitalopram Sandoz 20 mg, Schmelztabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65995	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	16.05.2019
Zusammensetzung	01	Tablette: escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	Tablette: escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	001 14 Tablette(n)	B
		002 30 Tablette(n)	B
		003 60 Tablette(n)	B
	02	004 30 Tablette(n)	B
		005 60 Tablette(n)	B
Gültig bis		15.05.2024	

01 Kadebemin Estriol Ovula 0.03 mg, Ovula

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 67170	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	B): estriolum 0.03 mg, antiox.: E 321, exciapiens pro ovulo.	
Anwendung		Vaginale Oestrogensubstitutionstherapie	
Packung/en	01	001 20 Suppositorien	B
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

Zul.-Nr.: 66993	Abgabekategorie: A	Index: 01.10.2.	28.05.2019
Zusammensetzung	01	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, exciapiens pro capsula.	
	02	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, exciapiens pro capsula.	
	03	methylphenidati hydrochloridum 30 mg, exciapiens pro capsula.	
	04	methylphenidati hydrochloridum 40 mg, exciapiens pro capsula.	
Anwendung		Psychotonikum	
Packung/en	01	001 30 Kapsel(n) Dose	A
		003 100 Kapsel(n) Dose	A
	02	002 30 Kapsel(n) Dose	A
		006 100 Kapsel(n) Dose	A
	03	004 30 Kapsel(n) Dose	A
		009 100 Kapsel(n) Dose	A
	04	005 30 Kapsel(n) Dose	A
		012 100 Kapsel(n) Dose	A
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		27.05.2024	

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

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 67130	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	Suspension: ibuprofenum 100 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 219, propylis parahydroxybenzoas natricus, excipients ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Antiphlogistikum, 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

Zul.-Nr.: 66962	Abgabekategorie: B	Index: 05.02.0.	10.05.2019
Zusammensetzung	01	tolvaptanum 15 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	02	tolvaptanum 30 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
Anwendung		Behandlung von Hyponatriämie als sekundäre Folge des Syndroms der inadäquaten Sekretion des antidiuretischen Hormons (SIADH)	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	B
	02	002 10 Tablette(n)	B
Gültig bis		09.05.2024	

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

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

Zul.-Nr.: 67396	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	tiotropium 2.5 µg ut tiotropii bromidum monohydricum, dinatrii edetas, acidum hydrochloridum ad pH, aqua purificata, conserv.: benzalkonii chloridum 1.1 µg, excipients ad solutionem pro dosi, doses pro vase 60.	
Anwendung		COPD	
Packung/en	01	001 1 Stück 1 Respimat-Inhalator und 1 Patrone	B
		002 3 Stück 1 Respimat-Inhaltor und 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

Zul.-Nr.: 67399	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	olodaterolum 2.5 µg ut olodateroli hydrochloridum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro dosi, doses pro vase 60.	
Anwendung		COPD	
Packung/en	01	001 1 Stück 1 Respimat-Inhalator und 1 Patrone	B
		002 3 Stück 1 Respimat-Inhalator und 3 Patronen	B
Gültig bis		01.05.2024	

01 Symdeko, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 66742	Abgabekategorie: A	Index: 03.99.0.	10.05.2019
Zusammensetzung	01	Filmtablette Morgendosis (ivacaftorum/tezacaftorum): Ivacaftorum 150 mg, tezacaftorum 100 mg, excipients pro compresso obducto. Filmtablette Abenddosis (ivacaftorum): Ivacaftorum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung zystischer Fibrose	
Packung/en	01	001 56 (4 x 14) Tablette(n)	A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): tezacaftorum	
Gültig bis		09.05.2024	

01 Symtuza, Filmtabletten

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 66779	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	29.05.2019
Zusammensetzung	01	darunavirum 800 mg ut darunavirum ethanolum, cobicistatium 150 mg, emtricitabinum 200 mg, tenofovirum alafenamidum 10 mg ut tenofoviri alafenamidi hemifumaras, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001 30 mg	A
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	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	21.05.2019
Composition	01	abemaciclibum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	abemaciclibum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	abemaciclibum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	abemaciclibum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Cancer du sein	
Conditionnements	01	001 28 comprimé(s)	A
		002 56 comprimé(s)	A
	02	004 28 comprimé(s)	A
		005 56 comprimé(s)	A
	03	007 28 comprimé(s)	A
		008 56 comprimé(s)	A
	04	010 28 comprimé(s)	A
		011 56 comprimé(s)	A
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

Zul.-Nr.: 67361	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	09.05.2019
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: piperacillinum 2 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 250 mg ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: piperacillinum 4 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 500 mg ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
		002	10 Durchstechflasche(n) A
	02	003	1 Durchstechflasche(n) A
		004	10 Durchstechflasche(n) A
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

Zul.-Nr.: 67071	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	23.05.2019
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg, mannitolium, natrii citras anhydricus, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Knochenmetastasen solider Tumore und multiples Myelom, maligne Hyperkalzämie	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
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 LPT 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 expiré.

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 A. Vogel Halsschmerz-Spray, Spray

Bioforce AG, Grünastrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 58336	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	13.05.2019
Zusammensetzung	01	echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 863.3 mg, ratio: 1:12, echinaceae purpureae radices recentis extractum ethanolicum liquidum 45.5 mg, ratio: 1:11, salviae extractum ethanolicum liquidum 430 mg, ratio: 1:17, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 40-47 % V/V.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	001 30 ml	D
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.07.2024	

01 Absinthium TM, Tropfen

Ceres Heilmittel AG, Bachtobelstrasse 6, 8593 Kesswil

Zul.-Nr.: 60229	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019
Zusammensetzung	01	artemisia absinthium TM 1 ml, corresp. ethanolum 62-70 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Packung/en	01	001 20 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		04.08.2020	

01 Aesculaforce forte, Venen-Tabletten

Bioforce AG, Grünastrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 55932	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	20.05.2019
Zusammensetzung	01	hippocastani seminis recentis extractum ethanolicum siccum 157.5-225 mg corresp. aescinum 50 mg, DER: 4-6:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	D
		003 50 Tablette(n)	D
		004 90 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

09 Agrippal, Injektionssuspension

PaxVax Berna GmbH, 3098 Köniz

Zul.-Nr.: 59267	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	14.05.2019
Zusammensetzung	09	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, magnesi chloridum hexahydricum, calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab dem vollendeten 6. Lebensmonat	
Packung/en	09	015 1 x 0.5 ml Fertigspritze(n)	B
		016 10 x 0.5 ml Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Akineton retard, compresse

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

N° d'AMM: 54937	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.08.0.	02.05.2019
Composizione	01	biperideni hydrochloridum 4 mg, excipiens pro compresso.	
Indicazione		Morbo di Parkinson	
Confezione/i	01	016 30 compressa/compresse	B
		024 100 compressa/compresse	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

02 Amavita Carbocistein, Sirup

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 61217	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	28.05.2019
Zusammensetzung	02	carbocisteinum 750 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150a, conserv.: propylis parahydroxybenzoas natricus, E 219, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	02	002 200 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Amavita Cetirizin, Filmtabletten

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 61240	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		17.03.2020	

01 Amavita Diclofenac 25, Kapseln

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 67324	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	07.05.2019
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 25 mg, color.: E 127, conserv.: E 200, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 10 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		24.01.2024	

01 Amavita Loperamid 2 mg, Kapseln

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 63036	Abgabekategorie: D	Index: 04.09.0.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidiarrhoikum	
Packung/en	01	001 20 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		18.11.2022	

01 Amavita Nieren- und Blasendragées, Filmtabletten

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 65480	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, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der 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

Zul.-Nr.: 66078	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Packung/en	01	002 14 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		02.02.2021	

01 Anaemodoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 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, excipients ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Zur Anregung der Eisenverwertung	
Packung/en	01	023 100 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren 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	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.3.	02.04.2019
Composition	01	gramicidinum 1 mg, benzethonii chloridum 0.8 mg, tetracaini hydrochloridum 0.15 mg, xylitolum, sorbitolum, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients pro compresso.	
Indication		Infections bucco-pharyngées	
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
		Autorisé uniquement 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	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.3.	02.04.2019
Composition	01	gramicidinum 1 mg, benzethonii chloridum 0.8 mg, tetracaini hydrochloridum 0.15 mg, xylitolum 485 mg, sorbitolum 560 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro pastillo.	
Indication		Infections bucco-pharyngées	
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
		Autorisé uniquement 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

Zul.-Nr.: 66345	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	23.04.2019
Zusammensetzung	01	flurbiprofenum 8.75 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Kurzzeitige symptomatische Behandlung schmerzhafter Entzündungen der Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	001 24 Tablette(n)	D
		002 16 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		25.10.2022	

01 Antimonit/Belladonna comp. Trituratio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59878	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	antimonit D3 333 mg, atropa belladonna D3 167 mg, bismuthi subnitratis 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.	
		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		22.08.2023	

01 Apo-Tuss, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53314	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	10.05.2019
Zusammensetzung	01	arum maculatum D4 125 mg, bryonia cretica spag. Peka D4 115 mg, cochlearia armoracia TM 140 mg, cupri(II) acetat D4 130 mg, dactylopius coccus spag. Peka D2 110 mg, gelsemium sempervirens D4 110 mg, hederia helix spag. Peka D3 130 mg, lactuca virosa D4 140 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 42 % V/V.	
Anwendung		Bei Reizhusten	
Packung/en	01	015 50 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Aqua Bioren, acqua per preparazione parenterale

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 53994	Categoria di dispensazione: B	Index: 05.03.4.	23.05.2019
Composizione	01	aqua ad iniectionabilia.	
Indicazione		Sovente per preparazione parenterale	
Confezione/i	01	001 4 x 1000 ml	B
		024 20 x 100 ml	B
		032 10 x 1000 ml	B
Osservazione		(Modifica o integrazione delle dimensioni di una confezione)	
Valevole fino al		20.04.2021	

01 Arkocaps Millepertuis, gélules

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

N° d'AMM: 57605	Catégorie 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, excipients pro capsula.	
Indication		En cas de baisse d'humeur	
Conditionnements	01	001 42 capsule(s)	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPTh2	
Valable jusqu'au		14.08.2022	

01 Arnica, Planta tota Rh D3, Augentropfen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59826	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	arnica montana ex planta tota Rh D3 1 ml, excipients 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 liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		24.09.2023	

01 Aspergillus niger D3, Suppositorien

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 59469	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019
Zusammensetzung	01	aspergillus niger e volumine cellulae D3 0.2 g, excipients pro suppositoio.	
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 höheren Folgepotenzen. Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		25.07.2023	

01 Aspergillus niger D4, Kapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 59474	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019
Zusammensetzung	01	aspergillus niger e volumine cellulae D4, trituration 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 auch für alle höheren Folgepotenzen. Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		25.07.2023	

01 Aspergillus niger D5, Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 58832	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019
Zusammensetzung	01	aspergillus niger D5 250 mg, excipiens pro compresso.	
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 höheren Folgepotenzen. Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		26.10.2019	

01 Aspergillus niger D5, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 58833	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019
Zusammensetzung	01	aspergillus niger D5 dilutio pro gutta 1 ml.	
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 höheren Folgepotenzen. Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		26.10.2019	

01 Aspidium/Salix comp. Tabletten

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 60007	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	dryopteris filix-mas ex herba recenti ethanol. Digestio 36 mg, polypodium vulgare ex herba recenti ethanol. Digestio 8 mg, Phyllitis scolopendrium ex herba recenti ethanol. Digestio 36 mg, salicis albae folium recens ethanol. Digestio 20 mg, salicis viminalis folium recens ethanol. Digestio 40 mg, salicis vitellinae folium recens ethanol. Digestio 20 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		12.11.2023	

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

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 60006	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	digestio aquosa 500 mg ex dryopteris filix-mas ex herba recenti 40 mg, pteridium aquilinum ex herba recenti 40 mg, polypodium vulgare ex herba recenti 10 mg, Phyllitis scolopendrium ex herba recenti 10 mg, ratio: 1:4,1, extractum ethanolicum 400 mg ex salicis albae folium recens 20 mg, salicis purpureae folium recens 20 mg, salicis viminalis folium recens 40 mg, salicis vitellinae folium recens 20 mg, ratio: 1:3,1, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 25 % V/V.	
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. Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		09.09.2019	

01 ATOX II ComboPen Auto-Injector, Injektionslösung

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 58524	Abgabekategorie: B	Index: 15.01.0.	21.05.2019
Zusammensetzung	01	atropinum 1.67 mg et obidoximi chloridum 220 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.7 ml.	
Anwendung		Vergiftungen mit Nervenkampfstoffen oder anderen phosphororganischen Cholinesterasehemmstoffen	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.12.2019	

02 Aurorix 150 mg, Filmtabletten**04 Aurorix 300 mg, Filmtabletten**

MEDA Pharma GmbH, Hegnastrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 50085	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	02.05.2019
Zusammensetzung	02	moclobemidum 150 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	moclobemidum 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Depressive Syndrome, soziale Phobie	
Packung/en	02	031	30 Tablette(n) B
		058	100 Tablette(n) B
	04	066	30 Tablette(n) B
		074	60 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bacillus cereus D4, Kapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59084	Abgabekategorie: 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 liegen in der Verantwortung der Firma.	
		Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		04.01.2022	

01 Bacillus cereus D6, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59114	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019
Zusammensetzung	01	bacillus cereus 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 liegen in der Verantwortung der Firma.	
		Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		06.11.2022	

01 Bacillus firmus D6, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 59110	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019
Zusammensetzung	01	bacillus firmus 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 liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		11.12.2022	

01 Bacillus subtilis D4, Kapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 58720	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019
Zusammensetzung	01	bacillus subtilis e volumine 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 liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen (nur bei Einzelmittel). Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.01.2021	

01 Bacillus subtilis D6, Suppositorien

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 58721	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019
Zusammensetzung	01	bacillus subtilis e volumine ex muris cellulae D6 0.2 g, excipiens pro suppositoio.	
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 höheren Folgepotenzen (nur bei Einzelmittel). Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.01.2021	

01 Bacillus subtilis D6, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58722	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019
Zusammensetzung	01	bacillus subtilis 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 liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen (nur bei Einzelmittel). Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.01.2021	

01 Barium comp. Trituratio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59931	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	tribariumdicitrat-pentahydrat D3, berberis vulgaris e cortice ethanol. decoctum D3, calcium carbonicum hahnemanni D10, zinnober D6 ana partes 250 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		05.12.2023	

01 Belladonna/Betula/Formica, Augentropfen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59941	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	atropa belladonna planta tota recens Rh D6 333 mg, betula pendula e foliis D3 333 mg, formica rufa D6 333 mg, excipiens 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 liegen in der Verantwortung der Firma. Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		10.10.2023	

02 Ben-u-ron, Sirup

NUTRIMEDIS SA, Rue Saint-Denis 66, 1630 Bulle

Zul.-Nr.: 41717	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	07.05.2019
Zusammensetzung	02	paracetamol 200 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 110, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	02	001 100 ml	D
		033 100 ml	D
Bemerkung		Neue Messvorrichtung: 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	Categoria di dispensazione: D Index: 07.02.3.		16.05.2019
Composizione	01	thiamini hydrochloridum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	thiamini hydrochloridum 100 mg, excipients pro compresso.	
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 dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Benerva, soluzione iniettabile

FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: 10989	Categoria di dispensazione: B Index: 07.02.3.		16.05.2019
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 Vitamina B1	
Confezione/i	01	027 6 fiala/fiale	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Benylin mit Codein N, Hustensirup

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

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

01 Betnovate Scalp Application, Lösung

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 33311	Abgabekategorie: B Index: 10.05.1.		09.05.2019
Zusammensetzung	01	betamethasonum 1 mg ut betamethasoni valeras, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen der Kopfhaut	
Packung/en	01	028 30 ml	B
		036 100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Betnovate-C, Crème

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 32026	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	09.05.2019
Zusammensetzung	01	betamethasonum 1 mg ut betamethasoni valeras, clioquinolum 30 mg, conserv.: chlorocresolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, sekundär infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	036 30 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Betnovate, Crème

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 30968	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	09.05.2019
Zusammensetzung	01	betamethasonum 1 mg ut betamethasoni valeras, conserv.: chlorocresolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	018 15 g	B
		026 30 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Betnovate, Lotion

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 30969	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	09.05.2019
Zusammensetzung	01	betamethasonum 1 mg ut betamethasoni valeras, conserv.: E 218, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	014 20 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Betnovate, Salbe

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 30970	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	09.05.2019
Zusammensetzung	01	betamethasonum 1 mg ut betamethasoni valeras, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	012 15 g	B
		020 30 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.11.2019	

02 Biodoron 5%, Tabletten

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 21521	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	02	ferrum-quarz 50% 20 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Zur Linderung von Migräne	
Packung/en	02	001	250 Tablette(n) D
Bemerkung		Umteilungsverfahren 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	Catégorie de remise: D	Index: 12.99.0.	02.04.2019
Composition	01	bismuthi oxychinolinum 50 mg, bismuthi succinas 80 mg, eucalypti aetheroleum 50 mg, salviae aetheroleum 50 mg, excipients pro suppositoires.	
	02	bismuthi oxychinolinum 30 mg, bismuthi succinas 40 mg, eucalypti aetheroleum 20 mg, salviae aetheroleum 20 mg, excipients pro suppositoires.	
Indication		Affections des voies respiratoires	
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT _H 2	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		25.11.2023	

01 Bondronat, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 56360	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	06.05.2019
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 50 mg ut natrii ibandronas hydricus, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung von Knochenmetastasen	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Bondronat 2 mg/2 ml, Infusionslösungskonzentrat

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

Zul.-Nr.: 53626	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	06.05.2019
Zusammensetzung	02	acidum ibandronicum 2 mg ut natrii ibandronas hydricus, natrii chloridum, acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Tumorinduzierte Hyperkalzämie	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.04.2022	

01 Bronchipret TP, Filmtabletten

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 57543	Abgabekategorie: 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 radices 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 bei beiden Wirkstoffen)	
Gültig bis		16.06.2023	

01 Bronchostop Duo Hustensaft, orale Lösung

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

Zul.-Nr.: 65305	Abgabekategorie: 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 radices 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		Traditionsgemäss bei Husten und zur Schleimlösung	
Packung/en	01	004	120 ml D
		005	200 ml D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Bronchostop Hustensaft)	
Gültig bis		30.03.2021	

01 Bryophyllum (V.21) D1, Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59953	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	bryophyllum D1, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 17 % V/V.	
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 höheren Folgepotenzen (nur bei Einzelmittel). Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		07.07.2024	

01 Bryophyllum 50%, Kautabletten

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59501	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	07.05.2019
Zusammensetzung	01	extractum corresp. succus ex bryophyllum folium recens 170 mg, excipiens pro compresso.	
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		15.06.2020	

01 Bryophyllum 50%/Conchae 50% aa, Pulver

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59835	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	bryophyllum pinnatum 50% 500 mg, calcium carbonicum hahnemanni 250 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. Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		12.06.2024	

01 Bryophyllum Argento cultum D2 Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59954	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	bryophyllum argento cultum D2 1 g, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
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 höheren Folgepotenzen. Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		05.08.2023	

01 Bryophyllum TM (=33%), Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59952	Abgabekategorie: 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		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		22.05.2024	

01 Bulboid für Erwachsene, Suppositorien**02 Bulboid für Säuglinge und Kinder, Suppositorien**

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 15440	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.2.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	glycerolum 1.756 g, excipiens pro supposito.	
	02	glycerolum 878 mg, excipiens pro supposito.	
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

Zul.-Nr.: 62038	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	avena sativa TM 46.6 %, valeriana officinalis decocta ethanolica TM 27.9 %, passiflora incarnata TM 14.0 %, coffea tosta decocta ethanolica D60 9.3 %, humulus lupulus TM 2.2 %, saccharum ad globulos.	
Anwendung		Bei Einschlafstörungen und Nervosität	
Packung/en	01	001 10 g	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		01.10.2022	

01 Candida compositum D5, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59442	Abgabekategorie: 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 liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		11.07.2023	

01 Cardiodoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 18601	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	digestio ethanolica 100 mg ex primulae flos recens 25 mg ratio: 1:3,1 cum hyoscyamus niger ex herba TM 2 mg, digestio ethanolica 100 mg ex onopordon flos recens 25 mg, ratio: 1:3,1, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 25 % V/V.	
Anwendung		Zur Kreislaufstabilisierung	
Packung/en	01	028 30 ml	D
		036 100 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.06.2022	

02 Cardiophyt A, Kapseln

Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 43182	Abgabekategorie: 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

Zul.-Nr.: 60160	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum spag. Glückselig D4 0.05 ml, aesculus hippocastanum e semine siccato Glückselig D1 0.01 ml, arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.05 ml, atropa belladonna e foliis recentibus Glückselig D4 0.02 ml, aurum chloratum D5 0.07 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.09 ml, camphora D3 0.04 ml, chelidonium majus ex herba recenti spag. Glückselig D7 0.01 ml, crataegus e foliis cum floribus recentibus Glückselig TM 0.04 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.12 ml, digitalis purpurea Glückselig D4 0.04 ml, filipendula ulmaria ex herba recenti Glückselig D1 0.01 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.06 ml, juniperus communis e fructibus siccatis Glückselig D1 0.03 ml, kalii nitras D3 0.05 ml, kalii hydrogenotartras spag. Glückselig D2 0.02 ml, orthosiphonis folium Glückselig D1 0.02 ml, paeonia officinalis e floribus siccatis Glückselig D1 0.02 ml, silybum marianum D2 0.04 ml, solidago virgaurea ex herba recenti Glückselig D1 0.02 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.06 ml, zincum metallicum D8 0.01 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 30 % V/V.	
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. Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		29.06.2021	

02 Carmol Rheumasalbe, Salbe

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 38345	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	15.05.2019
Zusammensetzung	02	levomentholum 13.4 mg, camphora racemica 5 mg, methylis salicylas 7.3 mg, anisi aetheroleum 0.7 mg, caryophylli aetheroleum 0.4 mg, eucalypti aetheroleum 8.4 mg, citronellae aetheroleum 1.1 mg, myristicae fragrantis aetheroleum 0.9 mg, salviae aetheroleum 1.1 mg, terebinthinae aetheroleum medicinale 9 mg, thymi aetheroleum 1.9 mg, adeps lanae, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei rheumatischen Beschwerden	
Packung/en	02	087 80 g	D
Bemerkung		(Verlängerung der 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

Zul.-Nr.: 59365	Abgabekategorie: 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: cefepimum 1 g ut cefepimi dihydrochloridum monohydricum, argininum, pro vitro.	
	03	Praeparatio sicca: cefepimum 2 g ut cefepimi dihydrochloridum monohydricum, argininum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 5 Durchstechflasche(n)	A
	02	004 5 Durchstechflasche(n)	A
	03	005 5 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cefuroxim-Mepha 250, Lactab**02 Cefuroxim-Mepha 500, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 56958	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	28.05.2019
Zusammensetzung	01	cefuroximum 250 mg ut cefuroximum axetilum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	cefuroximum 500 mg ut cefuroximum axetilum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 14 Tablette(n)	A
	02	005 14 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cetifelan 10mg, Filmtabletten

G-Pharma AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 66851	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		11.10.2022	

01 Cetirizin Streuli 10mg/ml, Tropfen

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 56380	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, saccharinum natricum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 gutta.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	003 20 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Chelidonium comp., Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 60029	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	silybum marianum ethanol. decoctum TM 83.3 mg, chelidonium majus TM 50.4 mg, onopordon folium recens TM 55.5 mg, taraxaci planta tota recens TM 33.3 mg, urtica dioica TM 33.3 mg, Aspidium / Salix comp. TM (=20%) 166,7 mg corresp. digestio aquosa 83,35 mg ex dryopteris filix-mas ex herba recenti 6,68 mg, pteridium aquilinum ex herba recenti 6,68 mg, polypodium vulgare ex herba recenti 1,67 mg, Phyllitis scolopendrium ex herba recenti 1,67 mg et extracta ethanolica liquida 66,68 mg ex salicis albae folium recens 3,34 mg, salicis purpureae folium recens 3,34 mg, salicis viminalis folium recens 6,68 mg, salicis vitellinae folium recens 3,34 mg, ratio: 1:3,1, excipiens ad solutionem, corresp. ethanolum 39 % V/V.	
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.	
		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		15.06.2020	

01 Chelidonium/Curcuma comp., Kautabletten

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59589	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	07.05.2019
Zusammensetzung	01	chelidonii rhizomae cum radicibus siccatae pulvis 2.2 mg, curcumae xanthorrhizae rhizomae pulvis 8.8 mg, cucurbitae maximae pulpae siccatae pulvis 24.75 mg, excipiens pro compresso.	
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.	
		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		17.06.2024	

01 Chelidonium/Curcuma praeparatum, Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59898	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	chelidonii majoris radix recens praeparatum TM 75.1 mg, curcumae xanthorrhizae rhizoma ethanol. decoctum D1 250 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 65 % V/V.	
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.	
		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		09.09.2024	

01 Cimicifuga comp., Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 60036	Abgabekategorie: 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		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
		Umteilungsverfahren 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

Zul.-Nr.: 56917	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	16.05.2019
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	02	005 30 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
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

Zul.-Nr.: 53027	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	06.05.2019
Zusammensetzung	01	dihydrocodeini tartras 60 mg corresp. dihydrocodeinum 40 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	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)	A
		002 60 Tablette(n)	A
	02	003 30 Tablette(n)	A
		004 60 Tablette(n)	A
	03	005 30 Tablette(n)	A
		006 60 Tablette(n)	A
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 granulatatum pro 1 g.	
	02	sterculiae gummi 875.0 mg, saccharinum natricum, aromatica, excipiens ad granulatatum pro 1 g.	
Indication		Pour la régulation des selles, en cas de constipation	
Conditionnements	01	043 200 g	D
		051 500 g	D
	02	078 200 g	D
		086 500 g	D
Remarque		(Révocation du dosage 03 Colosan mite mocca, granulé)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Coop Vitality Cetirizin 10 mg, Filmtabletten

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 62935	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.09.2022	

01 Coop Vitality Diclofenac 25, Filmtabletten

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

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

01 Coop Vitality Diclofenac-N 25, Kapseln

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 67322	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	07.05.2019
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 25 mg, color.: E 127, conserv.: E 200, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 10 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		20.02.2024	

01 Coop Vitality Erkältungssalbe, Salbe

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 65484	Abgabekategorie: D	Index: 03.06.0.	06.05.2019
Zusammensetzung	01	menthae piperitae aetheroleum 65.25 mg, eucalypti aetheroleum 60 mg, cajeputi aetheroleum 15 mg, aromatica, arom.: propylenglycolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei Erkältungen	
Packung/en	01	001 40 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Coop Vitality Nieren- und Blasendragées, Filmtabletten

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 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 der 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 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 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 Herzbeschwerden	
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	Catégorie de remise: B	Index: 02.04.4.	02.05.2019
Composition	01	molsidominum 8 mg, excipiens pro compresso.	
Indication		Cardiopathie coronaire	
Conditionnements	01	017 30 comprimé(s)	B
		025 100 comprimé(s)	B
Remarque		(Renouvellement de 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	Catégorie de remise: B	Index: 02.04.4.	02.05.2019
Composition	01	molsidominum 2 mg, excipients pro compresso.	
	02	molsidominum 4 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Cardiopathie coronaire	
Conditionnements	01	014 30 comprimé(s)	B
		022 100 comprimé(s)	B
	02	030 30 comprimé(s)	B
		049 100 comprimé(s)	B
Remarque		(Renouvellement de 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

Zul.-Nr.: 67100	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	03.05.2019
Zusammensetzung	01	dasatinibum 20 mg ut dasatinibum monohydricum, lactosum monohydricum 26.261 mg, cellulosum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.016 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, triacetinum, E 171, pro compresso obducto.	
	02	dasatinibum 50 mg ut dasatinibum monohydricum, lactosum monohydricum 65.653 mg, cellulosum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.04 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, triacetinum, E 171, pro compresso obducto.	
	03	dasatinibum 70 mg ut dasatinibum monohydricum, lactosum monohydricum 91.915 mg, cellulosum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.056 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, triacetinum, E 171, pro compresso.	
	04	dasatinibum 80 mg ut dasatinibum monohydricum, lactosum monohydricum 105.046 mg, cellulosum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.064 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, triacetinum, E 171, pro compresso obducto.	
	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: hypromellosem, triacetinum, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Philadelphia-chromosom-positive chronische myeloische Leukämie Philadelphia-chromosom-positive akute lymphatische Leukämie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) Blister A
		002	60 Tablette(n) HDPE-Flasche A
	02	003	30 Tablette(n) Blister A
		004	60 Tablette(n) HDPE-Flasche A
	03	005	30 Tablette(n) Blister A
		006	60 Tablette(n) HDPE-Flasche A
	04	007	30 Tablette(n) Blister A
		008	30 Tablette(n) HDPE-Flasche A
	05	009	30 Tablette(n) Blister A
		010	30 Tablette(n) HDPE-Flasche A
Bemerkung		carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle	
Gültig bis		02.05.2024	

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

Ferring AG, Baarermaße, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 53830	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	28.05.2019
Zusammensetzung	01	Mikrokapsel: triptorelinum 3.75 mg ut triptorelini acetat hydricus, propylenglycoli octanoas et decanoas, copoly(dl-lactidum-glycolidum), pro vase. Solvens: polysorbatum 80, dextranum-70, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hormonabhängiges Prostatakarzinom, Endometriose, Downregulation in der Reproduktionsmed., zentrale vorzeitige Pubertät	
Packung/en	01	013 1 Stück Injektions-Set	A
		021 3 Stück Injektions-Sets	A
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 5 Injektions-Set)	
Gültig bis		02.12.2023	

01 Denosol Baby Erkältungsbad, Badezusatz

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 56128	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	20.05.2019
Zusammensetzung	01	eucalypti aetheroleum 3 mg, anisi aetheroleum 3 mg, thymi aetheroleum 3 mg, matricariae aetheroleum 0.3 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei Erkältungsbeschwerden	
Packung/en	01	007 200 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der 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

Zul.-Nr.: 38546	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.23	23.05.2019
Zusammensetzung	01	methylprednisoloni acetat 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 iniectionabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	methylprednisoloni acetat 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 iniectionabilia q.s. ad suspensionem pro 2 ml.	
Anwendung		Lokale Glukokortikoid-Therapie	
Packung/en	01	015 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		031 25 x 1 ml Ampulle(n)	B
	02	023 1 x 2 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Zul.-Nr.: 25915	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.23	23.05.2019
Zusammensetzung	02	methylprednisoloni acetat 40 mg, macrogolum 3350, natrii chloridum, conserv.: N-myristyl-gamma-picolinii chloridum 0.2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	03	methylprednisoloni acetat 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	methylprednisoloni acetat 200 mg, macrogolum 3350, natrii chloridum, conserv.: N-myristyl-gamma-picolinii chloridum 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Parenterale und lokale Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	02	011 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		070 25 x 1 ml Ampulle(n)	B
	03	038 1 x 2 ml Ampulle(n)	B
	04	046 1 x 5 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Der-med, Hautwaschlotion

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 43110	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	22.05.2019
Zusammensetzung	03	disodium undecylenamido MEA-sulfosuccinate 30 mg, aromatica, color.: E 133, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Reinigungsmittel für empfindliche oder kranke Haut	
Packung/en	03	001 150 ml	D
		002 500 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dermatodoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 18602	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	extracta ethanolica lysimachiae nummulariae herba recens 50 mg et solani dulcamarae flos recens 50 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g 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

Zul.-Nr.: 63171	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 20 µg, desogestrelum 150 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001 1 x 21 Tablette(n)	B
		002 1 x 21 Tablette(n) mit Sachets	B
		003 3 x 21 Tablette(n)	B
		004 3 x 21 Tablette(n) mit Sachets	B
		005 6 x 21 Tablette(n)	B
		006 6 x 21 Tablette(n) mit Sachets	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Desofemine 30 0.15 mg/0.03 mg, Filmtabletten

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 63170	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 30 µg, desogestrelum 150 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001 1 x 21 Tablette(n)	B
		002 1 x 21 Tablette(n) mit Sachets	B
		003 3 x 21 Tablette(n)	B
		004 3 x 21 Tablette(n) mit Sachets	B
		005 6 x 21 Tablette(n)	B
		006 6 x 21 Tablette(n) mit Sachets	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Desofemone 75, Filmtabletten

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 63189	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	desogestrelum 75 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001 1 x 28 Tablette(n)	B
		002 1 x 28 Tablette(n) mit Sachets	B
		003 3 x 28 Tablette(n)	B
		004 3 x 28 Tablette(n) mit Sachets	B
		005 6 x 28 Tablette(n)	B
		006 6 x 28 Tablette(n) mit Sachets	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Desomedin, Augentropfen

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

Zul.-Nr.: 53037	Abgabekategorie: B	Index: 11.07.1.	14.03.2019
Zusammensetzung	01	hexamidini diisetionas 1 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfiziens für Augen	
Packung/en	01	011 10 ml	B
		046 10 ml Tagesdosen (DD) à 0,6 ml	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.11.2023	

01 Detensor, Tabletten

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 44347	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	01.04.2019
Zusammensetzung	01	diphenhydramini hydrochloridum 31 mg, chlorotheophyllinum 23 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hypnotikum	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.06.2024	

01 Diazepam 10 AApot, Auto-Injektor

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 59328	Abgabekategorie: B	Index: 15.01.0.	13.05.2019
Zusammensetzung	01	diazepamum 10 mg, propylenglycolum, ethanolum 175.4 mg, acidum benzoicum 7.5 mg, natrii benzoas 91.14 mg, alcohol benzylicus 33.86 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Notfallbehandlung von Krampfstörungen, welche von Kampf-Nervengiften verursacht werden.	
Packung/en	01	001 2ml Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Diclofenac-Mepha 75, Injektionslösung i.m.

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 60374	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 75 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 20 mg, dinatrii edetas, macrogolum 400, propylenglycolum, natrii hydroxidum, antiox.: acetylcysteinum 2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	01	001 5 Ampulle(n)	B
		002 25 Ampulle(n)	B
		003 50 Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Digestodoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 18603	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	digestio aquosa 500 mg ex dryopteris filix-mas ex herba recenti 40 mg, pteridium aquilinum ex herba recenti 40 mg, polypodium vulgare ex herba recenti 10 mg, Phyllitis scolopendrium ex herba recenti 10 mg, ratio: 1:4,1, extractum ethanolicum 400 mg ex salicis albae folium recens 20 mg, salicis purpureae folium recens 20 mg, salicis viminalis folium recens 40 mg, salicis vitellinae folium recens 20 mg, ratio: 1:3,1, 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		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		15.10.2022	

01 Diprogenta, Crème

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

Zul.-Nr.: 38695	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	10.05.2019
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, gentamicinum 1 mg ut gentamicini sulfas, conserv.: chlorocresolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, sekundär bakteriell infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	010 10 g	B
		029 30 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Diprogenta, Salbe

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

Zul.-Nr.: 38696	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	10.05.2019
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, gentamicinum 1 mg ut gentamicini sulfas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, sekundär bakteriell infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	025 30 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Distickstoffoxid medicinal Carbagas, Gas zur medizinischen Anwendung, verflüssigt

CARBAGAS AG, 3074 Muri bei Bern

Zul.-Nr.: 56668	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.1.	22.05.2019
Zusammensetzung	01	dinitrogenii oxidum 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Anästhetikum / Analgetikum / Sedativum	
Packung/en	01	001 4 l Druckgasflasche	B
		002 10 l Druckgasflasche	B
		003 30 l Druckgasflasche	B
		004 50 l Druckgasflasche	B
		005 600 l Bündel mit 12 Druckgasflasche zu 50 l	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Doxiproct Plus, pommade

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

N° d'AMM: 38934	Catégorie de remise: B	Index: 02.09.2.	02.05.2019
Composition	01	calcii dobesilas monohydricus 40 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 20 mg, dexamethasoni acetat 0.25 mg, macrogolum 300, propylenglycolum, antiox.: E 310, E 320, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Traitement local des affections hémorroïdales	
Conditionnements	01	015 20 g	B
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	Catégorie de remise: D	Index: 02.09.1.	02.05.2019
Composition	01	calcii dobesilas monohydricus 40 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 20 mg, macrogolum 300, propylenglycolum, antiox.: E 310, E 320, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Traitement local des affections hémorroïdales	
Conditionnements	01	012 30 g	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Dulcamara / Lysimachia, Salbe

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59780	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	solani dulcamarae flos recens ethanol. decoctum TM 150 mg, lysimachiae nummulariae herba recens ethanol. decoctum TM 150 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipients ad unguentum pro 1 g, corresp. ethanolum 11 % V/V.	
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.	
		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		13.11.2021	

01 Echinacea angustifolia Rh D3, Augentropfen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59606	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	echinacea angustifolia Rh D3 1 ml, excipiens ad solutionem.	
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 höheren Folgepotenzen.	
		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		30.07.2023	

02 Ecofenac 100, Suppositorien

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 47825	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	02.05.2019
Zusammensetzung	02	diclofenacum natricum 100 mg, excipiens pro suppositoio.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	02	024	10 Suppositorien B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Ecofenac 25, Filmtabletten**04 Ecofenac 50, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 47823	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	02.05.2019
Zusammensetzung	03	diclofenacum natricum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	diclofenacum natricum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	03	013	30 Tablette(n) B
		021	100 Tablette(n) B
	04	048	20 Tablette(n) B
		056	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Ecofenac, Injektionslösung

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

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

01 Effortil, gouttes

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

N° d'AMM: 24199	Catégorie de remise: B	Index: 02.05.2.	29.03.2019
Composition	01	etilefrini hydrochloridum 7.5 mg, antiox.: E 223, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad solutionem pro 1 g corresp. 15 guttae.	
Indication		analeptique circulatoire, hypotension	
Conditionnements	01	010 15 g	B
		037 2 x 50 g	B
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT _H 2	
Valable jusqu'au		06.11.2023	

01 Elmetacin, Lösung

Medinova AG, Eggbühlstrasse 28, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 46429	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	29.05.2019
Zusammensetzung	01	indometacinum 8 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Kutanes Antirheumatikum	
Packung/en	01	001 50 ml	D
		002 100 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Emedrin N, Sirup

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 53260	Abgabekategorie: B	Index: 03.01.1.	20.03.2019
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 12.5 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, color.: E 150a, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Husten, insbesondere trockener Reizhusten	
Packung/en	01	020 150 ml	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		02.11.2021	

02 Emoton alpha Agnus castus, Filmtabletten

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 50965	Abgabekategorie: D	Index: 09.99.0.	24.05.2019
Zusammensetzung	02	agni casti extractum ethanolicum siccum 12 mg, DER: 15-18.5:1, Auszugsmittel Ethanol 50 % m/m, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beschwerden vor der Monatsblutung	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb 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

Zul.-Nr.: 65727	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	27.05.2019
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, color.: E 133, excipiens pro compresso obducto.	
	02	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.11.2021	

01 Escotussin, Tropfen

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 30157	Abgabekategorie: B	Index: 03.03.1.	20.03.2019
Zusammensetzung	01	dihydrocodeini thiocyanas 10 mg, guaifenesinum 92.5 mg, belladonnae tinctura normata 10 mg, droserae extractum liquidum 10 mg, arom.: natrii cyclamas, saccharinum, vanillinum et alia, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. 35 guttae, corresp. ethanolum 34 % V/V.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	036 20 ml	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		05.11.2023	

01 Eurax, Crème

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 13193	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.5.	14.03.2019
Zusammensetzung	01	crotamitonum 100 mg, propylenglycolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Skabies	
Packung/en	01	001 20 g	B
		029 150 g	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		14.05.2022	

01 Eurax, Lotion

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 23226	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.5.	14.03.2019
Zusammensetzung	01	crotamitonum 100 mg, adeps lanae, propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 200, 2-phenylethanolum, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Skabies	
Packung/en	01	014 50 ml	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		14.05.2022	

03 Excipial Balmandol, Badeöl

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 46935	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	22.05.2019
Zusammensetzung	03	amygdalae oleum 259.5 mg, paraffinum perliquidum 599.45 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Trockene Haut	
Packung/en	03	001 225 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Exelon 2 mg/ml, Lösung zum Einnehmen

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55051	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	20.05.2019
Zusammensetzung	01	rivastigminum 2 mg ut rivastigmini hydrogenotartras, color.: E 104, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer Typ, Demenz bei Parkinson Krankheit	
Packung/en	01	002 120 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Feminelle, capsules

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

N° d'AMM: 56355	Catégorie 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 troubles 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

Zul.-Nr.: 31110	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	29.05.2019
Zusammensetzung	01	fentanylum 50 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgeticum	
Packung/en	01	017 50 x 2 ml Ampulle(n)	A
		033 50 x 10 ml Ampulle(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ferrodona, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53400	Abgabekategorie: 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) acetat 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	B
		027 100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ferrum Hausmann PM, Injektionslösung i.m.

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

Zul.-Nr.: 38622	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.1.	16.05.2019
Zusammensetzung	01	ferrum 100 mg ut ferri oxidum polymaltosatum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel, wenn eine orale Therapie nicht durchführbar ist	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ferrum hydroxydatum 5%, Pulvis

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59562	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	07.05.2019
Zusammensetzung	01	ferrum hydroxydatum 50 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. Zulassung gilt auch für alle niedrigeren Konzentrationen. Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		13.06.2023	

01 Ferrum metallicum 5%, Salbe

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59610	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	ferrum metallicum 50 mg, 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.	
		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		26.09.2020	

01 Ferrum sidereum D3, Trituratio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59581	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	07.05.2019
Zusammensetzung	01	ferrum sidereum D3 1 g, ad pulverem.	
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 höheren Folgepotenzen.	
		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		26.09.2020	

01 Ferrum-Quarz D1, Trituratio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59629	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	ferrum-quarz D1 1 g, 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.	
		Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		11.08.2023	

01 Flammazine, Crème

Alliance Pharmaceuticals GmbH, Düsseldorf, Zweigniederlassung Uster, 8610 Uster

Zul.-Nr.: 38607	Abgabekategorie: B/D		Index: 10.09.2.	06.05.2019
Zusammensetzung	01	sulfadiazinum argenticum 10 mg, propylenglycolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.		
Anwendung		Antiseptische Wundcreme		
Packung/en	01	014	50 g	B
		022	500 g	B
		030	20 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Flügge Kieselerde, Pulver

Schellenberg, Reformprodukte, Stettbachstrasse 37, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 10445	Abgabekategorie: E	Index: 07.02.1.	09.05.2019
Zusammensetzung	01	terra silicea spec., pulvis.	
Anwendung		Ergänzung der Nahrung bei Störungen des Nagel- und Haarwachstums	
Packung/en	01	019 100 g	E
		035 200 g	E
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Flügge Kieselerde, Tabletten

Schellenberg, Reformprodukte, Stettbachstrasse 37, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 23336	Abgabekategorie: E	Index: 07.02.1.	09.05.2019
Zusammensetzung	01	terra silicea spec. 810 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Ergänzung der Nahrung bei Störungen des Nagel- und Haarwachstums	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	E
		002 120 Tablette(n)	E
		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	Categoria di dispensazione: B	Index: 15.01.0.	13.05.2019
Composizione	01	flumazenilum 0.5 mg, dinatrii edetas, acidum aceticum glaciale, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia, ad solutionem pro 5 ml.	
	02	flumazenilum 1 mg, dinatrii edetas, acidum aceticum glaciale, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia, ad solutionem pro 10 ml.	
Indicazione		Antagonista di benzodiazepine	
Confezione/i	01	001 10 x 5 ml fiala/fiale	B
	02	002 10 x 10 ml fiala/fiale	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Fluox Axapharm, Tabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 59411	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	23.05.2019
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	004 14 Tablette(n)	B
		005 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Fluoxetin Axapharm, Tabletten)	
Gültig bis		02.04.2024	

01 FlurbiAngin Sandoz, Lutschtabletten mit Orangengeschmack

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66057	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	23.04.2019
Zusammensetzung	01	flurbiprofenum 8.75 mg, macrogolum 300, aromatica, color.: E 160(a), excipiens pro compresso.	
Anwendung		Kurzzeitige symptomatische Behandlung schmerzhafter Entzündungen der Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	001 16 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		16.11.2021	

01 Folliculi lymphatici aggregati D4, homöopathische Kapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58829	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019
Zusammensetzung	01	folliculi lymphatici aggregati 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 liegen in der Verantwortung der Firma.	
		Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.06.2020	

01 Formica 5%, Salbe

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59895	Abgabekategorie: 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	
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		26.03.2023	

01 Forxiga 5 mg, Filmtabletten**02 Forxiga 10 mg, Filmtabletten**

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

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

01 Fucicort, Crème

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 46897	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	09.05.2019
Zusammensetzung	01	acidum fusidicum 20 mg, betamethasonum 1 mg ut betamethasoni valeras, conserv.: chlorocresolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, sekundär bakteriell infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	013 15 g	B
		021 30 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fursol, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 52237	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	15.05.2019
Zusammensetzung	01	furosemidum 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	01	017 10 Tablette(n)	B
		025 50 Tablette(n)	B
		041 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fuzeon, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 56282	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	20.05.2019
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: enfuvirtidum 108 mg, natrii carbonas, mannitolum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1.1 ml pro vitro corresp., enfuvirtidum 90 mg/ml in solutione recenter reconstituta.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.04.2023	

01 Glandosane, Spray**02 Glandosane aromatisiert, Spray**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 38471	Abgabekategorie: D	Index: 12.99.0.	02.04.2019
Zusammensetzung	01	kalii chloridum 1.2 mg, natrii chloridum 844 µg, magnesi 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, magnesi 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		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		20.04.2024	

01 GlucaGen Novo, Injektionspräparat

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

Zul.-Nr.: 31489	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.3.	10.05.2019
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: glucagonum ADNr 1 mg ut glucagoni hydrochloridum ADNr, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.	
Anwendung		Insulin-Hypoglykämie; Ruhigstellung des Intestinaltraktes bei Endoskopie und Röntgenuntersuchungen	
Packung/en	01	016	1 Set Hypo-Kit B
		040	10 Ampulle(n) B
		059	1 Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Glucolyte Bioren, soluzione per perfusione

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56516	Categoria di dispensazione: B Index: 05.03.3.		23.05.2019
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		Somministrazione d'acqua, glucosio e elettroliti	
Confezione/i	01	001 500 ml sacca PP	B
		002 1000 ml sacca PP	B
		003 5 x 500 ml sacca PP	B
		004 10 x 500 ml sacca PP	B
		005 4 x 1000 ml sacca PP	B
		006 10 x 1000 ml sacca PP	B
Osservazione		(Modifica 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	Categoria di dispensazione: B Index: 05.03.3.		23.05.2019
Composizione	01	glucosum 33.3 g, natrii chloridum 3 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. env. 560 kJ, natrium 51 mmol, chloridum 51 mmol.	
	03	glucosum 40 g, natrii chloridum 1.8 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. env. 670 kJ, natrium 31 mmol, chloridum 31 mmol.	
Indicazione		Idratazione	
Confezione/i	01	001 5 x 250 ml	B
		002 5 x 500 ml	B
		003 4 x 1000 ml	B
		012 20 x 250 ml	B
		020 10 x 500 ml	B
		039 10 x 1000 ml	B
	03	040 20 x 250 ml	B
		041 10 x 500 ml	B
Osservazione		(Modifica o integrazione delle dimensioni delle confezioni)	
Valevole fino al		27.10.2023	

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		Categoria di dispensazione: B Index: 05.03.1.		23.05.2019
Composizione	01	glucosum 50 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. corresp. 840 kJ.		
	02	glucosum 100 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. corresp. 1560 kJ.		
	03	glucosum 200 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. corresp. 3120 kJ.		
	04	glucosum 400 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. corresp. 6240 kJ.		
Indicazione		Somministrazione parenterale di glucosio		
Confezione/i	01	001	10 x 50 ml	B
		002	10 x 100 ml	B
		003	5 x 250 ml	B
		004	5 x 250 ml in 500 ml	B
		005	5 x 500 ml	B
		006	4 x 1000 ml	B
		015	20 x 50 ml	B
		023	20 x 100 ml	B
		031	20 x 250 ml	B
		058	10 x 500 ml	B
		066	10 x 1000 ml	B
		067	10 x 250 ml in 500 ml	B
	02	007	10 x 100 ml	B
		008	5 x 500 ml	B
		009	4 x 1000 ml	B
		011	5 x 250 ml	B
		068	20 x 100 ml	B
		069	20 x 250 ml	B
		070	10 x 500 ml	B
		071	10 x 1000 ml	B
	03	010	5 x 500 ml	B
		072	10 x 500 ml	B
	04	073	10 x 500 ml	B
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	Categoria di dispensazione: B Index: 05.03.3.		23.05.2019
Composizione	01	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 iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml, Corresp. env. 840 kJ.	
Indicazione		Idratazione	
Confezione/i	01	001 500 ml	B
		002 1000 ml	B
		003 5 x 500 ml sacca	B
		004 10 x 500 ml sacca	B
		005 4 x 1000 ml sacca	B
		006 10 x 1000 ml sacca	B
Osservazione		(Modifica o integrazione delle dimensioni delle confezioni)	
Valevole fino al		09.12.2019	

01 Gutron, Tabletten

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 44976	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	16.05.2019
Zusammensetzung	01	midodrin hydrochloridum 2.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Funktionelle, asympathotone und iatrogene orthostatische Hypotonie	
Packung/en	01	013 20 Tablette(n)	B
		021 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Gutron, Tropfen

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 44977	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	16.05.2019
Zusammensetzung	01	midodrin hydrochloridum 10 mg, natrii cyclamas, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 30 guttae, corresp. ethanolum 14 % V/V.	
Anwendung		Funktionelle, asympathotone und iatrogene orthostatische Hypotonie	
Packung/en	01	028 20 ml Flasche(n)	B
		036 10 ml Flasche(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Gyno-Canesten, Vaginalcrème

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 43401	Abgabekategorie: D	Index: 09.03.0.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 20 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Vaginalinfektionen 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

Zul.-Nr.: 16710	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	20.05.2019
Zusammensetzung	01	hamamelidis aqua 150 mg, alcoholes adipis lanae, adeps lanae, conserv.: E 217, E 219, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei kleineren Hautverletzungen	
Packung/en	01	001 100 g	D
		024 100 g	D
		032 250 g	D
		075 35 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Hepatodoron Tabletten, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 18604	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	fragariae folium 40 mg, vitis viniferae folium 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zur Anregung der Leber- und Darmtätigkeit	
Packung/en	01	001 200 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		20.12.2020	

04 Hextril, Lösung**05 Hextril mint, Lösung**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 32899	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	11.04.2019
Zusammensetzung	04	hexetidinum 100 mg, antiox.: natrii calcii edetas, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 122, excipiens ad solutionem pro 100 ml, corresp. ethanolum 5 % V/V.	
	05	hexetidinum 100 mg, antiox.: natrii calcii edetas, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 104, E 131, excipiens ad solutionem pro 100 ml, 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		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		23.04.2024	

01 Imatinib Mylan 100 mg, Filmtabletten**02 Imatinib Mylan 400 mg, Filmtabletten**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 63199	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	21.05.2019
Zusammensetzung	01	imatinibum 100 mg ut imatinibi mesilas, excipiens pro compresso obducto.	
	02	imatinibum 400 mg ut imatinibi mesilas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) A
	02	002	30 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Imbruvica 140 mg, Kapseln

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 65173	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	10.05.2019
Zusammensetzung	01	ibrutinibum 140 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Mantelzelllymphom, chronische lymphatische Leukämie, Morbus Waldenström	
Packung/en	01	001	120 Kapsel(n) A
		002	90 Kapsel(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der 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

Zul.-Nr.: 52715	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	23.05.2019	
Zusammensetzung	04	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 250 U.I., corresp. Specific activity (albumin-corrected) 70 ± 30 U.I. pro proteina 1 mg, corresp. von Willebrand factor activity (VWF:CBA) ca. 38 U./ml. albuminum humanum, glycinum, lysinum monohydricum, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia, pro vitro, corresp., in solutione recenter reconstituta.		
	05	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 500 U.I., corresp. Specific activity (albumin-corrected) 70 ± 30 U.I. pro proteina 1 mg, corresp. von Willebrand factor activity (VWF:CBA) ca. 75 U./ml. albuminum humanum, glycinum, lysinum monohydricum, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia, pro vitro, corresp., in solutione recenter reconstituta.		
	06	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 1000 U.I., corresp. Specific activity (albumin-corrected) 70 ± 30 U.I. pro proteina 1 mg, corresp. von Willebrand factor activity (VWF:CBA) ca. 75 U./ml. albuminum humanum, glycinum, lysinum monohydricum, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia, pro vitro, corresp., in solutione recenter reconstituta.		
Anwendung		Hämophilie A (angeborener Faktor VIII-Mangel) Faktor VIII Mangel Prophylaxe und Therapie von Blutungen bei Hämophilie A und beim von Willebrand Syndrom		
Packung/en	04	016	250 I.E. Stechampulle Lyophilisat mit Solvens 250 IE	B
	05	024	500 I.E. Stechampulle Lyophilisat mit Solvens 500 IE	B
	06	032	1000 I.E. Stechampulle Lyophilisat mit Solvens 1000 IE	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Indapamid-Mepha, Kapseln

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 53304	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	15.05.2019
Zusammensetzung	01	indapamidum hemihydricum 2.50 mg ut indapamidum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	028	30 Kapsel(n) B
		036	90 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der 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	Catégorie de remise: B	Index: 07.99.0.	06.05.2019
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: diboteterminum alfa 12 mg, glycinum, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 80, glutamas, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 10 ml pro vitro. Solutio reconstituta: diboteterminum alfa 1.5 mg/ml. Tela cum: collagenum nativum (bovin:).	
	02	Praeparatio cryodesiccata: diboteterminum alfa 4 mg, glycinum, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 80, glutamas, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 10 ml pro vitro. Solutio reconstituta: diboteterminum alfa 1.5 mg/ml. Tela cum: collagenum nativum (bovin:).	
Indication		Ostéosynthèse: traitement des fractures de tibia chez l'adulte, traitement de discopathies dégénératives chez l'adulte	
Conditionnements	01	001	1 set B
	02	002	1 set B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Infludo, Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 17498	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	aconitum napellus D3 300 mg, bryonia cretica D2 60 mg, eucalyptus globulus D2 50 mg, eupatorium perfoliatum D2 40 mg, phosphorus D4 100 mg, schoenocaulon officinale D3 100 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 67 % V/V.	
Anwendung		Zur Linderung von Grippe und Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	088 30 ml	D
		096 100 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		01.11.2021	

01 Insidon, Dragées

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 28053	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	09.05.2019
Zusammensetzung	01	opipramoli dihydrochloridum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thymolepticum, Sedativum	
Packung/en	01	010 30 Dragée(s)	B
		029 200 Dragée(s)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Invokana 100 mg, Filmtabletten**02 Invokana 300 mg, Filmtabletten**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 62956	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	16.05.2019
Zusammensetzung	01	canagliflozinum 100 mg ut canagliflozinum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	canagliflozinum 300 mg ut canagliflozinum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	002 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	02	006 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
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

Zul.-Nr.: 65645	Abgabekategorie: 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, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	irinotecani hydrochloridum trihydricum 500 mg, sorbitolum, acidum (S)-lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	04	irinotecani hydrochloridum trihydricum 300 mg, sorbitolum, acidum (S)-lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
	04	004	1 Durchstechflasche(n) A
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

Zul.-Nr.: 59438	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.05.2019
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 7.5 ml.	
	04	irinotecani hydrochloridum trihydricum 300 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
	05	irinotecani hydrochloridum trihydricum 500 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Isoptin RR retard 240, Filmdabletten

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 46364	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	29.05.2019
Zusammensetzung	01	verapamili hydrochloridum 240 mg, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	024 30 Tablette(n)	B
		025 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 JHP Rödler Japanisches Heilpflanzenöl, Flüssigkeit

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 38482	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.4.	09.05.2019
Zusammensetzung	01	menthae arvensis var. piperascens aetheroleum, color.: E 141, excipients.	
Anwendung		Innerlich und äusserlich zur Linderung bei Schnupfen, Katarrh, Magenbeschwerden, Muskel- und Kopfschmerzen	
Packung/en	01	017 10 ml	D
		025 30 ml	D
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.10.2024	

01 Kalium aceticum comp. D2, Trituratio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59524	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	07.05.2019
Zusammensetzung	01	kalium aceticum comp. D2 1 g, ad pulverem.	
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 höheren Folgepotenzen. Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		26.03.2023	

02 Kalium Hausmann Effervettes, comprimés effervescent

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

N° d'AMM: 21278	Catégorie de remise: 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, excipients pro compresso.	
Indication		préparation à base de potassium	
Conditionnements	02	017 10 comprimé(s)	B
		025 60 comprimé(s)	B
		033 240 comprimé(s)	B
Remarque		Changement de catégorie de remise LPTTh2	
Valable jusqu'au		27.03.2021	

01 Kalium Hausmann KCL-retard, dragées

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

N° d'AMM: 36360	Catégorie de remise: B	Index: 07.02.1.	21.03.2019
Composition	01	kalii chloridum 745.5 mg corresp. kalium 10 mmol, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Indication		préparation à base de potassium	
Conditionnements	01	011	40 dragée(s) B
		038	200 dragée(s) B
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 Tägerwilten

Zul.-Nr.: 60672	Abgabekategorie: 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		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		29.03.2021	

01 Konaktion MM Mischmizellen-Ampullen, Injektionslösung**02 Konaktion MM Paediatric Mischmizellen-Ampullen, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 48112	Abgabekategorie: B		Index: 06.04.0.	21.05.2019
Zusammensetzung	01	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)	B
	02	021	5 Ampulle(n) zu 0.2ml zur oralen oder parenteralen Verabreichung und 5 Dispenser	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
		lecithinum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Sojabohnenöl		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Künzle Erkältungstee, geschnittene Drogen

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 10080	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	20.05.2019
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 Erkältungen	
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

Zul.-Nr.: 10077	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	07.05.2019
Zusammensetzung	02	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

Zul.-Nr.: 10265	Abgabekategorie: D	Index: 04.11.2.	14.05.2019
Zusammensetzung	02	menthae piperitae folium 15 %, absinthii herba 5 %, cardui benedicti herba 20 %, centaurei herba 15 %, melissae herba 20 %, taraxaci radix cum herba 15 %, curcumae rhizoma 10 %.	
Anwendung		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

Zul.-Nr.: 45923	Abgabekategorie: D	Index: 04.11.2.	14.05.2019
Zusammensetzung	02	cardui mariae extractum acetonicum siccum 43 mg corresp. silymarinum 28 mg, DER: 20-50:1, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
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

Zul.-Nr.: 65042	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	06.05.2019
Zusammensetzung	01	levomethadoni hydrochloridum 5 mg, aromatica, conserv.: E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 100 ml	A
		002 3 x 100 ml	A
		003 500 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lantus, solution injectable

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

N° d'AMM: 55346	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	22.05.2019
Composition	01	insulinum glarginum 3.64 mg corresp. insulinum glarginum 100 U., zincum, glycerolum (85 per centum), conserv.: metacresolum 2.7 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabète sucré	
Conditionnements	01	003 5 x 3 ml cartouches	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Leptospermum scoparium TM, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59058	Abgabekategorie: 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 liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		08.03.2021	

01 Levodonna, Tablette

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65294	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	28.03.2019
Zusammensetzung	01	levonorgestrelum 1.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hormonale Notfallkontrazeption	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb 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	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.8.	13.05.2019
Composition	01	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricum, color.: E 110, E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricum, color.: E 110, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001 5 comprimé(s)	A
		002 7 comprimé(s)	A
		003 10 comprimé(s)	A
	02	004 5 comprimé(s)	A
		005 7 comprimé(s)	A
		006 10 comprimé(s)	A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Levonelle, Tabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66260	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	28.03.2019
Zusammensetzung	01	levonorgestrelum 1.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum zur Schwangerschaftsverhütung in Notfällen	
Packung/en	01	001 1 Tablette(n)	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		22.11.2021	

01 Levonorgestrel Sandoz, Tablette

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65364	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	28.03.2019
Zusammensetzung	01	levonorgestrelum 1.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum zur Schwangerschaftsverhütung in Notfällen	
Packung/en	01	001 1 Tablette(n)	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		15.09.2020	

02 Linola Fett, Emulsion

Alcina AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 42408	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	09.05.2019
Zusammensetzung	02	acida oligoinsaturata 8.15 mg, alcoholes adipis lanae, adeps lanae, color.: E 160(a), excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Mittel für empfindliche Haut, unterstützende Therapie verschiedener Hauterkrankungen	
Packung/en	02	034 40 g	D
		042 100 g	D
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Linola, Emulsion

Alcina AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 MuttENZ

Zul.-Nr.: 42407	Abgabekategorie: 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 empfindliche Haut, unterstützende Therapie verschiedener Hauterkrankungen	
Packung/en	01	001 40 g	D
		002 100 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Linomed, Granulat

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 55851	Abgabekategorie: B/D	Index: 04.08.15	15.05.2019
Zusammensetzung	02	lini semen 1.76 g, sennae folii pulvis 430-700 mg et frangulae corticis pulvis 36-58 mg corresp. hydroxyanthracenae 20.5 mg, saccharum 480 mg, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad granulatum pro 4.1 g.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	02	007 70 g	D
		008 300 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Lipiodol Ultra-fluide, Injektionslösung

Guerbet AG, Thurgauerstrasse 32, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 30274	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	16.05.2019
Zusammensetzung	02	iodum 4.8 g ut acidorum iodatorum olei papaveris estera ethylica 10 ml pro vitro.	
Anwendung		Lymphographie, transarterielle Chemoembolisation	
Packung/en	02	024 1 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Indikationserweiterung verbunden mit neuer Dosierung: transarterielle Chemoembolisation	
Gültig bis		21.11.2019	

01 Loperamid-Mepha 2, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 52965	Abgabekategorie: 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)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Lucrin Depot 3 Monate, Injektionspräparat PDS

AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 54231	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	28.05.2019
Zusammensetzung	02	Praeparatio sicca: leuprorelini acetat 11.25 mg, acidum poly-l(-)-lacticum, mannitolium. Solvens: carmellosum natricum, mannitolium, polysorbatum 80, aqua ad injectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, pro vitro.	
Anwendung		Prostatakarzinom, Endometriose, Mammakarzinom	
Packung/en	02	024	1 Spritze(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lysodren, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 57346	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	07.05.2019
Zusammensetzung	01	mitotatum 500 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung des fortgeschrittenen (nicht-resezierbaren, metastasierenden oder rezidivierenden) Nebennierenrindenkarzinoms	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Mandragora comp., Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59525	Abgabekategorie: 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		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		12.11.2023	

02 Marament N, Emulsion

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

Zul.-Nr.: 42414	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	14.05.2019
Zusammensetzung	02	camphora racemica 20 mg, methylis salicylas 10.24 mg, benzyliis nicotinas 0.75 mg, pini silvestris aetheroleum 20.48 mg, alcohol isopropylicus 300 mg, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Rheumamittel	
Packung/en	02	027 100 ml	D
		028 250 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der 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

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

01 Melaleuka-Pur, Flüssigkeit

Elixan Aromatica GmbH, 9533 Kirchberg SG

Zul.-Nr.: 50068	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	13.05.2019
Zusammensetzung	01	melaleucae aetheroleum, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei Entzündungen im Mund/Rachenbereich	
Packung/en	01	021 20 ml	D
Bemerkung		(Korrektur der galenischen 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	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.13	28.05.2019
Composition	01	plantaginis ovatae seminis tegumenti pulvis 561.8 mg, arom.: aspartamum et alia, color.: E 110, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Indication		En cas de constipation et tendance à la constipation	
Conditionnements	01	003 283 g	D
		025 30 x 5,8 g	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Migros Kloostergarten Brusttee Hieronymus, geschnittene Kräuter

Migros-Genossenschafts-Bund, Limmatstrasse 152, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: 52927	Abgabekategorie: 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		Hustenlindernd	
Packung/en	01	021 20 x 1,5 g	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Migros Kloostergarten Magen- und Darmtee Isidorus, geschnittene Kräuter

Migros-Genossenschafts-Bund, Limmatstrasse 152, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: 52928	Abgabekategorie: E	Index: 04.04.0.	13.05.2019
Zusammensetzung	01	menthae piperitae folium 25 %, foeniculi fructus 20 %, anisi fructus 15 %, matricariae flos 15 %, carvi fructus 15 %, melissae folium 5 %, cinnamomi cortex 5 % pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Blähungstreibend	
Packung/en	01	036 20 x 1,5 g	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Minirin, Nasalspray

Ferring AG, Baarermaße, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 48069	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.2.	06.05.2019
Zusammensetzung	02	desmopressini acetat 0.1 mg corresp. desmopressinum 89 µg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes insipidus, Polyurie, Polydipsie nach Hypophysenoperationen	
Packung/en	02	053 6 ml	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 3 x 6 ml)	
Gültig bis		17.12.2022	

01 Mitem 20 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- bzw. Infusionslösung**02 Mitem 20 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Lösung zur intravesikalen Anwendung**

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 63237	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	07.05.2019
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: mitomycinum 20 mg, mannitolium, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: mitomycinum 20 mg, mannitolium, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Set Pulver 20 mg + Lösungsmittel inkl. Instillationsset A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Motilium lingual, Tabletten

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 54068	Abgabekategorie: C	Index: 04.06.0.	06.05.2019
Zusammensetzung	01	domperidonum 10 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Gastrokinetikum	
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

Zul.-Nr.: 33332	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	02.05.2019
Zusammensetzung	03	cholini salicylas 87.1 mg, arom.: natrii cyclamas et alia, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Lokale Schmerzen 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 perfusione**02 NaCl 0,45% Bioren, soluzione per perfusione**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 52041		Categoria di dispensazione: B Index: 05.03.2.		23.05.2019
Composizione	01	natrii chloridum 9 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., natrium 154 mmol, chloridum 154 mmol.		
	02	natrii chloridum 4.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., natrium 77 mmol, chloridum 77 mmol.		
Indicazione		Somministrazione parenterale d'acqua e sodio		
Confezione/i	01	001	10 x 50 ml Sacca PP	B
		002	10 x 100 ml Sacca PP	B
		003	5 x 250 ml Sacca PP	B
		004	5 x 500 ml Sacca PP	B
		005	4 x 1000 ml Sacca PP	B
		006	5 x 250 ml in 500 ml Sacca PP	B
		007	4 x 500 ml in 1000 ml Sacca PP	B
		008	5 x 500 ml Sacca PP "senza aria"	B
		009	4 x 1000 ml Sacca PP "senza aria"	B
		015	20 x 50 ml Sacca PP	B
		023	20 x 100 ml Sacca PP	B
		031	20 x 250 ml Sacca PP	B
		058	10 x 500 ml Sacca PP	B
		066	10 x 1000 ml Sacca PP	B
		068	10 x 250 in 500 ml Sacca PP	B
		069	10 x 500 in 1000 ml Sacca PP	B
		070	10 x 50 ml Flacone	B
		071	10 x 100 ml Flacone	B
		080	10 x 500 ml Sacca "senza aria"	B
		081	10 x 1000 ml Sacca PP "senza aria"	B
	02	010	5 x 500 ml Sacca PP	B
		067	10 x 500 ml Sacca PP	B
Osservazione		(Modifica o integrazione delle dimensioni delle confezioni)		
Valevole fino al		18.12.2022		

01 Nalcrom, Kapseln

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 44778		Abgabekategorie: B Index: 07.13.2.		27.05.2019
Zusammensetzung	01	natrii cromoglicas 100 mg, excipients pro capsula.		
Anwendung		Nahrungsmittelallergien		
Packung/en	01	017	100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Natriumiodid (I-123) Heider, Injektionslösung

Heider AG, Picardiestrasse 3, 5040 Schöftland

Zul.-Nr.: 52574	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.6.	10.05.2019
Zusammensetzung	01	natrii iodidum(123-I) zum Kalibrierungszeitpunkt 37 MBq, natrii acetat trihydricus, natrii hydrogenocarbonas, natrii chloridum, antiox.: natrii thiosulfas 0.9 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schilddrüsenszintigraphie	
Packung/en	01	013	1 Durchstechflasche(n) 18,5 - 370 MBq A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Neo-Angin dolo, Lutschtabletten

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66706	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	23.04.2019
Zusammensetzung	01	flurbiprofenum 8.75 mg, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		kurzzeitige symptomatische Behandlung bei schmerzhaften Entzündungen der Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	001	16 Tablette(n) D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		06.06.2023	

01 Neo-Synephrine HCl, Injektionslösung / Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Ospedalia AG, Bösch 37, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 56458	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	17.05.2019
Zusammensetzung	01	phenylephrini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, acidum citricum, antiox.: E 223 2 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sympathomimetikum	
Packung/en	01	002	25 x 1 ml Ampulle(n) Bündelpackung 5 x 5 Ampullen B
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		07.10.2020	

01 Neogast-X lingual 10 mg, Schmelztabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 65863	Abgabekategorie: B	Index: 04.06.0.	27.03.2019
Zusammensetzung	01	domperidonum 10 mg, aspartamum, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Übelkeit und Erbrechen	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		22.05.2021	

01 Neurorubin, Lacktabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 31151	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.4.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	thiamini nitras 200 mg, pyridoxini hydrochloridum 50 mg, cyanocobalaminum 1000 µg, color.: E 127, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Als Adjuvans bei Neuritiden, Neuralgien	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	B
		002 20 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
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	Categoria di dispensazione: D	Index: 03.01.2.	13.05.2019
Composizione	01	morclofonum 150 mg, aromatica, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Indicazione		Tosse secca	
Confezione/i	01	021 180 ml	D
Osservazione		Trasferimento della categoria di dispensazione LATer2	
Valevole fino al		illimitata	

01 Nystalocal, Crème

Medinova AG, Eggbühlstrasse 28, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 38868	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	01.05.2019
Zusammensetzung	01	nystatinum 100000 U.I., dexamethasonum 1 mg, chlorhexidini dihydrochloridum 11.5 mg, macrogolum 400, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Sekundär durch Pilze infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	020 20 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nytol SM, Caplets

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 52841	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	01.04.2019
Zusammensetzung	01	diphenhydramini hydrochloridum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Schlafmittel	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.10.2021	

01 OctreoScan, Kit

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

Zul.-Nr.: 52810	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.9.	15.05.2019
Zusammensetzung	01	Lösung A: indii(111-In) trichloridum zum Kalibrierungszeitpunkt 122 MBq, ferri chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1.1 ml. Praeparatio cryodesiccata B: pentetreotidum 10 µg, inositolum, acidum gentisicum, acidum citricum, natrii citras anhydricus, pro vitro.	
Anwendung		Szintigraphische Darstellung rezeptortragender GEP- und karzinoider Tumoren	
Packung/en	01	019	2 Flasche(n) 122 MBq (A) + 10 mcg (B) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Oleum Strophanthi 125 mg, Kapseln

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59844	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	21.05.2019
Zusammensetzung	01	strophanthi kombe oleum 125 mg, Kapselhülle: gelatina, glycerolum (85 per centum), sorbitolum, mannitolium, amyllum 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 Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Olfen-75 retard, Depotabs

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 54702	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	15.05.2019
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 75 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	019	20 Tablette(n) Depotabs B
		027	100 Tablette(n) Depotabs B
Bemerkung		(Erneuerung der 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	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	01.05.2019
Composition	01	irinotecanum 43 mg ut irinotecani sucrosofas corresp. irinotecani hydrochloridum trihydricum 50 mg, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphatidylcholinum, cholesterolum, N-(carbonyl-methoxymacrogolum 2000)-1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphoethanolaminum natricum, acidum hydroxyethylpiperazinethansulfonicum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		Adénocarcinomes du pancréas métastatiques	
Conditionnements	01	002 1 flacon(s) à 43 mg/10 ml	A
Remarque		Changement de la dénomination d'un dosage	
Valable jusqu'au		24.07.2022	

01 Onopordon comp. praeparatum, Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59578	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	07.05.2019
Zusammensetzung	01	digestio ethanolica 100 mg ex onopordon flos recens 25 mg, ratio: 1:3.1, digestio ethanolica 100 mg ex primulae flos recens 25 mg et hyoscyamus niger ex herba TM 2 mg, ratio: 1:3.1, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 25 % V/V.	
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. Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		09.09.2019	

01 Onopordon comp., Tabletten

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59577	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	07.05.2019
Zusammensetzung	01	onopordon flos Rh TM 5 mg, primulae veris flos recens Rh TM 5 mg, hyoscyamus niger ex herba Rh TM 0.2 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		18.11.2023	

01 Osa Pflanzen-Zahngel, Gel

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 50997	Abgabekategorie: D	Index: 13.01.1.	24.05.2019
Zusammensetzung	01	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		Zahnungsbeschwerden beim Kleinkind	
Packung/en	01	014	25 g D
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung) (Präzisierung des verwendeten Salbeiöls: Salviae lavandulifoliae aetheroleum (Spanisches Salbeiöl))	
Gültig bis		30.08.2024	

01 Otriduo Schnupfen, Dosierspray

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60125	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.2.	16.05.2019
Zusammensetzung	01	dimetindeni maleas 0.25 mg, phenylephrinum 2.5 mg, aromatica, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	001	15 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.05.2024	

01 Otriduo Schnupfen, Nasentropfen

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61416	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.2.	16.05.2019
Zusammensetzung	01	dimetindeni maleas 0.25 mg, phenylephrinum 2.5 mg, aromatica, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schnupfen	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb 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

Zul.-Nr.: 65710	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	27.05.2019
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, color.: E 133, excipiens pro compresso obducto.	
	02	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121) Nur für den Vertrieb 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 retard
 05 Oxycontin 5 mg, Tabletten retard

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

Zul.-Nr.: 54871	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	06.05.2019
Zusammensetzung	01 oxycodoni hydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto. 02 oxycodoni hydrochloridum 20 mg, excipiens pro compresso obducto. 03 oxycodoni hydrochloridum 40 mg, excipiens pro compresso obducto. 04 oxycodoni hydrochloridum 80 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto. 05 oxycodoni hydrochloridum 5 mg, color.: E 133, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Narkotisches Analgetikum		
Packung/en	01 015 30 Tablette(n) 023 60 Tablette(n) 02 031 30 Tablette(n) 058 60 Tablette(n) 03 066 30 Tablette(n) 074 60 Tablette(n) 04 082 30 Tablette(n) 090 60 Tablette(n) 05 104 30 Tablette(n) 112 60 Tablette(n)		A A A A A A A A A A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)		
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

Zul.-Nr.: 59225	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	23.05.2019
Zusammensetzung	01	hydromorphoni hydrochloridum 2 mg corresp. hydromorphonum 1.77 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	hydromorphoni hydrochloridum 10 mg corresp. hydromorphonum 8.87 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	hydromorphoni hydrochloridum 20 mg corresp. hydromorphonum 17.7 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	hydromorphoni hydrochloridum 50 mg corresp. hydromorphonum 44.3 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	001 5 Ampulle(n)	A
		002 10 Ampulle(n)	A
	02	003 5 Ampulle(n)	A
		004 10 Ampulle(n)	A
	03	005 5 Ampulle(n)	A
		006 10 Ampulle(n)	A
	04	007 5 Ampulle(n)	A
		008 10 Ampulle(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Panadol, Brausetabletten

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 46344	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	10.05.2019
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.03.2024	

01 Pantofelan, magensaftresistente Filmtabletten

G-Pharma AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 66587	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Packung/en	01	002 14 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren 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

Zul.-Nr.: 59437	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	10.05.2019
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	001 15 Tablette(n)	B
		002 30 Tablette(n)	B
		003 60 Tablette(n)	B
		004 120 Tablette(n) Plastikflasche	B
		005 90 x 15 Tablette(n) Spitalpackung	B
		015 30 x 45 Tablette(n) Spitalpackung	B
	02	006 7 Tablette(n)	B
		007 15 Tablette(n)	B
		008 30 Tablette(n)	B
		009 60 Tablette(n)	B
		010 90 x 15 Tablette(n) Spitalpackung	B
		013 100 Tablette(n)	B
		014 5 x 100 Tablette(n)	B
		016 30 x 45 Tablette(n) Spitalpackung	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pantoprazol Nycomed i.v., Lyophilisat

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 59436	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	10.05.2019
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, dinatrii edetas, natrii hydroxidum, pro vitro.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
		002 360 Durchstechflasche(n) Spitalpackung	B
		003 10 Durchstechflasche(n) Spitalpackung	B
Bemerkung		(Erneuerung der 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

Zul.-Nr.: 59351	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	10.05.2019
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis	
Packung/en	01	009 15 Tablette(n)	B
		010 30 Tablette(n)	B
		011 60 Tablette(n)	B
		012 120 Tablette(n)	B
		020 250 Tablette(n) Kunststoffflaschen	B
		024 100 Tablette(n) Kunststoffflaschen	B
		025 120 Tablette(n) Kunststoffflaschen	B
	02	013 7 Tablette(n)	B
		014 15 Tablette(n)	B
		015 30 Tablette(n)	B
		016 60 Tablette(n)	B
		017 100 Tablette(n)	B
		018 120 Tablette(n) Kunststoffflaschen	B
		019 250 Tablette(n) Kunststoffflaschen	B
		030 100 Tablette(n) Kunststoffflaschen	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Paracodin, gocce

FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: 23774	Categoria di dispensazione: B	Index: 03.01.1.	08.04.2019
Composizione	01	dihydrocodeini thiocyanas 10 mg, saccharum, saccharinum natricum, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150a, conserv.: E 218, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. 30 guttae, corresp. ethanolum 21 % V/V.	
Indicazione		tosse	
Confezione/i	01	011 20 ml	B
Osservazione		Trasferimento della categoria di dispensazione LATer2	
Valevole fino al		15.02.2020	

01 Penicillium chrysogenum D4, Kapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 59339	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019
Zusammensetzung	01	penicillium notatum e volumine cellulae D4, trituration 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 auch für alle höheren Folgepotenzen. Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.03.2023	

01 Penicillium chrysogenum D5, Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 59360	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	penicillium notatum e volumine cellulae D5, trituration 250 mg, excipiens pro compresso.	
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 höheren Folgepotenzen. Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		26.03.2023	

01 Penicillium chrysogenum D5, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 59361	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	penicillium notatum e volumine cellulae D5, ad solutionem.	
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 höheren Folgepotenzen. Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		16.08.2023	

01 Penicillium glabrum, Kapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 59359	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019
Zusammensetzung	01	penicillium glabrum e volumine cellulae D4, trituration 330 mg 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 auch für alle höheren Folgepotenzen. Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		16.08.2023	

01 Penicillium glabrum D5, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59340	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.05.2019
Zusammensetzung	01	penicillium glabrum e volumine cellulae D5, ad solutionem.	
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 höheren Folgepotenzen. Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		16.08.2023	

01 Pertudoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 17497	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	atropa belladonna D3 100 mg, cephaelis ipecacuanha D3 100 mg, cinchona pubescens D3 100 mg, dactylopius coccus D3 100 mg, drosera D1 50 mg, mephitis putorius D5 100 mg, veratrum album D3 100 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 47 % V/V.	
Anwendung		Zur Behandlung von Reiz- und Krampfhusten	
Packung/en	01	057	30 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		19.07.2021	

01 Phol-Tussil, Sirup

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

Zul.-Nr.: 42636	Abgabekategorie: B	Index: 03.03.1.	08.04.2019
Zusammensetzung	01	pholcodinum 6 mg, balsamum toltutanum 7.3 mg, arom.: vanillinum et bergamottae aetheroleum et alia color.: E 150a, conserv.: E 211, antiox.: E 320, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	010	200 ml B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Postinor 1.5 mg, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 65082	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	28.03.2019
Zusammensetzung	01	levonorgestrelum 1.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum zur Schwangerschaftsverhütung in Notfällen	
Packung/en	01	001	1 Tablette(n) B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		15.09.2020	

01 Poumon histamine C4, gouttes orales

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 60425	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	08.05.2019
Composition	01	poumon histamine C4, ad solutionem, corresp. ethanolum 15 % V/V.	
Indication		sans indication	
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT _h 2	
		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcopyh (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise.	
		L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes.	
Valable jusqu'au		09.10.2022	

01 Pravastatin Axapharm 20 mg, Tabletten**02 Pravastatin Axapharm 40 mg, Tabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 65237	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	07.05.2019
Zusammensetzung	01	pravastatinum natricum 20 mg, excipients pro compresso.	
	02	pravastatinum natricum 40 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Blutlipidsenkener, HMG-CoA-Reduktase-Hemmer	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Praxilene 200, Filmtabletten

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 43742	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.5.	17.05.2019
Zusammensetzung	01	naftidrofuryli hydrogenooxalas 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Durchblutungsstörungen	
Packung/en	01	019 20 Tablette(n)	B
		027 60 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Premadol, Salbe

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 28830	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	10.05.2019
Zusammensetzung	01	prednisoloni acetas 2.5 mg, amygdalae oleum, zinci oxidum, aromatica, conserv.: triclosanum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	017 20 g	B
		025 100 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Premens, Filmtabletten

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 55258	Abgabekategorie: D	Index: 09.99.0.	17.05.2019
Zusammensetzung	01	agni casti extractum ethanolicum siccum 20 mg, DER: 6-12:1, excipiens pro 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	Catégorie de remise: A	Index: 01.06.0.	02.05.2019
Composition	01	lithii carbonas 400 mg corresp. lithium 10.8 mmol, excipiens pro compresso.	
Indication		Etats maniacodépressifs	
Conditionnements	01	019 100 comprimé(s)	A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Primula/Onopordon cum Hyoscyamo, Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59512	Abgabekategorie: 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		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		11.06.2024	

01 Propionibacterium acnes D6, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 59054	Abgabekategorie: 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 liegen in der Verantwortung der Firma.	
		Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
		Umteilungsverfahren 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

Zul.-Nr.: 62874	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.1.	23.05.2019
Zusammensetzung	01	propofolum 10 mg, sojæ oleum, triglycerida saturata media, glycerolum, phospholipida purificata ex ovo, acidum oleicum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.	
	02	propofolum 20 mg, sojæ oleum, triglycerida saturata media, glycerolum, phospholipida purificata ex ovo, acidum oleicum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allgemeinnarkoticum	
Packung/en	01	001 1 x 50 ml Fertigspritze(n)	B
		003 6 x 20 ml Fertigspritze(n)	B
		004 6 x 10 ml Fertigspritze(n)	B
	02	002 1 x 50 ml Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		(Ergänzung Packungsgrößen, neu: 6 x 20 ml und 6 x 10 ml Fertigspritzen der Dosisstärke Propofol 1% MCT Fresenius Fertigspritze)	
Gültig bis		22.09.2023	

01 Prunus spinosa Summitates D8, Augentropfen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59620	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	prunus spinosa e summitatibus D8 1 ml, ad solutionem.	
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.	
		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		17.03.2021	

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

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59575	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	prunus spinosa e summitatibus TM 1 g, ad solutionem, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
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 höheren Folgepotenzen.	
		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		26.06.2021	

01 Quantalan zuckerfrei, Pulver

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

Zul.-Nr.: 50711	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	06.05.2019
Zusammensetzung	01	colestyraminum-20 4 g, aromatica, aspartamum, excipiens ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Lipidsenker	
Packung/en	01	013 50 Sachet(s)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Quentakehl D5, Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 54124	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	10.05.2019
Zusammensetzung	01	penicillium glabrum aquos D5 dilutio, natrii chloridum ad solutionem.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei grippalen Infekten	
Packung/en	01	023 10 x 1 ml Ampulle(n)	B
		031 50 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rectoseptal Néo mit Wismut, Suppositorien für Erwachsene**02 Rectoseptal Néo mit Wismut, Suppositorien für Kinder**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 15204	Abgabekategorie: D	Index: 12.99.0.	11.04.2019
Zusammensetzung	01	bismuthi succinas 150 mg, terpinii hydras 170 mg, cineolum 120 mg, kalii 8-hydroxychinolini sulfas hydricus (2:2:2:1) 20 mg, excipiens pro suppositorio.	
	02	bismuthi succinas 75 mg, terpinii hydras 40 mg, cineolum 75 mg, kalii 8-hydroxychinolini sulfas hydricus (2:2:2:1) 12 mg, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung		Zur unterstützenden Behandlung bei akuten Infektionen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	028 8 Suppositorien	D
	02	044 8 Suppositorien	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		19.11.2022	

01 Rectoseptal-Néo einfach, Suppositorien

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 23849	Abgabekategorie: B	Index: 03.03.2.	18.03.2019
Zusammensetzung	01	cineolum 80 mg, terpinii hydras 15 mg, kalii 8-hydroxychinolini sulfas hydricus (2:2:2:1) 5 mg, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung		Unterstützende Behandlung bei Erkrankungen der Atemwege	
Packung/en	01	038 8 Suppositorien	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		19.11.2022	

01 Relestat, Augentropfen

Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: 56310	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.2.	27.05.2019
Zusammensetzung	01	epinastinum hydrochloridum 0.5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Saisonale allergische Konjunktivitis	
Packung/en	01	001	5 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der 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

Zul.-Nr.: 65337	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	16.05.2019
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: alpha-1-proteinasi inhibitor humanum 1000 mg, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectionabilia 20 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: alpha-1-proteinasi inhibitor humanum 4000 mg, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectionabilia 76 ml, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: alpha-1-proteinasi inhibitor humanum 5000 mg, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectionabilia 95 ml, pro vitro.	
Anwendung		Erhaltungstherapie für Erwachsene mit schwerem Alpha1-Proteinase-Inhibitor-Mangel und klinisch manifester Lungenerkrankung	
Packung/en	01	003	2 Durchstechflasche(n) (je 1 Durchstechfl. mit Pulver und Lösungsmittel), Filter Transfer Set 20/20 B
	02	004	2 Durchstechflasche(n) (je 1 Durchstechfl. mit Pulver und Lösungsmittel), Filter Transfer Set 20/20 und Verabreichungsset B
	03	005	2 Durchstechflasche(n) (je 1 Durchstechfl. mit Pulver und Lösungsmittel), Filter Transfer Set 20/20 und Verabreichungsset B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 4g und 5g)	
Gültig bis		20.01.2021	

01 Resyl plus, Tropfen

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 12806	Abgabekategorie: B	Index: 03.03.1.	16.04.2019
Zusammensetzung	01	guaifenesinum 100 mg, codeini phosphas hemihydricus 10 mg, arom.: saccharinum et alia, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 30 guttae corresp. ethanolum 53 % V/V.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	019	20 ml B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rheumadoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 24610	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	aconitum napellus D3 100 mg, mandragora ethanol. decoctum D1 30 mg, extractum ethanolicum 250 mg corresp. arnica montana ex planta tota 125 mg, extractum ethanolicum 180 mg corresp. betulae folium recens 60 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 31 % V/V.	
Anwendung		Zur Linderung rheumatischer Beschwerden	
Packung/en	01	039	100 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		24.01.2021	

01 Rheumon forte, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58017	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	22.05.2019
Zusammensetzung	01	etofenamatum 100 mg, macrogolum 400, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	002	40 g D
		004	100 g D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		04.10.2022	

01 Rheumon forte, Spray

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 55515	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	22.05.2019
Zusammensetzung	01	etofenamat 100 mg, propylenglycol, macrogolum 400, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Kutan Antirheumatikum	
Packung/en	01	002 50 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren 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

Zul.-Nr.: 54594	Abgabekategorie: A	Index: 08.04.1.	14.05.2019
Zusammensetzung	01	artemetherum 20 mg, lumefantrinum 120 mg, excipients pro compresso.	
	02	artemetherum 80 mg, lumefantrinum 480 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Malaria	
Packung/en	01	038 24 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		54594 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ringer lactate Bioren, soluzione per perfusione

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 52695	Categoria di dispensazione: B Index: 05.03.2.		23.05.2019
Composizione	01	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		Somministrazione parenterale d'acqua e d'elettroliti	
Confezione/i	01	001 5 x 250 ml Sacca PP	B
		002 5 x 500 ml Sacca PP	B
		003 4 x 1000 ml Sacca PP	B
		004 5 x 500 ml Sacca PP "senza aria"	B
		005 4 x 1000 ml Sacca PP "senza aria"	B
		015 10 x 500 ml Sacca PP	B
		023 10 x 1000 ml Sacca PP	B
		024 20 x 250 ml Sacca PP	B
		025 10 x 500 ml Sacca PP "senza aria"	B
		026 10 x 1000 ml Sacca PP "senza aria"	B
Osservazione		(Modifica o integrazione delle dimensioni delle confezioni)	
Valevole fino al		08.11.2019	

01 Rinoral, Retardkapseln

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 47105	Categoria di dispensazione: B Index: 12.02.6.		12.04.2019
Composizione	01	pseudoephedrine hydrochloridum 120 mg, dibutylis phthalas, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Indicazione		Nasenschleimhautentzündung	
Confezione/i	01	014 10 capsula/capsule	B
		022 20 capsula/capsule	B
Osservazione		Trasferimento 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	Catégorie de remise: B Index: 04.09.0.		20.05.2019
Composition	01	mesalazinum 250 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	mesalazinum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Colite ulcéreuse	
Conditionnements	01	022 100 comprimé(s)	B
	02	057 100 comprimé(s)	B
Remarque		(Renouvellement 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	Catégorie de remise: B	Index: 04.09.0.	20.05.2019
Composition	01	mesalazinum 250 mg, excipients pro suppositoires.	
	02	mesalazinum 500 mg, excipients pro suppositoires.	
	03	mesalazinum 1000 mg, excipients pro suppositoires.	
Indication		Colite ulcéreuse	
Conditionnements	01	018 30 suppositoires	B
	02	042 20 suppositoires	B
		050 50 suppositoires	B
	03	053 30 suppositoires	B
		054 60 suppositoires	B
		055 10 suppositoires	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Sanalepsi N, Tropfen

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 47735	Abgabekategorie: B	Index: 01.04.1.	01.04.2019
Zusammensetzung	01	doxylaminum 10 mg ut doxylamini hydrogenosuccinas, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 150d, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 25 guttae corresp. ethanolum 24 % V/V.	
Anwendung		Beruhigungsmittel	
Packung/en	01	041 50 ml	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		08.11.2021	

01 Sidroga Thymian, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 47115	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	06.05.2019
Zusammensetzung	01	thymi herba 1.6 g pro charta.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	019 20 x 1,6 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Kava-Kava, Tabletten

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönköping

Zul.-Nr.: 56391	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	13.05.2019
Zusammensetzung	01	piper methysticum D12, piper methysticum D15, piper methysticum D30 triturationes ana partes 8.33 mg, excipients pro compresso.	
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

Zul.-Nr.: 60171	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.06 ml, aurum chloratum D5 0.07 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.11 ml, camphora D3 0.08 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.11 ml, digitalis purpurea Glückselig D4 0.06 ml, filipendula ulmaria ex herba recenti Glückselig TM 0.07 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.06 ml, juniperus communis e fructibus siccatis Glückselig TM 0.09 ml, solidago virgaurea ex herba recenti Glückselig TM 0.10 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.07 ml, urticae urentis herba recens Glückselig D2 0.06 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 25 % V/V.	
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. Umteilungsverfahren 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

Zul.-Nr.: 23533	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.21	23.05.2019
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: hydrocortisonum 100 mg ut hydrocortisoni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 2 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: hydrocortisonum 500 mg ut hydrocortisoni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 4 ml.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	01	001	2 ml Act-O-Vial B
	02	002	4 ml Act-O-Vial B
Bemerkung		(Erneuerung der 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

Zul.-Nr.: 53697	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.23	23.05.2019
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 40 mg ut methylprednisoloni-21 succinas natricus, lactosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 125 mg ut methylprednisoloni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 2 ml.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 250 mg ut methylprednisoloni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 4 ml.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) Act-O-Vial B
		011	1 + 1 Durchstechflasche(n) Stechampulle mit Lyophilisat + Solvensampulle B
	03	002	1 Ampulle(n) Act-O-Vial B
	04	003	3 Ampulle(n) Act-O-Vial B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Somcupin, Tropfen
ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 55062	Abgabekategorie: 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, eschsoltzia 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 Schlafstörungen	
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

Zul.-Nr.: 43007	Abgabekategorie: D	Index: 10.04.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	02	pyrithionum zincicum 15 mg, disodium undecylenamido MEA-sulfosuccinate 20 mg, excipients ad suspensionem pro 1 g.	
Anwendung		Seborrhoe, Kopfschuppen	
Packung/en	02	033 60 ml Flasche	D
		042 150 ml Tube	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Stannum metallicum 5 %, Salbe

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59831	Abgabekategorie: B/D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	stannum metallicum 50 mg, aqua q.s. 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. Abgabekategorie: 5%: B Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		25.04.2023	

01 Strepsils Dolo Spray, Lösung

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

Zul.-Nr.: 65577	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	23.04.2019
Zusammensetzung	01	flurbiprofenum 8.748 mg pro dosi, arom.: saccharinum natricum et alia, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad solutionem.	
Anwendung		Kurzzeitige symptomatische Behandlung schmerzhafter Entzündungen der Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	001 15 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		24.05.2021	

01 Strepsils Dolo zuckerfrei, Lutschtabletten mit Orangengeschmack

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

Zul.-Nr.: 65201	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	23.04.2019
Zusammensetzung	01	flurbiprofenum 8.75 mg, arom.: vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		kurzzeitige symptomatische Behandlung schmerzhafter Entzündungen der Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	001 16 Tablette(n)	D
		002 24 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		07.12.2019	

01 Strepsils Dolo, Lutschtabletten mit Honig/Zitronengeschmack

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

Zul.-Nr.: 58523	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	23.04.2019
Zusammensetzung	01	flurbiprofenum 8.75 mg, macrogolum 300, aromatica, antiox.: E 320, excipients pro compresso.	
Anwendung		Schmerzhafte Entzündungen der Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	004 16 Tablette(n)	D
		005 24 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		22.04.2024	

01 SUN STORE Diclofenac 25, Kapseln

Sun Store Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 67365	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	07.05.2019
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 25 mg, color.: E 127, conserv.: E 200, excipients pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 10 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		29.02.2024	

01 SUN STORE Loperamid 2 mg, Kapseln

Sun Store Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 67224	Abgabekategorie: D	Index: 04.09.0.	02.05.2019
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antidiarrhoikum	
Packung/en	01	001 20 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren 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 retard
 05 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

Zul.-Nr.: 58683		Abgabekategorie: 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	oxycodoni hydrochloridum 20 mg corresp. oxycodonum 18 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg corresp. naloxonum 9 mg, excipiens pro compresso obducto.		
	03	oxycodoni hydrochloridum 5 mg corresp. oxycodonum 4.5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg corresp. naloxonum 2.25 mg, color.: E 133, excipiens pro compresso obducto.		
	04	oxycodoni hydrochloridum 40 mg corresp. oxycodonum 36 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg corresp. naloxonum 18 mg, excipiens pro compresso obducto.		
	05	oxycodoni hydrochloridum 60 mg corresp. oxycodonum 54 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 30 mg corresp. naloxonum 27 mg, excipiens pro compresso obducto.		
	06	oxycodoni hydrochloridum 80 mg corresp. oxycodonum 72 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 40 mg corresp. naloxonum 36 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		Narkotisches Analgetikum		
Packung/en	01	001	30 Tablette(n)	A
		002	60 Tablette(n)	A
	02	003	30 Tablette(n)	A
		004	60 Tablette(n)	A
	03	005	30 Tablette(n)	A
		006	60 Tablette(n)	A
	04	007	30 Tablette(n)	A
		008	60 Tablette(n)	A
	05	009	30 Tablette(n)	A
		010	60 Tablette(n)	A
	06	011	30 Tablette(n)	A
		012	60 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die 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, Schöneggstrasse 2, 4153 Reinach BL

Zul.-Nr.: 66152	Abgabekategorie: 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	atezolizumabum 840 mg, histidinum, acidum aceticum glaciale, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 14 ml.	
Anwendung		nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom, Urothelkarzinom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 840 mg/14 ml) polysorbatum 20: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		22.05.2022	

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

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

Zul.-Nr.: 44065	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.7.	15.05.2019
Zusammensetzung	01	thallosi(201-Tl) chloridum zum Kalibrierungszeitpunkt 37 MBq, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Szintigraphische Untersuchung der Myokarddurchblutung	
Packung/en	01	010	85 MBq 2,3 ml A
		029	213 MBq 5,8 ml A
		037	370 MBq 10 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Thuja occidentalis 20%, äusserliche Flüssigkeit

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59940	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	thuja occidentalis TM 600 mg, excipients ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 64 % V/V.	
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		16.01.2021	

01 Thuja occidentalis Argento culta Rh D3, Dilutio aquosa

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59737	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	thuja argento culta Rh D3 1 g, ad solutionem.	
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 höheren Folgepotenzen. Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		26.02.2023	

01 Thuja occidentalis TM, Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59603	Abgabekategorie: 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		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		24.09.2023	

01 Tienam, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 46376	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	13.05.2019
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: imipenemum anhydricum 500 mg ut imipenemum monohydricum, cilastatinum 500 mg ut cilastatinum natricum, natrii hydrogenocarbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	048 10 x 20 ml Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Tiger Balm rot, Salbe

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 30805	Abgabekategorie: 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 bei rheumatischen Beschwerden	
Packung/en	02	002 4 g	D
		003 30 g	D
		004 19.4 g	D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Tiger Balm rot-stark, Salbe / Tiger Balm weiss-mild, Salbe)	
Gültig bis		30.10.2023	

02 Tiger Balm weiss, Salbe

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 35199	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	06.05.2019
Zusammensetzung	02	dextrocamphora 249 mg, menthae arvensis aetheroleum partim mentholum depletum 159 mg, cajeputi aetheroleum 129 mg, levomentholum 80 mg, caryophylli floris aetheroleum 15 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei rheumatischen Beschwerden	
Packung/en	02	002 30 g	D
		003 19.4 g	D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Tiger Balm rot-stark, Salbe / Tiger Balm weiss-mild, Salbe)	
Gültig bis		30.10.2023	

01 Tilur retard, Kapseln

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 48377	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	15.05.2019
Zusammensetzung	01	acemetacinum 90 mg, color.: E 104, E 122, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	01	017 20 Kapsel(n)	B
		025 50 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tilur, Kapseln

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 45732	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	15.05.2019
Zusammensetzung	01	acemetacinum 60 mg, color.: E 104, E 127, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	01	010 20 Kapsel(n)	B
		029 50 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tonopan forte 25 mg, Dragées

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66826	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	13.05.2019
Zusammensetzung	01	diclofenacum kalicum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Dragée(s) D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		06.02.2023	

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

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 45114	Abgabekategorie: B	Index: 03.03.1.	19.03.2019
Zusammensetzung	01	Kapsel für den Tag: noscipinum 30 mg, codeini phosphas hemihydricus 20 mg, dl-methylephedrine hydrochloridum 30 mg, excipients pro capsula. Kapsel für die Nacht: noscipinum 30 mg, codeini phosphas hemihydricus 20 mg, diphenhydramini hydrochloridum 50 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Husten, insbesondere trockener Reizhusten	
Packung/en	01	015	18 Kapsel(n) 12 Kapseln für den Tag / 6 Kapseln für die Nacht B
Bemerkung		Umteilungsverfahren 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

Zul.-Nr.: 58254	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	29.05.2019
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 100 mg, excipients pro compresso.	
	02	tramadoli hydrochloridum 200 mg, excipients pro compresso.	
	03	tramadoli hydrochloridum 300 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	5 Tablette(n) A
		002	15 Tablette(n) A
		003	30 Tablette(n) A
	02	004	5 Tablette(n) A
		005	15 Tablette(n) A
		006	30 Tablette(n) A
	03	007	5 Tablette(n) A
		008	15 Tablette(n) A
		009	30 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der 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

Zul.-Nr.: 55423	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	29.05.2019
Zusammensetzung	01	buprenorphinum 20 mg, excipiens ad praeparationem pro 25 cm ² , cum liberatione 35 µg/h.	
	02	buprenorphinum 30 mg, excipiens ad praeparationem pro 37.5 cm ² , cum liberatione 52.5 µg/h.	
	03	buprenorphinum 40 mg, excipiens ad praeparationem pro 50 cm ² , cum liberatione 70 µg/h.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 4 Pflaster	A
		002 8 Pflaster	A
	02	003 4 Pflaster	A
		005 8 Pflaster	A
	03	007 4 Pflaster	A
		008 8 Pflaster	A
Bemerkung		(Änderung Primärverpackung)	
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		16.02.2021	

02 Traumalix forte EmGel, Gel
 Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66403	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	22.05.2019
Zusammensetzung	02	etofenamatum 100 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	02	004 40 g	D
		005 100 g	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		11.01.2022	

02 Traumalix forte EmGel, Gel
 Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66403	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	22.05.2019
Zusammensetzung	02	etofenamatum 100 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	02	004 40 g	D
		005 100 g	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		11.01.2022	

02 Traumalix forte EmGel, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66403	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	22.05.2019
Zusammensetzung	02	etofenamatum 100 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	02	004 40 g	D
		005 100 g	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		11.01.2022	

01 Traumalix Gel, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66405	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	22.05.2019
Zusammensetzung	01	etofenamatum 50 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	002 40 g	D
		003 100 g	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		11.01.2022	

01 Traumalix Gel, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66405	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	22.05.2019
Zusammensetzung	01	etofenamatum 50 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	002 40 g	D
		003 100 g	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		11.01.2022	

01 Traumalix Gel, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66405	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	22.05.2019
Zusammensetzung	01	etofenamatum 50 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	002 40 g	D
		003 100 g	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren 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	Catégorie de remise: B	Index: 01.06.0.	02.05.2019
Composition	01	trazodoni hydrochloridum 50 mg corresp. trazodonum 45.5 mg, color.: E 110, excipients pro compresso.	
	02	trazodoni hydrochloridum 100 mg corresp. trazodonum 91.1 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antidépresseur	
Conditionnements	01	010	30 comprimé(s) B
		029	100 comprimé(s) B
	02	037	30 comprimé(s) B
		045	100 comprimé(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Trittico, solution injectable i.v.

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

N° d'AMM: 39055	Catégorie de remise: B	Index: 01.06.0.	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 de l'autorisation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Tuberculinum pristinum C6, Granules/Globules

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 59658	Catégorie 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		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.	
		L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes.	
		L'autorisation s'applique également aux granules.	
		Changement de catégorie de remise LPT2	
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	Catégorie 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		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. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes. Changement de catégorie de remise LPT _H 2	
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	Categoria di dispensazione: D	Index: 03.03.1.	20.05.2019
Composizione	01	noscapini hydrochloridum 15 mg corresp. noscapinum 13.3 mg, guaifenesinum 100 mg, althaeae radices extractum pro sirupo 250 mg, aromatica, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients 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		11.05.2024	

01 UltratechneKow FM, Generator

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

Zul.-Nr.: 49358	Abgabekategorie: A	Index: 17.03.	15.05.2019
Zusammensetzung	01	molybdenum(99-Mo) zum Kalibrierungszeitpunkt 2.15-43 GBq pro vitro.	
Anwendung		Generator mit adsorbiertem Mutternuklid Mo-99-Molybdän (als Natrium molybdate) zur Zubereitung von Tc-99m-Perchnetat-Lösungen fürszintigraphische Untersuchungen	
Packung/en	01	016 2,15 GBq Generator mit folgenden Aktivitäten:	A
		024 4,30 GBq Generator mit folgenden Aktivitäten:	A
		032 6,45 GBq Generator mit folgenden Aktivitäten:	A
		040 8,60 GBq Generator mit folgenden Aktivitäten:	A
		059 10,75 GBq Generator mit folgenden Aktivitäten:	A
		067 12,90 GBq Generator mit folgenden Aktivitäten:	A
		075 17,20 GBq Generator mit folgenden Aktivitäten:	A
		083 21,50 GBq Generator mit folgenden Aktivitäten:	A
		091 25,80 GBq Generator mit folgenden Aktivitäten:	A
		105 30,10 GBq Generator mit folgenden Aktivitäten:	A
		113 34,40 GBq Generator mit folgenden Aktivitäten:	A
		121 43,00 GBq Generator mit folgenden Aktivitäten:	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Uro-Tainer Chlorhexidine, Lösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 42441	Abgabekategorie: B	Index: 05.02.0.	21.03.2019
Zusammensetzung	01	chlorhexidini diacetat 0.2 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Spülung von Urethral-Kathetern	
Packung/en	01	015	10 x 100 ml B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		16.10.2021	

01 Ursofalk, capsules

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

N° d'AMM: 42782	Catégorie de remise: B	Index: 04.99.0.	10.05.2019
Composition	01	acidum ursodeoxycholicum 250 mg (bovin: bile), excipients pro capsula.	
Indication		Traitement de calculs biliaires	
Conditionnements	01	025	50 capsule(s) B
		033	100 capsule(s) B
Remarque		(Renouvellement 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

Zul.-Nr.: 15398	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.1.	16.05.2019
Zusammensetzung	02	ferrum 100 mg ut ferri oxidum saccharatum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	ferrum 50 mg ut ferri oxidum saccharatum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 2.5 ml.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel, wenn eine orale Therapie nicht durchführbar ist	
Packung/en	02	078	5 x 5 ml Ampullen B
		087	5 x 5 ml Durchstechflaschen B
	03	089	5 x 2.5 ml Durchstechflaschen B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vespa crabro 1% Salbe (Unguentum)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59924	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	vespa crabro D1 100 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipients 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	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.1.	07.05.2019
Composition	01	diclofenacum kalicum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	001 10 comprimé(s)	D
Remarque		Changement de 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	Catégorie de remise: B	Index: 07.02.3.	13.05.2019
Composition	02	cholecalciferolum 100000 U.I., arom.: aurantii dulcis flavedinis aetheroleum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Préparation Vitamine D	
Conditionnements	02	002 1 ampoule(s)	B
Remarque		(Conversion d'une autorisation d'exportation en une autorisation principale)	
Valable jusqu'au		02.03.2021	

01 Viscum Mali 10%, Salbe

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59740	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	viscum album (mali) recens ferm 53 TM 300 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipients 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		28.04.2024	

02 Vitamin A Blache, Augensalbe

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

Zul.-Nr.: 22398	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	17.05.2019
Zusammensetzung	02	retinoli palmitas 15000 U.I., adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Binde- und Hornhautläsionen	
Packung/en	02	024 5 g	B
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

Zul.-Nr.: 63239		Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	16.05.2019
Zusammensetzung	01	canagliflozinum 50 mg ut canagliflozinum hemihydricum, metformini hydrochloridum 850 mg, excipiens pro compresso obducto.		
	02	canagliflozinum 50 mg ut canagliflozinum hemihydricum, metformini hydrochloridum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.		
	03	canagliflozinum 150 mg ut canagliflozinum hemihydricum, metformini hydrochloridum 850 mg, excipiens pro compresso obducto.		
	04	canagliflozinum 150 mg ut canagliflozinum hemihydricum, metformini hydrochloridum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		orales Antidiabetikum		
Packung/en	01	002	60 Tablette(n)	B
		003	180 (3 x 60) Tablette(n)	B
	02	005	60 Tablette(n)	B
		006	180 (3 x 60) Tablette(n)	B
	03	008	60 Tablette(n)	B
		009	180 (3 x 60) Tablette(n)	B
	04	011	60 Tablette(n)	B
		012	180 (3 x 60) Tablette(n)	B
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

Zul.-Nr.: 63239	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	16.05.2019
Zusammensetzung	01	canagliflozinum 50 mg ut canagliflozinum hemihydricum, metformini hydrochloridum 850 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	canagliflozinum 50 mg ut canagliflozinum hemihydricum, metformini hydrochloridum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	canagliflozinum 150 mg ut canagliflozinum hemihydricum, metformini hydrochloridum 850 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	canagliflozinum 150 mg ut canagliflozinum hemihydricum, metformini hydrochloridum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	002 60 Tablette(n)	B
		003 180 (3 x 60) Tablette(n)	B
	02	005 60 Tablette(n)	B
		006 180 (3 x 60) Tablette(n)	B
	03	008 60 Tablette(n)	B
		009 180 (3 x 60) Tablette(n)	B
	04	011 60 Tablette(n)	B
		012 180 (3 x 60) Tablette(n)	B
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Wala Echinacea Mund- und Rachenspray, Spray
 WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 48473	Abgabekategorie: 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 Rachenentzündungen	
Packung/en	01	001 50 ml	D
		002 50 ml	D
Bemerkung		(Änderung Primärbehälter)	
Gültig bis		26.11.2022	

01 Wecsin Streupuder, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 24608	Abgabekategorie: 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 zur Nabelpflege	
Packung/en	01	002 50 g	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		01.11.2021	

01 Weleda Fieberbläschen-Salbe, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 53265	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	zinci oxidum 200 mg, thymi aetheroleum 30 mg, menthae piperitae aetheroleum 20 mg, mica, cera flava, jojobae oleum ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Herpes labialis	
Packung/en	01	022 6,5 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		07.11.2020	

01 Weleda Hämorrhoidal-Suppositorien, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 18286	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	extracta ethanolica ex hippocastani cortex 20 mg et hamamelidis folium 10 mg, stibium metallicum praeparatum 8 mg, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung		Zur Linderung von Hämorrhoidalbeschwerden	
Packung/en	01	017 10 Suppositorien	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		12.11.2023	

01 Xagrid 0,5 mg, Kapseln

Shire Switzerland GmbH, Zählerweg 4, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 54720	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.4.	07.05.2019
Zusammensetzung	01	anagrelidum 0.5 mg ut anagrelidi hydrochloridum monohydricum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Behandlung der essentiellen Thrombozythämie	
Packung/en	01	068 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Xigduo XR 5 mg / 500 mg, Filmdabletten
 02 Xigduo XR 10 mg / 500 mg, Filmdabletten
 03 Xigduo XR 5 mg / 1000 mg, Filmdabletten
 04 Xigduo XR 10 mg / 1000 mg, Filmdabletten
 AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 65377	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	22.05.2019
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, dapagliflozinum 5 mg ut dapagliflozinum propandiolum monohydricum, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 500 mg, dapagliflozinum 10 mg ut dapagliflozinum propandiolum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, dapagliflozinum 5 mg ut dapagliflozinum propandiolum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	metformini hydrochloridum 1000 mg, dapagliflozinum 10 mg ut dapagliflozinum propandiolum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	04	007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
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

Zul.-Nr.: 60579	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	16.05.2019
Zusammensetzung	01	filgrastimum ADNr 300 µg corresp. filgrastimum ADNr 30 Mio. U., acidum glutamicum, polysorbatum 80, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	filgrastimum ADNr 480 µg corresp. filgrastimum ADNr 48 Mio. U., acidum glutamicum, polysorbatum 80, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Neutropenie	
Packung/en	01	001 5 Spritze(n)	A
	02	002 5 Spritze(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ziagen, Filmtabletten

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 55048	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	06.05.2019
Zusammensetzung	01	abacavirum 300 mg ut abacaviri sulfas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ziagen, Lösung zum Einnehmen

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 55049	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	06.05.2019
Zusammensetzung	01	abacavirum 20 mg ut abacaviri sulfas, arom.: vanillinum, ethylvanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	002 240 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zinnober comp. Trituratio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59914	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.05.2019
Zusammensetzung	01	apisinum D5, atropa belladonna D3, zinnober D5 ana partes 333.3 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.	
		Umteilungsverfahren 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

Zul.-Nr.: 56003	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	10.05.2019
Zusammensetzung	01	zolmitriptanum 5 mg, excipiens ad solutionem pro dosi 0.1 ml.	
	02	zolmitriptanum 2.5 mg, excipiens ad solutionem pro dosi 0.1 ml.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen und Cluster-Kopfschmerz	
Packung/en	01	002 2 Dose(n) Nasalspray	B
		004 6 Dose(n) Nasalspray	B
	02	006 2 Dose(n) Nasalspray	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

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

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 56304	Abgabekategorie: B	Index:	14.05.2019
Zusammensetzung	01	albendazolum 100 mg, color.: E 142, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Breitspektrum-Anthelminthikum für Rinder, Schafe und Ziegen	
Packung/en	01	003 1 l	B
		005 2.5 l	B
		007 5 l	B
		009 10 l	B
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	Catégorie de remise: A	Index:	22.05.2019
Composition	02	amoxicillinum anhydricum 200.00 mg ut amoxicillinum trihydricum, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication		Antibiotique pour chiens	
Conditionnements	02	004 10 x 10 comprimé(s)	A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Benamin Expectorans ad us. vet., Sirup

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

Zul.-Nr.: 36061	Abgabekategorie: B	Index:	15.05.2019
Zusammensetzung	01	diphenhydramini hydrochloridum 2.67 mg, ammonii chloridum 26 mg, levomentholum 0.22 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 124, E 150a, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hustensirup für Pferd und Hund	
Packung/en	01	014 100 ml	B
		022 500 ml	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.04.2021	

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

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

Zul.-Nr.: 40521	Abgabekategorie: B	Index:	15.05.2019
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 2.19 mg, diphenhydramini hydrochloridum 2.67 mg, ammonii chloridum 26 mg, levomentholum 0.22 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 124, E 150a, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hustensirup für Pferd und Hund	
Packung/en	01	011 100 ml	B
		038 500 ml	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie 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

Zul.-Nr.: 47066	Abgabekategorie: B	Index:	22.05.2019
Zusammensetzung	01	ephedrini hydrochloridum 20 mg, excipiens pro compresso.	
	02	ephedrini hydrochloridum 50 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zur Behandlung der Harninkontinenz bei Hunden	
Packung/en	01	018 100 Tablette(n)	B
		026 500 Tablette(n)	B
	02	042 100 Tablette(n)	B
		050 500 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cestocur ad us. vet., Suspension

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 54703	Abgabekategorie: B	Index:	17.05.2019
Zusammensetzung	01	praziquantelum 25 mg, conserv.: E 211, E 281, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anthelminthikum für Schafe	
Packung/en	01	023 500 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 55275	Abgabekategorie: D	Index:	01.05.2019
Zusammensetzung	01	pyriproxifen 60 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro vase 0.6 g.	
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		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		08.11.2020	

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

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

Zul.-Nr.: 48922	Abgabekategorie: A	Index:	21.05.2019
Zusammensetzung	01	oxytetracyclinum 200 mg ut oxytetracyclinum dihydricum, povidonum K 17, magnesi oxidum leve, ethanolaminum, 1-methyl-2-pyrrolidonum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Rinder, Schafe, Ziegen und Schweine	
Packung/en	01	001 100 ml Durchstechflasche	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dermaflon ad us. vet., Crème

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

Zul.-Nr.: 48412	Abgabekategorie: D	Index:	01.05.2019
Zusammensetzung	01	acidum dl-malicum 3.75 mg, acidum benzoicum 0.25 mg, acidum salicylicum 0.06 mg, allantoinum 0.15 mg, propylenglycolum 18.16 mg, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zur Behandlung von Wunden bei Tieren	
Packung/en	01	017 30 g Tube	D
		025 100 g Tube	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		08.03.2022	

01 Dermaflon ad us. vet., Lösung

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

Zul.-Nr.: 48413	Abgabekategorie: D	Index:	01.05.2019
Zusammensetzung	01	acidum dl-malicum 22.5 mg, acidum benzoicum 1.5 mg, acidum salicylicum 0.37 mg, propylenglycolum 415 mg, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Behandlung von Wunden und Otitis externa bei Tieren	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.03.2022	

01 Desinfektionslösung Stricker ad us. vet.

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 47616	Abgabekategorie: D	Index:	01.05.2019
Zusammensetzung	01	benzethonii chloridum 1 mg, alcohol isopropylicus 600 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfiziens für Nutz- und Heimtiere	
Packung/en	01	018 1 l	D
		026 5 l	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.09.2020	

01 Desinfektionsspray Stricker ad us. vet.

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 47617	Abgabekategorie: D	Index:	01.05.2019
Zusammensetzung	01	benzethonii chloridum 1 mg, alcohol isopropylicus 600 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml, solutio 216 ml et propellentia ad aerosolum pro vase 300 ml.	
Anwendung		Desinfiziens für Nutz- und Heimtiere	
Packung/en	01	014 300 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.09.2020	

01 Desinfektionstücher Stricker ad us. vet.

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 48188	Abgabekategorie: D	Index:	01.05.2019
Zusammensetzung	01	Tela cum solutione: benzethonii chloridum 1 mg, alcohol isopropylicus 600 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfektion von Zitzen und Wunden bei Tieren	
Packung/en	01	028 25 Tüchlein	D
		036 100 Tüchlein	D
		044 1000 Tüchlein	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren 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	Catégorie de remise: A	Index:	28.05.2019
Composition	01	marbofloxacinum 10 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	marbofloxacinum 40 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	03	marbofloxacinum 100 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication	01	Antibiotique (inhibiteur de la gyrase) pour chiens et chats	
	02	Antibiotique (inhibiteur de la gyrase) pour chiens	
	03	Antibiotique (inhibiteur de la gyrase) pour chiens	
Conditionnements	01	001 1 x 10 comprimé(s)	A
		002 12 x 10 comprimé(s)	A
	02	004 1 x 8 comprimé(s)	A
		006 15 x 8 comprimé(s)	A
	03	008 1 x 6 comprimé(s)	A
		010 20 x 6 comprimé(s)	A
Remarque		(Renouvellement de 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

Zul.-Nr.: 60441	Abgabekategorie: 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	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	fipronilum 402 mg, antiox.: E 320, E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad solutionem pro vase 4.02 ml.	
Anwendung		Insektizide und akarizide Lösung zum Auftropfen für Hunde	
Packung/en	01	017 4 x 0.67 ml Thermogeformte Pipetten	D
		018 24 x 0.67 ml Thermogeformte Pipetten	D
	02	019 4 x 1.34 ml Thermogeformte Pipetten	D
		020 24 x 1.34 ml Thermogeformte Pipetten	D
	03	021 4 x 2.68 ml Thermogeformte Pipetten	D
		022 24 x 2.68 ml Thermogeformte Pipetten	D
	04	023 4 x 4.02 ml Thermogeformte Pipetten	D
		024 24 x 4.02 ml Thermogeformte Pipetten	D
Bemerkung		(Streichung der Primärverpackung Polypropylen-Pipetten)	
Gültig bis		03.06.2020	

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

Zul.-Nr.: 60441	Abgabekategorie: 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	fipronilum 402 mg, antiox.: E 320, E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad solutionem pro vase 4.02 ml.	
Anwendung		Insektizide und akarizide Lösung zum Auftropfen für Hunde	
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
		008 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		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		03.06.2020	

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

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 60440	Abgabekategorie: D	Index:	29.05.2019
Zusammensetzung	01	fipronilum 100 mg, antiox.: E 320, E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Insektizide und akarizide Lösung zum Auftropfen für Katzen	
Packung/en	01	005 4 x 0.5 ml Thermogeformte Pipetten	D
		006 24 x 0.5 ml Thermogeformte 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

Zul.-Nr.: 60440	Abgabekategorie: D	Index:	01.05.2019
Zusammensetzung	01	fipronilum 100 mg, antiox.: E 320, E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Insektizide und akarizide Lösung zum Auftropfen für Katzen	
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		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		08.06.2020	

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

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 60439	Abgabekategorie: D	Index:	01.05.2019
Zusammensetzung	01	fipronilum 2.5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Insektizide und akarizide Sprühlösung zur äusserlichen Anwendung für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001 100 ml	D
		002 250 ml	D
		003 500 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren 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

Zul.-Nr.: 62195	Abgabekategorie: D	Index:	01.05.2019
Zusammensetzung	01	fipronilum 67 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.67 ml.	
	02	fipronilum 134 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 1.34 ml.	
	03	fipronilum 268 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 2.68 ml.	
	04	fipronilum 402 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 4.2 ml.	
Anwendung	01	Insektizide und akarizide Lösung zur äusserlichen Anwendung für einen Hund von 2 bis 10kg	
	02	Insektizide und akarizide Lösung zur äusserlichen Anwendung für einen Hund von 10 bis 20kg	
	03	Insektizide und akarizide Lösung zur äusserlichen Anwendung für einen Hund von 20 bis 40kg	
	04	Insektizide und akarizide Lösung zur äusserlichen Anwendung für einen Hund von 40 bis 60kg	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
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

Zul.-Nr.: 62194	Abgabekategorie: D	Index:	01.05.2019
Zusammensetzung	01	fipronilum 50 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.5 ml.	
Anwendung		Insektizide und akarizide Lösung zur äusserlichen Anwendung für Katzen	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
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	Catégorie de remise: A	Index:	07.05.2019
Composition	01	ivermectinum 18.7 mg, excipients ad pastam 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	A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

03 EXspot ad us. vet., Lösung

MSD Animal Health GmbH, Weyrstrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 51793	Abgabekategorie: B	Index:	14.05.2019
Zusammensetzung	03	permethrinum 715 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bekämpfung von Flöhen, Zecken und Schmetterlingsmücken bei Hunden	
Packung/en	03	001 6 x 1 ml Ampullen	B
		002 6 x 6 x 1 ml Ampullen	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		25.09.2023	

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

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 61668	Abgabekategorie: D	Index:	01.05.2019
Zusammensetzung	01	fipronilum 50 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase.	
Anwendung		Insektizide und akarizide Lösung zur äusserlichen Anwendung bei Katzen	
Packung/en	01	001 1 x 0.5 ml Pipette	D
		005 36 x 0.5 ml Pipette	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		06.05.2022	

01 Genestran ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 53053	Abgabekategorie: A	Index:	22.05.2019
Zusammensetzung	01	(+)-cloprostenolum 75 µg ut (+)-cloprostenolum natricum, acidum citricum monohydricum, conserv.: chlorocresolum 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Synthetische Prostaglandin-Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine	
Packung/en	01	017 20 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Globus-Spezial ad us. vet., Emulsion

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 35243	Abgabekategorie: D	Index:	22.05.2019
Zusammensetzung	01	dimeticonum 1.5 mg, morrhuae oleum 278.4 mg, terebinthinae aetheroleum medicinale 52.6 mg, propylenglycolum 317 mg, excipients ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gegen Blähungen bei Kühen	
Packung/en	01	011 250 ml	D
		038 1 l	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ichtex ad us. vet., wässrige Lösung

Dr. Felix Zihler, Gerlisberg 4, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 52525	Abgabekategorie: D	Index:	09.05.2019
Zusammensetzung	01	viridis malachiti oxalas 2.5 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gegen Ichthyophthirius (Weisspünktchen-Krankheit) bei Süsswasser-Zierfischen	
Packung/en	01	012 50 ml	D
		020 250 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 65382	Abgabekategorie: B	Index:	22.05.2019
Zusammensetzung	01	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		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Rinder, Schweine und Pferde	
Packung/en	01	001 30 ml	B
		002 50 ml	B
		003 100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Maprelin ad us. vet., Injektionslösung

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 60110	Abgabekategorie: B	Index:	22.05.2019
Zusammensetzung	01	peforelinum 75 µg, acidum aceticum, conserv.: chlorocresolum 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Synthetisches GnRH-Analogon für Schweine	
Packung/en	01	001 10 ml	B
		002 6 x 10 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Marbocyl 2% ad us. vet., Injektionslösung**02 Marbocyl 10% ad us. vet., Injektionslösung**

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 55101	Abgabekategorie: A	Index:	02.05.2019
Zusammensetzung	01	marbofloxacinum 20 mg, d-glucono-1,5-lactonum, dinatrii edetas, mannitolum, antiox.: 3-mercapto-1,2-propandiolum 0.5 mg, conserv.: metacresolum 2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	marbofloxacinum 100 mg, d-glucono-1,5-lactonum, dinatrii edetas, antiox.: 3-mercapto-1,2-propandiolum 1 mg, conserv.: metacresolum 2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Rinder, Kälber und Schweine	
Packung/en	01	002 100 ml Injektionslösung	A
	02	004 50 ml Injektionslösung	A
		006 100 ml Injektionslösung	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Menbutil ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 60075	Abgabekategorie: B	Index:	28.05.2019
Zusammensetzung	01	menbutonum 100 mg, acidum edeticum, ethanolaminum, antiox.: E 223 2 mg, conserv.: chlorocresolum 2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Roborans für Rinder, Schweine, Pferde, Schafe, Ziegen und Hunde	
Packung/en	01	001 100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der 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

Zul.-Nr.: 65144	Abgabekategorie: B	Index:	16.05.2019
Zusammensetzung	01	meloxicamum 5 mg, megluminum, macrogolum 400, poloxamerum 188, glycinum, dinatrii edetas, conserv.: ethanolum 96 per centum 159.8 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	meloxicamum 20 mg, megluminum, macrogolum 400, poloxamerum 188, glycinum, conserv.: ethanolum 96 per centum 159.8 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	01	Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Hunde und Katzen	
	02	Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Rinder, Schweine und Pferde	
Packung/en	01	001 10 ml	B
		002 20 ml	B
	02	003 20 ml	B
		004 50 ml	B
		005 100 ml	B
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	Catégorie de remise: B	Index:	14.05.2019
Composition	01	Suspension: bismuthi subnitras 2.6 g, aluminii monostearas, povidonum iodatum, paraffinum liquidum, pro vase 4 g. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70 % V/V, aqua q.s. ad solutionem pro 2.2 ml.	
Indication		Protection mammaire sans antibiotique pour bovins (vaches laitières) pendant la période de tarissement	
Conditionnements	01	001 24 x 4 g seringues intramammaires avec lingettes nettoyantes 002 120 x 4 g seringues intramammaires avec lingettes nettoyantes	B B
Remarque		Changement de catégorie de remise LPTh2	
Valable jusqu'au		22.01.2023	

01 Omasin ad us. vet., Pulver

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

Zul.-Nr.: 36303	Abgabekategorie: D	Index:	01.05.2019
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 320 mg, natrii hydrogenocarbonas 230 mg, natrii propionas 230 mg, thiamini hydrochloridum 2 mg, aromatica, ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Vormagenstimulans für Rinder, Schafe und Ziegen	
Packung/en	01	026 200 g Beutel	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren 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

Zul.-Nr.: 56745	Abgabekategorie: B	Index:	14.05.2019
Zusammensetzung	01	Suspension: bismuthi subnitras 2.6 g, paraffinum liquidum, aluminii di/tristearas, silica colloidalis anhydrica, pro vase 4 g. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70 % V/V, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Antibiotikafreier Euterschutz während der Trockenzeit für Rinder (Milchkühe)	
Packung/en	01	002 4 x 4 g Injektoren mit Desinfektionstüchern 004 24 x 4 g Injektoren mit Desinfektionstüchern	B B
Bemerkung		Umteilungsverfahren 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

Zul.-Nr.: 58037	Abgabekategorie: B	Index:	14.05.2019
Zusammensetzung	01	pyriprolum 56.25 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 0.45 ml.	
	02	pyriprolum 137.5 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 1.1 ml.	
	03	pyriprolum 275 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 2.2 ml.	
	04	pyriprolum 625 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung	01	Antiektoparasitikum gegen Zecken und Flöhe bei Hunden von 2 - 4.5 kg	
	02	Antiektoparasitikum gegen Zecken und Flöhe bei Hunden von 4.5 - 11 kg	
	03	Antiektoparasitikum gegen Zecken und Flöhe bei Hunden von 11 - 22 kg	
	04	Antiektoparasitikum gegen Zecken und Flöhe bei Hunden von 22 - 50 kg	
Packung/en	01	002 3 x 0.45 ml Pipetten	B
	02	004 3 x 1.1 ml Pipetten	B
	03	006 3 x 2.2 ml Pipetten	B
	04	008 3 x 5.0 ml Pipetten	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren 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

Zul.-Nr.: 55995	Abgabekategorie: D	Index:	14.05.2019
Zusammensetzung	03	deltamethrinum 0.76 g, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione 48 cm.	
	04	deltamethrinum 1 g, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione 65 cm.	
Anwendung	03	Antiparasitenhalsband für kleine und mittlere Hunde	
	04	Antiparasitenhalsband für grosse Hunde	
Packung/en	03	002 1 Halsband	D
		004 6 x 1 Halsband	D
	04	006 1 Halsband	D
		008 6 x 1 Halsband	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		06.03.2022	

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

Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen

Zul.-Nr.: 58505	Abgabekategorie: B	Index:	29.05.2019
Zusammensetzung	01	praziquantelum 74.7 mg, macrogolum 300, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung gegen Kiemen-, Haut-, Band- und Schuppenwürmer (bei Zierfischen) im Süß- und Meerwasser	
Packung/en	01	002 25 ml	B
		004 100 ml	B
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		28.05.2024	

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

RUST RAIN, Hübeli, 6026 Rain

Zul.-Nr.: 60545	Abgabekategorie: D	Index:	10.05.2019
Zusammensetzung	01	bryonia cretica spag. Peka D6 10 g, cephaelis ipecacuanha D6 10 g, kreosotum D5 10 g, gratiola officinalis spag. Peka D6 10 g, argenti nitras D6 10 g, ad solutionem pro 100 g.	
Anwendung		Arzneimittel für Brieftauben gegen Kokzidiose	
Packung/en	01	001 250 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Totalin ad us. vet., Pulver

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 14254	Abgabekategorie: D	Index:	01.05.2019
Zusammensetzung	01	tricalcii phosphas 250 mg, cupri sulfas pentahydricus 1 mg, ferrum oxydatum nigrum 6 mg, iodium 0.1 mg, magnesi sulfas heptahydricus 20 mg, mangani sulfas monohydricus 25 mg, natrii chloridum 50 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 75 mg, zinci sulfas monohydricus 3 mg, faex desenzymata siccata 100 mg, foeniculi fructus 25 mg, mineralia 0.841 mg, retinoli acetat/palmitas 1'000 U.I., cholecalciferolum 340 U.I., int-rac-alpha-tocopherylis acetat 0.5 mg, algae marinae 300 mg, ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Pulver gegen Mangelerscheinungen, Aufzuchtkrankheiten bei Nutztieren	
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		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		21.05.2022	

01 Ubrolexin ad us. vet., intramammäre Suspension

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

Zul.-Nr.: 59449	Abgabekategorie: A	Index:	01.05.2019
Zusammensetzung	01	Suspension: cefalexinum anhydricum 200 mg ut cefalexinum monohydricum, kanamycini monosulfas 133 mg corresp. kanamycinum 111 mg, vaselinum flavum, paraffinum liquidum, ad suspensionem pro vase 10 g. Tela cum solutione 1.5 ml: alcohol isopropylicus 70 %, aqua purificata 30 %.	
Anwendung		Antibiotikakombination zur intramammären Anwendung bei laktierenden Milchkühen	
Packung/en	01	002 20 x 10 g Injektoren mit 20 Desinfektionstücher	A
Bemerkung		(Verzicht auf die Packungsgrösse 10 x 10 g Injektoren mit 10 Desinfektionstücher)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Utroletten N ad us. vet., Uterusstäbe

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 38533	Abgabekategorie: A	Index:	02.05.2019
Zusammensetzung	01	tetracyclini hydrochloridum 1 g, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung		Puerperalerkrankungen bei Kühen und Ziegen	
Packung/en	01	029 10 Stück	A
		037 500 Stück	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zantel ad us. vet.,Tabletten

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 56291	Abgabekategorie: B	Index:	17.05.2019
Zusammensetzung	01	praziquantelum 50 mg, fenbendazolum 500 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zur Behandlung von Rund- und Bandwurminfektionen bei Hunden und Katzen, Welpen und Kätzchen	
Packung/en	01	002 20 Tablette(n)	B
		004 50 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der 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**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses 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**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses 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**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses 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**:

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

Zul.-Nr.	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

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

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

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

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

Humanarzneimittel / 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	B	07.16.4.	14.05.2019
1	02	Anagrelide OrPha 1.0mg, Kapseln OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH	61661	B	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	B	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	A	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	B	01.06.0.	21.05.2019
1	01	Fluoxetin Actavis 20 mg, Tabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	59190	B	01.06.0.	21.05.2019
1	01	Hänseler Feminamed, Filmtabletten Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau	65454	C	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	B	07.06.1.	07.05.2019
1	02	Insulin NovoNordisk NovoMix 30 FlexPen, Injektionssuspension Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich	55757	B	07.06.1.	01.11.2019
1	03	Insulin NovoNordisk NovoMix 30 Penfill, Injektionssuspension Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich	55415	B	07.06.1.	01.11.2019
1	01	Kalium aceticum comp. 1%, Salbe Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59568	C	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	B	08.04.1. 14.05.2019
1	01	Pramipexol Stada 0.125 mg, Tabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	62079	B	01.08.0. 01.04.2020
1	02	Pramipexol Stada 0.25 mg, Tabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	62079	B	01.08.0. 01.04.2020
1	03	Pramipexol Stada 0.5 mg, Tabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	62079	B	01.08.0. 01.04.2020
1	04	Pramipexol Stada 1 mg, Tabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	62079	B	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	A	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	Cysectin Triclamox Rind ad us. vet., Pour-on-Lösung Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont	62071	A	28.05.2019
1	01	Cysectin Triclamox Schaf ad us. vet., orale Lösung Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont	62289	A	28.05.2019

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	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
------------------	-----------------------	----------------------------	----------------------	--	-------	--------------------------------------

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Amavita Dextromethorphan, Sirup Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	60063	C	03.01.1.	08.10.2019
1	01	Aspirin S, überzogene Tabletten Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	62911	D	01.01.1.	26.08.2019
1	01	Cetirizin Helvepharm 10 mg/ml, Tropfen Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	56382	B	07.13.1.	13.10.2019
1	01	Cetirizin-Mepha 10, Tropfen Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	56381	B	07.13.1.	13.10.2019
1	01	Fluoxifar, capsule Siphar SA, Via al Forte 4, 6900 Lugano	54493	B	01.06.0.	13.10.2019
1	01	Indometacin retard Helvepharm, Kapseln Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	46804	B	07.10.1.	25.10.2019
1	01	Néo-Codion N, Filmtabletten Interdelta S.A., Route André-Piller 21, 1762 Givisiez	22110	B	03.03.1.	06.10.2019

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

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)	Datum
Gesuchstyp	Eingang
Anwendungsgebiet	
Gesuchstellerin	
Principe(s) actif(s) (nombre de médicaments)	Date de
Type de demande	réception
Champ d'application	
Requérant	

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)	01.05.2019
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)	08.05.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Onkologie	
Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	
Guselkumab (1 Arzneimittel)	08.05.2019
Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform	
Plaque Psoriasis	
Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	
Insulin lispro (1 médicament)	09.05.2019
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu avec innovation	
Diabetes mellitus	
Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	
vardenafilum ut vardenafili hydrochloridum trihydricum (1 Arzneimittel)	09.05.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport	
Erektile Dysfunktion	
APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	
Nintedanib (1 Arzneimittel)	10.05.2019
Änderung, neue Indikation	
Behandlung der mit systemischer Sklerose assoziierten interstitiellen Lungenerkrankung (SSc-ILD)	
Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	
Glatirameracetat (1 Arzneimittel)	10.05.2019
Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform	
Multiple Sklerose	
Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	
Ozanimod (1 Arzneimittel)	10.05.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Multiple Sklerose	
Celgene GmbH, Bändliweg 20, 8048 Zürich	
cabazitaxelum (1 Arzneimittel)	14.05.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Zytostatikum	
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	
Cysteaminhydrochlorid (Mercaptaminhydrochlorid) (1 Arzneimittel)	14.05.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Cystinose	
RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar	

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)	15.05.2019
Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation	
Gerötete, brennende Augen	
Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen	
baclofenum (1 Arzneimittel)	15.05.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing	
Myotonolyticum	
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-Iod (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)	15.05.2019
Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation	
überanstrengte, tränende Augen	
Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen	
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) 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	16.05.2019
galcanezumab (1 médicament) Extension d'autorisation, nouveau dosage Cluster-Kopfschmerz Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	17.05.2019
Valsartanum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation essentielle Hypertonie Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	18.05.2019
Escitalopram oxalate (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Antidepressivum NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	20.05.2019
Blinatumomab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Philadelphia-Chromosom-positive B-Vorläufer ALL (akute lymphoblastische Leukämie) Amgen Switzerland AG, 6343 Risch	21.05.2019
Bortezomib (als ein Mannitol-Boronsaureester) (1 Arzneimittel) 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 Standard-chemotherapie und Stammzelltransplantation bei erwachsenen Patienten mit multiplem Myelom. Behandlung von Patienten mit rezidivierendem/refraktärem multiplem Myelom, welche mindestens eine vorhergehende Therapie erhielten. Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen	21.05.2019
valsartanum, hydrochlorothiazidum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation essentielle Hypertonie Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	21.05.2019
Fulvestrantum (1 Arzneimittel) 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	22.05.2019

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 MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	27.05.2019
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 NordMedica SA, World Trade Center, Via Lugano 13, 6982 Agno	29.05.2019
Baloxavir Marboxil (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Behandlung von Influenza Roche Pharma (Schweiz) AG, Schöneggstrasse 2, 4153 Reinach BL	30.05.2019

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

Tylosin (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Makrolid-Antibiotikum für Schweine, Hühner, Puten und Kälber Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon	07.05.2019
Ciclesonid (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Inhalationslösung für Pferde Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	13.05.2019
Alfaxalonum (1 Arzneimittel) 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	16.05.2019
Florfenicolium, Meloxicamum (1 médicament) 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	24.05.2019
Florfenicolium (1 médicament) 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	27.05.2019