

# Journal

## Swissmedic

**7/2016**

15. Jahrgang  
15<sup>e</sup> année

ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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

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

<b>Seite</b>	<b>Seite</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Tagrisso®, Filmtabletten (Osimertinibum)	<b>556</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Kanuma®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung i.v. (Sebelipase alfa)	<b>558</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Imlygic®, Injektionslösung (Talimogenum laherparepvecum)	<b>560</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Praxbind®, Injektions- bzw. Infusionslösung (Idarucizumabum)	<b>562</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Gardasil® 9, Injektionssuspension (Humaner Papillomavirus)	<b>564</b>
<b>Regulatory News</b>	
Geänderte Bestimmungen für Zulassungsübertragungen und Namens- und Domiziländerungen von Zulassungsinhaberinnen	<b>566</b>
<b>Arzneimittel Statistik</b>	
Chargenrückrufe	<b>568</b>
Neuzulassung	<b>570</b>
Revision und Änderung der Zulassung	<b>583</b>
Änderung der Zulassungsinhaberin	<b>625</b>
Widerruf der Zulassung	<b>628</b>
Erlöschen der Zulassung	<b>631</b>

### Swissmedic Kontaktliste

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

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

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

<b>Page</b>	<b>Page</b>
<b>Médicaments</b>	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Tagrisso®, comprimés pelliculés (Osimertinibum)	<b>557</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Kanuma®, Solution à diluer pour perfusion i.v. (Sebelipase alfa)	<b>559</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Imlygic®, Solution injectable (Talimogenum laherparepvecum)	<b>561</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Praxbind®, Solution pour injection/perfusion (Idarucizumabum)	<b>563</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Gardasil® 9, suspension injectable (Papillomaviri humani)	<b>565</b>
<b>Réglementation</b>	
Modifications pour les transferts de l'autorisation de mise sur le marché (AMM) et le changement de raison sociale ou de domicile du titulaire de l'AMM	<b>567</b>
<b>Miscellanées</b>	
Retraits de lots	<b>569</b>
Nouvelle autorisation	<b>570</b>
Révision et modification de l'autorisation	<b>583</b>
Modification du titulaire d'AMM	<b>625</b>
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>628</b>
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>631</b>

## Annuaire Swissmedic

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

## Légende

### Catégories de remise

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Tagrisso<sup>®</sup>, Filmtabletten (Osimertinibum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Tagrisso <sup>®</sup> , Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Osimertinibum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	40mg und 80mg, Filmtabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Tagrisso (Osimertinib) ist zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC) mit EGFR-T790M-Mutation (EGFR: epidermal growth factor receptor) indiziert, bei denen es während oder nach einer EGFR-TKI-Therapie zur Krankheitsprogression gekommen ist.
<b>ATC Code:</b>	L01XE35
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.16.1./Cytostatica
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	65872
<b>Zulassungsdatum:</b>	11.07.2016

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Tagrisso<sup>®</sup>, comprimés pelliculés (Osimertinibum)**

<b>Préparation:</b>	Tagrisso <sup>®</sup> , comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Osimertinibum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	40mg et 80mg, comprimés pelliculés
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Tagrisso (Osimertinib) ist zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC) mit EGFR-T790M-Mutation (EGFR: epidermal growth factor receptor) indiziert, bei denen es während oder nach einer EGFR-TKI-Therapie zur Krankheitsprogression gekommen ist.
<b>Code ATC:</b>	L01XE35
<b>No IT / désignation:</b>	07.16.1./Cytostatiques
<b>No d'autorisation:</b>	65872
<b>Date d'autorisation:</b>	11.07.2016

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Kanuma<sup>®</sup>, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung i.v. (Sebelipase alfa)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Kanuma <sup>®</sup> , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung i.v.
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Sebelipase alfa
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	2mg/ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung i.v.
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	KANUMA est indiqué pour le traitement enzymatique substitutif (TES) à long terme chez des patients de tout âge atteints d'un déficit en lipase acide lysosomale (LAL). Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a> zu konsultieren.
<b>ATC Code:</b>	A16AB14
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	04.05.0./Enzympräparate und/oder ansäurende Mittel
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	66160
<b>Zulassungsdatum:</b>	21.07.2016 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Kanuma<sup>®</sup>, Solution à diluer pour perfusion i.v. (Sebelipase alfa)**

<b>Préparation:</b>	Kanuma <sup>®</sup> , Solution à diluer pour perfusion i.v.
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Sebelipase alfa
<b>Dosage et forme galénique:</b>	2mg/ml, Solution à diluer pour perfusion i.v.
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	KANUMA est indiqué pour le traitement enzymatique substitutif (TES) à long terme chez des patients de tout âge atteints d'un déficit en lipase acide lysosomale (LAL).
<b>Code ATC:</b>	A16AB14
<b>No IT / désignation:</b>	04.05.0./Préparation enzymatiques et/ou acidifiantes
<b>No d'autorisation:</b>	66160
<b>Date d'autorisation:</b>	21.07.2016

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Imlygic<sup>®</sup>, Injektionslösung (Talimogenum laherparepvecum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Imlygic <sup>®</sup> , Injektionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Talimogenum laherparepvecum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	10e6 und 10e8, Injektionslösung
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Imlygic ist als Monotherapie zur Behandlung von nicht resezierbaren Melanomen mit regionalen oder entfernten Metastasen (Stadien IIIB, IIIC, und IVM1a) ohne Knochen-, Hirn-, Lungen- oder andere viszerale Metastasen bei Erwachsenen indiziert.
<b>ATC Code:</b>	L01XX51
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.16.1./Cytostatica
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	65812
<b>Zulassungsdatum:</b>	13.07.2016

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.



**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Imlygic<sup>®</sup>, Solution injectable (Talimogenum laherparepvecum)**

<b>Préparation:</b>	Imlygic <sup>®</sup> , Solution injectable
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Talimogenum laherparepvecum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	10e6 et 10e8, Solution injectable
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Imlygic ist als Monotherapie zur Behandlung von nicht resezierbaren Melanomen mit regionalen oder entfernten Metastasen (Stadien IIIB, IIIC, und IVM1a) ohne Knochen-, Hirn-, Lungen- oder andere viszerale Metastasen bei Erwachsenen indiziert.</p> <p>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 <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a>.</p>
<b>Code ATC:</b>	L01XX51
<b>No IT / désignation:</b>	07.16.1./Cytostatiques
<b>No d'autorisation:</b>	65812
<b>Date d'autorisation:</b>	13.07.2016

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Praxbind<sup>®</sup>, Injektions- bzw. Infusionslösung (Idarucizumabum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Praxbind <sup>®</sup> , Injektions- bzw. Infusionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Idarucizumabum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	2.5g, Injektions- bzw. Infusionslösung
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Praxbind ist zur Anwendung an Patienten bestimmt, die unter Behandlung mit Pradaxa schwere nicht kontrollierbare Blutungen haben.
<b>ATC Code:</b>	V03AB37
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	06.99.0./Varia
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	65804
<b>Zulassungsdatum:</b>	20.07.2016
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Praxbind<sup>®</sup>, Solution pour injection/perfusion (Idarucizumabum)**

<b>Préparation:</b>	Praxbind <sup>®</sup> , Solution pour injection/perfusion
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Idarucizumabum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	2.5g, Solution pour injection/perfusion
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Praxbind ist zur Anwendung an Patienten bestimmt, die unter Behandlung mit Pradaxa schwere nicht kontrollierbare Blutungen haben. 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 <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a> .
<b>Code ATC:</b>	V03AB37
<b>No IT / désignation:</b>	06.99.0./Varia
<b>No d'autorisation:</b>	65804
<b>Date d'autorisation:</b>	20.07.2016

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

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Gardasil<sup>®</sup> 9, Injektionssuspension (Humaner Papillomavirus Impfstoff)

<b>Name Arzneimittel:</b>	Gardasil <sup>®</sup> 9, Injektionssuspension in Fertigspritze
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Proteinum L1 papillomaviri humani typus 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52, 58
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	0.5ml, Injektionssuspension, 1 Fertigspritze mit 2 Nadeln
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	<p>Gardasil 9 ist ein Impfstoff zur Prävention der folgenden Erkrankungen, die durch die Typen 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52, und 58 des humanen Papillomavirus (HPV) verursacht werden.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• bei Mädchen und Frauen im Alter von 9 – 26 Jahren</li> <li>• Zervixkarzinom, Vulvakarzinom, Vaginalkarzinom, prämaligene Läsionen im Genitalbereich (Zervix, Vulva und Vagina) und Genitalwarzen (Condyloma acuminata)</li> <li>• bei Jungen und heterosexuellen Männern im Alter zwischen 9 und 26 Jahren: Genitalwarzen (Condyloma acuminata) bedingt durch HPV 6 und 11.</li> </ul> <p>Angaben zur Wirksamkeit und Immunantwort in den verschiedenen Studienpopulationen unter Berücksichtigung von Alter, Geschlecht, und vorbestehender HPV-Exposition sind der Rubrik Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen und dem Abschnitt Klinische Wirksamkeit zu entnehmen.</p> <p>Gardasil 9 sollte entsprechend den offiziellen Impfeempfehlungen angewendet werden.</p>
<b>ATC Code:</b>	J07BM03
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	08.08./Impfstoffe
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	65387
<b>Zulassungsdatum:</b>	29.07.2016
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Gardasil® 9, suspension injectable (Papillomaviri humani vaccin)**

<b>Préparation:</b>	Gardasil® 9, suspension injectable en seringue préremplie
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Proteinum L1 papillomaviri humani typus 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52, 58
<b>Dosage et forme galénique:</b>	0.5ml, suspension injectable, 1 seringue préremplie avec 2 aiguilles
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Gardasil 9 ist ein Impfstoff zur Prävention der folgenden Erkrankungen, die durch die Typen 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52, und 58 des humanen Papillomavirus (HPV) verursacht werden.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• bei Mädchen und Frauen im Alter von 9 – 26 Jahren</li> <li>• Zervixkarzinom, Vulvakarzinom, Vaginakarzinom, prä-maligne Läsionen im Genitalbereich (Zervix, Vulva und Vagina) und Genitalwarzen (Condyloma acuminata)</li> <li>• bei Jungen und heterosexuellen Männern im Alter zwischen 9 und 26 Jahren: Genitalwarzen (Condyloma acuminata) bedingt durch HPV 6 und 11.</li> </ul> <p>Angaben zur Wirksamkeit und Immunantwort in den verschiedenen Studienpopulationen unter Berücksichtigung von Alter, Geschlecht, und vorbestehender HPV-Exposition sind der Rubrik Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen und dem Abschnitt Klinische Wirksamkeit zu entnehmen.</p> <p>Gardasil 9 sollte entsprechend den offiziellen Impfempfehlungen angewendet werden.</p> <p>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 <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a>.</p>
<b>Code ATC:</b>	J07BM03
<b>No IT / désignation:</b>	08.08./Vaccins
<b>No d'autorisation:</b>	65387
<b>Date d'autorisation:</b>	29.07.2016
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

## **Geänderte Bestimmungen für Zulassungsübertragungen und Namens- und Domiziländerungen von Zulassungsinhaberinnen**

Aufgrund einer neuen Aufgabenverteilung zwischen den Bereichen Bewilligungen und Zulassung informiert Swissmedic die Zulassungsinhaberinnen, dass die aktuelle HD-Wegleitung Übertragung der Zulassung sowie Änderung von Name oder Domizil der Zulassungsinhaberinnen (I-311.AA.04-A16d) ab dem 1. September 2016 durch zwei neue, separate HD-Wegleitungen ersetzt wird.

Der Bereich Bewilligungen (BW) wird weiterhin Namens- und Domiziländerungen von Zulassungsinhaberinnen bearbeiten. Die Anweisungen dazu sind in der HD-Wegleitung BW303\_00\_001d\_WL (Namens- und Domiziländerungen von Zulassungsinhaberinnen) zu finden.

Der Bereich Zulassung (ZL) übernimmt die Bearbeitung von Zulassungsübertragungen zwischen zwei Zulassungsinhaberinnen gemäss den Anweisungen in der HD-Wegleitung ZL303\_00\_001d\_WL (Zulassungsübertragung).

Diese neuen HD-Wegleitungen werden auf der Website von Swissmedic im August 2016 verfügbar sein. Gesuche, die ab dem 1. September 2016 eingereicht werden, müssen diese neuen Wegleitungen berücksichtigen. Vor diesem Datum eingereichte Gesuche werden nach dem bisherigen Verfahren bearbeitet.

## **Modifications pour les transferts de l'autorisation de mise sur le marché (AMM) et le changement de raison sociale ou de domicile du titulaire de l'AMM**

Suite à une nouvelle répartition des tâches entre les secteurs Autorisations et Mise sur le marché, Swissmedic informe les titulaires d'autorisation de mise sur le marché (AMM) que l'actuel Guide Complémentaire concernant le transfert de l'autorisation et le changement de raison sociale ou de domicile du titulaire de l'autorisation (I-311.AA.04-A16f) sera remplacé par deux nouveaux guides complémentaires à partir du 1<sup>er</sup> septembre 2016.

Le secteur Autorisations (BW) continuera de traiter les changements de raison sociale ou de domicile du titulaire de l'autorisation. Les instructions y relatives sont détaillées dans le guide complémentaire BW303\_00\_001f\_WL Changement de raison sociale ou de domicile du titulaire de l'autorisation.

Le secteur Mise sur le marché (ZL) reprend le traitement des transferts d'AMM entre deux titulaires selon les instructions détaillées dans le guide complémentaire ZL303\_00\_001f\_WL Transfert de l'autorisation.

Ces nouveaux guides complémentaires seront disponibles sur le site Internet de Swissmedic dans le courant du mois d'août 2016. Les demandes déposées dès le 1<sup>er</sup> septembre 2016 devront suivre ces nouvelles instructions. Les demandes soumises avant cette date seront traitées selon la procédure actuelle.

## Chargenrückrufe

**Präparat:** Ologyn, Tabletten  
**Zulassungsnummer:** 45024  
**Wirkstoffe:** Levonorgestrelum und Ethinylestradiolum  
**Zulassungsinhaberin:** Labatec Pharma SA  
**Rückzug der Charge(n):** vgl. untenstehende Tabelle

Charge No. (Suffix)	Herstellungsdatum	Verfallsdatum
1181490 (ohne, A, B, C, D)	08.2011	08.2016
1225060 (ohne, A, B)	12.2011	12.2016
1270520 (ohne, A, B, C, D)	04.2012	04.2017
1300830 (ohne, A, B)	09.2012	09.2017
1416650 (ohne, A, B, C, D, E, F, G, H, I, L)	08.2013	08.2018
1510850 (ohne, A, C, E, F, H, L, M)	03.2014	03.2019
1541050 (B, C, D)	01.2015	01.2020
1635040 (ohne, A, B, C, D, E, F, H)	05.2015	05.2020
1635041 (C, D, E, F)	05.2015	05.2020

Die Firma Labatec Pharma SA hat die obenerwähnten Chargen von Ologyn, Tabletten bis auf Stufe Detailhandel vom Markt zurückgerufen. Im Rahmen der jährlichen Stabilitätsstudien wurde bei einer Charge von Ologyn, Tabletten nach 36 Monaten ein leicht zu tiefer Wirkstoffgehalt (Ethinylestradiol) festgestellt.

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



**Retraits de lots**

**Préparation:** Ologyn, Tabletten  
**No d'autorisation:** 45024  
**Principes actifs:** Levonorgestrelum et Ethinylestradiolum  
**Titulaire de l'autorisation:** Labatec Pharma SA  
**Retrait des lots:** voir tableau ci-dessous

<b>Lot No. (Suffix)</b>	<b>Date de fabrication</b>	<b>Date d'expiration</b>
1181490 (sans, A, B, C, D)	08.2011	08.2016
1225060 (sans, A, B)	12.2011	12.2016
1270520 (sans, A, B, C, D)	04.2012	04.2017
1300830 (sans, A, B)	09.2012	09.2017
1416650 (sans, A, B, C, D, E, F, G, H, I, L)	08.2013	08.2018
1510850 (sans, A, C, E, F, H, L, M)	03.2014	03.2019
1541050 (B, C, D)	01.2015	01.2020
1635040 (sans, A, B, C, D, E, F, H)	05.2015	05.2020
1635041 (C, D, E, F)	05.2015	05.2020

La société Labatec Pharma SA a retiré du marché les lots mentionnés dans le tableau de la préparation Ologyn, comprimés jusqu'au niveau du commerce de détail. Lors des analyses annuelles de stabilité d'un lot d'Ologyn comprimés, après 36 mois, les résultats concernant la teneur en substance active (Ethinylestradiol) étaient légèrement en-dessous des spécifications.

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

## Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 Alca-Direct 500mg, Pulver zum Einnehmen

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: <b>65859</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	08.07.2016
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 500 mg, aspartamum, arom.: vanillinum et bergamottae aetheroleum et alia, excipients ad pulverem.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	14 Sachet(s) <span style="float: right;">D</span>
Gültig bis		07.07.2021	

#### 01 Amlodipin-Valsartan-Mepha 5/80 mg, Lactab

#### 02 Amlodipin-Valsartan-Mepha 5/160 mg, Lactab

#### 03 Amlodipin-Valsartan-Mepha 10/160 mg, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65866</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	14.07.2016
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 80 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	98 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	003	28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		004	98 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	03	005	28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		006	98 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis		13.07.2021	

#### 01 Anastrozol Parsenn 1mg, Filmtabletten

Parsenn-Produkte AG, Klus, 7240 Küblis

Zul.-Nr.: <b>65922</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	25.07.2016
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.07.2021	

**01 Cinacalcet mmpharm 30 mg, Filmtabletten**  
**02 Cinacalcet mmpharm 60 mg, Filmtabletten**  
**03 Cinacalcet mmpharm 90 mg, Filmtabletten**  
 mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>65769</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.05.0.	07.07.2016
Zusammensetzung	01	cinacalcetum 30 mg ut cinacalcetum hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	cinacalcetum 60 mg ut cinacalcetum hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	cinacalcetum 90 mg ut cinacalcetum hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hyperparathyreoidismus	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.07.2021	

**01 Coop Vitality Bronchialpastillen mit Codein, Pastillen**  
 Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>66297</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.03.1.	08.07.2016
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001	24 Stück Lutschpastillen C
Gültig bis		07.07.2021	

**01 Daivobet, Gel mit Applikator**  
 Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>66017</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.03.0.	27.07.2016
Zusammensetzung	01	calcipotriolum 50 µg ut calcipotriolum monohydricum, betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Psoriasis	
Packung/en	01	001	60 g Flasche mit Applikator B
Gültig bis		26.07.2021	

**02 Drossadin Spray 0.2%, Lösung**  
 Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65701</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	13.07.2016
Zusammensetzung	02	hexetidinum 2 mg/ml corresp. hexetidinum 280 µg pro dosi, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 110, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 4.8 % V/V, doses pro vase 357.	
Anwendung		Mund- und Rachenantiseptikum	
Packung/en	02	001	50 ml D
Gültig bis		12.07.2021	

**01 Duokopt 20 mg/ml, Augentropfen**

THEA Pharma S.A., Webergasse 45, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: <b>66001</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	12.07.2016
Zusammensetzung	01	dorzolamidum 20 mg ut dorzolamidi hydrochloridum, timololum 5 mg ut timololi maleas, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001	5 ml B
		002	3 x 5 ml B
		003	10 ml B
		004	2 x 10 ml B
Gültig bis	11.07.2021		

**01 Eplerenon Spirig HC 25mg, Filmtabletten****02 Eplerenon Spirig HC 50mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>66155</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	21.07.2016
Zusammensetzung	01	eplerenonum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	eplerenonum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Diuretikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
Gültig bis	20.07.2021		

**01 Eplerenon-Mepha 25 mg, Lactab****02 Eplerenon-Mepha 50 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>66107</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	13.07.2016
Zusammensetzung	01	eplerenonum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	eplerenonum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Diuretikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
Gültig bis	12.07.2021		

**01 Fisherman's Friend Spearmint, sans sucre, avec sorbitol, pastilles**

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

N° d'AMM: <b>66257</b>	Catégorie de remise: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	06.07.2016
Composition	01	levomentholum 4.600 mg, sorbitolum, sucralosum, acesulfamum kalicum, aromatica, color.: E 141, excipiens pro pastillo.	
Indication		en cas de toux et d'enrouement	
Conditionnements	01	001	25 g E
Valable jusqu'au	05.07.2021		

**01 Gardasil 9, Injektionssuspension in Durchstechflasche**

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>65728</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	29.07.2016
Zusammensetzung	01	proteinum L1 papillomaviri humani typus 6 30 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 11 40 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 16 60 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 18 40 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 31 20 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 33 20 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 45 20 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 52 20 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 58 20 µg, aluminium ut aluminii hydroxyphosphas sulphas amorphus, natrii chloridum, histidinum, polysorbatum 80, natrii boras, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Humaner Papillomavirus-Impfstoff (Typen 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52, 58)	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		NAS (New Active Substance): proteinum L1 papillomaviri humani typus 31 NAS (New Active Substance): proteinum L1 papillomaviri humani typus 33 NAS (New Active Substance): proteinum L1 papillomaviri humani typus 45 NAS (New Active Substance): proteinum L1 papillomaviri humani typus 52 NAS (New Active Substance): proteinum L1 papillomaviri humani typus 58	
Gültig bis		28.07.2021	

**01 Gardasil 9, Injektionssuspension in Fertigspritze**

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>65387</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	29.07.2016
Zusammensetzung	01	proteinum L1 papillomaviri humani typus 6 30 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 11 40 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 16 60 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 18 40 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 31 20 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 33 20 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 45 20 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 52 20 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 58 20 µg, aluminium ut aluminii hydroxyphosphas sulphas amorphus, natrii chloridum, histidinum, polysorbatum 80, natrii boras, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Humaner Papillomavirus-Impfstoff (Typen 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52, 58)	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) mit Nadel <span style="float: right;">B</span>
		002	10 Fertigspritze(n) mit Nadel <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		NAS (New Active Substance): proteinum L1 papillomaviri humani typus 31 NAS (New Active Substance): proteinum L1 papillomaviri humani typus 33 NAS (New Active Substance): proteinum L1 papillomaviri humani typus 45 NAS (New Active Substance): proteinum L1 papillomaviri humani typus 52 NAS (New Active Substance): proteinum L1 papillomaviri humani typus 58	
Gültig bis		28.07.2021	

**01 Glatiramyil 20 mg/ml, Fertigspritzen**

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>65626</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	05.07.2016
Zusammensetzung	01	glatiramerum acetat 20 mg corresp. glatiramerum 18 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001	28 Fertigspritze(n) <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis		04.07.2021	

**01 Glatiramyil 20 mg/ml, Fertigspritzen**

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>65626</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	05.07.2016
Zusammensetzung	01	glatiramerum acetat 20 mg corresp. glatiramerum 18 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001	28 Fertigspritze(n) <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis		04.07.2021	

**01 Grifola frondosa D5, Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>59109</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	12.07.2016
Zusammensetzung	01	grifola frondosa e volumine cellulae D5, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen (nur bei Einzelmittel).	
Gültig bis		11.07.2021	

**01 Imlygic 10e6, Injektionslösung****02 Imlygic 10e8, Injektionslösung**

Amgen Switzerland AG, Dammstrasse 21, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>65812</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.	13.07.2016
Zusammensetzung	01	Lösung: talimogenum laherparepvecum 1 Million U.	
	02	Lösung: talimogenum laherparepvecum 1 Million U.	
Anwendung		Imlygic ist zur Behandlung von Melanomen mit regionalen oder entfernten Metastasen bei Erwachsenen indiziert.	
Packung/en	01	001	1 ml Durchstechflasche(n) 1 ml Imlygic mit einer nominalen Konzentration von 1 x 10e6 (1 Million) Plaque-bildenden Einheiten (PFU)/ml
			A
	02	002	1 ml Durchstechflasche(n) 1 ml Imlygic mit einer nominalen Konzentration von 1 x 10e8 (1 Million) Plaque-bildenden Einheiten (PFU)/ml
			A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): talimogenum laherparepvecum talimogenum laherparepvecum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus talimogen laherparepvec	
Gültig bis		12.07.2021	

**01 Kanuma 2mg/ml, Lösung zur Herstellung einer Infusion**

Alexion Pharma GmbH, Giesshübelstrasse 30, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>66160</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.05.0.	21.07.2016
Zusammensetzung	01	sebelipasum alfa 2 mg, trinatritii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, albuminum seri humani, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		langfristige Enzyersatztherapie bei Patienten aller Altersgruppen mit LAL-Mangel	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)
Bemerkung		NAS (New Active Substance): sebelipasum alfa	
Gültig bis		20.07.2021	

**01 Letrozol Parsenn 2.5mg, Filmpillen**

Parsenn-Produkte AG, Klus, 7240 Küblis

Zul.-Nr.: <b>65923</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	19.07.2016
Zusammensetzung	01	letrozolum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Cytostatikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis	18.07.2021		

**01 Methotrexat Actavis 2.5 mg / 0.33 ml, Injektionslösung****02 Methotrexat Actavis 7.5 mg / 0.30 ml, Injektionslösung****03 Methotrexat Actavis 10 mg / 0.4 ml, Injektionslösung****04 Methotrexat Actavis 12,5 mg / 0.3125 ml, Injektionslösung****05 Methotrexat Actavis 15 mg / 0.375 ml, Injektionslösung****06 Methotrexat Actavis 17,5 mg / 0.4375 ml, Injektionslösung****07 Methotrexat Actavis 20 mg / 0.5 ml, Injektionslösung****08 Methotrexat Actavis 25 mg / 0.625 ml, Injektionslösung****09 Methotrexat Actavis 30 mg / 0.075 ml, Injektionslösung**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>65510</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.10.6.	20.07.2016
Zusammensetzung	01	methotrexatum 2.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.33 ml.	
	02	methotrexatum 7.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	03	methotrexatum 10 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
	04	methotrexatum 12.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3125 ml.	
	05	methotrexatum 15 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.375 ml.	
	06	methotrexatum 17.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4375 ml.	
	07	methotrexatum 20 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	08	methotrexatum 25 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.625 ml.	
	09	methotrexatum 30 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.75 ml.	
Anwendung	Arthritis und Psoriasis		
Bemerkung	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	19.07.2021		



**01 Pemetrexed mmpharm 100mg, Lyophilisat****02 Pemetrexed mmpharm 500mg, Lyophilisat**

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>65951</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	27.07.2016
Zusammensetzung	01	pemetrexedum 100 mg ut dinatrii pemetrexedum, mannitolium, aqua ad iniectabilia, pro vitro.	
	02	pemetrexedum 500 mg ut dinatrii pemetrexedum, mannitolium, aqua ad iniectabilia, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		26.07.2021	

**01 Pramipexol ER Zentiva 0.375 mg, Retardtabletten****02 Pramipexol ER Zentiva 0.75 mg, Retardtabletten****03 Pramipexol ER Zentiva 1.5 mg, Retardtabletten****04 Pramipexol ER Zentiva 3.0 mg, Retardtabletten****05 Pramipexol ER Zentiva 4.5 mg, Retardtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>65878</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	27.07.2016
Zusammensetzung	01	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.375 mg corresp. pramipexolum 0.26 mg, excipiens pro compresso.	
	02	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.75 mg corresp. pramipexolum 0.52 mg, excipiens pro compresso.	
	03	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1.5 mg corresp. pramipexolum 1.05 mg, excipiens pro compresso.	
	04	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 3 mg corresp. pramipexolum 2.1 mg, excipiens pro compresso.	
	05	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 4.5 mg corresp. pramipexolum 3.15 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	B
	02	002 10 Tablette(n)	B
		003 30 Tablette(n)	B
	03	004 30 Tablette(n)	B
	04	005 30 Tablette(n)	B
	05	006 30 Tablette(n)	B
Gültig bis		26.07.2021	

**01 Praxbind 2.5 g, Injektions- bzw. Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>65804</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 06.99.0.	20.07.2016
Zusammensetzung	01	idarucizumabum 2.5 g, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 20, natrii acetat trihydricus, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zur Anwendung an Patienten, die unter Behandlung mit Pradaxa schwere, nicht kontrollierbare Blutungen haben	
Packung/en	01	001 2 x 50 ml Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): idarucizumabum	
Gültig bis		19.07.2021	

**01 PulmoHonibe, pastilles**

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

N° d'AMM: <b>66059</b>	Catégorie de remise: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	06.07.2016
Composition	01	levomentholum 8.6 mg, eucalypti aetheroleum 6.0 mg, excipients pro pastillo.	
Indication		toux et mal de gorge	
Conditionnements	01	001	10 pièce(s) <span style="float: right;">E</span>
Valable jusqu'au	05.07.2021		

**01 Quetiapin XR Spirig HC 50 mg, Retardtabletten****02 Quetiapin XR Spirig HC 150 mg, Retardtabletten****03 Quetiapin XR Spirig HC 200 mg, Retardtabletten****04 Quetiapin XR Spirig HC 300 mg, Retardtabletten****05 Quetiapin XR Spirig HC 400 mg, Retardtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>65860</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	05.07.2016
Zusammensetzung	01	quetiapinum 50 mg ut quetiapini fumaras, excipients pro compresso obducto.	
	02	quetiapinum 150 mg ut quetiapini fumaras, excipients pro compresso obducto.	
	03	quetiapinum 200 mg ut quetiapini fumaras, excipients pro compresso obducto.	
	04	quetiapinum 300 mg ut quetiapini fumaras, excipients pro compresso obducto.	
	05	quetiapinum 400 mg ut quetiapini fumaras, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	002	60 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		003	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	03	004	60 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		005	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	04	006	60 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		007	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	05	008	60 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		009	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis	04.07.2021		

**01 Rasagilin Sandoz 1 mg, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>66136</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	13.07.2016
Zusammensetzung	01	rasagilinum 1 mg ut rasagilini tartras, excipients pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis	12.07.2021		

**01 Spiriva Respimat 2.5 Mikrogramm, Lösung zur Inhalation**

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

Zul.-Nr.: <b>65737</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	01.07.2016
Zusammensetzung	01	tiotropium 2.5 µg ut tiotropii bromidum monohydricum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro dosi, doses pro vase 60.	
Anwendung		COPD	
Packung/en	01	001	60 Inhalationen 1 Respimat-Inhalator und 1 Patrone <span style="float: right;">B</span>
		002	2 x 60 Inhalationen 2 Respimat-Inhalator und 2 Patronen <span style="float: right;">B</span>
		003	3 x 60 Inhalationen 3 Respimat-Inhalator und 3 Patronen <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis	30.06.2021		

**01 Synagis 50 mg/0.5 ml, Injektionslösung****02 Synagis 100 mg/1 ml, Injektionslösung**

AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>65695</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	05.07.2016
Zusammensetzung	01	palivizumabum 50 mg, histidinum, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	palivizumabum 100 mg, histidinum, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		RSV-Prophylaxe	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
	02	002	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
Gültig bis	04.07.2021		

**01 Tagrisso 40 mg, Filmtabletten****02 Tagrisso 80 mg, Filmtabletten**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>65872</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	11.07.2016
Zusammensetzung	01	osimertinibum 40 mg ut osimertinibi mesilas, excipients pro compresso obducto.	
	02	osimertinibum 80 mg ut osimertinibi mesilas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom mit EGFR-T790M Mutation	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
	02	002	30 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		NAS (New Active Substance): osimertinibum	
Gültig bis	10.07.2021		

**01 Tuxyl Allergo, sirop**

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

N° d'AMM: <b>66284</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 03.01.2.	12.07.2016
Composition	01	oxomemazinum 1.65 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150, conserv.: natrii benzoas, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Toux	
Conditionnements	01	001	150 ml <span style="float: right;">C</span>
Valable jusqu'au	11.07.2021		

**01 Vi-De 3 Monatsdosis, Lösung zum Einnehmen**

Dr. Wild &amp; Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: <b>65698</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	11.07.2016
Zusammensetzung	01	cholecalciferolum 24000 U.I., excipiens ad solutionem pro 5 ml, corresp. ethanolum 65 % V/V.	
Anwendung		Vitamin D Präparat	
Packung/en	01	001	5 ml <span style="float: right;">D</span>
Gültig bis		10.07.2021	

**01 Virus Influenzae A comp. D9, Mund- und Rachenspray**

Homöopharm AG, Nordringstrasse 9, 4702 Oensingen

Zul.-Nr.: <b>66313</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	12.07.2016
Zusammensetzung	01	influenzae virus antigenum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, haemophili influenzae antigenum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, klebsiellae pneumoniae antigenum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, influenzae virus antitoxinum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, haemophili influenzae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, klebsiellae pneumoniae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, excipiens ad solutionem pro vase.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen (nur bei Einzelmittel).	
Gültig bis		11.07.2021	

**01 Zoledronate Osteo mmpharm, Infusionslösung**

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>65780</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.99.0.	06.07.2016
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 0.05 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolium, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Morbus Paget, postmenopausale Osteoporose	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.07.2021	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Baytril MAX 100 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>65483</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	15.07.2016
Zusammensetzung	01	enrofloxacinum 100 mg, argininum, alcohol butylicus, conserv.: alcohol benzylicus 20 mg, aqua ad iniectabilia ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum (Gyrasehemmer) zur Behandlung von Rindern und Schweinen	
Packung/en	01	001	100 ml A
Gültig bis		14.07.2021	

**01 Contacera 15 mg/ml ad us. vet., orale Suspension für Pferde**

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>66106</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	15.07.2016
Zusammensetzung	01	meloxicamum 15 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Pferde	
Packung/en	01	002	250 ml mit Dosierspritze B
Gültig bis		14.07.2021	

**01 FiprocLEAR Spot-on Katzen ad us. vet., Lösung**

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: <b>65631</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	06.07.2016
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	
Packung/en	01	001	3 Pipetten à 0.5 ml D
		002	24 Pipetten à 0.5ml D
Gültig bis		05.07.2021	

**01 Modulis 100 mg/ml ad us. vet., solution buvable pour chiens**

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

N° d'AMM: <b>66189</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index:	19.07.2016
Composition	01	ciclosporinum 100 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Immunsuppresseur pour le traitement de la dermatite atopique chez le chien	
Conditionnements	01	001	5 ml avec 1 seringue de 1 ml B
		002	15 ml avec 1 seringue de 1 ml B
		003	30 ml avec 1 seringue de 2 ml B
		004	50 ml avec 1 seringue de 2 ml B
Valable jusqu'au		18.07.2021	

**01 Saniotic ad us. vet., Tropfsuspension**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>66050</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	14.07.2016
Zusammensetzung	01	miconazoli nitras 23 mg, prednisoloni acetat 5 mg, polymyxini B sulfas 0.5293 mg, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Tropfsuspension gegen Ohr- und Hautinfektionen bei Hunden und Katzen	
Packung/en	01	001	20 ml <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis		13.07.2021	

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 Agropyron comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60199</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	20.07.2016
Zusammensetzung	01	agropyron repens e radice ferm D3 0.1 g, kalium carbonicum e cinere fagi silvaticae D9 0.1 g, taraxacum officinale e planta tota ferm D4 0.1 g, zinnober D6 0.1 g, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.11.2011 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2021	

#### 01 Albicansan D3, homöopathische Suppositorien

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>51861</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	26.07.2016
Zusammensetzung	01	candida albicans D3 trituratio 200 mg, excipients pro suppositoio.	
Anwendung		Bei Ekzemen	
Packung/en	01	019 10 Suppositorien	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.01.2022	

#### 01 Albicansan D4, homöopathische Kapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>51859</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	14.07.2016
Zusammensetzung	01	candida albicans D4 trituratio 330 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei Ekzemen	
Packung/en	01	014 20 Kapsel(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.01.2022	

**01 Albicansan D5, homöopathische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>51255</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	12.07.2016
Zusammensetzung	01	candida albicans aquos D5 dilutio.	
Anwendung		Bei Ekzemen	
Packung/en	01	011	10 ml <span style="float: right;">C</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.01.2022	

**01 Amavita Topicalm, Gel**

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>62999</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.01.0.	13.07.2016
Zusammensetzung	01	mepyramini maleas 15 mg, lidocaini hydrochloridum 15 mg, dextranthenolum 50 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Allergische und juckende Hauterkrankungen	
Packung/en	01	004	20 g <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.01.2016 (Neues Aroma)	
Gültig bis		18.03.2018	

**01 Angiox 250 mg, Pulver zur Herstellung eines Konzentrates für eine Injektions- oder Infusionslösung**

The Medicines Company (Schweiz) GmbH, Talstrasse 59, 8001 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57523</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.0.	19.07.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: bivalirudinum 250 mg ut bivalirudini trifluoroacetat, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Antikoagulans	
Packung/en	01	002	10 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.01.2022	

**02 Arilin 500 mg, Filmtabletten**

Alcina AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: <b>45940</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.04.3.	13.07.2016
Zusammensetzung	02	metronidazolium 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionen durch Anaerobier und Protozoen	
Packung/en	02	020	20 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.10.2013 (Verzicht auf Packungsgrösse: 4 Tabletten)	
Gültig bis		23.03.2019	



**01 Arthrolur 1000 mg, Filmtabletten**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>61313</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.01.1.	15.07.2016
Zusammensetzung	01	paracetamolium 1 g, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.02.2016 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.07.2021	

**02 Betaferon, Lyophilisat**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>53225</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	19.07.2016
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: interferonum beta-1b ADNr 0.3 mg corresp. 9.6 Mio U.I., albuminum humanum, mannitolium, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.2 ml. Solutio reconstituta: interferonum beta-1b ADNr 0.25 mg/ml corresp. 8 Mio U.I./ml.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	02	047	1 Kombipackung(en) 15 Einzeldosispackungen (1 Durchstechflasche mit Wirkstoff + 1 Fertigspritze mit Solvens + 2 Alkoholtupfer) <b>B</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2016 Verzicht Packungsgrösse	
Gültig bis		29.11.2021	

**01 Betula/Lappa comp., Oleum ad usum externum**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>62268</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	20.07.2016
Zusammensetzung	01	anisi stellati aetheroleum 3.5 mg, arctium W 5% TM 330 mg, betulae folium W 5% TM 330 mg, extractum oleosum 1 mg ex formica polycytena et formica rufa, ratio: 10:1, urtica dioica ex herba W 5% TM 330 mg, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2011 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2021	

**01 Bicalutamide mmpharm 50mg, Filmtabletten**  
**02 Bicalutamide mmpharm 150mg, Filmtabletten**  
 mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>61524</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	04.07.2016
Zusammensetzung	01	bicalutamidum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	bicalutamidum 150 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.11.2011 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.11.2021	

**01 Blopress 4 mg, Tabletten**  
**03 Blopress 16 mg, Tabletten**  
**04 Blopress 8 mg, Tabletten**  
**05 Blopress 32 mg, Tabletten**  
 Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>54260</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	05.07.2016
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipiens pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipiens pro compresso.	
	05	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz Hypertonie bei Kindern und Jugendlichen 1 - 17 Jahre	
Packung/en	01	016 7 Tablette(n)	B
	03	059 28 Tablette(n)	B
		075 98 Tablette(n)	B
	04	105 28 Tablette(n)	B
		121 98 Tablette(n)	B
	05	156 28 Tablette(n)	B
		164 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.12.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.12.2021	

**01 Bronchialpastillen S, Pastillen**  
 Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9101 Herisau

Zul.-Nr.: <b>54022</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	27.07.2016
Zusammensetzung	01	liquiritiae extractum ethanolicum liquidum corresp. acidum glycyrrhizanicum 2.0-2.6 mg, DER: 1.8-2.1:1, Corresp. massa siccata 19.67 mg, droserae extractum ethanolicum liquidum, ratio: 0.6:1, Corresp. massa siccata 0.42 mg, plantaginis folii extractum ethanolicum liquidum, ratio: 0.51:1, Corresp. massa siccata 1.9 mg, aromatica, natrii cyclamas, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	018 50 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.01.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.12.2021	

**03 Carmol Sportgel**

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>48529</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	26.07.2016
Zusammensetzung	03	methylis salicylas 9 mg, levomentholum 16.9 mg, camphora racemica 5.6 mg, anisi aetheroleum 0.5 mg, caryophylli aetheroleum 0.4 mg, lavandulae aetheroleum 2.3 mg, citronellae aetheroleum 0.9 mg, myristicae aetheroleum 0.7 mg, salviae aetheroleum 0.8 mg, thymi aetheroleum 1.1 mg, eucalypti aetheroleum 5.6 mg, terebinthinae aetheroleum medicinale 4.5 mg, pini silvestris aetheroleum 10.1 mg, rosmarini aetheroleum 2.3 mg, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Zum Einreiben bei Muskelschmerzen, stumpfen Verletzungen	
Packung/en	03	062	80 ml (72 g) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.12.2021	

**01 Cartilago comp., Unguentum**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>62265</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	20.07.2016
Zusammensetzung	01	allium cepa ferm D1 10 mg, aurum metallicum D8 10 mg, betula pendula e foliis ferm D1 10 mg, cartilago articularis bovis GI D3 10 mg (Rind: Knorpel), formica polycтена et formica rufa GI D3 10 mg, stannum metallicum D6 10 mg, adeps lanae (Schaf: Fell/Haare/Wolle), excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.11.2011 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.11.2021	

**01 Carvon Tabletten, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>24657</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	21.07.2016
Zusammensetzung	01	carbo betulae 10 mg, carvi aetheroleum 2 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis kann Carvon bei Blähungen (Meteorismus), leichten Krämpfen im Magen-Darmbereich und Verdauungsstörungen angewendet werden.	
Packung/en	01	001	125 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2013 (Geänderte Packungsgrösse, neu: 125 Tabletten)	
Gültig bis		02.12.2018	

**01 Caverject DC 10, Injektionspräparat**  
**02 Caverject DC 20, Injektionspräparat**  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>55674</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 05.99.0.	25.07.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: alprostadilum 10 µg, alfadexum, lactosum anhydricum, natrii citras dihydricus, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, pro vitro. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 4.45 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: alprostadilum 20 µg, alfadexum, lactosum anhydricum, natrii citras dihydricus, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, pro vitro. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 4.45 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	005	2 Spritze(n) A
	02	007	2 Spritze(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.03.2022	

**01 Cetirizin-Mepha 10, Tropfen**  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>56381</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	07.07.2016
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, saccharinum natricum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 gutta.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	001	20 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2014 (Änderung Präparatename, früher: Cerzin-Mepha 10, Tropfen)	
Gültig bis		13.10.2019	

**01 Cialis 20 mg, comprimés filmés**  
**02 Cialis 10 mg, comprimés filmés**  
**03 Cialis 2,5 mg, comprimés filmés**  
**04 Cialis 5 mg, comprimés filmés**

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

N° d'AMM: <b>56018</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	07.07.2016
Composition	01	tadalafilum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	tadalafilum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	tadalafilum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	tadalafilum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Dysfonction érectile	
Conditionnements	01	005 4 comprimé(s)	B
		007 8 comprimé(s)	B
		009 12 comprimé(s)	B
	02	001 4 comprimé(s)	B
	03	010 28 comprimé(s)	B
	04	002 84 comprimé(s)	B
		012 28 comprimé(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 23.08.2013 (ajout de taille(s) d'emballage, nouveau: 5mg, 84 comprimés)	
Valable jusqu'au		03.05.2019	

**01 Ciclocutan, Lösung**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>57585</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.09.4.	04.07.2016
Zusammensetzung	01	ciclopiroxum olaminum 10 mg, macrogolum 400, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Dermatomykosen	
Packung/en	01	003 20 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.02.2022	

**02 Coop Vitality Carbocistein, Sirup**

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>63098</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	15.07.2016
Zusammensetzung	02	carbocisteinum 750 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150, conserv.: E 217, E 219, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	02	002 200 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.03.2013 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung).	
Gültig bis		20.03.2018	

**01 Crampex, homöopathische Tabletten**

Ergo-pharm GmbH, Ramlinsburgerstrasse 17, 4415 Lausen

Zul.-Nr.: <b>33208</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	28.07.2016
Zusammensetzung	01	acidum silicicum D6, ambra grisea D3, atropa belladonna D6, calcium carbonicum hahnemanni D6, cupri(II) acetat D4, kalii bromidum D3, magnesii hydrogenophosphas trihydricus D4, zinci oxidum D3 ana partes pro compresso.	
Anwendung		Bei Krämpfen der Glieder und krampfartigen Kopfschmerzen	
Packung/en	01	014	100 Tablette(n) D
		022	250 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2021	

**02 Darmol Abführkapseln**

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>39828</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.14	06.07.2016
Zusammensetzung	02	sennae folii extractum methanolicum siccum 36.2-44.2 mg corresp. hydroxyanthracenae 19-21 mg, DER: 1:10-25, arom.: ethylvanillinum et alia, color.: E 131, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	02	066	14 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.10.2021	

**01 Darmol Abführtee, instant**

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>38149</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.14	06.07.2016
Zusammensetzung	01	sennae folii et fructus extractum ethanolicum siccum 215-415 mg corresp. hydroxyanthracenae 23 mg, DER: 6-14:1, aromatica, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	032	75 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.10.2021	

**01 Desloratadin-Mepha 5, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62374</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	05.07.2016
Zusammensetzung	01	desloratadinum 5 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.05.2022	

**01 Disci comp. cum Argento, Globuli velati**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>62269</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	20.07.2016
Zusammensetzung	01	argentum metallicum D19 10 mg, arnica montana ex planta tota ferm D19 10 mg, disci intervertebrales bovis (cervicales, lumbales, thoracici) Gl D7 10 mg, formica polyctena et formica rufa Gl D6 10 mg, phyllostachys viridiglaucescens e nodo ferm D5 10 mg, saccharum ad globulos pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.11.2011 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.11.2021	

**01 Disci comp. cum Pulsatilla, Globuli velati**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>62267</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	20.07.2016
Zusammensetzung	01	disci intervertebrales bovis (cervicales, lumbales, thoracici) Gl D5 10 mg (Rind: Knorpel), equiseti herba ferm D3 10 mg, formica polyctena et formica rufa Gl D6 10 mg, phyllostachys viridiglaucescens e nodo ferm D5 10 mg, pulsatilla vulgaris e floribus ferm D3 10 mg, stannum metallicum D5 10 mg, viscum album (mali) recens ferm D2 10 mg, vivianit D5 10 mg, saccharum q.s, ad globulos pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2011 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2021	

**01 Dololur 500 mg, Filmtabletten**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>61428</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 01.01.1.	15.07.2016
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.02.2016 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.07.2021	

**01 Dr. Reckeweg R 20 Euglandin-F, gouttes homéopathiques**

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: <b>45049</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	20.07.2016
Composition	01	ovarium D12 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Troubles dus à la ménopause	
Conditionnements	01	027	50 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		23.10.2021	

**01 Dr. Reckeweg R 51 Thyreosan, gouttes homéopathiques**

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: <b>45079</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	28.07.2016
Composition	01	atropa belladonna D30, iodium D30, lapis albus D12, lycopodium virginicum D12, natrii chloridum D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Hyperfonction de la glande thyroïde	
Conditionnements	01	023	50 ml B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		17.10.2021	

**01 Dr. Reckeweg R 63 Endangitin, gouttes homéopathiques**

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: <b>45090</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	28.07.2016
Composition	01	cupri(II) acetat D6, nicotiana tabacum D4, secale cornutum D4, veratrum album D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Adjuvant en cas de troubles de la circulation périphérique	
Conditionnements	01	027	50 ml B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		17.10.2021	

**01 Echinaron Pflanzliche Erkältungstropfen**

Spagyros AG, 3074 Muri b. Bern

Zul.-Nr.: <b>57752</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	26.07.2016
Zusammensetzung	01	echinaceae angustifoliae herbae cum radice recentis extractum ethanolicum liquidum 217 mg, ratio: 0.72:1, echinaceae purpureae herbae cum radice recentis extractum ethanolicum liquidum 108.5 mg, ratio: 0.67:1, echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 108.5 mg, ratio: 0.67:1, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 70-80 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkältungen	
Packung/en	01	001	50 ml D
		002	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.04.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.08.2021	



**01 Echinaron Pflanzliche Halsschmerztabletten**

Spagyros AG, 3074 Muri b. Bern

Zul.-Nr.: <b>57751</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.2.	12.07.2016
Zusammensetzung	01	echinaceae angustifoliae herbae cum radice recentis extractum ethanolicum spissum 50 mg, ratio: 1:4, echinaceae purpureae herbae cum radice recentis extractum ethanolicum spissum 50 mg, ratio: 1:4, menthae piperitae aetheroleum 2 mg, thymi aetheroleum 2 mg, caryophylli aetheroleum 1 mg, cinnamomi folii aetheroleum 1.2 mg, lavandulae aetheroleum 1 mg, rosmarini aetheroleum 1 mg, iuniperi aetheroleum 1 mg, saturejae montanae aetheroleum 0.7 mg, matricariae aetheroleum 0.1 mg, aspartamum, mannitolium, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Halsschmerzen, Schluckbeschwerden	
Packung/en	01	001	24 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.04.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.08.2021	

**02 Endoxan 200 mg, Trockensubstanz zur intravenösen Infusion****03 Endoxan 1 g, Trockensubstanz zur intravenösen Infusion****04 Endoxan 500 mg, Trockensubstanz zur intravenösen Infusion**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>25442</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	21.07.2016
Zusammensetzung	02	Praeparatio sicca: cyclophosphamidum anhydricum 200 mg ut cyclophosphamidum monohydricum, pro vitro.	
	03	Praeparatio sicca: cyclophosphamidum anhydricum 1 g ut cyclophosphamidum monohydricum, pro vitro.	
	04	Praeparatio sicca: cyclophosphamidum anhydricum 500 mg ut cyclophosphamidum monohydricum, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	02	001	1 Durchstechflasche(n) mit Schutzcontainer A
		075	1 Durchstechflasche(n) A
	03	002	1 Durchstechflasche(n) mit Schutzcontainer A
		083	1 Durchstechflasche(n) A
	04	003	1 Durchstechflasche(n) mit Schutzcontainer A
		091	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.07.2015 (Zusätzliche Packung für Endoxan 200mg, Endoxan 500mg und Endoxan 1g - Durchstechflasche mit Schutzcontainer)	
Gültig bis		07.12.2020	

**02 Ephynal, Kapseln**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>47382</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	28.07.2016
Zusammensetzung	02	int-rac-alfa-tocopherylis acetat 300 mg, arom.: vanillinum, color.: E 141, excipients pro capsula.	
Anwendung		Vitamin E-Präparat	
Packung/en	02	026	100 Kapsel(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.12.2021	

**01 Erythrocin i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Pro Farma AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>20258</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.01.6.	07.07.2016
Zusammensetzung	01	erythromycinum 1 g ut erythromycini lactobionas pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	047	1 Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.09.2021	

**01 Erythrocin 500 mg, Granulat****02 Erythrocin 1000 mg, Granulat**

Pro Farma AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>41996</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.01.6.	07.07.2016
Zusammensetzung	01	erythromycinum 500 mg ut erythromycini ethylsuccinas, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipients ad granulatum pro charta.	
	02	erythromycinum 1 g ut erythromycini ethylsuccinas, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipients ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	021	18 Sachet(s) <span style="float: right;">B</span>
	02	048	12 Sachet(s) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.09.2021	

**01 Erythrocin-ES 500, Filmtabletten**

Pro Farma AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>47322</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.01.6.	07.07.2016
Zusammensetzung	01	erythromycinum 500 mg ut erythromycini ethylsuccinas, color.: E 104, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	030	24 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		057	12 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.09.2021	

**01 Esomeprazol Sandoz 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten****02 Esomeprazol Sandoz 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62411</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	07.07.2016
Zusammensetzung	01	esomeprazolium 20 mg ut magnesii esomeprazolium dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	esomeprazolium 40 mg ut magnesii esomeprazolium dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Protonenpumpenblocker	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
		002	28 Tablette(n) B
		003	56 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	02	005	14 Tablette(n) B
		006	28 Tablette(n) B
		007	56 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.04.2022	

**01 Esomeprazol-Mepha 20 mg, Lactab****02 Esomeprazol-Mepha 40 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62143</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	29.07.2016
Zusammensetzung	01	esomeprazolium 20 mg ut magnesii esomeprazolium dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	esomeprazolium 40 mg ut magnesii esomeprazolium dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Protonenpumpenblocker	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
		002	28 Tablette(n) B
		003	56 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	02	005	14 Tablette(n) B
		006	28 Tablette(n) B
		007	56 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.02.2022	

03 Exelon 1,5 mg, Kapseln

04 Exelon 3 mg, Kapseln

05 Exelon 4,5 mg, Kapseln

06 Exelon 6 mg, Kapseln

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>54275</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	19.07.2016
Zusammensetzung	03	rivastigminum 1.5 mg ut rivastigmini hydrogenotartras, excipiens pro capsula.	
	04	rivastigminum 3 mg ut rivastigmini hydrogenotartras, excipiens pro capsula.	
	05	rivastigminum 4.5 mg ut rivastigmini hydrogenotartras, excipiens pro capsula.	
	06	rivastigminum 6 mg ut rivastigmini hydrogenotartras, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer Typ, Demenz bei Parkinson Krankheit	
Packung/en	03	080	28 Kapsel(n) B
		099	56 Kapsel(n) B
		102	112 Kapsel(n) B
	04	110	28 Kapsel(n) B
		129	56 Kapsel(n) B
		137	112 Kapsel(n) B
	05	145	28 Kapsel(n) B
		161	112 Kapsel(n) B
	06	181	28 Kapsel(n) B
		218	112 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 Verzicht Packungsgrösse	
Gültig bis		24.04.2018	

**01 Fero-Folic-500, compresse a rilascio prolungato**

FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>36185</b>	Categoria di dispensazione: <b>C</b>	Index: 06.07.1.	28.07.2016
Composizione	01	ferrum(II) 105 mg ut ferrosi sulfas dessiccatus, acidum ascorbicum 500 mg ut natrii ascorbas, acidum folicum 0.35 mg, color.: E 127, excipiens pro compresso obducto.	
Indicazione		Carenza di ferro e di acido folico accertata durante la gravidanza e l'allattamento	
Confezione/i	01	015	30 compressa/compresse C
		023	90 compressa/compresse C
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 15.09.2011 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		15.02.2022	

**01 Furodrix, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>54091</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	06.07.2016
Zusammensetzung	01	furosemidum 40 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	01	028	10 Tablette(n) B
		036	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.08.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.12.2021	

**02 Gorgonium, Salbe**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>46626</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.99.0.	04.07.2016
Zusammensetzung	02	allantoinum 50 mg, dexpanthenolum 100 mg, heparinum natricum 500 U.I., natrii laurilsulfas, propylenglycolum, aromatica, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Narben und Keloide	
Packung/en	02	001	30 g D
		002	60 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.03.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2021	

**01 Imigran T 50 mg, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>56411</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	14.07.2016
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas (1:1), carmellosum natricum conexum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	002	6 Tablette(n) B
		004	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2013 (Änderung an einem gentechnisch veränderten Organismus) carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwoll-Linterstoff	
Gültig bis		07.03.2019	

**03 Imigran 50 mg, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>51685</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	14.07.2016
Zusammensetzung	03	sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas (1:1), carmellosum naticum conexum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	03	024	6 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		059	12 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2016 (Änderung an einem gentechnisch veränderten Organismus) carmellosum naticum conexum: hergestellt aus gentechnisch veränderten Organismus Baumwoll-Linterstoff	
Gültig bis		22.10.2021	

**29 Influvac, Injektionssuspension**

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>485</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	20.07.2016
Zusammensetzung	29	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus-Stamm A/California/7/2009 (H1N1)-like: reassortant virus NYMC X-181) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus-Stamm A/Hong Kong/4801/2014 (H3N2)-like: reassortant virus NYMC X-263B) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus-Stamm B/Brisbane/60/2008) 15 µg, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum hexahydricum, residui: ovalbuminum max. 0.1 µg, formaldehydum et cetrimidum et polysorbatum 80 et gentamicinum nihil, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab dem vollendeten 6. Lebensmonat	
Packung/en	29	013	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) <span style="float: right;">B</span>
		014	10 x 0.5 ml Fertigspritze(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2015 (Annual Update Saison 2016/2017)	
Gültig bis		30.06.2017	

**01 Intratect 5%, Infusionslösung**

Biotest (Schweiz) AG, Schützenstrasse 17, 5102 Ruppertswil

Zul.-Nr.: <b>57676</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.09.	15.07.2016
Zusammensetzung	01	proteina plasmatis humani 50 mg ex illo immunoglobulinum humanum normale min. 96 %, glycinum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Immunmodulation bei idiopathischer thrombozytopenischer Purpura (ITP) Immunmodulation bei Kawasaki-Syndrom allogene Knochenmarktransplantation Substitutionstherapie bei primären Immunmangelkrankheiten Substitutionstherapie bei Myelom oder chronisch-lymphatischer Leukämie mit schwerer sekundärer Hypogammaglobulinämie und rezidivierenden Infektionen Immunmodulation bei Guillain-Barré Syndrom (GBS) Substitutionstherapie bei Kindern mit kongenitalem AIDS und rezidivierenden Infektionen	
Packung/en	01	005	20 ml Infusionsflasche zu 20 ml B
		006	50 ml Infusionsflasche zu 50 ml B
		007	100 ml Infusionsflasche zu 100 ml B
		008	200 ml Infusionsflasche zu 200 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.01.2022	

**01 Isochinol, pommade**

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

N° d'AMM: <b>36251</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 10.01.0.	07.07.2016
Composition	01	quinisocaini hydrochloridum 5 mg, propylenglyolum, aromatica, conserv.: E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		En cas d'hémorroïdes et démangeaisons	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (changement de type d'autorisation, autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		31.12.2017	

**01 Jarsin 300, dragées**

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

N° d'AMM: <b>53148</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 01.04.1.	19.07.2016
Composition	01	hyperici herbae extractum methanolicum siccum 300 mg corresp. hypericinum 0.36-0.84 mg, DER: 3-6:1, excipients pro compresso obducto.	
Indication		En cas de baisse d'humeur	
Conditionnements	01	018	50 dragée(s) C
		026	100 dragée(s) C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 28.08.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		26.10.2021	

**01 Lamisil Pedisan DermGel, Gel**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55777</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	05.07.2016
Zusammensetzung	01	terbinafinum 10 mg, ethanolum, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Fusspilz	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.09.2021	

**01 Lamisil Pedisan, Crème**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55775</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	05.07.2016
Zusammensetzung	01	terbinafini hydrochloridum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Fusspilz	
Packung/en	01	004 15 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.09.2021	

**01 Lamisil Pedisan, Spray**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55776</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	05.07.2016
Zusammensetzung	01	terbinafini hydrochloridum 10 mg, ethanolum, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Fusspilz	
Packung/en	01	009 15 ml 011 30 ml	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.09.2021	

**01 Lamisil, Lösung**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>54243</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	05.07.2016
Zusammensetzung	01	terbinafini hydrochloridum 10 mg, ethanolum, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Mittel gegen Pilze	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.09.2021	



**01 Lamisil, Spray**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>54244</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	05.07.2016
Zusammensetzung	01	terbinafini hydrochloridum 10 mg, ethanolum, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Mittel gegen Pilze	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.09.2021	

**01 Larifikehl D5, homöopathische Injektionslösung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>51339</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	14.07.2016
Zusammensetzung	01	laricifomes officinalis aquos D5 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Bei Fieber, bei Lungenkrankheiten und bei Entzündungen der Verdauungsorgane	
Packung/en	01	010	10 Ampulle(n) B
		029	50 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.01.2022	

**04 Liquemin 25'000 I.E. / 5 ml, Injektionslösung**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>15159</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.3.	29.07.2016
Zusammensetzung	04	heparinum natricum 5000 U.I., natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anticoagulans	
Packung/en	04	058	5 Durchstechflasche(n) zu 5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.01.2022	

**02 Liquemin 5'000 I.E. subcutan, Injektionslösung**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>38847</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.3.	29.07.2016
Zusammensetzung	02	heparinum 10000 U.I. ut heparinum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anticoagulans	
Packung/en	02	001	10 Spritze(n) Fertigspritzen B
		075	25 Spritze(n) Fertigspritzen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.05.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.01.2022	

**01 M-M-RVAXPRO, Lyophilisat und Lösungsmittel**

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>703</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	20.07.2016
Zusammensetzung	01	Vaccinum attenuatum: virus morbilli vivus (Stamm Edmonston-Enders) min. 1000 U., virus parotitis vivus (Stamm Jeryl Lynn) min. 12500 U., virus rubella vivus (Stamm Wistar RA 27/3) min. 1000 U., saccharum, gelatina hydrolysata, sorbitolum, medium199, natrii hydrogenoglutamas monohydricus, minimal essential medium (MEM), natrii hydrogenocarbonas, kalii dihydrogenophosphas, dikalii phosphas anhydricus, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, neomycinum, phenolsulfonphthaleinum, albuminum humanum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Masern, Mumps und Röteln, ab dem vollendeten 12. Lebensmonat	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) 1 Stechamp. m. Lyophil.+ 1 Fertigspritze m. Lösungsmittel <b>B</b>
		002	10 Ampulle(n) 10 Stechamp. m. Lyophil.+ 10 Fertigspritze m. Lösungsmittel <b>B</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.02.2022	

01 MDT-Combi MB Erwachsene und Jugendliche, Kapseln und Tabletten

02 MDT-Combi MB Kinder, Kapseln und Tabletten

03 MDT-Combi PB Erwachsene und Jugendliche, Kapseln und Tabletten

04 MDT-Combi PB Kinder, Kapseln und Tabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>60080</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.9.	28.07.2016
Zusammensetzung	01	I) Rifampicin 300 mg, Kapseln: rifampicinum 300 mg, excipients pro capsula. II) Clofazimine 100 mg, Weichgelatinecapseln: clofaziminum 100 mg, arom.: ethylvanillinum, antiox.: E 321, conserv.: E 215, E 217, excipients pro capsula. III) Clofazimine 50 mg, Weichgelatinecapseln: clofaziminum 50 mg, arom.: ethylvanillinum, antiox.: E 321, conserv.: E 215, E 217, excipients pro capsula. IV) Dapson 100 mg, Tabletten: dapsonum 100 mg, excipients pro compresso.	
	02	I) Rifampicin 150 mg, Kapseln: rifampicinum 150 mg, excipients pro capsula. II) Rifampicin 300 mg, Kapseln: rifampicinum 300 mg, excipients pro capsula. III) Clofazimine 50 mg, Weichgelatinecapseln: clofaziminum 50 mg, arom.: ethylvanillinum, antiox.: E 321, conserv.: E 215, E 217, excipients pro capsula. IV) Dapson 50 mg, Tabletten: dapsonum 50 mg, excipients pro compresso.	
	03	I) Rifampicin 300 mg, Kapseln: rifampicinum 300 mg, excipients pro capsula. II) Dapson 100 mg, Tabletten: dapsonum 100 mg, excipients pro compresso.	
	04	I) Rifampicin 150 mg, Kapseln: rifampicinum 150 mg, excipients pro capsula. II) Rifampicin 300 mg, Kapseln: rifampicinum 300 mg, excipients pro capsula. III) Dapson 50 mg, Tabletten: dapsonum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Lepre	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.12.2021	

**01 Magnegon 120 mg, Kautabletten**

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>55348</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.1.	05.07.2016
Zusammensetzung	01	magnesium 120 mg ut magnesii lactas dihydricus 1078.5 mg et magnesii citras pentahydricus 125 mg, arom.: limonis aetheroleum, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Magnesiumpräparat	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
		002	60 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.05.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.11.2021	

**01 Magnevision, Lösung zur Injektion und Infusion**

b.e.imaging.ag, Industriestrasse 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>61373</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.02.0.	05.07.2016
Zusammensetzung	01	dimeglumini gadopentetas 469 mg, megluminum, acidum penteticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		MRT-Kontrastmittel für die ZNS-Diagnostik und Ganzkörper-MRT	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.05.2012 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.12.2021	

**01 Maltofer Fol, Trinklösung in Monodosen**

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

Zul.-Nr.: <b>57224</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 06.07.1.	28.07.2016
Zusammensetzung	01	Lösung: ferrum(III) 100 mg ut ferri oxidum polymaltosatum, conserv.: E 219, E 217, arom.: vanillinum et alia, pro vitro 5 ml. Praeparatio sicca: acidum folicum 0.35 mg.	
Anwendung		Eisenmangel und erhöhter Folsäurebedarf während Schwangerschaft und Stillzeit	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.04.2014 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.12.2021	

**01 Mebu-cherry, Lutschtabletten**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62301</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	08.07.2016
Zusammensetzung	01	lidocainum 1 mg, cetrimonii bromidum 2 mg, tyrothricinum 4 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	001	24 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.12.2021	

**01 Methotrexat Pfizer 2,5 mg/mL, Lösung zur parenteralen Anwendung****02 Methotrexat Pfizer 25 mg/mL, Lösung zur parenteralen Anwendung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>44949</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	01.07.2016
Zusammensetzung	01	methotrexatum 2.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	methotrexatum 25 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	211	1 Durchstechflasche(n) 5 mg/2 ml A
	02	212	1 Durchstechflasche(n) 25 mg/1 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.11.2021	

**01 Metronidazol i.v. B. Braun, Infusionslösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>48018</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.04.3.	13.07.2016
Zusammensetzung	01	metronidazolium 500 mg, dinatrii phosphas monohydricus, acidum citricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten durch Anaerobier und Protozoen	
Packung/en	01	025	20 x 100 ml Miniflac B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.12.2021	

**01 Mometasonfuroat Sandoz, Nasenspray**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>61899</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 12.02.3.	29.07.2016
Zusammensetzung	01	mometasoni-17 furoas 0.5 mg ut mometasoni-17 furoas monohydricum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem pro 1 g corresp. mometasoni-17 furoas 50 µg pro dosi, doses pro vase 140.	
Anwendung		Rhinitis, Nasenpolypen	
Packung/en	01	001	140 Einzeldose(n) à 50 µg B
		002	3 x 140 Einzeldose(n) à 50 µg B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.04.2022	

**01 Montelukast Sandoz 4, Granulat**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>61896</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.5.	28.07.2016
Zusammensetzung	01	montelukastum 4 mg ut natrii montelukastum, excipients ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Asthma bronchiale, allergische Rhinitis	
Packung/en	01	001	28 Sachet(s) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.03.2022	

**01 Neocapil 2%, Lösung****02 Neocapil 5%, Lösung**

Galderma Schweiz AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>49688</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.99.0.	05.07.2016
Zusammensetzung	01	minoxidilum 20 mg, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	minoxidilum 50 mg, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Alopecia androgenetica	
Packung/en	01	001	3 x 50 ml Pumpspray <span style="float: right;">C</span>
		027	50 ml Pumpspray <span style="float: right;">C</span>
	02	002	3 x 50 ml Pumpspray <span style="float: right;">C</span>
		028	50 ml Pumpspray <span style="float: right;">C</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2021	

**01 Nulojix 250 mg, Pulver zur Herstellung eines Infusionslösungskonzentrats**

Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>61521</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.15.0.	05.07.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: belataceptum 250 mg, saccharum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii chloridum pro vitro.	
Anwendung		Prophylaxe einer Transplantatabstossung bei Nierentransplantation	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) und 1 silikonfreie Spritze <span style="float: right;">A</span>
		002	2 Durchstechflasche(n) und 2 silikonfreie Spritzen <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2021	

**01 Nurofen, Brausegranulat**

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

Zul.-Nr.: <b>54095</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	07.07.2016
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens ad granulatatum pro charta.	
Anwendung		Analgeticum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.04.2013 (Verlängerung der Zulassung).	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.09.2021	

**01 Nurofen-L 200 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>55380</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	07.07.2016
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum lysinum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2011 (Verlängerung der Zulassung).	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.09.2021	

**05 Omed antacid Sandoz 10 mg, Kapseln****07 Omed antacid Sandoz 20 mg, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>60019</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.99.0.	15.07.2016
Zusammensetzung	05	omeprazolum 10 mg, excipiens pro capsula.	
	07	omeprazolum 20 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Packung/en	05	013	7 Kapsel(n) C
		014	14 Kapsel(n) C
	07	015	7 Kapsel(n) C
		016	14 Kapsel(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.10.2014 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung).	
Gültig bis		24.03.2020	

03 Omeprazol Sandoz eco 40 mg, Kapseln

04 Omeprazol Sandoz eco 10 mg, Kapseln

05 Omeprazol Sandoz eco 20 mg, Kapseln

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>57270</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	08.07.2016
Zusammensetzung	03	omeprazololum 40 mg, excipients pro capsula.	
	04	omeprazololum 10 mg, excipients pro capsula.	
	05	omeprazololum 20 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	03	002 7 Kapsel(n)	B
		004 28 Kapsel(n)	B
		006 56 Kapsel(n)	B
	04	008 14 Kapsel(n)	B
		010 28 Kapsel(n)	B
		012 56 Kapsel(n)	B
		014 100 Kapsel(n)	B
	05	016 7 Kapsel(n)	B
		018 14 Kapsel(n)	B
		020 28 Kapsel(n)	B
		022 56 Kapsel(n)	B
		035 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2016 (Änderung Zusammensetzung)	
Gültig bis		24.09.2021	



**01 Omeprazol Spirig HC 10 mg, Kapseln**  
**02 Omeprazol Spirig HC 20 mg, Kapseln**  
**03 Omeprazol Spirig HC 40 mg, Kapseln**  
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>66009</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	29.07.2016
Zusammensetzung	01	omeprazolium 10 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
	02	omeprazolium 20 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
	03	omeprazolium 40 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Ulcutherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	013 14 Kapsel(n) Dosen	B
		014 28 Kapsel(n) Dosen	B
		015 56 Kapsel(n) Dosen	B
		016 98 Kapsel(n) Dosen	B
	02	017 7 Kapsel(n) Dosen	B
		018 28 Kapsel(n) Dosen	B
		019 56 Kapsel(n) Dosen	B
		020 98 Kapsel(n) Dosen	B
		025 14 Kapsel(n) Dosen	B
	03	021 7 Kapsel(n) Dosen	B
		022 28 Kapsel(n) Dosen	B
		023 56 Kapsel(n) Dosen	B
		024 98 Kapsel(n) Dosen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.12.2015 (Änderung Präparatename, früher: Omeprazol Stada, Kapseln) (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 10 mg: 14, 28, 56, 98 Kapseln / 20 mg: 7, 14, 28, 56, 98 Kapseln / 40 mg: 7, 28, 56, 98 Kapseln)	
Gültig bis		15.12.2020	

**01 Orlistat Sandoz 120, Kapseln**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62107</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	08.07.2016
Zusammensetzung	01	orlistatum 120 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiadiposikum, Lipasehemmer	
Packung/en	01	001 42 Kapsel(n)	B
		002 84 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.12.2021	

**02 Osa Zahngel**

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>42989</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 13.01.1.	06.07.2016
Zusammensetzung	02	salicylamidum 80 mg, dexpanthenolum 13 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, arom.: saccharinum natricum, conserv.: E 210, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Schmerzen beim Zahnen	
Packung/en	02	045	10 g D
		053	25 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.11.2021	

**01 Pemetrexed Labatec 100mg, Lyophilisat pour solution de perfusion****02 Pemetrexed Labatec 500mg, Lyophilisat pour solution de perfusion**

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

N° d'AMM: <b>65783</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	06.07.2016
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: pemetrexedum 100 mg ut dinatrii pemetrexedum hemipentahydricum, mannitolium, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: pemetrexedum 500 mg ut dinatrii pemetrexedum hemipentahydricum, mannitolium, pro vitro.	
Indication		Cytostatique	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 10.05.2016 (changement de type d'autorisation, autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		09.05.2021	

**01 Perenterol 250, Kapseln**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>47571</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 04.09.0.	26.07.2016
Composizione	01	saccharomyces boulardii cryodesiccatus 250 mg corresp. cellulae vivae 2*10 <sup>9</sup> CFU, excipients pro capsula.	
Indicazione		Antidiarrhoicum	
Confezione/i	01	001	10 x 20 capsula/capsule (confezione ospedaliera) D
		022	10 capsula/capsule D
		030	6 capsula/capsule D
		049	20 capsula/capsule D
		050	20 capsula/capsule Blister D
		051	10 x 20 capsula/capsule Blister (confezione ospedaliera) D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 28.12.2011 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		31.12.2021	

**01 Perenterol 250, Sachets**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>47572</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 04.09.0.	27.07.2016
Composizione	01	saccharomyces boulardii cryodesiccatus 250 mg, cellulae vivae 2*10 <sup>9</sup> CFU, arom.: vanillinum et alia, excipients ad pulverem, pro charta.	
Indicazione		Profilassi e trattamento delle diarree dovute a terapia antibiotica	
Confezione/i	01	001	20 sacca <span style="float:right">D</span>
		002	10 x 20 sacca confezione ospedaliera (10 CO di 20 bustine) <span style="float:right">D</span>
		029	10 sacca <span style="float:right">D</span>
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 28.02.2012 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		31.12.2021	

**01 Perskindol Dolo, gel**

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

N° d'AMM: <b>55548</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	19.07.2016
Composition	01	gaultheriae aetheroleum 129 mg, pini aetheroleum 95 mg, aromatica, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Traumatismes douloureux, rhumatisme	
Conditionnements	01	001	50 ml <span style="float:right">D</span>
		007	85 ml <span style="float:right">D</span>
		021	200 ml <span style="float:right">D</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		14.12.2021	

**01 Perskindol Dolo, spray**

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

N° d'AMM: <b>55549</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	19.07.2016
Composition	01	gaultheriae aetheroleum 129 mg, pini aetheroleum 95 mg, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Indication		Traumatismes douloureux, rhumatisme	
Conditionnements	01	004	75 ml <span style="float:right">D</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		14.12.2021	

**01 Postinor 1.5 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>65082</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 09.02.1.	14.07.2016
Zusammensetzung	01	levonorgestrelum 1.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum zur Schwangerschaftsverhütung in Notfällen	
Packung/en	01	001	1 Tablette(n) <span style="float:right">C</span>
Bemerkung		Korrektur ATC Code	
Gültig bis		15.09.2020	

01 Pradaxa 75 mg, Kapseln

02 Pradaxa 110 mg, Kapseln

03 Pradaxa 150 mg, Kapseln

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

Zul.-Nr.: <b>61385</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.0.	04.07.2016
Zusammensetzung	01	dabigatranum etexilatum 75 mg ut dabigatranum etexilati mesilas, color.: E 132, E 110, excipiens pro capsula.	
	02	dabigatranum etexilatum 110 mg ut dabigatranum etexilati mesilas, color.: E 132, E 110, excipiens pro capsula.	
	03	dabigatranum etexilatum 150 mg ut dabigatranum etexilati mesilas, color.: E 132, E 110, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Prävention von Schlaganfall und systemischer Embolie bei erwachsenen Patienten mit nicht-valvulärem Vorhofflimmern. Behandlung tiefer Venenthrombosen und/oder Lungenembolien. Prävention der rezidivierenden tiefen Venenthrombose und/oder Lungenembolie.	
Packung/en	02	006	30 Kapsel(n) Blister B
		007	60 Kapsel(n) Blister B
		010	3 x 60 Kapsel(n) Blister B
	03	011	30 Kapsel(n) Blister B
		012	60 Kapsel(n) Blister B
		013	3 x 60 Kapsel(n) Blister B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.05.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
		61385 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.05.2022	

**01 Pyrazinamide Labatec 500 mg, comprimés****02 Pyrazinamide Labatec 400 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>57699</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.02.1.	15.07.2016
Composition	01	pyrazinamidum 500 mg, excipients pro compresso.	
	02	pyrazinamidum 400 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Tuberculose	
Conditionnements	01	002	100 comprimé(s) A
	02	001	100 comprimé(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 05.09.2014 (autorisation du nouveau dosage: 400 mg)	
Valable jusqu'au		31.05.2017	

**01 Ricola Kräuterzucker 4,2 g, Kräuterbonbons****05 Ricola Kräuterzucker 2,5 g, Kräuterbonbons**

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: <b>22692</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	20.07.2016
Zusammensetzung	01	specierum pectoralium extractum 42 mg, levomentholum 2.6 mg, saccharum, color.: E 150, aromatica, excipients pro pastillo.	
	05	specierum pectoralium extractum 25 mg, levomentholum 2.4 mg, saccharum, color.: E 150, aromatica, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	01	089	200 g E
		143	1000 g E
		151	83 g E
	05	179	100 g E
		180	250 g E
		181	400 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.02.2022	

**01 Ruberkehl D5, homöopathische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>55244</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	20.07.2016
Zusammensetzung	01	aspergillus ruber aquos D5 dilutio.	
Anwendung		Bei allergischen Atemwegserkrankungen	
Packung/en	01	001	10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.01.2022	

**02 Santasapina Hustensirup ohne Alkohol**  
Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>53839</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	26.07.2016
Zusammensetzung	02	piceae abietis turionum recentorum extractum aquosum spissum 4.3 g, DER: 0.9-1.2:1, aromatica, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Bei Husten infolge Erkältung	
Packung/en	02	029	200 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.08.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.12.2021	

**01 Sanukehl Staph D6, homöopathische Tropfen**  
ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>53248</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	20.07.2016
Zusammensetzung	01	staphylococcus aureus aquos D6 dilutio.	
Anwendung		Bei Staphylokokken-Infekten	
Packung/en	01	012	10 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.01.2022	

**01 Seractil 200 mg, Filmtabletten**

**02 Seractil 300 mg, Filmtabletten**

**03 Seractil 400 mg forte, Filmtabletten**

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>54767</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	07.07.2016
Zusammensetzung	01	dexibuprofenum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	dexibuprofenum 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	dexibuprofenum 400 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum	
Packung/en	01	013	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		021	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	048	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		056	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	03	064	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		080	10 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		099	50 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2016 (Verlängerung der Zulassung).	
Gültig bis		19.09.2021	

**01 Sidroga Löwenzahntee, geschnittene Droge**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>44554</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.11.2.	20.07.2016
Zusammensetzung	01	taraxaci radix cum herba 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	011 20 x 1,5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.10.2021	

**01 Spagyrom Pflanzliche Erkältungstropfen**

Spagyros AG, 3074 Muri b. Bern

Zul.-Nr.: <b>47406</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	28.07.2016
Zusammensetzung	01	echinaceae angustifoliae herbae cum radice recentis extractum ethanolicum liquidum 217 mg, ratio: 0.72:1, echinaceae purpureae herbae cum radice recentis extractum ethanolicum liquidum 108.5 mg, ratio: 0.67:1, echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 108.5 mg, ratio: 0.67:1, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 70-80 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkältungen	
Packung/en	01	013 50 ml 021 100 ml	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.03.2022	

01 Sprycel 20 mg, Filmtabletten  
 02 Sprycel 50 mg, Filmtabletten  
 03 Sprycel 70 mg, Filmtabletten  
 04 Sprycel 100 mg, Filmtabletten  
 05 Sprycel 80 mg, Filmtabletten  
 06 Sprycel 140 mg, Filmtabletten  
 Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>57658</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	27.07.2016
Zusammensetzung	01	dasatinibum 20 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	dasatinibum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	dasatinibum 70 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	dasatinibum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	dasatinibum 80 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	06	dasatinibum 140 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Philadelphiachromosom-positive chronische myeloische Leukämie Philadelphiachromosom-positive akute lymphatische Leukämie	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
		007 60 Tablette(n) Blister	A
	02	002 60 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
		008 60 Tablette(n) Blister	A
	03	003 60 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
		009 60 Tablette(n) Blister	A
	04	010 30 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
		011 30 Tablette(n) Blister	A
	05	012 30 Tablette(n) HPDE-Flasche	A
		013 30 Tablette(n) Blister	A
	06	014 30 Tablette(n) HPDE-Flasche	A
		015 30 Tablette(n) Blister	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.02.2022	



**01 Stadaprazol 20 mg, magensaftresistente Kapseln**  
**02 Stadaprazol 40 mg, magensaftresistente Kapseln**  
**03 Stadaprazol 10 mg, magensaftresistente Kapseln**  
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>60493</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	07.07.2016
Zusammensetzung	01	omeprazolium 20 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
	02	omeprazolium 40 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	03	omeprazolium 10 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	037 7 Kapsel(n) Dosen	B
		038 14 Kapsel(n) Dosen	B
		039 28 Kapsel(n) Dosen	B
		040 56 Kapsel(n) Dosen	B
		041 98 Kapsel(n) Dosen	B
	02	042 7 Kapsel(n) Dosen	B
		043 28 Kapsel(n) Dosen	B
		044 56 Kapsel(n) Dosen	B
	03	045 14 Kapsel(n) Dosen	B
		046 28 Kapsel(n) Dosen	B
		047 56 Kapsel(n) Dosen	B
		048 98 Kapsel(n) Dosen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.06.2014 (Änderung Präparatename, früher: Omeprazol Spirig HC, magensaftresistente Kapseln)	
Gültig bis		26.01.2020	

**03 Supradyn Vital 50+, Filmtabletten**  
 Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>54749</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.52	20.07.2016
Zusammensetzung	03	vitamina: retinoli palmitas 1333 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., (+)-alfa-tocopherolum 15 mg, thiamini hydrochloridum 2.1 mg, riboflavinum 2.4 mg, pyridoxini hydrochloridum 3 mg, cyanocobalaminum 1.5 µg, nicotinamidum 18 mg, acidum folicum 0.3 mg, acidum d-pantothenicum 6 mg, biotinum 75 µg, acidum ascorbicum 90 mg, mineralia: calcium 160 mg, magnesium 120 mg, ferrum 5.6 mg, cuprum 1 mg, manganum 1.4 mg, iodum 60 µg, selenium 28 µg, zincum 6 mg, alia: ginseng extractum 50 mg, int-rac-alfa-tocopherolum 27 µg, color.: E 141, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Packung/en	03	003 30 Tablette(n)	D
		004 90 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.10.2015 (Änderung Wirkstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		25.08.2019	

**02 Supradyn energy, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56699</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	20.07.2016
Zusammensetzung	02	vitamina: retinoli palmitas 2666 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., int-rac-alfa-tocopherolum 10 mg, phytomenadionum 30 µg, thiamini hydrochloridum 4.2 mg, riboflavinum 4.8 mg, pyridoxinum 6 mg, cyanocobalaminum 3 µg, nicotinamidum 54 mg, acidum folicum 0.6 mg, acidum d-pantothenicum 18 mg, biotinum 0.45 mg, acidum ascorbicum 180 mg, mineralia: calcium 120 mg, magnesium 45 mg, phosphorus ruber 126 mg, ferrum 8 mg, zincum 8 mg, manganum 1.8 mg, fluoridum 1.5 mg, cuprum 0.9 mg, iodium 75 µg, selenium 55 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralpräparat	
Packung/en	02	003	30 Tablette(n) D
		004	90 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.01.2014 (Änderung Wirkstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		31.05.2019	

**01 Telmisartan Sandoz 40 mg, Tabletten****02 Telmisartan Sandoz 80 mg, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62466</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	05.07.2016
Zusammensetzung	01	telmisartanum 40 mg, excipients pro compresso.	
	02	telmisartanum 80 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.05.2022	

**01 Tollwut Impfstoff Mériex, Injektionslösung**

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>417</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	20.07.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: virus rabiei inactivatum (Stamm: Wistar Rabies PM/WI 38-1503-3M) min. 2.5 U.I., albuminum humanum, neomycini sulfas, residui: phenolsulfonphthaleinum. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Tollwut	
Packung/en	01	002	1 Durchstechflasche(n) 1 Durchstechfl. m. Lyophil.+1 Wegwerfspritze m.Lösungsmittel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.09.2021	

**02 Tramal 100, Injektionslösung (i.m., i.v.)**

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: <b>40858</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	15.07.2016
Zusammensetzung	02	tramadoli hydrochloridum 100 mg, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	02	032	1 x 5 Ampulle(n) A
		040	10 x 5 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.02.2022	

**01 Tramal, Tropfen**

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: <b>43788</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	15.07.2016
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 100 mg, aromatica, natrii cyclamas, saccharinum natricum, conserv.: E 202, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 40 gutta.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	019	1 x 10 ml ohne Dosierpumpe A
		027	10 x 10 ml ohne Dosierpumpe (Klinikpackung) A
		035	3 x 10 ml ohne Dosierpumpe A
		051	96 ml mit Dosierpumpe A
		078	50 ml mit Dosierpumpe A
		086	30 ml mit Dosierpumpe A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.02.2022	

**01 Ventolin 0.5 mg/ml, Injektionslösung****02 Ventolin 1 mg/ml, Infusionskonzentrat**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>44397</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	27.07.2016
Zusammensetzung	01	salbutamolium 0.5 mg ut salbutamoli sulfas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	salbutamolium 5 mg ut salbutamoli sulfas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Bronchospasmen, vorzeitig einsetzende Wehen	
Packung/en	01	023	5 x 1 ml Ampulle(n) B
	02	024	5 x 5 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt Zulassungsbescheinigung vom 29.01.2015 Korrektur Packungscode	
Gültig bis		25.10.2020	

**02 Vitamin D3 Streuli Prophylax, Lösung zum Einnehmen**  
**03 Vitamin D3 Streuli zur Therapie, Lösung zum Einnehmen**  
 Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>33481</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 07.02.3.	07.07.2016
Zusammensetzung	02	cholecalciferolum 4000 U.I., excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	03	cholecalciferolum 4000 U.I., excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Vitamin D-Präparat	
Packung/en	02	001 10 ml	D
		003 20 ml	D
	03	002 30 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 20 ml)	
Gültig bis		12.09.2017	

**03 Vitarnin, Brausetabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>32692</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	26.07.2016
Zusammensetzung	03	vitamina: retinoli palmitas 3333 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 5 mg, thiamini nitras 10 mg, riboflavinum 4 mg, pyridoxini hydrochloridum 5 mg, cyanocobalaminum 5 µg, nicotinamidum 50 mg, calcii pantothenas 20 mg, acidum ascorbicum 75 mg, mineralia: calcium 11.2 mg, magnesium 6.25 mg, cuprum 0.1 mg, ferrum 0.1 mg, manganum 0.1 mg, molybdenum 90 µg, zincum 0.3 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoff-Präparat	
Packung/en	03	044 10 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.02.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.07.2021	

**01 Xadago 50 mg, compresse rivestite con film**  
**02 Xadago 100 mg, compresse rivestite con film**  
 Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>65360</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	05.07.2016
Composizione	01	safinamidum 50 mg ut safinamidi mesilas, excipiens pro compresso obducto.	
	02	safinamidum 100 mg ut safinamidi mesilas, excipiens pro compresso obducto.	
Indicazione		Malattia di Parkinson idiopatica	
Confezione/i	01	001 30 compressa/compresse	B
		002 100 compressa/compresse	B
	02	003 30 compressa/compresse	B
		004 100 compressa/compresse	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 12.11.2015 Modifica codice ATC: precedente N04B, attuale N04BD03.	
Valevole fino al		11.11.2020	

**01 Zamdopa 100mg/25mg, Compressa a rilascio prolungato****02 Zamdopa 200mg/50mg, Compressa a rilascio prolungato**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>65826</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>		Index: 01.08.0.	20.07.2016
Composizione	01	carbidopum 25 mg ut carbidopum monohydricum, levodopum 100 mg, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.		
	02	carbidopum 50 mg ut carbidopum monohydricum, levodopum 200 mg, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.		
Indicazione	Morbo di Parkinson			
Confezione/i	01	005	30 compressa/compresse	B
		006	100 compressa/compresse	B
	02	007	30 compressa/compresse	B
		008	100 compressa/compresse	B
Osservazione	Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 08.07.2015 (Modifica della composizione delle sostanze ausiliarie)			
Valevole fino al	07.07.2020			

**01 Zoledronat Axapharm Onco 4, Infusionskonzentrat**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>62253</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>		Index: 07.99.0.	22.07.2016
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolium, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.		
Anwendung	Knochenmetastasen solidider Tumoren und multiples Myelom, maligne Hypercalcämie			
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.07.2016 (Änderung Präparatename, früher: Zoledronat-Stulln Onco 4, Infusionskonzentrat)			
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt			
Gültig bis	23.02.2017			

**01 Zolendronat Axapharm Osteo 5, Infusionslösung**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>62257</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>		Index: 07.99.0.	08.07.2016
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 5 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolium, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.		
Anwendung	Morbus Paget, postmenopausale Osteoporose			
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2016 (Änderung Präparatename, früher: Zoledronat-Acino Osteo 5, Infusionslösung)			
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt			
Gültig bis	28.03.2017			

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Alamycin LA ad us. vet., Injektionslösung**

Arovet AG, Moosmattstrasse 36, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: <b>48342</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	13.07.2016
Zusammensetzung	01	oxytetracyclinum 200 mg ut oxytetracyclinum dihydricum, magnesii oxidum leve, N,N-dimethylacetamidum, dinatrii edetas, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 4 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schafen und Schweinen	
Packung/en	01	027	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2021	

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

MSD Animal Health GmbH, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: <b>62138</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	06.07.2016
Zusammensetzung	01	imidocarbium 85 mg ut imidocarbi dipropionas, acidum propionicum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.0 ml.	
Anwendung		Antiprotozoikum gegen Babesiose für Rinder, Pferde und Hunde	
Packung/en	01	001	10 ml B
		002	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2021	

**01 Cyclo-Spray ad us. vet., Spray**

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

Zul.-Nr.: <b>55647</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	26.07.2016
Zusammensetzung	01	chlortetracyclini hydrochloridum 3.21 g corresp. chlortetracyclinum 7.3 % m/m, color.: E 131, excipients ad suspensionem, propellens ad aerosolum pro vase 211 ml.	
Anwendung		Antibiotikum-Spray für Rinder, Schafe und Schweine	
Packung/en	01	002	211 ml Spraydose A
		003	211 ml Spraydose mit zusätzlichem Ventil-Düsensystem A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.07.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.01.2022	

**01 Dinolytic 5 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung**  
**03 Dinolytic forte 12.5 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung**  
 Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>40063</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	14.07.2016
Zusammensetzung	01	dinoprostum 5 mg ut dinoprostum trometamolium, conserv.: alcohol benzylicus 16.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	dinoprostum 12.5 mg ut dinoprostum trometamolium, conserv.: alcohol benzylicus 16.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	01	Prostaglandin F2 $\alpha$ (Dinoprost); für Pferd, Rind und Schwein	
	03	Prostaglandin F2 $\alpha$ (Dinoprost); für Rinder	
Packung/en	01	021	5 x 10 ml A
	03	001	20 ml A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Zulassung der neuen Dosisstärke Dinolytic forte 12.5 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung)		
Gültig bis	16.02.2020		

**01 Duphacycline L.A. ad us. vet., Injektionslösung**  
 Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>52768</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	05.07.2016
Zusammensetzung	01	oxytetracyclinum 200 mg ut oxytetracyclinum dihydricum, magnesii oxidum leve, N,N-dimethylacetamidum, dinatrii edetas, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 4 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schafen und Schweinen		
Packung/en	01	001	100 ml A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	31.12.2021		

**01 Duphamox L.A. ad us. vet., Injektionslösung**  
 Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>52769</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	01.07.2016
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 150 mg, aluminii monostearas, antiox.: E 320 80 $\mu$ g, E 321 80 $\mu$ g, cocos oleum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schafen, Schweinen, Hunden und Katzen		
Packung/en	01	027	100 ml A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	31.12.2021		

**01 Norocillin LA ad us. vet., Injektionslösung**

Arovet AG, Moosmattstrasse 36, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: <b>48708</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	13.07.2016
Zusammensetzung	01	benzylpenicillinum benzathinum 150'000 U.I., benzylpenicillinum procainum 150'000 U.I., polysorbatum 80, povidonum, dinatrii edetas, kalii dihydrogenophosphas, natrii citras dihydricus, carmellosum natricum, simethiconum, conserv.: E 218 1.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schafen, Schweinen, Hunden und Katzen	
Packung/en	01	013	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.01.2022	



## Änderung der Zulassungsinhaberin Modification du titulaire d'AMM

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

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

## Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 01.07.2016 übernimmt die Firma **OmniVision AG, Neuhausen am Rheinfall** folgende/s Arzneimittel der Firma **Bausch & Lomb Swiss AG, Zug**:  
A compter du 01.07.2016, l'entreprise **OmniVision AG, Neuhausen am Rheinfall** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Bausch & Lomb Swiss AG, Zug**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
30300	Phenylephrin Blache, Augentropfen

Per 01.07.2016 übernimmt die Firma **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **OrPha Swiss GmbH, Küsnacht ZH**:  
A compter du 01.07.2016, l'entreprise **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **OrPha Swiss GmbH, Küsnacht ZH**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
61530	Levetiracetam OrPha, Filmtabletten

Per 01.07.2016 übernimmt die Firma **Steinberg Pharma AG, Winterthur** folgende/s Arzneimittel der Firma **Homöopharm AG, Oensingen**:  
A compter du 01.07.2016, l'entreprise **Steinberg Pharma AG, Winterthur** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Homöopharm AG, Oensingen**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
62617	Staphylococcus aureus comp. D9, Nasenspray
62618	Virus influenzae A comp. D9, Mund- und Rachenspray
62619	Virus influenzae A comp. D9, Nasenspray

Per 04.07.2016 übernimmt die Firma **HRA-Pharma Switzerland Sàrl, Nyon** folgende/s Arzneimittel der Firma **Medius AG, Muttenz**:  
A compter du 04.07.2016, l'entreprise **HRA-Pharma Switzerland Sàrl, Nyon** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Medius AG, Muttenz**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
27867	Metopiron, Kapseln
57346	Lysodren, Tabletten

Per 04.07.2016 übernimmt die Firma **Pfizer PFE Switzerland GmbH, Zürich** folgende/s Arzneimittel der Firma **Hospira Schweiz GmbH, Zug**:  
 A compter du 04.07.2016, l'entreprise **Pfizer PFE Switzerland GmbH, Zürich** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Hospira Schweiz GmbH, Zug**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
53536	Tomudex 2 mg, Lyophilisat
57301	Paclitaxel Hospira, Infusionskonzentrat
60407	Retacrit (Epoetin Zeta), Injektionslösung in Fertigspritzen
60497	Nivestim, Injektionslösung
61008	Meropenem Hospira i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung
61010	Imicilastin Hospira i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
61904	Docetaxel Hospira, Infusionskonzentrat

Per 15.07.2016 übernimmt die Firma **Axapharm AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Pharma Stulln Schweiz GmbH, Freienbach**:  
 A compter du 15.07.2016, l'entreprise **Axapharm AG, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Pharma Stulln Schweiz GmbH, Freienbach**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
62253	Zoledronat-Stulln Onco 4, Infusionskonzentrat

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

Per 04.07.2016 ändert die Firma **VETOQUINOL AG** ihr Firmendomizil von Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen nach **Freiburgstrasse 255, 3018 Bern**.  
 A compter du 04.07.2016, l'entreprise **VETOQUINOL AG** actuellement sise Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen, aura pour nouveau domicile **Freiburgstrasse 255, 3018 Bern**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
32375	Topic ad us. vet., Pumpspray
35932	Inorgan ad us.vet., Pulver
36613	Arthri-Dog ad us.vet., Tabletten
38532	Atussin ad us.vet., Sirup
38533	Utroletten N ad us.vet., Uterusstäbe
40153	Lidocain 2% Chassot ad us.vet., Injektionslösung
42346	Calmivet ad us. vet., Tabletten
42347	Energidex ad us.vet., Injektionslösung
42449	Ampitab ad us.vet., Tabletten
42757	Monocillin ad us. vet., Suspension in Injektoren
42760	Sedalin Gel ad us.vet., Oraldoser
43619	Konstigmin ad us. vet., Injektionslösung
43694	Acidosan ad us.vet., Infusionslösung
43951	Prifinial ad us.vet., Injektionslösung

44645	Ampitab ad us.vet., Suspension
45319	Rota-TS Oraldoser ad us. vet., Suspension
45613	B-Neuron ad us.vet., Injektionslösung
45731	Rota-TS Pulver ad us.vet.
46343	Megecat ad us.vet., Tabletten
47190	Narketan ad us. vet., Injektionslösung
47360	Prednisolon Vétoquinol ad us. vet., Tabletten
47669	Cefaseptin ad us. vet., Filmtabletten
48281	Vetacortyl ad us.vet., Injektionssuspension
48616	Xylapan ad us.vet., Injektionslösung
49384	Gentaseptin Metritisinjektor ad us.vet., Lösung
50793	Tolfedin ad us.vet., Injektionslösung
54312	Longamox ad us.vet., Injektionssuspension
55101	Marbocyl ad us.vet., Injektionslösung
55517	Tolfedin ad us.vet., Tabletten
55530	Marbocyl FD ad us.vet., Lyophilisat
56008	Optimectin ad us.vet., Injektionslösung
56116	Aurizon Suspension, Ohrentropfen ad us.vet.
56200	Propalin ad us.vet., Sirup
56302	Optimectin Pour-On ad us.vet., Lösung
56317	Prurivet N ad us.vet., Lösung
56346	Prilium ad us.vet., Pulver lyophilisiert
56766	Tolfedine CS ad us.vet., Injektionslösung
56899	Marbocyl P ad us.vet., Tabletten
57001	Clavaseptin ad us.vet., teilbare Tabletten
57651	Optimectin Oraldoser ad us.vet., Suspension
57689	Dolpac ad us. vet., teilbare Tabletten
61203	Ceftiocyl ad us. vet., Injektionssuspension
61525	Cimalgex ad us. vet., Tabletten
61624	Prifinial N ad us. vet., Tabletten
61668	Flevox Spot-on Katze ad us.vet., Lösung
61670	Flevox Spot-on Hunde ad us.vet., Lösung
61681	Forcyl 160 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung
65984	Cefaseptin ad us. vet., teilbare Tabletten

## Widerruf der Zulassung

## Révocation de l'autorisation de mise sur le marché

## Zeichenerklärung

**1** **Widerruf der Zulassung infolge Verzichts auf Vertrieb**

**Révocation de l'AMM suite à la décision de l'entreprise de renoncer à la distribution**

**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**

**3** **Widerruf der Zulassung infolge Entlassung aus der Heilmittelkontrolle**

**Révocation de l'AMM pour les spécialités libérées du contrôle des médicaments**

**4** **Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 16a des Heilmittelgesetzes**

**Révocation de l'autorisation en application de l'article 16a de la loi sur les produits thérapeutiques**

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

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

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

## Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	<b>Alprazolam Pfizer retard 0.5 mg, Tabletten</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>61638</b>	<b>B</b>	01.04.1.	28.07.2016
1	02	<b>Alprazolam Pfizer retard 1 mg, Tabletten</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>61638</b>	<b>B</b>	01.04.1.	28.07.2016
1	03	<b>Alprazolam Pfizer retard 2 mg, Tabletten</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>61638</b>	<b>B</b>	01.04.1.	28.07.2016
1	04	<b>Alprazolam Pfizer retard 3 mg, Tabletten</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>61638</b>	<b>B</b>	01.04.1.	28.07.2016
1	01	<b>Alprazolam Pfizer 0.25 mg, Tabletten</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>61553</b>	<b>B</b>	01.04.1.	28.07.2016
1	02	<b>Alprazolam Pfizer 0.5 mg, Tabletten</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>61553</b>	<b>B</b>	01.04.1.	28.07.2016
1	03	<b>Alprazolam Pfizer 1.0 mg, Tabletten</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>61553</b>	<b>B</b>	01.04.1.	28.07.2016

1	04	<b>Alprazolam Pfizer 2.0 mg, Tabletten</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>61553</b>	<b>B</b>	01.04.1.	28.07.2016
1	02	<b>Azithromycin Sandoz eco 500, Filmtabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>57499</b>	<b>A</b>	08.01.6.	20.07.2016
1	01	<b>Dolprone 500, comprimés</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	<b>41187</b>	<b>D</b>	01.01.1.	06.07.2016
1	01	<b>Holoxan 1 g/25 ml, Lösung zur Infusion</b> Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	<b>57549</b>	<b>A</b>	07.16.1.	01.07.2016
1	02	<b>Holoxan 2 g/50 ml, Lösung zur Infusion</b> Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	<b>57549</b>	<b>A</b>	07.16.1.	01.07.2016
1	01	<b>Hygroton 25 mg, Tabletten</b> Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	<b>25649</b>	<b>B</b>	05.01.0.	06.07.2016
1	02	<b>Hygroton 50 mg, Tabletten</b> Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	<b>25649</b>	<b>B</b>	05.01.0.	06.07.2016
4	01	<b>No Gynex, crème</b> Interlabo Switzerland Sàrl, rue Prévost-Martin 42, 1205 Genève	<b>44091</b>	<b>D</b>	09.02.2.	02.06.2016
4	01	<b>No Gynex, tampons</b> Interlabo Switzerland Sàrl, rue Prévost-Martin 42, 1205 Genève	<b>44590</b>	<b>D</b>	09.02.2.	02.06.2016
1	01	<b>NorLevo Uno, Tabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>57488</b>	<b>C</b>	09.02.1.	31.07.2016
1	01	<b>Pandemrix (Pandemic Influenza Vaccine H1N1)</b> GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	<b>60718</b>	<b>B</b>	08.08.	15.07.2016
1	01	<b>Pantocim 40 mg i.v., Lyophilisat für Injektion oder Infusion</b> Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	<b>62766</b>	<b>B</b>	04.99.0.	29.07.2016

1	01	<b>Pre-Pandemic Influenza Vaccine</b> GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	<b>58058</b>	<b>B</b>	08.08.	15.07.2016
1	01	<b>Rhinathiol, granulé</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	<b>50726</b>	<b>D</b>	03.02.0.	15.07.2016
1	02	<b>Scandonest 2 % Nor-Adrenalin, Injektionslösung</b> Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz	<b>38647</b>	<b>B</b>	13.01.2.	13.07.2016

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	<b>Arnica comp., Unguentum</b> WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern	<b>60355</b>	<b>D</b>	20.02.0.	11.12.2016
01	<b>Becetamol C, Brausepulver</b> Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal	<b>55651</b>	<b>D</b>	01.01.2.	18.12.2016
01	<b>Kernosan 24, Kräuter-Leber- Gallentabletten</b> E. Kern AG, pharmazeutische Kräuterspezialitäten, Hauptstrasse 23, 8867 Niederurnen	<b>13077</b>	<b>D</b>	04.11.2.	26.11.2016
01	<b>Phytopharma dragées à l'ail/ Knoblauch Dragées</b> Phytopharma SA, Chemin des Golettes 4a, 1666 Grandvillard	<b>54385</b>	<b>D</b>	02.97.0.	14.12.2016
01	<b>Quercus comp., Unguentum</b> WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern	<b>60342</b>	<b>D</b>	20.02.0.	11.12.2016

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	<b>Apiguard ad us.vet., Gel</b> apimedi GmbH, Bogenstrasse 37, 9621 Oberhelfenschwil	<b>55518</b>	<b>D</b>	28.05.2016
----	---	--------------	----------	------------