

# Swissmedic Journal 07/2019

18. Jahrgang  
18<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  
[www.swissmedic.ch/journal](http://www.swissmedic.ch/journal)

Redaktion und Administration:  
Swissmedic, Abteilung Kommunikation, Hallerstrasse 7, 3012 Bern  
Tel. +41 58 462 02 11

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

<b>Seite</b>	<b>Seite</b>
<b>Im Brennpunkt</b>	
Internationale Konferenz zur Herausgabe der 10. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe	<b>679</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Esperoct®, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung (Turoctocogum Alfa Pegolum)	<b>682</b>
<b>Regulatory News</b>	
Arzneimittel mit Orphan Drug Status: Öffnung Verfahren mit Voranmeldung und Anpassung der Verrechnungspraxis beschleunigtes Zulassungsverfahren	<b>683</b>
<b>Arzneimittel Statistik</b>	
Neuzulassung	<b>686</b>
Revision und Änderung der Zulassung	<b>696</b>
Änderung der Zulassungsinhaberin	<b>766</b>
Widerruf der Zulassung	<b>768</b>
Erlöschen der Zulassung	<b>774</b>
Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	<b>778</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<br>tierärztliche Verschreibung | C Abgabe nach Fachberatung durch<br>Medizinalpersonen |
| B Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche<br>Verschreibung           | D Abgabe nach Fachberatung                            |
|  | E Abgabe ohne Fachberatung                            |

	<b>Page</b>		<b>Page</b>
<b>Actualités</b>		<b>Miscellanées</b>	
Conférence internationale sur la publication de la 10ème Edition de la Pharmacopée Européenne	<b>680</b>	Nouvelle autorisation	<b>686</b>
<b>Médicaments</b>		Révision et modification de l'autorisation	<b>696</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Esperoct®, Poudre et solvant pour la préparation d'une solution injectable (Turoctocogum Alfa Pegolum)	<b>683</b>	Modification du titulaire d'AMM	<b>766</b>
<b>Réglementation</b>		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>768</b>
Préparations bénéficiant du statut de médicament orphelin : application de la procédure avec annonce préalable et adaptation de la pratique de facturation en cas de procédure rapide d'autorisation	<b>684</b>	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>774</b>
		Réception d'une demande complète d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'AMM d'un médicament	<b>778</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                    |



## Internationale Konferenz zur Herausgabe der 10. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe

Anlässlich der Veröffentlichung der 10. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe (Ph. Eur.) fand die internationale Konferenz «EDQM and European Pharmacopoeia: State-of-the-art Science for Tomorrow's Medicines» statt.

Der Anlass wurde vom 19. bis 20. Juni 2019 unter dem Patronat der französischen Präsidentschaft des Europarats in Strassburg durchgeführt. Über 300 Teilnehmende aus 47 Ländern nahmen an den Plenarsitzungen und Workshops teil.

Swissmedic war massgeblich an der Ausgestaltung des Anlasses beteiligt: Dr. Petra Doerr, stellvertretende Direktorin und Leiterin Bereich Stab, hielt einen Plenarvortrag zum Thema «Internationale Entwicklungen» und Dr. Tobias Godschan, Leiter der Abteilung Pharmakopöe, moderierte eine Plenarsitzung und 2 halbtägige Workshops.

Die Konferenz war eine gute Gelegenheit, sich über die aktuellen Entwicklungen im Europäischen Arzneibuch zu informieren, sich mit Experten auszutauschen und sich mit Stakeholdern der Pharmakopöe zu vernetzen.

Neben den Plenarsitzungen wurden Workshops zu folgenden Themen durchgeführt:

- Workshop on Impurities
- Workshop on Finished Product Monographs
- Workshop on General Methods
- Workshop on Biotherapeutics
- Workshop on the 3Rs and ATMPs
- Workshop on Certification
- Workshop on OMCL Network

Die Präsentationen (im PDF-Format) sind auf der Website vom EDQM verfügbar: [Proceedings of International Conferences](#)

Die während der Veranstaltung gesammelten Rückmeldungen und Empfehlungen werden an der nächsten Sitzung der Ph. Eur. Kommission, im November 2019, diskutiert und werden dazu beitragen, die Prioritäten für die nächsten drei Jahre zu setzen.



## Conférence internationale sur la publication de la 10<sup>ème</sup> Edition de la Pharmacopée Européenne

L'EDQM a organisé la conférence « L'EDQM, Pharmacopée Européenne : La science au service des médicaments de demain » pour célébrer la publication de la 10<sup>ème</sup> Edition de la Pharmacopée Européenne (Ph. Eur.).

Cette rencontre, organisée dans le cadre de la Présidence française du Comité des Ministres du Conseil de l'Europe, s'est tenue à Strasbourg les 19 et 20 juin 2019. Plus de 300 participants venus de 47 pays ont participé aux séances plénières et aux ateliers de travail.

Swissmedic a été un intervenant majeur de cet événement : Mme Petra Doerr, Directrice adjointe et cheffe de l'Etat-major de Swissmedic, a donné une conférence plénière sur le thème « Développements internationaux » et M. Tobias Gotschan, chef de la division Pharmacopée, a quant à lui animé une séance plénière ainsi que 2 ateliers d'une demi-journée.

Cette conférence était une excellente opportunité pour s'informer des derniers changements apportés à la Pharmacopée Européenne, pour échanger avec des experts et renforcer ou nouer des contacts avec d'autres acteurs clés du secteur de la pharmacopée.

Outre les séances plénières, des ateliers de travail ont eu lieu sur les thèmes suivants :

- Workshop on Impurities
- Workshop on Finished Product Monographs
- Workshop on General Methods
- Workshop on Biotherapeutics
- Workshop on the 3Rs and ATMPs
- Workshop on Certification
- Workshop on OMCL Network

Les présentations (au format PDF) sont disponibles sur le site web de L'EDQM : [Proceedings of International Conferences](#)

Enfin, les commentaires et suggestions reçus à l'occasion de cette conférence seront discutés lors de la prochaine réunion de la Commission de la Ph. Eur., en novembre 2019, et pris en compte pour fixer les priorités des trois prochaines années.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Esperoct®, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
(Turoctocogum Alfa Pegolum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Esperoct®, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Turoctocogum Alfa Pegolum
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	500 IE, 1000 IE, 1500 IE, 2000 IE und 3000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei vorbehandelten Patienten mit Hämophilie A (kongentia-ler Faktor VIII-Mangel). Esperoct enthält keine pharmakologisch wirksamen Mengen des von Willebrand-Faktors und ist daher nicht zur Behandlung des von Willebrand-Jürgen-Syndroms geeignet.
<b>ATC Code:</b>	B02BD02
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	06.01.1./Blutkonserven und Plasmafraktionen
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	67156
<b>Zulassungsdatum:</b>	30.07.2019
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Esperoct<sup>®</sup>, Poudre et solvant pour la préparation d'une solution injectable  
(Turoctocogum Alfa Pegolum)**

<b>Préparation:</b>	Esperoct <sup>®</sup> , poudre et solvant pour la préparation d'une solution injectable
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Turoctocogum Alfa Pegolum
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	500 IE, 1000 IE, 1500 IE, 2000 IE et 3000 IE, poudre et solvant pour la préparation d'une solution injectable
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei vorbehandelten Patienten mit Hämophilie A (kongentialer Faktor VIII-Mangel). Esperoct enthält keine pharmakologisch wirksamen Mengen des von Willebrand-Faktors und ist daher nicht zur Behandlung des von Willebrand-Jürgen-Syndroms geeignet. 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.swissmedicin.ch">www.swissmedicin.ch</a> .
<b>Code ATC:</b>	B02BD02
<b>No IT / désignation:</b>	06.01.1./Conserves de sang et tractions plasmatiques
<b>No d'autorisation:</b>	67156
<b>Date d'autorisation:</b>	30.07.2019 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

## **Arzneimittel mit Orphan Drug Status: Öffnung Verfahren mit Voranmeldung und Anpassung der Verrechnungspraxis beschleunigtes Zulassungsverfahren**

### **Verfahren mit Voranmeldung neu auch für Arzneimittel mit Orphan Drug Status möglich**

Bis anhin war das Verfahren mit Voranmeldung (VmVA) auf Arzneimittel mit Orphan Drug Status (ODS) nicht anwendbar. Das 2013 eingeführte Verfahren wurde in den letzten Jahren in Zusammenarbeit mit der Industrie fortlaufend optimiert. Aufgrund der gesammelten Erfahrungen wird die Swissmedic ihre Praxis nun anpassen und das VmVA ab 1. August 2019 auch für ODS-Gesuche öffnen.

Während die Pauschalgebühr für Neuzulassungen für ODS erlassen wird (Art. 9 GebV-Swissmedic, SR 812.214.5), wird der Zuschlag für das VmVA (Art. 7 GebV-Swissmedic) nach dem Pay-for-Performance Prinzip auch bei ODS in Rechnung gestellt.

### **Arzneimittel mit Orphan Drug Status im beschleunigten Zulassungsverfahren**

Konsequenterweise kommt das Pay-for-Performance Prinzip zukünftig auch beim beschleunigten Zulassungsverfahren (BZV) zur Anwendung: Für alle nach dem 1. August 2019 eingehenden BZV-Gesuche zu Arzneimitteln mit ODS wird die Pauschalgebühr erlassen, der BZV-Gebührensuschlag (Art. 6 GebV-Swissmedic) hingegen in Rechnung gestellt.



## **Préparations bénéficiant du statut de médicament orphelin : application de la procédure avec annonce préalable et adaptation de la pratique de facturation en cas de procédure rapide d'autorisation**

### **La procédure avec annonce préalable est désormais possible pour les préparations ayant le statut de médicament orphelin**

La procédure d'autorisation avec annonce préalable (PAP) ne s'appliquait pas jusqu'à présent aux préparations bénéficiant du statut de médicament orphelin (ODS). Ces dernières années, la PAP, lancée en 2013, n'a cependant cessé d'être optimisée en collaboration avec l'industrie. Les expériences qui ont été recueillies depuis lors vont permettre à Swissmedic d'adapter sa pratique et d'étendre la PAP aux demandes concernant des médicaments ODS à partir du 1er août 2019.

Tandis qu'une exonération des émoluments forfaitaires s'appliquera aux nouvelles autorisations de médicaments ODS (cf. art. 9 OE-Swissmedic ; RS 812.214.5), le supplément dû pour la PAP (cf. art. 7 OE-Swissmedic) sera facturé selon le principe du « pay for performance ».

### **La procédure rapide d'autorisation également possible pour les préparations bénéficiant du statut de médicament orphelin**

En conséquence, le principe du « pay for performance » s'appliquera à l'avenir aussi à la procédure rapide d'autorisation (PRA) : toute demande de PRA reçue après le 1er août 2019 pour des médicaments ODS bénéficiera d'une exonération des émoluments forfaitaires mais le supplément d'émoluments dû pour la PRA (cf. art. 6 OE-Swissmedic) sera par contre facturé.

## 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 Bendamustin Accord 25 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**02 Bendamustin Accord 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
 Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: <b>67461</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	25.07.2019
Zusammensetzung	01	bendamustini hydrochloridum 25 mg ut bendamustini hydrochloridum monohydricum, mannitolium, pro vitro.	
	02	bendamustini hydrochloridum 100 mg ut bendamustini hydrochloridum monohydricum, mannitolium, nitrogenium, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
		002	5 Durchstechflasche(n) A
	02	003	1 Durchstechflasche(n) A
		004	5 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		24.07.2024	

**01 Bendamustin Sandoz 25 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**02 Bendamustin Sandoz 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>67412</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	11.07.2019
Zusammensetzung	01	bendamustini hydrochloridum 25 mg ut bendamustini hydrochloridum monohydricum, mannitolium, pro vitro.	
	02	bendamustini hydrochloridum 100 mg ut bendamustini hydrochloridum monohydricum, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
		002	5 Durchstechflasche(n) A
		003	10 Durchstechflasche(n) A
		004	20 Durchstechflasche(n) A
	02	005	1 Durchstechflasche(n) A
		006	5 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		10.07.2024	

**01 Capecitabin Accord 150 mg, Filmtabletten****02 Capecitabin Accord 500 mg, Filmtabletten**

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: <b>66982</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.1.	25.07.2019
Zusammensetzung	01	capecitabinum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	capecitabinum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	B
	02	002 120 Tablette(n)	B
Gültig bis		24.07.2024	

**01 Caspofungin Mylan 50 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Caspofungin Mylan 70 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>67186</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.06.0.	19.07.2019
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: caspofunginum 50 mg ut caspofungini diacetat, saccharum, mannitolum, carbonei dioxidum, acidum hydrochloridum concentratum, natrii hydroxidum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: caspofunginum 70 mg ut caspofungini diacetat, saccharum, mannitolum, carbonei dioxidum, acidum hydrochloridum concentratum, natrii hydroxidum, pro vitro.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Gültig bis		18.07.2024	

**01 Clarithromycin Spirig HC 250 mg, Filmtabletten****02 Clarithromycin Spirig HC 500 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>67169</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.6.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	clarithromycinum 250 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	clarithromycinum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 14 Tablette(n)	A
		002 20 Tablette(n)	A
		003 70 Tablette(n)	A
	02	004 14 Tablette(n)	A
		005 20 Tablette(n)	A
		006 30 Tablette(n)	A
		007 120 Tablette(n)	A
Gültig bis		16.07.2024	

**01 Co-Amoxicillin Devatis 1 g, Filmtabletten**

Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>67329</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.24	24.07.2019
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	12 Tablette(n) A
		002	20 Tablette(n) A
Gültig bis		23.07.2024	

**01 Co-Amoxicillin Devatis 625 mg, Filmtabletten**

Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>67327</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.24	24.07.2019
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) A
		002	20 Tablette(n) A
Gültig bis		23.07.2024	

**01 Cosopt-S Multidose, collyre**

Santen SA, la Voie-Creuse 14, 1202 Genève

N° d'AMM: <b>67198</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	16.07.2019
Composition	01	dorzolamidum 20 mg ut dorzolamidi hydrochloridum, timololum 5 mg ut timololi maleas, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		glaucoma	
Conditionnements	01	001	1 x 10 ml B
		002	2 x 10 ml B
		003	3 x 10 ml B
Valable jusqu'au		15.07.2024	

**01 Cytarabin Accord 40 mg/2 ml, Injektions-/Infusionslösung****02 Cytarabin Accord 100 mg/5 ml, Injektions-/Infusionslösung**

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: <b>66857</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	16.07.2019
Zusammensetzung	01	cytarabinum 40 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	cytarabinum 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
		002	5 Durchstechflasche(n) A
	02	004	1 Durchstechflasche(n) A
		005	5 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		15.07.2024	

01 Escitalopram Spirig HC 10 mg, Schmelztabletten  
 02 Escitalopram Spirig HC 20 mg, Schmelztabletten  
 03 Escitalopram Spirig HC 5 mg, Schmelztabletten  
 04 Escitalopram Spirig HC 15 mg, Schmelztabletten  
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66004	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	09.07.2019
Zusammensetzung	01	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	escitalopramum 5 mg ut escitaloprami oxalas, aromatica, excipiens pro compresso.	
	04	escitalopramum 15 mg ut escitaloprami oxalas, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	001 12 Tablette(n)	B
		002 30 Tablette(n)	B
		003 60 Tablette(n)	B
	02	004 30 Tablette(n)	B
		005 60 Tablette(n)	B
Bemerkung		66004 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		66004 04 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.07.2024	

01 Esperoct 500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 02 Esperoct 1000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 03 Esperoct 1500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 04 Esperoct 2000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 05 Esperoct 3000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 67156	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	30.07.2019	
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: turoctocogum alfa pegolum 500 U.I., histidinum, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, antiox.: methioninum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.		
	02	Praeparatio cryodesiccata: turoctocogum alfa pegolum 1000 U.I., histidinum, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, antiox.: methioninum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.		
	03	Praeparatio cryodesiccata: turoctocogum alfa pegolum 1500 U.I., histidinum, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, antiox.: methioninum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.		
	04	Praeparatio cryodesiccata: turoctocogum alfa pegolum 2000 U.I., histidinum, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, antiox.: methioninum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.		
	05	Praeparatio cryodesiccata: turoctocogum alfa pegolum 3000 U.I., histidinum, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, antiox.: methioninum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.		
Anwendung		Hämophilie A		
Packung/en	01	001	1 Set Pulver und Lösungsmittel	B
	02	002	1 Set Pulver und Lösungsmittel	B
	03	003	1 Set Pulver und Lösungsmittel	B
	04	004	1 Set Pulver und Lösungsmittel	B
	05	005	1 Set Pulver und Lösungsmittel	B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): turoctocogum alfa pegolum		
Gültig bis		29.07.2024		

**01 FEMARA 2.5 mg, Filmtabletten**

APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.:	<b>67301</b>	Abgabekategorie:	<b>B</b>	Index:	07.16.2.		02.07.2019
Zusammensetzung	01	letrozolum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.					
Anwendung		Zytostatikum					
Packung/en	01	001		30	Tablette(n)		B
		002		100	Tablette(n)		B
Bemerkung		(Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art.14 Abs.2 HMG)					
Gültig bis		01.07.2024					

**01 FEMARA 2.5 mg, Filmtabletten**

APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.:	<b>67302</b>	Abgabekategorie:	<b>B</b>	Index:	07.16.2.		02.07.2019
Zusammensetzung	01	letrozolum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.					
Anwendung		Zytostatikum					
Packung/en	01	001		30	Tablette(n)		B
		002		100	Tablette(n)		B
Bemerkung		(Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art.14 Abs.2 HMG)					
Gültig bis		01.07.2024					

**01 FEMARA 2.5 mg, Filmtabletten**

APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.:	<b>67303</b>	Abgabekategorie:	<b>B</b>	Index:	07.16.2.		02.07.2019
Zusammensetzung	01	letrozolum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.					
Anwendung		Zytostatikum					
Packung/en	01	001		30	Tablette(n)		B
		002		100	Tablette(n)		B
Bemerkung		(Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art.14 Abs.2 HMG)					
Gültig bis		01.07.2024					

**01 Fexo-Mepha Allergie 120 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.:	<b>67382</b>	Abgabekategorie:	<b>D</b>	Index:	07.13.1.		18.07.2019
Zusammensetzung	01	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, amyllum pregelificatum, povidonum K 30, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, macrogolum 4000, E 171, E 172, pro compresso obducto.					
Anwendung		Antiallergikum					
Packung/en	01	001		10	Tablette(n)		D
Gültig bis		17.07.2024					

**01 Fexofenadin-Mepha 120 mg, Lactab****02 Fexofenadin-Mepha 180 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>67369</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 07.13.1.	18.07.2019
Zusammensetzung	01	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, cellulolum microcrystallinum, carmellosum natricum conexum, amyllum pregelificatum, povidonum K 30, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, macrogolum 4000, E 171, E 172, pro compresso obducto.	
	02	fexofenadini hydrochloridum 180 mg, cellulolum microcrystallinum, carmellosum natricum conexum, amyllum pregelificatum, povidonum K 30, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, macrogolum 4000, E 171, E 172, pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) D
		002	30 Tablette(n) B
	02	003	10 Tablette(n) B
		004	30 Tablette(n) B
Gültig bis		17.07.2024	

**01 Fosfomycin Spirig HC 2 g, Granulat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen****02 Fosfomycin Spirig HC 3 g, Granulat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>67227</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.9.	30.07.2019
Zusammensetzung	01	fosfomycinum 2 g ut fosfomycinum trometamololum (1:1), saccharinum natricum, aromatica, excipiens ad granulatam pro charta.	
	02	fosfomycinum 3 g ut fosfomycinum trometamololum (1:1), saccharinum natricum, aromatica, excipiens ad granulatam pro charta.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	1 Sachet(s) A
	02	002	1 Sachet(s) A
Gültig bis		29.07.2024	

**01 Ivabradin Mylan 5 mg, Filmtabletten****02 Ivabradin Mylan 7.5 mg, Filmtabletten**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>67253</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.99.0.	31.07.2019
Zusammensetzung	01	ivabradinum 5 mg ut ivabradini oxalas, lactosum 71.0 mg, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum, E 321, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, magnesii stearas, glycerolum, E 171, E 172, pro compresso obducto.	
	02	ivabradinum 7.5 mg ut ivabradini oxalas, lactosum 106.4 mg, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum, E 321, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, magnesii stearas, glycerolum, E 171, E 172, pro compresso obducto.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der chronischen stabilen Angina Pectoris; Behandlung der chronischen Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) B
		002	112 Tablette(n) B
	02	003	56 Tablette(n) B
		004	112 Tablette(n) B
Gültig bis		30.07.2024	



**01 Loperam-X lingual, Schmelztablette**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>66973</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.09.0.	23.07.2019
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, mannitolium, sucralosum, crospovidonum, acidum citricum, silica colloidalis anhydrica, talcum, magnesii stearas, mentha spicata aetheroleum, pro compresso.	
Anwendung		Diarrhoe	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
Gültig bis		22.07.2024	

**01 Octreotid-Mepha LA 10 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension****02 Octreotid-Mepha LA 20 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension****03 Octreotid-Mepha LA 30 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>67154</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.2.	19.07.2019
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: octreotidum 10 mg ut octreotidi acetat, poly(lactidum-co-glycolidum), mannitolium, pro vitro. Solvens: carmellosum natricum, mannitolium, poloxamerum 188, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	Praeparatio sicca: octreotidum 20 mg ut octreotidi acetat, poly(lactidum-co-glycolidum), mannitolium, pro vitro. Solvens: carmellosum natricum, mannitolium, poloxamerum 188, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	03	Praeparatio sicca: octreotidum 30 mg ut octreotidi acetat, poly(lactidum-co-glycolidum), mannitolium, pro vitro. Solvens: carmellosum natricum, mannitolium, poloxamerum 188, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Somatostatin-Analogon	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
	02	002	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
	03	003	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
Gültig bis		18.07.2024	

**01 Oxaliplatin Accord 50 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**02 Oxaliplatin Accord 100 mg/20 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**03 Oxaliplatin Accord 200 mg/40 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
 Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: <b>67140</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	18.07.2019
Zusammensetzung	01	oxaliplatinum 50 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	oxaliplatinum 100 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	03	oxaliplatinum 200 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		17.07.2024	

**01 Pemetrexed Accord 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**02 Pemetrexed Accord 500 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**03 Pemetrexed Accord 1000 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
 Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: <b>67105</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	pemetrexedum 100 mg ut pemetrexedum dinatricum, mannitolium, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, pro vitro corresp. natrium 11 mg.	
	02	pemetrexedum 500 mg ut pemetrexedum dinatricum, mannitolium, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, pro vitro corresp. natrium 54 mg.	
	03	pemetrexedum 1000 mg ut pemetrexedum dinatricum, mannitolium, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, pro vitro corresp. natrium 108 mg.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		16.07.2024	

**01 Slenyto 1 mg, Retardtabletten****02 Slenyto 5 mg, Retardtabletten**

NEURIM PHARMACEUTICALS AG, Turmstrasse 18, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>67422</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.03.1.	18.07.2019
Zusammensetzung	01	melatoninum 1 mg, ammonio methacrylatis copolymerum B, calcii hydrogenophosphas dihydricus, lactosum monohydricum 8.75 mg, silica colloidalis anhydrica, talcum, magnesii stearas, carmellosum natricum corresp. natrium max. 54.6 µg, maltodextrinum, glucosum monohydricum 0.157 mg, lecithinum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	melatoninum 5 mg, ammonio methacrylatis copolymerum A, calcii hydrogenophosphas dihydricus, lactosum monohydricum 9.33 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, carmellosum natricum corresp. natrium max. 54.6 µg, maltodextrinum, glucosum monohydricum 0.157 mg, lecithinum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Schlafstörungen (Insomnie) bei Kindern und Jugendlichen im Alter von 2-18 Jahren mit Autismus-Spektrum-Störung (ASS) und/oder Smith-Magenis-Syndrom, wenn Schlafhygienemassnahmen unzureichend waren.	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) Blister <span style="float: right;">B</span>
	02	002	30 Tablette(n) Blister <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis		17.07.2024	

**01 Voriconazol Accord 50 mg, Filmtabletten****02 Voriconazol Accord 200 mg, Filmtabletten**

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: <b>66877</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.06.0.	12.07.2019
Zusammensetzung	01	voriconazolum 50 mg, lactosum monohydricum 62.5 mg, amyllum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.7 mg, povidonum K 25, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, lactosum monohydricum 0.165 mg, triacetinum, E 171, pro compresso obducto.	
	02	voriconazolum 200 mg, lactosum monohydricum 250 mg, amyllum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 2.8 mg, povidonum K 25, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, lactosum monohydricum 0.65 mg, triacetinum, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
	02	002	28 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
Gültig bis		11.07.2024	

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

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 02 A. Vogel Stirnhöhlen-Tabletten N, Tabletten

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 53272	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.07.2019
Zusammensetzung	02	hydrargyri sulfidum rubrum D8, hydrastis canadensis D6, kalii dichromas D6, lemna minor D4, luffa operculata D6 ana partes 50 mg, potenziert mit: excipients pro compresso.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei akuten Entzündungen der Nasennebenhöhlen	
Packung/en	02	038 120 Tablette(n) Glasflasche	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

#### 01 Acetocaustin, Lösung

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 45209	Abgabekategorie: B	Index: 10.07.0.	03.07.2019
Zusammensetzung	01	acidum chloroaceticum 500 mg, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Warzen	
Packung/en	01	032 1 ml Flasche(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Aciclovir Labatec, poudre pour solution pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>60325</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	22.07.2019
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: aciclovirum 250 mg ut aciclovirum natricum, pro vitro.	
Indication		Infections par le virus de l'herpès	
Conditionnements	01	001	5 flacon(s) <span style="float: right;">A</span>
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Actemra 162 mg/0.9 ml, Injektionslösung in einem Fertigpen zur subkutanen Anwendung**

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

Zul.-Nr.: <b>66931</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.15.0.	01.07.2019
Zusammensetzung	01	tocilizumabum 162 mg, polysorbatum 80, argininum, l-arginini hydrochloridum, methioninum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.9 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, Riesenzellerteriitis, polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, systemische juvenile idiopathische Arthritis	
Packung/en	01	001	4 Injektor(en), vorgefüllt/Pen <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		(Neue Indikation: Systemische juvenile idiopathische Arthritis)	
Gültig bis		09.12.2023	

**01 Actemra 162 mg/0.9 ml, Injektionslösung zur subkutanen Anwendung**

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

Zul.-Nr.: <b>63166</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.15.0.	01.07.2019
Zusammensetzung	01	tocilizumabum 162 mg, polysorbatum 80, argininum, l-arginini hydrochloridum, methioninum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.9 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, Riesenzellerteriitis, polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, systemische juvenile idiopathische Arthritis	
Packung/en	01	001	4 Fertigspritze(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		(Neue Indikation: Systemische juvenile idiopathische Arthritis)	
Gültig bis		11.09.2024	

**02 Aerius, Lösung zum Einnehmen**

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

Zul.-Nr.: <b>55958</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	17.07.2019
Zusammensetzung	02	desloratadinum 0.5 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: propylenglyolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	02	005	120 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Aimovig 70 mg/ml, Injektionslösung im Fertigpen**  
**02 Aimovig 140 mg/ml, Injektionslösung im Fertigpen**  
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>66748</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	31.07.2019
Zusammensetzung	01	erenumabum 70 mg, saccharum, polysorbatum 80, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	erenumabum 140 mg, saccharum, polysorbatum 80, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Migräneprophylaxe	
Packung/en	01	002	1 x 1 ml Injektor(en), vorgefüllt/Pen <b>B</b>
	02	003	1 x 1 ml Injektor(en), vorgefüllt/Pen <b>B</b>
Bemerkung		(Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 140 mg/ml)	
Gültig bis		12.07.2023	

**01 Aimovig 70 mg/ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**  
**02 Aimovig 140 mg/ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**  
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>66620</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	31.07.2019
Zusammensetzung	01	erenumabum 70 mg, saccharum, polysorbatum 80, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	erenumabum 140 mg, saccharum, polysorbatum 80, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Migräneprophylaxe	
Packung/en	01	002	1 x 1 ml Fertigspritze(n) <b>B</b>
	02	003	1 x 1 ml Fertigspritze(n) <b>B</b>
Bemerkung		(Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 140 mg/ml)	
Gültig bis		12.07.2023	

**02 Alpenaflor Arnika-Gel**  
 Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47912</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 07.10.4.	18.07.2019
Zusammensetzung	02	arnicae tinctura 150 mg, DER: 1:9, calendulae floris extractum liquidum 10 mg, DER: 1:3, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Zum Einreiben bei stumpfen Verletzungen	
Packung/en	02	024	110 g <b>E</b>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		30.04.2022	

**02 Amaryl 2 mg, comprimés****03 Amaryl 3 mg, comprimés****04 Amaryl 4 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>53130</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	04.07.2019
Composition	02	glimepiridum 2 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	03	glimepiridum 3 mg, excipients pro compresso.	
	04	glimepiridum 4 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
Indication		Antidiabétique oral	
Conditionnements	02	046 30 comprimé(s)	B
		054 120 comprimé(s)	B
	03	062 30 comprimé(s)	B
		070 120 comprimé(s)	B
	04	089 120 comprimé(s)	B
		097 30 comprimé(s)	B
Remarque		Renouvellement de l'autorisation faisant suite à son expiration	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Amavita Bronchialpastillen**

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>60128</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.02.0.	23.07.2019
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 3.05 mg, eucalypti aetheroleum 1.4 mg, levomentholum 3.85 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 1.4 mg, DER: 3-6:1, glycerolum 60 mg, liquiritiae succus 129.63 mg, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	001 40 Tablette(n)	E
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		20.10.2024	

**01 Amiodarone Labatec, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>59528</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.02.0.	11.07.2019
Composition	01	amiodaroni hydrochloridum 50 mg, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 20.2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiarythmique	
Conditionnements	01	001 10 ampoule(s)	B
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Amlodipin Helvepharm 5, Tabletten****02 Amlodipin Helvepharm, 10 Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 56821	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	24.07.2019
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini mesilas monohydricus, excipiens pro compresso.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini mesilas monohydricus, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	002 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	02	006 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 56991	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	24.07.2019
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini mesilas monohydricus, excipiens pro compresso.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini mesilas monohydricus, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	002 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
		006 10 x 30 Tablette(n) Spitalpackung	B
	02	008 30 Tablette(n)	B
		010 100 Tablette(n)	B
		012 10 x 30 Tablette(n) Spitalpackung	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Angisan Liq, Liquide**

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 60058	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	11.07.2019
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 40 mg, alcohol 2,4-dichlorobenzylicus 20 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 6.6 mg, propylenglycolum, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 123, excipiens ad solutionem pro 100 ml corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinfiziens	
Packung/en	01	001 240 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	



**01 Argatra 100mg/ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Mitsubishi Tanabe Pharma GmbH, Düsseldorf, Zweigniederlassung Zürich, Talstrasse 70, 8001 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62861</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.0.	30.07.2019
Zusammensetzung	01	argatrobanum monohydricum 100 mg, sorbitolum, ethanolum anhydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antikoagulation bei erwachsenen Patienten mit HIT-II	
Packung/en	01	001	1 x 2.5 ml Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	6 x 2.5 ml Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Arlevert, compresse**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>59285</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 02.06.2.	03.07.2019
Composizione	01	cinnarizinium 20 mg, dimenhydrinatum 40 mg, excipients pro compresso.	
Indicazione		Vertigini	
Confezione/i	01	001	20 compressa/compresse <span style="float: right;">B</span>
		002	50 compressa/compresse <span style="float: right;">B</span>
		003	100 compressa/compresse <span style="float: right;">B</span>
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

**01 Arnica montana / Bellis perennis comp., Flüssigkeit zur Anwendung auf der Haut**

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwil

Zul.-Nr.: <b>59344</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.07.2019
Zusammensetzung	01	achillea millefolium (HAB) D3 0.1 ml, acidum nitricum (HAB) D8 0.1 ml, arnica montana (HAB) D4 0.1 ml, artemisia abrotanum (HAB) D2 0.1 ml, bellis perennis (HAB) D2 0.1 ml, carbo animalis (HAB) D10 0.1 ml, matricaria recutita (HAB) D3 0.1 ml, echinacea (HAB) D3 0.1 ml, hamamelis virginiana (HAB) D2 0.1 ml, nasturtium officinale (HAB) D2 0.1 ml, aqua purificata, ethanolum 96 per centum, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Arthrotec 50, Bitabs****02 Arthrotec 75, Bitabs**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 51544	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.2.	25.07.2019
Zusammensetzung	01	A) Kern: diclofenacum natricum 50 mg, excipients pro compresso obducto. B) Mantel: misoprostolum 0.2 mg, excipients pro compresso.	
	02	A) Kern: diclofenacum natricum 75 mg, excipients pro compresso obducto. B) Mantel: misoprostolum 0.2 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	01	073 20 Tablette(n)	B
		074 50 Tablette(n)	B
		075 100 Tablette(n)	B
	02	056 20 Tablette(n)	B
		064 50 Tablette(n)	B
		072 100 Tablette(n)	B
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Aspergillus niger D5, Tabletten**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 58832	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	25.07.2019
Zusammensetzung	01	aspergillus niger e volumine cellulae (lyophil., steril.) D5 (HAB 6) 250 mg, solani amyllum, magnesii stearas, pro compresso corresp. lactosum monohydricum 250 mg.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. (Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Aspergillus niger D5, Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 58833	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	1 ml corresp. aspergillus niger e volumine cellulae (lyophil., steril.) D5 1 ml (HAB 5a), aqua purificata.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Atacand plus 8/12.5 mg, Tabletten**  
**02 Atacand plus 16/12.5 mg, Tabletten**  
**03 Atacand plus 32/12.5 mg, Tabletten**  
**04 Atacand plus 32/25 mg, Tabletten**  
 AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 54875	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	31.07.2019
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 8 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 16 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	029 28 Tablette(n)	B
		037 98 Tablette(n)	B
	02	053 28 Tablette(n)	B
		061 98 Tablette(n)	B
	03	090 28 Tablette(n)	B
		091 98 Tablette(n)	B
	04	093 28 Tablette(n)	B
		094 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Atemluft medicinal Messer 200 bar, Gas zur medizinischen Anwendung, druckverdichtet**  
**02 Atemluft medicinal Messer 300 bar, Gas zur medizinischen Anwendung, druckverdichtet**  
 Messer Schweiz AG, Seonerstrasse 75, 5600 Lenzburg

Zul.-Nr.: 56412	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	08.07.2019
Zusammensetzung	01	aer medicinalis 100 %, gasum inhalationis.	
	02	aer medicinalis 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Inhalationsgas zur medizinischen Anwendung	
Packung/en	01	001 2 l Gasdruckflasche Stahl/Alu	E
		002 4 l Gasdruckflasche Stahl/Alu	E
		003 10 l Gasdruckflasche Stahl/Alu	E
		004 20 l Gasdruckflasche Stahl	E
		005 30 l Gasdruckflasche Stahl	E
		006 50 l Gasdruckflasche Stahl	E
		007 12 x 50 l Flaschenbündel	E
	02	011 2 l Gasdruckflasche Stahl/Alu	E
		012 4 l Gasdruckflasche Stahl/Alu	E
		013 10 l Gasdruckflasche Stahl/Alu	E
		014 20 l Gasdruckflasche Stahl	E
		015 30 l Gasdruckflasche Stahl	E
		016 50 l Gasdruckflasche Stahl	E
		017 12 x 50 l Flaschenbündel	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Atemluft medicinal PanGas, Gas zur medizinischen Anwendung, druckverdichtet**

PanGas AG, Industriepark 10, 6252 Dagmersellen

Zul.-Nr.: <b>56415</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.99.0.	18.07.2019
Zusammensetzung	01	aer medicinalis 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Inhalationsgas	
Packung/en	01	001 700 l Druckgasflasche 200 bar / Geom. Vol. Liter 3.5 / Stahl/Alu	E
		002 1900 l Druckgasflasche 200 bar / Geom. Vol. Liter 10 / Stahl/Alu mit LIV	E
		003 3900 l Druckgasflasche 200 bar / Geom. Vol. Liter 20 / Stahl	E
		004 9700 l Druckgasflasche 200 bar / Geom. Vol. Liter 50 / Stahl	E
		005 116400 l Druckgasflasche 200 bar / Geom. Vol. Liter 12 x 50 / Stahl	E
		006 400 l Druckgasflasche 200 bar / Geom. Vol. Liter 2 / Alu mit LIV	E
		007 1000 l Druckgasflasche 200 bar / Geom. Vol. Liter 5 / Alu mit LIV	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Becetamol, Tropfen**

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>51390</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	16.07.2019
Zusammensetzung	01	paracetamolium 100 mg, aromatica, saccharinum, antiox.: E 223, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 gutta.	
Anwendung		Fieber und Schmerzmittel für Kinder	
Packung/en	01	024 20 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Berocca, Brausetabletten Orangenaroma****02 Berocca, Brausetabletten Tropicalaroma****04 Berocca, Brausetabletten Cassisaroma**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 54503	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	01.07.2019
Zusammensetzung	01	vitamina: thiamini hydrochloridum 15 mg ut monophosphothiamini chloridum, riboflavinum 15 mg ut riboflavini natrii phosphas, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 10 µg, nicotinamidum 50 mg, acidum folicum 400 µg, acidum d-pantothenicum 23 mg ut calcii pantothenas, biotinum 150 µg, acidum ascorbicum 500 mg, mineralia: calcium 100 mg, magnesium 100 mg, zincum 10 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	02	vitamina: thiamini hydrochloridum 15 mg ut monophosphothiamini chloridum, riboflavinum 15 mg ut riboflavini natrii phosphas, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 10 µg, nicotinamidum 50 mg, acidum folicum 400 µg, acidum d-pantothenicum 23 mg ut calcii pantothenas, biotinum 150 µg, acidum ascorbicum 500 mg, mineralia: calcium 100 mg, magnesium 100 mg, zincum 10 mg, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	04	vitamina: thiamini hydrochloridum 15 mg ut monophosphothiamini chloridum, riboflavinum 15 mg ut riboflavini natrii phosphas, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 0.01 mg, nicotinamidum 50 mg, acidum d-pantothenicum 23 mg ut calcii pantothenas, biotinum 0.15 mg, acidum ascorbicum 500 mg, acidum folicum 0.4 mg, mineralia: calcium 100 mg ut calcii carbonas et calcii pantothenas, magnesium 100 mg ut magnesii subcarbonas ponderosus et magnesii sulfas dihydricus, zincum 10 mg ut zinci citras trihydricus, acidum citricum, natrii hydrogenocarbonas, mannitolium 349.03 mg, natrii carbonas, natrii chloridum, acesulfamum kalicum, sucralosum, polysorbatum 60, arom.: vanillinum et alia, color.: E 129 59.8 mg, E 131, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Packung/en	01	001	15 Tablette(n) D
		002	30 Tablette(n) D
		003	45 Tablette(n) D
		007	60 Tablette(n) D
	02	008	30 Tablette(n) D
		009	45 Tablette(n) D
	04	010	30 Tablette(n) D
		011	45 Tablette(n) D
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: Berocca, Brausetabletten Cassisaroma)	
Gültig bis		24.11.2023	

**01 BicaVera 1,5% Glucose, 1,75 mmol/l Calcium, Peritonealdialyselösung**  
**02 BicaVera 4,25% Glucose, 1,75 mmol/l Calcium, Peritonealdialyselösung**  
**03 BicaVera 2,3% Glucose, 1,75 mmol/l Calcium, Peritonealdialyselösung**  
 Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: **56149** Abgabekategorie: **B** Index: 05.04.0. 04.07.2019

Zusammensetzung	01	<p>Lösung nach Rekonstitution (1:1):          calcii chloridum anhydricum 0.1942 g ut calcii chloridum dihydricum,          natrii chloridum 5.786 g, magnesi chloridum anhydricum 0.0476 g ut          magnesi chloridum hexahydricum, glucosum 15 g ut glucosum          monohydricum, natrii hydrogenocarbonas 2.94 g, aqua ad iniectabilia          q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. natrium 134 mmol,          calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 104.5 mmol,          hydrogenocarbonas 34 mmol, glucosum 83.25 mmol.</p> <p>A) saure Glucose-Elektrolytlösung (1000 ml):          calcii chloridum anhydricum 0.3884 g ut calcii chloridum dihydricum,          natrii chloridum 11.57 g, magnesi chloridum anhydricum 0.0952 g ut          magnesi chloridum hexahydricum, glucosum 30 g ut glucosum          monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>B) basische Lactat-Lösung (1000 ml):          natrii hydrogenocarbonas 5.88 g, aqua ad iniectabilia q.s.          ad solutionem pro 1000 ml.</p>
	02	<p>Lösung nach Rekonstitution (1:1):          calcii chloridum anhydricum 0.1942 g ut calcii chloridum dihydricum,          natrii chloridum 5.786 g, magnesi chloridum anhydricum 0.0476 g ut          magnesi chloridum hexahydricum, glucosum 42.5 g ut glucosum          monohydricum, natrii hydrogenocarbonas 2.94 g, aqua ad iniectabilia          q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. natrium 134 mmol, calcium          1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 104.5 mmol,          hydrogenocarbonas 34 mmol, glucosum 235.9 mmol.</p> <p>A) saure Glucose-Elektrolytlösung (1000 ml):          calcii chloridum anhydricum 0.3884 g ut calcii chloridum dihydricum,          natrii chloridum 11.57 g, magnesi chloridum anhydricum 0.0952 g ut          magnesi chloridum hexahydricum, glucosum 85 g ut glucosum          monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>B) basische Lactat-Lösung (1000 ml):          natrii hydrogenocarbonas 5.88 g, aqua ad iniectabilia q.s.          ad solutionem pro 1000 ml.</p>
	03	<p>Lösung nach Rekonstitution (1:1):          calcii chloridum anhydricum 0.1942 g ut calcii chloridum dihydricum,          natrii chloridum 5.786 g, magnesi chloridum anhydricum 0.0476 g ut          magnesi chloridum hexahydricum, glucosum 22.73 g ut glucosum          monohydricum, natrii hydrogenocarbonas 2.94 g, aqua ad iniectabilia          q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. natrium 134 mmol, calcium          1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 104.5 mmol,          hydrogenocarbonas 34 mmol, glucosum 126.1 mmol.</p> <p>A) saure Glucose-Elektrolytlösung (1000 ml):          calcii chloridum anhydricum 0.3884 g ut calcii chloridum dihydricum,          natrii chloridum 11.57 g, magnesi chloridum anhydricum 0.0952 g ut          magnesi chloridum hexahydricum, glucosum 45.46 g ut glucosum          monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>B) basische Lactat-Lösung (1000 ml):          natrii hydrogenocarbonas 5.88 g, aqua ad iniectabilia q.s.          ad solutionem pro 1000 ml.</p>
Anwendung		Peritonealdialyselösung

Packung/en	01	001	4 x 2500 ml stay safe	B	
		003	2 x 5000 ml sleep safe	B	
		004	4 x 2000 ml stay safe	B	
	02	006	4 x 3000 ml sleep safe	B	
		005	4 x 2500 ml stay safe	B	
		007	2 x 5000 ml sleep safe	B	
		010	4 x 2000 ml stay safe	B	
	03	012	4 x 3000 ml sleep safe	B	
		009	4 x 2500 ml stay safe	B	
		011	2 x 5000 ml sleep safe	B	
		016	4 x 2000 ml stay safe	B	
			018	4 x 3000 ml sleep safe	B
	Bemerkung	(Ergänzung von Packungsgrössen)			
Gültig bis	18.02.2024				

**01 Bimatoprost Labatec 0.1 mg/ml, collyre****02 Bimatoprost Labatec 0.3 mg/ml, collyre**

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

N° d'AMM: <b>66704</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	19.07.2019
Composition	01	bimatoprostum 0.1 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	bimatoprostum 0.3 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication	Glaucome		
Remarque	(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger		
Valable jusqu'au	28.01.2024		

**01 Burgerstein EPO Nachtkerzenöl, Kapseln**

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: <b>48801</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 07.99.0.	18.07.2019
Zusammensetzung	01	oenotherae seminis oleum 500 mg corresp. acidum gamolenicum 45 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung	Zur Nahrungsergänzung bei erhöhten Blutfettwerten		
Packung/en	01	013	60 Kapsel(n) E
		021	180 Kapsel(n) E
Bemerkung	Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2		
Gültig bis	14.09.2021		

**01 Calcium D3 Welte 1000 mg / 880 I.E., Brausetabletten**

Welte Pharma GmbH, Färberstrasse 4, 8832 Wollerau

Zul.-Nr.: <b>62928</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	01.07.2019
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 2500 mg corresp. calcium 1000 mg, cholecalciferolum 880 U.I., arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, natrii cyclamas, excipients pro compresso.	
Anwendung	Calcium- und Vitamin D-Präparat		
Bemerkung	(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	07.01.2021		

**01 Camilia, solution buvable en unidoses**

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: <b>59057</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	11.07.2019
Composition	01	chamomilla recutita C9, phytolacca americana C5, rheum C5 ana partes 333.3 mg, excipients ad solutionem.	
Indication		Selon la conception homéopathique en cas de troubles attribués à la dentition chez le nourrisson	
Conditionnements	01	001	10 x 1 ml D
		003	30 x 1 ml D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Campral, magensaftresistente Filmtabletten**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>53090</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 15.02.0.	03.07.2019
Zusammensetzung	01	acamprosatum 300 mg ut diacamprosatum calcicum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Mittel gegen Alkoholismus	
Packung/en	01	028	84 Tablette(n) B
		036	168 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ceftazidime Labatec 500 mg i.v.,i.m., poudre pour solution injectable****02 Ceftazidime Labatec 1 g i.v., i.m., poudre pour solution injectable/pour perfusion****03 Ceftazidime Labatec 2 g i.v., poudre pour solution injectable/pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>59874</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	25.07.2019
Composition	01	Praeparatio sicca: ceftazidimum 500 mg ut ceftazidimum pentahydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: ceftazidimum 1 g ut ceftazidimum pentahydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
	03	Praeparatio sicca: ceftazidimum 2 g ut ceftazidimum pentahydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
Indication		Maladies infectieuses	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger illimité	



**01 Celebrex 100 mg, Kapseln****02 Celebrex 200 mg, Kapseln**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>54994</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	19.07.2019
Zusammensetzung	01	celecoxibum 100 mg, excipiens pro capsula.	
	02	celecoxibum 200 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		selektiver COX-2 Hemmer	
Packung/en	01	028	30 Kapsel(n) <b>B</b>
	02	044	30 Kapsel(n) <b>B</b>
		052	100 Kapsel(n) <b>B</b>
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>56239</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	02.07.2019
Zusammensetzung	01	everolimusum 0.25 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso.	
	02	everolimusum 0.1 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Prophylaxe von Organabstossungen	
Packung/en	02	004	60 Tablette(n) <b>B</b>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		56239 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Certican 0.5 mg, Tabletten****02 Certican 0.75 mg, Tabletten****03 Certican 0.25 mg, Tabletten****04 Certican 1 mg, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>56238</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	02.07.2019
Zusammensetzung	01	everolimusum 0.5 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso.	
	02	everolimusum 0.75 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso.	
	03	everolimusum 0.25 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso.	
	04	everolimusum 1 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Prophylaxe von Organabstossungen	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) <b>B</b>
	02	003	60 Tablette(n) <b>B</b>
	03	005	60 Tablette(n) <b>B</b>
	04	007	60 Tablette(n) <b>B</b>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Cervarix, Suspension zur i.m. Injektion**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 57814	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	10.07.2019
Zusammensetzung	01	proteinum L1 papillomaviri humani typus 16 20 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 18 20 µg, 3-O-desacyl-4'-monophosphoryl-lipidum-A, aluminium hydroxidum hydratum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Gebärmutterhalskrebs, ab dem 10. Geburtstag	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) 1 Fertigspritze à 0.5ml Susp. mit separat beigelegter Nadel
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse à 10 Fertigspritzen)	
Gültig bis		03.03.2020	

**01 Clindamycin Sandoz 150, Kapseln****02 Clindamycin Sandoz 300, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58919	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.92	10.07.2019
Zusammensetzung	01	clindamycinum 150 mg ut clindamycini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	02	clindamycinum 300 mg ut clindamycini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	16 Kapsel(n)
	02	002	16 Kapsel(n)
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Clopidogrel-Mepha 75, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 60213	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	25.07.2019
Zusammensetzung	01	clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) (Lactat)
		003	84 Tablette(n) (Lactab)
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Clopin eco 25, Tabletten**  
**02 Clopin eco 100, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55696	Abgabekategorie: A	Index: 01.05.0.	18.07.2019
Zusammensetzung	01	clozapinum 25 mg, excipients pro compresso.	
	02	clozapinum 100 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	A
	02	003 50 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Co-Amoxicillin Sandoz i.v. 1,2 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**  
**02 Co-Amoxicillin Sandoz i.v. 2,2 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56311	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	24.07.2019
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum natricum, acidum clavulanicum 200 mg ut kalii clavulanas, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: amoxicillinum anhydricum 2 g ut amoxicillinum natricum, acidum clavulanicum 200 mg ut kalii clavulanas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	005 10 Durchstechflasche(n)	A
	02	006 10 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Co-Lisinopril Spirig HC 10/12,5mg, Tabletten**  
**02 Co-Lisinopril Spirig HC 20/12,5 mg, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 56900	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	30.07.2019
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	010 30 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
	02	014 30 Tablette(n)	B
		016 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Contusin, Gel**

Herbamed AG, Katharinengasse 8, 9004 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>49623</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: <b>07.10.4.</b>	<b>18.07.2019</b>
Zusammensetzung	01	arnicae radice recentis extractum liquidum 0.1 ml, ratio: 1:10, echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, ratio: 1:1.3-1.8, calendulae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 0.2 ml, ratio: 1:1.5-1.9, symphyti radice recentis extractum ethanolicum liquidum 0.3 ml, ratio: 1:2.5, excipiens ad gelatum pro 1 ml.	
Anwendung		Einreibemittel bei stumpfen Traumen	
Packung/en	01	011	90 g E
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		26.11.2022	

**02 Cremolan, Waschlotion**

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>38658</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: <b>10.10.0.</b>	<b>04.07.2019</b>
Zusammensetzung	02	triclosanum 10 mg, detergentia, propylenglycolum, color.: E 131, conserv.: E 202, methyl(chloro)isothiazolinonum et methylisothiazolinonum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, schuppende Haut	
Packung/en	02	053	150 ml E
		054	300 ml E
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		28.09.2020	

- 04 Creon 25'000, Kapseln  
 05 Creon 10'000, Kapseln  
 06 Creon 40'000, Kapseln  
 07 Creon 20'000, Kapseln  
 08 Creon 35'000, Kapseln

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 38219	Abgabekategorie: D	Index: 04.05.0.	01.07.2019
Zusammensetzung	04	pancreatis pulvis 300 mg corresp. amylasum 18000 U. Ph. Eur. Et lipasum 25000 U. Ph. Eur. et proteasum 1000 U. Ph. Eur., excipiens pro capsula.	
	05	pancreatis pulvis 150 mg corresp. amylasum 8000 U. Ph. Eur. et lipasum 10000 U. Ph. Eur. et proteasum 600 U. Ph. Eur., excipiens pro capsula.	
	06	pancreatis pulvis 400 mg corresp. amylasum 25000 U. Ph. Eur. Et lipasum 40000 U. Ph. Eur. et proteasum 1600 U. Ph. Eur., excipiens pro capsula.	
	07	pancreatis pulvis 300 mg, lipasum 20000 U. Ph. Eur. amylasum 16000 U. Ph. Eur. proteasum 1200 U. Ph. Eur. excipiens pro capsula.	
	08	pancreatis pulvis 420 mg, lipasum 35000 U. Ph. Eur. amylasum 25200 U. Ph. Eur. proteasum 1400 U. Ph. Eur. excipiens pro capsula.	
Anwendung		Enzym-Präparat	
Packung/en	04	082 50 Kapsel(n)	D
		083 100 Kapsel(n)	D
	05	001 50 Kapsel(n)	D
		002 100 Kapsel(n)	D
	06	003 50 Kapsel(n)	D
		004 100 Kapsel(n)	D
	07	005 50 Kapsel(n)	D
		006 100 Kapsel(n)	D
	08	007 50 Kapsel(n)	D
		008 100 Kapsel(n)	D
Bemerkung		(Ergänzung von zwei Dosisstärken, neu: 20'000 und 35'000 Kapseln)	
Gültig bis		21.03.2021	

**01 Dalacin C 75 mg/5 ml, Granulat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 37905	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.92	17.07.2019
Zusammensetzung	01	clindamycinum 75 mg ut clindamycini-2 palmitatis hydrochloridum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 214, excipiens ad granulum corresp. solutio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	011 80 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Dalacin C Phosphat 300 mg, Injektionslösung****02 Dalacin C Phosphat 600 mg, Injektionslösung**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>38978</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.92	17.07.2019
Zusammensetzung	01	clindamycinum 300 mg ut clindamycini phosphas, dinatrii edetas, conserv.: alcohol benzylicus 18 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	clindamycinum 600 mg ut clindamycini phosphas, dinatrii edetas, conserv.: alcohol benzylicus 36 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	071	1 x 2 ml Ampulle
		098	10 x 2 ml Ampulle
	02	101	1 x 4 ml Ampulle
		128	10 x 4 ml Ampulle
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**04 Dalacin C 150 mg, Hartkapseln****05 Dalacin C 300 mg, Hartkapseln**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>35438</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.92	17.07.2019
Zusammensetzung	04	clindamycinum 150 mg ut clindamycini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	05	clindamycinum 300 mg ut clindamycini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	04	068	16 Kapsel(n)
	05	076	16 Kapsel(n)
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Distickstoffoxid medizinisch PanGas, Gas zur medizinischen Anwendung, verflüssigt**

PanGas AG, Industriepark 10, 6252 Dagmersellen

Zul.-Nr.: <b>56417</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.02.1.	16.07.2019
Zusammensetzung	01	dinitrogenii oxidum 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Anästhetikum / Analgetikum / Sedativum	
Packung/en	01	001	3.5 l Druckgasflasche
		002	10 l Druckgasflasche
		003	40 l Druckgasflasche
		004	600 l Flaschenbündel (12 x 50 l)
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Domperidon-Mepha oro 10 mg, Schmelztabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65646</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.06.0.	12.06.2019
Zusammensetzung	01	domperidonum 10 mg, saccharinum natricum, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Übelkeit und Erbrechen	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) <b>B</b>
		002	100 Tablette(n) <b>B</b>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		02.06.2020	

**02 Dormeasan, Tropfen**

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>35584</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.2.	17.07.2019
Zusammensetzung	02	lupuli recentis tinctura 460 mg, ratio: 1:12, valerianae recentis tinctura 460 mg, ratio: 1:10, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 62 % V/V.	
Anwendung		Bei Nervosität, Einschlafschwierigkeiten	
Packung/en	02	048	50 ml <b>D</b>
		056	100 ml <b>D</b>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Dr. Reckeweg R 11 Lumbagin, gouttes**

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

N° d'AMM: <b>45041</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	02.07.2019
Composition	01	berberis vulgaris D4, calcii phosphas D12, causticum hahnemanni D6, rhododendron D4, rhus toxicodendron D4, solanum dulcamara D4, strychnos nux-vomica D4 ana partes 0.1 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Selon la conception homéopathique en cas de rhumatisme	
Conditionnements	01	026	50 ml <b>D</b>
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Dr. Reckeweg R 50 Sacrogynol, gouttes**

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

N° d'AMM: <b>45078</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	02.07.2019
Composition	01	aesculus hippocastanum (HAB) D6, cimicifuga racemosa D4, citrullus colocynthis D6, natrii chloridum D30, phytolacca americana D8, strontii carbonas D12, strychnos nux-vomica D30 ana partes 0.1 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Selon la conception homéopathique en cas de douleurs lombaires chez la femme	
Conditionnements	01	027	50 ml <b>D</b>
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Drosera compositum, Injektionslösung (s.c., i.c., i.m.)**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58790</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	25.07.2019
Zusammensetzung	01	drosera (HAB) D3 50 µl, echinacea angustifolia ex planta tota recens D4 (HAB 3a, 11) 500 µl, juglans regia e foliis et pericarpis immaturis recentes D4 (HAB 3a, 11) 500 µl, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 2 ml corresp. natrium 7.08 mg.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Esoprax 20 mg, Filmtabletten****02 Esoprax 40 mg, Filmtabletten**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>66321</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	esomeprazolom 20 mg ut esomeprazolom magnesicum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	esomeprazolom 40 mg ut esomeprazolom magnesicum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Protonenpumpenblocker	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
		009	30 Tablette(n) B
		010	60 Tablette(n) B
		011	100 Tablette(n) B
		015	10 Tablette(n) B
	02	005	14 Tablette(n) B
		012	30 Tablette(n) B
		013	60 Tablette(n) B
		014	100 Tablette(n) B
		016	10 Tablette(n) B
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 20 mg und 40 mg; 10 Tabletten)	
Gültig bis		11.07.2022	

**01 Euceta mit Kamille und Arnika, Gel**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>31593</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 07.10.4.	01.07.2019
Zusammensetzung	01	aluminii acetatis tartratis solutio 50 mg, arnicae tinctura 10 mg, matricariae extractum liquidum 10 mg, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Verletzungen, Hautschürfungen	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.01.2024	



**01 Euceta, Gel**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>13335</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 07.10.4.	01.07.2019
Zusammensetzung	01	aluminii acetatis tartratis solutio 50 mg, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Verletzungen, Hautschürfungen	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.01.2024	

**01 Euspongia officinalis comp., Tropfen**

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

Zul.-Nr.: <b>60172</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	05.07.2019
Zusammensetzung	01	arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.08 ml, aurum chloratum D5 0.04 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.14 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.14 ml, digitalis purpurea Glückselig D4 0.04 ml, dryopteris filix-mas ex herba recenti Glückselig D4 0.06 ml, euspongia officinalis Glückselig D1 0.14 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.04 ml, hypericum perforatum ex herba Glückselig D1 0.08 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.06 ml, zincum metallicum D8 0.06 ml, excipiens ad solutionem, corresp. ethanolum 26 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		06.01.2021	

**01 Filgrastim-Teva 30 / 0.5 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen****02 Filgrastim-Teva 48 / 0.8 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>60722</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 06.07.3.	11.07.2019
Zusammensetzung	01	filgrastimum 30 Mio. U., natrii acetat trihydricus, polysorbatum 80, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	filgrastimum 48 Mio. U., natrii acetat trihydricus, polysorbatum 80, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
Anwendung		Neutropenie	
Packung/en	01	001 1 Spritze(n) Fertigspritzen	A
		002 5 Spritze(n) Fertigspritzen	A
	02	004 1 Spritze(n) Fertigspritzen	A
		005 5 Spritze(n) Fertigspritzen	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Fluconax 50 mg, Kapseln****02 Fluconax 150 mg, Kapseln****03 Fluconax 200 mg, Kapseln**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57182	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	19.07.2019
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, color.: E 104, E 131, excipients pro capsula.	
	02	fluconazolum 150 mg, color.: E 104, E 110, excipients pro capsula.	
	03	fluconazolum 200 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001 7 Kapsel(n)	B
		003 28 Kapsel(n)	B
		005 5 x 100 Kapsel(n)	B
	02	007 1 Kapsel(n)	B
		009 4 Kapsel(n)	B
		011 5 x 100 Kapsel(n)	B
	03	013 2 Kapsel(n)	B
		015 7 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Fluconazol HelvePharm 50 mg, Kapseln****02 Fluconazol HelvePharm 150 mg, Kapseln****03 Fluconazol HelvePharm 200 mg, Kapseln**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 56978	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	19.07.2019
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, color.: E 104, E 131, excipients pro capsula.	
	02	fluconazolum 150 mg, color.: E 104, E 110, excipients pro capsula.	
	03	fluconazolum 200 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001 7 Kapsel(n)	B
		003 28 Kapsel(n)	B
	02	005 1 Kapsel(n)	B
		007 4 Kapsel(n)	B
	03	009 2 Kapsel(n)	B
		011 7 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Flutinas Polynex, Einmaldosen zur nasalen Spülung**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 54885	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.3.	11.07.2019
Zusammensetzung	01	fluticasoni-17 propionas 0.4 mg pro dosi, excipients ad suspensionem pro 0.4 ml.	
Anwendung		Kortikoid-Rhinologikum zur Behandlung von Nasenpolypen	
Packung/en	01	016 28 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Foster, Solution pour inhalation en flacon pressurisé**

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

N° d'AMM: <b>66747</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	09.07.2019
Composition	01	beclometasoni dipropionas 100 µg, formoteroli fumaras dihydricus 6 µg, excipients et propellentia ad aerosolum pro dosi.	
Indication		Asthme, BPCO	
Conditionnements	01	001	120 inhalations 1 flacon pressurisé à 120 bouffées <span style="float: right;">B</span>
		003	240 inhalations 2 flacons pressurisés à 120 bouffées <span style="float: right;">B</span>
Valable jusqu'au	03.02.2024		

**01 Gardasil 9, Injektionssuspension in Durchstechflasche**

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

Zul.-Nr.: <b>65728</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	23.07.2019
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 alumini hydroxyphosphas sulfas 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)	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis	28.07.2021		

**01 GEM Bronchialpastillen zuckerfrei mit Sorbit**

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>54131</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.02.0.	02.07.2019
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 1.9 mg, eucalypti aetheroleum 0.75 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 7 mg, DER: 2-4:1, levomentholum 2 mg, liquiritiae succus 98 mg, natrii cyclamas, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Erkältungshusten	
Packung/en	01	001	36 Tablette(n) <span style="float: right;">E</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis	30.08.2024		

**01 Gemcitabin Fresenius 200 mg/5.26 ml, Infusionskonzentrat****02 Gemcitabin Fresenius 1000 mg/26.3 ml, Infusionskonzentrat****03 Gemcitabin Fresenius 2000 mg/52.6 ml, Infusionskonzentrat**

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

Zul.-Nr.: <b>50288</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	16.07.2019
Zusammensetzung	01	gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, propylenglycolum, macrogolum 400, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5.26 ml.	
	02	gemcitabinum 1000 mg ut gemcitabini hydrochloridum, propylenglycolum, macrogolum 400, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 26.3 ml.	
	03	gemcitabinum 2000 mg ut gemcitabini hydrochloridum, propylenglycolum, macrogolum 400, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 52.6 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
		02	002 1 Durchstechflasche(n) A
		03	003 1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ginkgoforce, Tropfen**

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>50558</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.97.0.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	ginkgo bilobae folii recentis tinctura 915 mg, ratio: 1:9, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 65 % V/V.	
Anwendung		Beschwerden infolge Arteriosklerose	
Packung/en	01	001	50 ml D
		002	100 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Gliclazid-Mepha 60 retard, Depotabs**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65571</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	11.07.2019
Zusammensetzung	01	gliclazidum 60 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Orale blutzuckersenkende Mittel	
	01	Orale blutzuckersenkende Mittel	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Helena's Beruhigunste, geschnittene Drogen**

Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>65583</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 01.04.2.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	matricariae flos 40 %, lavandulae flos 20 %, melissae folium 15 %, menthae piperitae folium 15 %, aurantii amari epicarpium et mesocarpium 10 %, pro charta 1.3 g.	
Anwendung		Beruhigend	
Packung/en	01	001	20 x 1,3 g Beutel E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Helena's Blasentee, geschnittene Drogen**

Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>65584</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 05.02.0.	11.07.2019
Zusammensetzung	01	betulae folium 20 %, graminis rhizoma 20 %, solidaginis herba 20 %, ononidis radix 20 %, liquiritiae radix 20 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Harntreibend	
Packung/en	01	001	20 x 1,5 g Beutel E
Bemerkung		Anpassung des Wirkstoffnamens (solidaginis herba) an die Pharmakopöe	
Gültig bis		15.02.2020	

**01 Helena's Hustentee, geschnittene Drogen**

Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>65586</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.02.0.	10.07.2019
Zusammensetzung	01	thymi herba 30 %, althaeae radix 25 %, plantaginis lanceolatae folium 15 %, foeniculi dulcis fructus 10 %, lichen islandicus 10 %, liquiritiae radix 10 %, pro charta 1.2 g.	
Anwendung		Hustenlindernd	
Packung/en	01	001	20 x 1,2 g Beutel E
Bemerkung		Anpassung des Wirkstoffnamens (plantaginis lanceolatae folium) an die Pharmakopöe	
Gültig bis		09.04.2020	

**01 Helena's Leber-Galle-Tee, geschnittene Drogen**

Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>65587</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.11.2.	10.07.2019
Zusammensetzung	01	foeniculi dulcis fructus 25 %, millefolii herba 25 %, menthae piperitae folium 25 %, matricariae flos 10 %, taraxaci officinalis herba cum radice 10 %, liquiritiae radix 5 % pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Verdauungsfördernd	
Packung/en	01	001	20 x 1,5 g Beutel E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung und Anpassung Wirkdroge "Taraxaci officinalis herba cum radice" an die Pharmakopöe)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Helena's Magentee, geschnittene Drogen**

Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 65588	Abgabekategorie: E	Index: 04.07.1.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	millefolii herba 30 %, aurantii amari epicarpium et mesocarpium 20 %, centaurii herba 20 %, anisi fructus 5 %, basilici herba 5 %, coriandri fructus 5 %, rosmarini folium 5 %, foeniculi dulcis fructus 5 %, rubi fruticosi folium 5 %, pro charta 1 g.	
Anwendung		Appetitfördernd	
Packung/en	01	001	20 x 1 g Beutel E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung Wirkdroge "auranti epicarpium et mesocarpium" gemäss Pharmakopöe)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Helena's Orangenblütentee, ganze Droge**

Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 65591	Abgabekategorie: E	Index: 01.04.1.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	aurantii flos (Citrus sinensis) 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Beruhigend	
Packung/en	01	001	20 x 1,2 g Beutel E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Hepeel, Tabletten**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 41444	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	chelidonium majus D4 30 mg, cinchona pubescens D3 30 mg, citrullus colocynthis D6 90 mg, lycopodium clavatum D3 30 mg, myristica fragrans D4 30 mg, phosphorus D6 15 mg, silybum marianum D2 15 mg, veratrum album D6 60 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Verdauungsstörungen	
Packung/en	01	010	50 Tablette(n) D
		029	250 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Herballerg, homöopathische Heuschnupfentropfen**

Herbamed AG, Katharinengasse 8, 9004 St. Gallen

Zul.-Nr.: 54513	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	25.07.2019
Zusammensetzung	01	apis mellifica D4, luffa operculata D4, okoubaka aubrevillei e cortice D4, thryallis glauca D3 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 58 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei allergischem Schnupfen gegen Pollen, Heuschnupfen mit Augenbrennen und Anschwellen der Nasen- und Augenschleimhäute	
Packung/en	01	038	50 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Hima-Pasta, Paste**

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

Zul.-Nr.: <b>52489</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.3.	18.07.2019
Zusammensetzung	01	zinci sulfas heptahydricus 10 mg, zinci oxidum 200 mg, propylenglyolum, color.: E 172, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Herpes labialis	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Hima-Pasta, Paste**

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

Zul.-Nr.: <b>52489</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.3.	31.07.2019
Zusammensetzung	01	zinci sulfas heptahydricus 10 mg, zinci oxidum 200 mg, propylenglyolum, color.: E 172, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Herpes labialis	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Hypericum perforatum TM, Gouttes orales**

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: <b>59683</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	02.07.2019
Composition	01	hypericum perforatum TM, corresp. ethanolum 65 % V/V.	
Indication		sans indication	
Remarque		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 25, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions qui en sont issues jusqu'à D2/C1 Changement de la catégorie de remise LPT <sub>h</sub> 2 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		29.06.2022	

**01 Imipenem-Cilastatin Labatec, substance sèche**

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

N° d'AMM: <b>59764</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.93	24.07.2019
Composition	01	Praeparatio sicca: imipenemum anhydricum 500 mg ut imipenemum monohydricum, cilastatinum 500 mg ut cilastatinum natricum, natrii hydrogenocarbonas, pro vitro.	
Indication		maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001 10 x 500 mg flacon perforable	A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Imnovid 1 mg, Hartkapseln**  
**02 Imnovid 2 mg, Hartkapseln**  
**03 Imnovid 3 mg, Hartkapseln**  
**04 Imnovid 4 mg, Hartkapseln**  
 Celgene GmbH, Bändliweg 20, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61249</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: <b>07.16.4.</b>	<b>11.07.2019</b>
Zusammensetzung	01	pomalidomidum 1 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	pomalidomidum 2 mg, color.: E 132, E 127, excipients pro capsula.	
	03	pomalidomidum 3 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	04	pomalidomidum 4 mg, color.: E 132, E 133, excipients pro capsula.	
Anwendung		Behandlung des Multiplen Myeloms	
Packung/en	01	001	21 Kapsel(n) A
		005	14 Kapsel(n) A
	02	002	21 Kapsel(n) A
		006	14 Kapsel(n) A
	03	003	21 Kapsel(n) A
		007	14 Kapsel(n) A
	04	004	21 Kapsel(n) A
		008	14 Kapsel(n) A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		01.06.2024	

**01 Imodium lingual, Schmelztabletten**  
 Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>52975</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: <b>04.09.0.</b>	<b>08.07.2019</b>
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, arom.: aspartamum, vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Diarrhöe	
Packung/en	01	018	20 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Kernosan Heidelberger Kräuterpulver**  
 E. Kern AG, pharmazeutische Kräuterspezialitäten, Glarus Nord

Zul.-Nr.: <b>11833</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: <b>04.04.0.</b>	<b>18.07.2019</b>
Zusammensetzung	01	absinthii herba 15 %, anisi fructus 15 %, carvi fructus 15 %, foeniculi fructus 15 %, iuniperi pseudofructus 10 %, millefolii herba 15 %, pimpinellae radix 15 % ad pulverem.	
Anwendung		Bei Blähungen, Völlegefühl	
Packung/en	01	012	140 g E
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		30.09.2023	



**01 Künzle Eisenkraut, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47923</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.99.0.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	verbenae odoratae herba 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei nervösem Magen	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 Künzle Fenchel, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47924</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.04.0.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	foeniculi dulcis fructus 2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Blähungen	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 Künzle Frauenmantelkraut, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47925</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.09.0.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	alchemillae vulgaris herba 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei leichtem Durchfall	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 Künzle Kamille, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47928</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.99.0.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	matricariae flos 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**02 Künzle Leber-Gallentee, geschnittene Drogen**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>10265</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.11.2.	17.07.2019
Zusammensetzung	02	menthae piperitae folium 15 %, absinthii herba 5 %, cardui benedicti herba 20 %, centaury herba 15 %, melissae herba 20 %, taraxaci radix cum herba 15 %, curcumae rhizoma 10 %.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	02	037 90 g	E
		061 20 x 1,5 g	E
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Künzle Löwenzahnblätter, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47930</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: <b>04.11.2.</b>	<b>17.07.2019</b>
Zusammensetzung	01	taraxaci herba 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 Künzle Magentee, geschnittene Drogen**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>10074</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: <b>04.99.0.</b>	<b>17.07.2019</b>
Zusammensetzung	01	condurango cortex 10 %, matricariae flos 20 %, carvi fructus 7.5 %, foeniculi fructus 17.5 %, gentianae radix 10 %, calami rhizoma 35 %.	
Anwendung		Bei Magen- und Darmbeschwerden	
Packung/en	01	045 20 x 1,5 g	<b>E</b>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		15.12.2023	

**01 Künzle Malvenblätter, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47931</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: <b>12.03.2.</b>	<b>17.07.2019</b>
Zusammensetzung	01	malvae folium 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Entzündungen der Mund- und Rachenhöhle	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 Künzle Pfefferminze, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47934</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: <b>04.11.2.</b>	<b>17.07.2019</b>
Zusammensetzung	01	menthae piperitae folium 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 Künzle Salbeiblätter, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47935</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: <b>12.03.2.</b>	<b>17.07.2019</b>
Zusammensetzung	01	salviae folium 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Entzündungen der Mund- und Rachenhöhle	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 Künzle Schafgarbenblüten, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47937</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.99.0.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	millefolii flos 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.11.2020	

**01 Künzle Tausendgüldenkraut, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47942</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.07.1.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	centaurii herba 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Magenverstimmung, Appetitlosigkeit	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**02 Künzle Verdauungstee, geschnittene Drogen**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>9666</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.99.0.	17.07.2019
Zusammensetzung	02	foeniculi fructus 22 %, liquiritiae radix 15 %, anisi fructus 23 %, boldo folium 10 %, menthae piperitae folium 20 %, millefolii herba 10 %.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.12.2023	

**01 Künzle Wermut, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47945</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.07.1.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	absinthii herba 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Magenverstimmung, Appetitlosigkeit	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**02 Kytta Wärmebalsam, Salbe**

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>27348</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	18.07.2019
Zusammensetzung	02	symphyti radices recentis extractum ethanolicum liquidum 350 mg, ratio: 1:2, methylis nicotinas 12 mg, laurilsulfas, arom.: vanillinum et alia, conserv.: phenoxyethanolum, E 218, E 214, butylis parahydroxybenzoas et isobutylis parahydroxybenzoas, propylis parahydroxybenzoas, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei rheumatischen Beschwerden	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Lecapon-Mepha 50 mg / 12.5 mg / 200 mg, Lactab  
 02 Lecapon-Mepha 75 mg / 18.75 mg / 200 mg, Lactab  
 03 Lecapon-Mepha 100 mg / 25 mg / 200 mg, Lactab  
 04 Lecapon-Mepha 125 mg / 31.25 mg / 200 mg, Lactab  
 05 Lecapon-Mepha 150 mg / 37.5 mg / 200 mg, Lactab  
 06 Lecapon-Mepha 200 mg / 50 mg / 200 mg, Lactab  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65283	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	18.07.2019
Zusammensetzung	01	levodopum 50 mg, carbidopum 12.5 mg, entacaponium 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	levodopum 75 mg, carbidopum 18.75 mg, entacaponium 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	levodopum 100 mg, carbidopum 25 mg, entacaponium 200 mg, color.: E 120, E 129, excipients pro compresso obducto.	
	04	levodopum 125 mg, carbidopum 31.25 mg, entacaponium 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	levodopum 150 mg, carbidopum 37.5 mg, entacaponium 200 mg, color.: E 122, excipients pro compresso obducto.	
	06	levodopum 200 mg, carbidopum 50 mg, entacaponium 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
	05	009	30 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
	06	011	30 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Levofloxacin Actavis 250 mg, Filmtabletten  
 02 Levofloxacin Actavis 500 mg, Filmtabletten  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 60245	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	24.07.2019
Zusammensetzung	01	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Lidocain Streuli 10 mg/ml, Injektionslösung (Ampullen)  
 03 Lidocain Streuli 20 mg/ml, Injektionslösung (Ampullen)  
 05 Lidocain Streuli 10 mg/ml, Injektionslösung (Durchstechflaschen)  
 06 Lidocain Streuli 20 mg/ml, Injektionslösung (Durchstechflaschen)  
 Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 30015	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	12.07.2019
Zusammensetzung	02	lidocaini hydrochloridum monohydricum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	lidocaini hydrochloridum monohydricum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	lidocaini hydrochloridum monohydricum 10 mg, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	lidocaini hydrochloridum monohydricum 20 mg, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanaestheticum	
Packung/en	02	010 10 x 2 ml Ampulle(n)	B
		053 50 x 2 ml Ampulle(n)	B
		088 10 x 5 ml Ampulle(n)	B
		118 50 x 5 ml Ampulle(n)	B
		134 10 x 10 ml Ampulle(n)	B
		150 50 x 10 ml Ampulle(n)	B
	03	029 10 x 2 ml Ampulle(n)	B
		223 50 x 2 ml Ampulle(n)	B
		258 10 x 5 ml Ampulle(n)	B
		274 50 x 5 ml Ampulle(n)	B
	05	177 1 x 50 ml Durchstechflasche(n)	B
		185 10 x 50 ml Durchstechflasche(n)	B
	06	452 1 x 50 ml Durchstechflasche(n)	B
		460 10 x 50 ml Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(Neu: Angabe der Dosisstärken in mg/ml statt in %)	
Gültig bis		28.03.2024	

**02 Lidocain-Epinephrin Streuli 10 mg/ml, Injektionslösung (Ampullen)**  
**03 Lidocain-Epinephrin Streuli 20 mg/ml, Injektionslösung (Ampullen)**  
**06 Lidocain-Epinephrin Streuli 20 mg/ml, Injektionslösung (Durchstechflasche)**  
 Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>30016</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.02.2.	12.07.2019
Zusammensetzung	02	lidocaini hydrochloridum monohydricum 10 mg, adrenalinum 0.01 mg, dinatrii edetas, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, antioxid.: E 223 1 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	lidocaini hydrochloridum monohydricum 20 mg, adrenalinum 0.0125 mg, dinatrii edetas, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, antioxid.: E 223 1 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	lidocaini hydrochloridum monohydricum 20 mg, adrenalinum 0.0125 mg, dinatrii edetas, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, antioxid.: E 223 1 mg, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanaesthetikum	
Packung/en	02	343 10 x 2 ml Ampulle(n)	B
		394 10 x 5 ml Ampulle(n)	B
	03	513 10 x 2 ml Ampulle(n)	B
		564 10 x 5 ml Ampulle(n)	B
	06	645 1 x 50 ml Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(Neu: Angabe der Dosisstärken in mg/ml statt in %)	
Gültig bis		28.03.2024	

**01 Lipocremol, Crème**

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>52206</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 10.10.0.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	oenotherae seminis oleum 30 mg, propylenglycolum, conserv.: alcohol benzylicus, phenoxyethanolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei trockener Haut	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		25.11.2023	

**01 Lipocremol, Salbe**

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>52207</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 10.10.0.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	oenotherae seminis oleum 30 mg, propylenglycolum, propylenglycolum, conserv.: alcohol benzylicus, phenoxyethanolum, E 307, phospholipida, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei trockener Haut	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		25.11.2023	

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

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 56901	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	30.07.2019
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	02	006	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 56905	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	30.07.2019
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	03	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	02	006	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
	03	010	30 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Lisinopril Spirig HC 5 mg, Tabletten****02 Lisinopril Spirig HC 10 mg, Tabletten****03 Lisinopril Spirig HC 20 mg, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>56903</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	30.07.2019
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	03	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	013	30 Tablette(n) B
		015	100 Tablette(n) B
	02	017	30 Tablette(n) B
		019	100 Tablette(n) B
	03	021	30 Tablette(n) B
		023	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Lobelia comp., Injektionslösung (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59988</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	10.07.2019
Zusammensetzung	01	lobelia inflata (HAB) D6 250 mg, plumbum metallicum praeparatum (Ph.Helv.17.7.2 / Ph.Eur. 3.2.2) D8 250 mg, quercus, ethanol. decoctum (HAB) D4 250 mg, veronica officinalis, ethanol. decoctum (HAB) D4 250 mg, natrii chloridum 8.2 mg, aqua ad iniectabilia, pro vitro.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Lopisol, Brausetabletten**

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>53788</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.09.0.	15.07.2019
Zusammensetzung	02	loperamidi hydrochloridum 2 mg, arom.: saccharinum natricum, cyclamas et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antidiarrhoikum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	



**01 Lopresor Retard 200, Divitabs**

Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 16, 8800 Thalwil

Zul.-Nr.: <b>44447</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	11.07.2019
Zusammensetzung	01	metoprololi tartras (2:1) 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Betarezeptorenblocker	
Packung/en	01	029	56 Tablette(n) <b>B</b>
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Lopresor 100, Filmtabletten**

Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 16, 8800 Thalwil

Zul.-Nr.: <b>39252</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	11.07.2019
Zusammensetzung	01	metoprololi tartras (2:1) 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	031	40 Tablette(n) <b>B</b>
		058	200 Tablette(n) <b>B</b>
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Luvos Heilerde 1 zum Einnehmen, Pulver**

Dr. Dünner AG, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>8910</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.99.0.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	terra silicea spec..	
Anwendung		Bei Magen-Darmbeschwerden	
Packung/en	01	049	480 g <b>E</b>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Luvos Heilerde Ultra zum Einnehmen, Pulver**

Dr. Dünner AG, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>8909</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.99.0.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	terra silicea spec..	
Anwendung		Bei Magen-Darmstörungen	
Packung/en	01	024	380 g <b>E</b>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lyrica 25 mg, Hartkapseln  
 02 Lyrica 50 mg, Hartkapseln  
 03 Lyrica 75 mg, Hartkapseln  
 04 Lyrica 150 mg, Hartkapseln  
 05 Lyrica 300 mg, Hartkapseln  
 06 Lyrica 100 mg, Hartkapseln  
 07 Lyrica 200 mg, Hartkapseln  
 Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57057	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	11.07.2019
Zusammensetzung	01	pregabalinum 25 mg, excipiens pro capsula.	
	02	pregabalinum 50 mg, excipiens pro capsula.	
	03	pregabalinum 75 mg, excipiens pro capsula.	
	04	pregabalinum 150 mg, excipiens pro capsula.	
	05	pregabalinum 300 mg, excipiens pro capsula.	
	06	pregabalinum 100 mg, excipiens pro capsula.	
	07	pregabalinum 200 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antiepilepticum, neuropathische Schmerzen, generalisierte Angststörungen	
Packung/en	01	001 56 Kapsel(n)	B
		002 14 Kapsel(n)	B
	02	003 14 Kapsel(n)	B
		042 84 Kapsel(n)	B
	03	016 14 Kapsel(n)	B
		020 56 Kapsel(n)	B
	04	024 56 Kapsel(n)	B
		048 168 Kapsel(n)	B
	05	036 56 Kapsel(n)	B
		054 168 Kapsel(n)	B
	06	060 84 Kapsel(n)	B
	07	066 84 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lysthenon 2 %, Injektionslösung  
 02 Lysthenon 5 %, Injektionslösung  
 Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 19663	Abgabekategorie: B	Index: 01.13.0.	25.07.2019
Zusammensetzung	01	suxamethonii chloridum anhydricum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	suxamethonii chloridum anhydricum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Muskelrelaxans	
Packung/en	01	035 5 x 5 ml Ampulle(n)	B
	02	051 5 x 2 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 M Classic Spitzwegerich Halspastillen, Pastillen**

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

Zul.-Nr.: <b>30426</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	23.07.2019
Zusammensetzung	02	liquiritiae extractum siccum 33.5 mg, acidum glycyrrhizanicum 3.3 mg, plantaginis extractum siccum 5.5 mg, acidum ascorbicum 2.8 mg, aromatica, conserv.: E 202, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	02	030	160 g E
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.05.2024	

**01 Mepha-Angin Pastillen Menthol, Lutschtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62923</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	04.07.2019
Zusammensetzung	01	chlorhexidini dihydrochloridum 5 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 1 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	003	24 (2 x 12) Tablette(n) D
Gültig bis		26.08.2020	

**01 Meropenem Labatec i.v. 500 mg, poudre pour injection ou perfusion****02 Meropenem Labatec i.v. 1 g, poudre pour injection ou perfusion**

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

N° d'AMM: <b>59463</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.25	24.07.2019
Composition	01	Praeparatio sicca: meropenemum 500 mg ut meropenemum trihydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: meropenemum 1 g ut meropenemum trihydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
Indication		maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001	10 x 500 mg flacon perforable A
	02	002	10 x 1 g flacon perforable A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Metavirulent, homöopathische Tropfen**

metapharmaka GmbH, Hellgasse 40, 6460 Altdorf UR

Zul.-Nr.: <b>44508</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	24.07.2019
Zusammensetzung	01	acidum (S)-lacticum D15 30 mg, aconitum napellus D4 20 mg, ferrum phosphoricum D8 500 mg, gelsemium sempervirens D4 30 mg, influenzinum D30 100 mg, veratrum album D4 200 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 37 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei grippalen Erscheinungen, fieberhaften Erkältungskrankheiten, Erkältungsschnupfen	
Packung/en	01	028	50 ml D
		036	100 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Migros Klostergarten Beruhigungstee Albertus, geschnittene Kräuter**

Migros-Genossenschafts-Bund, Limmatstrasse 152, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: <b>52925</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 01.04.2.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	melissae folium 55 %, aurantii flos 20 %, foeniculi fructus 15 %, lavandulae flos 5 %, menthae piperitae folium 5 % pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Beruhigend	
Packung/en	01	029	20 x 1,5 g <span style="float: right;">E</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**03 Miochol E, intraokulare Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>54058</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.01.0.	17.07.2019
Zusammensetzung	03	Praeparatio cryodesiccata: acetylcholini chloridum 20 mg, mannitolum, pro vitro. Solvens: natrii acetat trihydricus, kalii chloridum, magnesii chloridum hexahydricum, calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Miotikum	
Packung/en	03	039	2 ml 1 Trockenvial zu 20 mg + 1 Lösungsmittelampulle zu 2 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Mogadon, Tabletten**

MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>31406</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.03.1.	11.07.2019
Zusammensetzung	01	nitrazepamum 5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Schlafmittel	
Packung/en	01	013	10 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		021	50 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Neurodol Tissugel, plaster**

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

N° d'AMM: <b>54746</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 10.01.0.	31.07.2019
Composizione	01	Tela cum gelato: lidocainum 50 mg, propylenglyolum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indicazione		Neuralgia post erpetica	
Confezione/i	01	016	5 cerotto(i) <span style="float: right;">B</span>
		024	10 cerotto(i) <span style="float: right;">B</span>
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

**01 Nicorette Mint, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle**  
**02 Nicorette Fruit & Mint, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle**  
 Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 62566	Abgabekategorie: D	Index: 15.02.0.	19.07.2019
Zusammensetzung	01	nicotinum 1 mg, aromatica, excipients ad solutionem pro dosi. doses pro vase 150.	
	02	nicotinum 1 mg, aromatica, excipients ad solutionem pro dosi, doses pro vase 150.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	003	1 Stück Dispenser à 150 Sprühstösse D
		004	2 Stück Dispenser à 150 Sprühstösse D
	02	005	1 Stück Dispenser à 150 Sprühstösse D
		006	2 Stück Dispenser à 150 Sprühstösse D
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: Nicorette Fruit & Mint, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle)	
Gültig bis		19.09.2023	

**01 Nicostop-Mepha 2 mg, Kaugummi**  
**02 Nicostop-Mepha 4mg, Kaugummi**  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65297	Abgabekategorie: D	Index: 15.02.0.	10.07.2019
Zusammensetzung	01	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, saccharinum, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
	02	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, saccharinum, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	001	24 Tablette(n) D
		002	96 Tablette(n) D
	02	003	24 Tablette(n) D
		004	96 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Noctamid, Tabletten**  
**03 Noctamid forte, Tabletten**  
 Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 43153	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	15.07.2019
Zusammensetzung	01	lormetazepamum 1 mg, excipients pro compresso.	
	03	lormetazepamum 2 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	01	056	10 Tablette(n) B
		064	30 Tablette(n) B
	03	102	10 Tablette(n) B
		110	30 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Omida Fliessschnupfenchügeli für Kinder, Globuli**

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 50948	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	24.07.2019
Zusammensetzung	01	allium cepa D4 40 %, euphrasia officinalis D4 30 %, luffa operculata D12 30 %, xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei anhaltendem und häufigem Niesen, fliessender Nase, wunder Nase, tränenden Augen.	
Packung/en	01	021 10 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Omida Rubiderm-N, Salbe**

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 53324	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	24.07.2019
Zusammensetzung	01	mahonia aquifolium TM 100 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei trockenen, schuppigen und ekzematösen Hautausschlägen sowie Schuppenflechte (Psoriasis), auf ärztliche Verordnung, vor allem zwischen den akuten Schüben	
Packung/en	01	010 50 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Omida Stockschnupfenchügeli für Kinder, Globuli**

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 50947	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	24.07.2019
Zusammensetzung	01	luffa operculata D6, sambucus nigra D3 ana partes, xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei verstopfter Nase, Krustenbildung in der Nase, verschleimter Nase	
Packung/en	01	025 10 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Osteocal D3 1200/800, Brausetabletten**

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 56955	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	18.07.2019
Zusammensetzung	02	calcii carbonas 3 g corresp. calcium 1.2 g, cholecalciferolum 800 U.I. ut cholecalciferoli pulvis 8 mg, aromatica, saccharinum natricum, natrii cyclamas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D3-Präparat	
Packung/en	02	001 10 Tablette(n)	D
		003 20 Tablette(n)	D
		004 40 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Otalgan, solution**

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

N° d'AMM: <b>10714</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 12.01.1.	05.07.2019
Composition	02	procainum 10 mg ut procaini hydrochloridum, phenazonum 50 mg, antiox.: E 320, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Indication		Otalgie	
Conditionnements	02	036	12 g D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		06.10.2020	

**01 Palexia 4 mg/ml, Lösung zum Einnehmen****02 Palexia 20 mg/ml, Lösung zum Einnehmen**

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: <b>62841</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	22.07.2019
Zusammensetzung	01	tapentadolum 4 mg ut tapentadoli hydrochloridum, aromatica, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	tapentadolum 20 mg ut tapentadoli hydrochloridum, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	003	100 ml A
	02	001	100 ml A
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		24.07.2023	

**01 Panotile, gocce otologiche**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>31957</b>	Categoria di dispensazione: <b>A</b>	Index: 12.01.3.	25.07.2019
Composizione	01	neomycinum 7.5 mg ut neomycini sulfas, polymyxini B sulfas 10000 U.I., fludrocortisoni acetat 1 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 40 mg, propylenglycolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 28 gutta.	
Indicazione		Otite	
Confezione/i	01	028	8 ml A
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

**01 Paroxetin Helvepharm 20 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>56962</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	11.07.2019
Zusammensetzung	01	paroxetinum 20 mg ut paroxetini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	003	14 Tablette(n) B
		007	28 Tablette(n) B
		013	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Parsenn-Herpes Crème, Crème**

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

N° d'AMM: 56967	Catégorie de remise: D	Index: 10.09.3.	02.07.2019
Composition	01	rhei extractum ethanolicum siccum 13.8-22.5 mg, DER: 3-6:1 corresp. solvant d'extraction Ethanolum 70 % V/V, hydroxyanthracenae 0.92-1.38 mg, salviae extractum aquosum siccum 18.4 mg, DER: 4-7:1, propylenglyolum, natrii laurilsulfas, adeps lanae, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Indication		herpès labial	
Conditionnements	01	003	5 g D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

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

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 57638	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	24.07.2019
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 1.9 mg, eucalypti aetheroleum 0.75 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 7 mg, DER: 2-4:1, levomentholum 2 mg, liquiritiae succus 98 mg, natrii cyclamas, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Erkältungshusten	
Packung/en	01	002	36 Tablette(n) E
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		22.01.2021	

**01 Pectus Bronchialpastillen**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 54887	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	02.07.2019
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 3.05 mg, eucalypti aetheroleum 1.4 mg, levomentholum 3.85 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 1.4 mg, DER: 3-6:1, glycerolum 60 mg, liquiritiae succus 129.63 mg, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	027	40 Tablette(n) E
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		20.12.2021	

**01 Pefrakehl D6, Injektionslösung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50299	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	candida parapsilosis aquos D6 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei mykotischen Haut- und Schleimhautaffektionen	
Packung/en	01	023	10 x 1 ml B
		031	50 x 1 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	



**01 Pertudoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>17497</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	25.07.2019
Zusammensetzung	01	belladonna (Hom. Ph.Eur.) D3 100 mg, cephaelis ipecacuanha D3 100 mg, cinchona pubescens D3 100 mg, dactylopius coccus D3 100 mg, drosera D1 50 mg, mephitis putorius D5 100 mg, veratrum album D3 100 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 47 % V/V.	
Anwendung		Zur Behandlung von Reiz- und Krampfhusten	
Packung/en	01	001	20 ml D
Bemerkung		(Änderung Primärverpackung, früher : 30 ml)	
Gültig bis		19.07.2021	

**01 Ponstan 500, Filmtabs**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>39271</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 500 mg, arom.: vanillinum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgeticum, Antipyreticum, Antiphlogisticum	
Packung/en	01	061	10 Tablette(n) B
		062	30 Tablette(n) B
		063	100 Tablette(n) B
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ponstan, Kapseln**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>30785</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 250 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Analgeticum, Antipyreticum, Antiphlogisticum	
Packung/en	01	029	36 Kapsel(n) B
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ponstan 125 mg, Suppositorien****02 Ponstan 500 mg, Suppositorien**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>35352</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 125 mg, excipiens pro supposito. 02 acidum mefenamicum 500 mg, excipiens pro supposito.	
Anwendung		Analgeticum, Antipyreticum, Antiphlogisticum	
Packung/en	01	015	6 Suppositorien B
	02	023	6 Suppositorien B
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ponstan, Suspension**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>32710</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 50 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Analgeticum, Antipyreticum, Antiphlogisticum	
Packung/en	01	027	125 ml <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Pramipexol-Mepha 0.125 mg, Tabletten****02 Pramipexol-Mepha 0.25 mg, Tabletten****03 Pramipexol-Mepha 0.5 mg, Tabletten****04 Pramipexol-Mepha 1.0 mg, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>59149</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	11.07.2019
Zusammensetzung	01	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg corresp. pramipexolum 0.088 mg, excipiens pro compresso.	
	02	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg corresp. pramipexolum 0.18 mg, excipiens pro compresso.	
	03	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.5 mg corresp. pramipexolum 0.35 mg, excipiens pro compresso.	
	04	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg corresp. pramipexolum 0.7 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson, symptomatische Behandlung des idiopathischen Restless Legs Syndroms (RLS)	
Packung/en	01	011	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	012	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		013	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	03	014	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	04	015	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Proxen 250, Filmtabletten****03 Proxen 500, Filmtabletten**

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: <b>43522</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	19.07.2019
Zusammensetzung	02	naproxenum 250 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	naproxenum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	02	051	50 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	03	094	20 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		108	50 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		124	10 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Quiétude, sirop**

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: <b>56217</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	11.07.2019
Composition	01	chamomilla recutita C9, datura stramonium C9, gelsemium sempervirens C9, hyoscyamus niger C9, kalii bromidum C9, passiflora incarnata D3 ana partes 93.75 mg, saccharum 3.9 g, color.: E 150a, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Selon la conception homéopathique en cas de nervosité passagère et de troubles mineurs du sommeil chez l'enfant	
Conditionnements	01	002	200 ml D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**02 Ramipril-HCT-Mepha 5 mg/25 mg, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58251</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	31.07.2019
Zusammensetzung	02	ramiprilum 5 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	02	005	20 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Rapidocaine ad us. cardiologicum 2 %, soluzione iniettabile****02 Rapidocaine ad us. cardiologicum 10 %, soluzione iniettabile**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>46461</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 02.02.0.	17.07.2019
Composizione	01	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	lidocaini hydrochloridum anhydricum 100 mg, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Antiaritmico	
Confezione/i	01	010	10 x 5 ml fiala/fiale B
	02	029	10 x 5 ml fiala/fiale B
Valevole fino al		illimitata	

**01 Relaxane, Filmtabletten**

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>54677</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.2.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	petasitidis rhizomatis extractum ethanolicum siccum 90 mg, DER: 7-14:1, passiflorae extractum ethanolicum siccum 90 mg, DER: 3-6:1, valerianae extractum methanolicum siccum 90 mg, DER: 4-6:1, melissae extractum ethanolicum siccum 60 mg, DER: 2.5-3.9:1, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Nervosität, Spannungszuständen	
Packung/en	01	050	20 Tablette(n) D
		051	60 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Renvela, comprimé pelliculé**

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

N° d'AMM: <b>61648</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	03.07.2019
Composition	01	sevelameri carbonas 800 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Traitement de l'hyperphosphatémie chez le patient adulte et chez les patients pédiatriques (âge ≥ 6 ans et surface corporelle ≥ 0,75 m <sup>2</sup> ) en hémodialyse ou en dialyse péritonéale	
Conditionnements	01	001	180 comprimé(s) B
Remarque		Modification de l'indication et nouvelle recommandation posologique en pédiatrie	
Valable jusqu'au		09.11.2021	

**01 Renvela 2.4 g, poudre****02 Renvela 0.8 g, poudre**

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

N° d'AMM: <b>61649</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	03.07.2019
Composition	01	sevelameri carbonas 2.4 g, arom.: vanillinum, ethylvanillinum et alia, excipients ad pulverem pro charta.	
	02	sevelameri carbonas 0.8 g, arom.: vanillinum, ethylvanillinum et alia, excipients ad pulverem pro charta.	
Indication		Traitement de l'hyperphosphatémie chez le patient adulte et chez les patients pédiatriques (âge ≥ 6 ans et surface corporelle ≥ 0,75 m <sup>2</sup> ) en hémodialyse ou en dialyse péritonéale	
Conditionnements	01	001	60 poche(s) B
	02	002	90 poche(s) B
Remarque		Modification de l'indication, nouveau dosage [0,8 g] et nouvelle recommandation posologique en pédiatrie	
Valable jusqu'au		09.11.2021	

**01 Revitalose C 1000, Granulat**

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>55181</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	08.07.2019
Zusammensetzung	01	I): magnesii aspartas dihydricus 200 mg, leucinum 25 mg, lysini hydrochloridum 200 mg, phenylalaninum 10 mg, valinum 10 mg, aromatica, excipiens ad granulatum pro charta. II): acidum ascorbicum 1 g pro charta.	
Anwendung		Roborans	
Packung/en	01	004 28 Beutel 008 56 Beutel	D D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Ringer-Lactat Fresenius, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>42692</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	08.07.2019
Zusammensetzung	02	natrium 130.9 mmol, kalium 5.4 mmol, calcium 1.84 mmol, chloridum 111.7 mmol, (S)-lactas 28.3 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Parenterale Flüssigkeits- und Elektrolytzufuhr	
Packung/en	02	212 30 x 250 ml Beutel Freeflex 220 20 x 500 ml Beutel Freeflex 247 10 x 1000 ml Beutel Freeflex 248 20 x 250 ml KabiPac Polyethylen-Flasche 249 10 x 500 ml KabiPac Polyethylen-Flasche 250 10 x 1000 ml KabiPac Polyethylen-Flasche 251 30 x 250 ml Beutel Freeflex+ 252 20 x 500 ml Beutel Freeflex+ 253 10 x 1000 ml Beutel Freeflex+	B B B B B B B B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Rocuronium Labatec 50 mg/ 5 mL, Solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>63236</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.13.0.	25.07.2019
Composition	01	rocuronii bromidum 50 mg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Muscle Relaxants	
Conditionnements	01	001 10 x 5 ml flacon(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Rotarix liquid, orale Suspension**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>60150</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	16.07.2019
Zusammensetzung	01	Vaccinum attenuatum: rotavirus humanus (Stamm: RIX4414) min 1 Mio U., aqua q.s. ad suspensionem pro 1.5 ml.	
Anwendung		Aktive Immunisierung ab der vollendeten 6. Lebenswoche zur Vorbeugung von Gastroenteritiden durch Rotaviren der Serotypen G1 und nicht-G1 wie G2, G3, G4 und G9	
Packung/en	01	001	1.5 ml Suspension für die orale Anwendung, in Glasapplikator <b>B</b>
		004	1.5 ml Suspension für die orale Anwendung, in Tube <b>B</b>
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse à 10 Tuben)	
Gültig bis		13.05.2024	

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

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>58555</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.02.0.	24.07.2019
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 1.9 mg, eucalypti aetheroleum 0.75 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 7 mg, DER: 2-4:1, levomentholum 2 mg, liquiritiae succus 98 mg, natrii cyclamas, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Erkältungshusten	
Packung/en	01	002	36 Tablette(n) <b>E</b>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		06.11.2022	

**01 Saflutan, unidose de collyre**

Santen SA, la Voie-Creuse 14, 1202 Genève

N° d'AMM: <b>60548</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	17.07.2019
Composition	01	tafluprostum 15 µg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		glaucome	
Conditionnements	01	001	30 unidose(s) à 0,3 ml, collyre <b>B</b>
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Salofalk 2 g, lavements**

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

N° d'AMM: <b>50986</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.09.0.	17.07.2019
Composition	01	mesalazinum 2 g, antiox.: E 224, conserv.: E 211, excipiens ad suspensionem pro vase.	
Indication		Colite ulcéreuse	
Conditionnements	01	012	7 clystère(s) <b>B</b>
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Salofalk 4 g, lavements**

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

N° d'AMM: <b>47329</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.09.0.	17.07.2019
Composition	01	mesalazinum 4 g, antiox.: E 224, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem pro vase.	
Indication		Colite ulcéreuse	
Conditionnements	01	019 7 clystère(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Sanuvis, Injektionslösung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50368</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	acidum (S)-lacticum aquos D4, acidum (S)-lacticum aquos D6, acidum (S)-lacticum aquos D12, acidum (S)-lacticum aquos D30, acidum (S)-lacticum aquos D200 ana partes, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Muskelmüdigkeit und Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	017 10 x 2 ml Ampulle(n) 025 50 x 2 ml Ampulle(n)	B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sauerstoff medicinal Messer, Gas zur medizinischen Anwendung, druckverdichtet**

Messer Schweiz AG, Seonerstrasse 75, 5600 Lenzburg

Zul.-Nr.: <b>56407</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.99.0.	08.07.2019
Zusammensetzung	01	oxygenium 99.5 % m/V, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	001 1 l Gasdruckflasche Stahl 002 2 l Gasdruckflasche Stahl/Alu 004 4 l Gasdruckflasche Stahl/Alu 005 5 l Gasdruckflasche Stahl/Alu 006 10 l Gasdruckflasche Stahl/Alu 007 20 l Gasdruckflasche Stahl 008 30 l Gasdruckflasche Stahl 009 50 l Gasdruckflasche Stahl 010 600 l Gasdruckbehälter Stahl (Bündel 12x50 l) 012 2 l Gasdruck-Integralflasche Oxystem Stahl oder Alu 013 5 l Gasdruck-Integralflasche Oxystem Stahl oder Alu 014 10 l Gasdruck-Integralflasche Oxystem Stahl oder Alu 015 20 l Gasdruck-Integralflasche Oxystem Stahl oder Alu 016 600 l Gasdruckbehälter Stahl (Bündel 4x150 l)	E E E E E E E E E E E E E E E E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sauerstoff medicinal Messer, Gas zur medizinischen Anwendung, kälteverflüssigt in mobilen Behältern**

Messer Schweiz AG, Seonerstrasse 75, 5600 Lenzburg

Zul.-Nr.: <b>56408</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.99.0.	08.07.2019
Zusammensetzung	01	oxygenium 99.5 % m/V, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	001	0,33 l Chromstahl Cryobehälter E
		003	0,6 l Chromstahl Cryobehälter E
		004	1 l Chromstahl Cryobehälter E
		005	1,2 l Chromstahl Cryobehälter E
		006	20 l Chromstahl Cryobehälter E
		007	30 l Chromstahl Cryobehälter E
		008	37 l Chromstahl Cryobehälter E
		009	40 l Chromstahl Cryobehälter E
		010	41 l Chromstahl Cryobehälter E
		011	45 l Chromstahl Cryobehälter E
		012	450 l Chromstahl Cryobehälter E
		013	600 l Chromstahl Cryobehälter E
		014	0,85 l Chromstahl Cryobehälter E
		015	46 l Chromstahl Cryobehälter E
		016	60 l Chromstahl Cryobehälter E
		017	220-250 l Kleintank - Cryobehälter E
		018	900-1000 l Kleintank - Cryobehälter E
		019	26000 l Tank - Cryobehälter E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sauerstoff medicinal Messer, Gas zur medizinischen Anwendung, kälteverflüssigt in stationären Behältern**

Messer Schweiz AG, Seonerstrasse 75, 5600 Lenzburg

Zul.-Nr.: <b>59118</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.99.0.	08.07.2019
Zusammensetzung	01	oxygenium 99.5 % m/V, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	009	2000 - 5000 l stationärer Tank E
		010	5001 - 10000 l stationärer Tank E
		011	10001 - 15000 l stationärer Tank E
		012	15001 - 20000 l stationärer Tank E
		013	20001 - 30000 l stationärer Tank E
		014	30001 - 40000 l stationärer Tank E
		015	40001 - 50000 l stationärer Tank E
		016	50001 - 60000 l stationärer Tank E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	



**01 Serevent Diskus, Multidosen-Pulverinhalator**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53021	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	25.07.2019
Zusammensetzung	01	salmeterolum 50 µg ut salmeteroli xinafoas, excipients ad pulverem pro dosi.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	018 60 x 50 µg Inhalationen	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Serevent, Dosier-Aerosol FCKW-frei**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 57169	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	25.07.2019
Zusammensetzung	01	salmeterolum 25 µg ut salmeteroli xinafoas, excipients et propellentia ad aerosolum pro dosi. doses pro vase 120.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	002 120 Inhalationen	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Seroquel 25 mg, Filmtabletten****02 Seroquel 100 mg, Filmtabletten****03 Seroquel 200 mg, Filmtabletten****05 Seroquel 150 mg, Filmtabletten****06 Seroquel 300 mg, Filmtabletten**

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 54182	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	18.07.2019
Zusammensetzung	01	quetiapinum 25 mg ut quetiapini fumaras, excipients pro compresso obducto.	
	02	quetiapinum 100 mg ut quetiapini fumaras, excipients pro compresso obducto.	
	03	quetiapinum 200 mg ut quetiapini fumaras, excipients pro compresso obducto.	
	05	quetiapinum 150 mg ut quetiapini fumaras, excipients pro compresso obducto.	
	06	quetiapinum 300 mg ut quetiapini fumaras, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	031 60 Tablette(n)	B
	02	074 60 Tablette(n)	B
		082 100 Tablette(n)	B
	03	112 60 Tablette(n)	B
		120 100 Tablette(n)	B
	06	171 60 Tablette(n)	B
		198 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		54182 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Simbrinza, Brinzolamid 10mg/ml, Brimonidintartrat 2mg/ml, Augentropfensuspension**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>65186</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	brinzolamidum 10 mg, brimonidini tartras 2 mg, propylenglycolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Weitwinkelglaukom, okuläre Hypertension	
Packung/en	01	001	5 ml B
		002	3 x 5 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Similasan Allergisch reagierende Augen, Augentropfen****02 Similasan Allergisch reagierende Augen, Monodosen, Augentropfen**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>45116</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	25.07.2019
Zusammensetzung	01	apis mellifica D6, euphrasia officinalis D6, schoenocaulon officinale D6 ana partes 303.3 mg, conserv.: argenti sulfas, excipients ad solutionem pro 1 g.	
	02	apis mellifica D6, euphrasia officinalis D6, schoenocaulon officinale D6 ana partes 303.33 mg, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Überempfindlichkeitsreaktionen der Augenschleimhäute und Augenlider wie Juckreiz und Brennen der Augen, z.B. bei Heuschnupfen, Rötungen, Schwellungen	
Packung/en	01	036	10 ml D
	02	037	20 x 0.40 ml Monodosen D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Similasan Insektenstiche, Lösung (Roll-on)**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>53306</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	25.07.2019
Zusammensetzung	01	apis mellifica D12, lachesis mutus D12, ledum palustre D6, urtica urens D8 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Hautreizungen mit Schwellungen, Juckreiz, Spannen, Schmerzen, Hitze und Rötung, entstanden durch Insektenstiche, Quallen, Brennnesseln und andere Pflanzen	
Packung/en	01	013	7.5 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Similasan Meteo, Globuli**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 53189	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	25.07.2019
Zusammensetzung	01	aconitum napellus D10, causticum hahnemanni D15, rhus toxicodendron D12, strychnos nux-vomica D10 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei wetter- und klimabedingten Beschwerden wie Kopfschmerzen, Schwindel, Magen-Darm-Störungen, Neuralgien (Nervenschmerzen), Muskel- und Gelenkbeschwerden	
Packung/en	01	025	15 g D
		026	4.5 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Similasan Milchbildung, Globuli**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 54925	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	25.07.2019
Zusammensetzung	01	alfalfa D6, lac caninum D10, urtica urens D6 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Milchmangel der Stillenden und zur Förderung des Milchflusses	
Packung/en	01	020	15 g D
		021	4.5 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Similasan Sonnenbrand und kleinflächige Verbrennungen, Spray**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 46779	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	25.07.2019
Zusammensetzung	02	calendula officinalis D4 0.2 g, echinacea D4 0.3 g, lytta vesicatoria D6 0.2 g, urtica urens D4 0.3 g ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 25 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Sonnenbrand und kleinflächigen Hautverbrennungen 1. Grades	
Packung/en	02	031	30 ml D
		032	90 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Similasan Trockene Augen, Augentropfen**  
**02 Similasan Trockene Augen, Monodosen, Augentropfen**  
 Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jön

Zul.-Nr.: <b>45117</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	25.07.2019
Zusammensetzung	01	belladonna (Hom. Ph.Eur.) D6, euphrasia officinalis D6, hydrargyri dichloridum D6 ana partes 303.3 mg, conserv.: argenti sulfas, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
	02	belladonna (Hom. Ph.Eur.) D6, euphrasia officinalis D6, hydrargyri dichloridum D6 ana partes 303.33 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei trockenen Augen, Sandgefühl in den Augen sowie gereizten, tränenden Augen	
Packung/en	01	033	10 ml D
	02	001	60 x 0.40 ml Monodosen D
		034	20 x 0.40 ml Monodosen D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sinudoron, Tropfen**  
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>63147</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	24.07.2019
Zusammensetzung	01	argentum metallicum D20, berberis vulgaris e fructibus D3, quarz D12 ana partes, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 18 % V/V.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis bei akuten und chronisch-rezidivierenden, eitrigen und fieberhaften Entzündungen der Schleimhäute des Nasen-Rachenraums und der Nasennebenhöhlen (Sinusitis) sowie der oberen Luftwege.	
Packung/en	01	001	50 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Softasept CHX ungefärbt, Lösung zur Anwendung auf der Haut****02 Softasept CHX gefärbt, Lösung zur Anwendung auf der Haut**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>62804</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.1.	03.07.2019
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 20 mg, alcohol isopropylicus 552.7 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	chlorhexidini digluconas 20 mg, alcohol isopropylicus 552.7 mg, color.: E 122, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfektion der Haut vor einer invasiven medizinischen Intervention	
Packung/en	01	001	100 ml D
		002	250 ml D
		003	250 ml Sprühflasche D
		004	500 ml D
		005	1000 ml D
		006	100 ml transparent D
		007	500 ml transparent D
		008	1000 ml transparent D
	02	009	100 ml D
		010	500 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**04 Solu-Medrol 500 mg, Injektions-/Infusionspräparat****05 Solu-Medrol 1 g, Injektions-/Infusionspräparat**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>35112</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.23	04.07.2019
Zusammensetzung	04	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 500 mg ut methylprednisoloni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas, pro vitro. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 70.2 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 7.8 ml.	
	05	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 1 g ut methylprednisoloni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas, pro vitro. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 140.4 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 15.6 ml.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	04	081	1 + 1 Durchstechflasche(n) Stechampulle mit Lyophilisat + Solvensstechampulle B
	05	057	1 + 1 Durchstechflasche(n) Stechampulle mit Lyophilisat + Solvensstechampulle B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Spedifen 400, granulare****03 Spedifen 600, granulare**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>50063</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>		Index: 07.10.1.	30.07.2019
Composizione	02	ibuprofenum 400 mg ut ibuprofenum argininum, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, saccharinum natricum, excipiens ad granulatum pro 3 g.		
	03	ibuprofenum 600 mg ut ibuprofenum argininum, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, saccharinum natricum, excipiens ad granulatum pro 3 g.		
Indicazione	Antirheumatico, Antiflogistico, Analgesico			
Confezione/i	02	046	30 bustina/bustine	B
		070	12 bustina/bustine	B
	03	054	30 bustina/bustine	B
		089	12 bustina/bustine	B
Valevole fino al	illimitata			

**01 Spiralgin 500, Filmtabletten (teilbar)**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>55183</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>		Index: 07.10.1.	03.07.2019
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 500 mg, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum			
Packung/en	01	002	10 Tablette(n)	B
		004	30 Tablette(n)	B
		006	100 Tablette(n)	B
Gültig bis	unbegrenzt			

**01 Spiricort 5, Filmtabletten****02 Spiricort 20, Filmtabletten****03 Spiricort 50, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>38840</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>		Index: 07.07.22	04.07.2019
Zusammensetzung	01	prednisolonum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.		
	02	prednisolonum 20 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.		
	03	prednisolonum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Glucocorticoid-Therapie			
Packung/en	01	010	20 Tablette(n)	B
		037	100 Tablette(n)	B
	02	001	100 Tablette(n)	B
		029	20 Tablette(n)	B
	03	002	100 Tablette(n)	B
		045	20 Tablette(n)	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)			
Gültig bis	unbegrenzt			

**01 Strath Magen Tropfen, Tropfen zum Einnehmen**

Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8008 Zürich

Zul.-Nr.: <b>30041</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.99.0.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	gentianae extractum ethanolicum liquidum 0.05 ml, DER: 1:2, matricariae extractum ethanolicum liquidum 0.225 ml, DER: 1:1, liquiritiae extractum ethanolicum liquidum 0.225 ml, DER: 1:1, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 38 % V/V.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	046	30 ml E
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		24.11.2023	

**01 Swidro Bronchialpastillen zuckerfrei mit Sorbit neue Formel**

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>57292</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.02.0.	24.07.2019
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 1.9 mg, eucalypti aetheroleum 0.75 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 7 mg, DER: 2-4:1, levomentholum 2 mg, liquiritiae succus 98 mg, natrii cyclamas, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Erkältungshusten	
Packung/en	01	001	36 Tablette(n) E
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		19.01.2020	

**01 Sylvant 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Sylvant 400 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>65183</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	09.07.2019
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: siltuximabum 110 mg, saccharum, histidinum, polysorbatum 80, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: siltuximabum 420 mg, saccharum, histidinum, polysorbatum 80, pro vitro.	
Anwendung		Castleman-Krankheit	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Tebofortin intens 120, Filmtabletten****02 Tebofortin uno 240, Filmtabletten**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>58900</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.97.0.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum 120 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 26.4-32.4 mg et terpenlactona ginkgo 6.0-8.4 mg, DER: 35-67:1, Auszugsmittel acetonum 60% m/m, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
	02	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum 240 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 52.8-64.8 mg et terpenlactona ginkgo 12.96-15.84 mg, DER: 35-67:1, Auszugsmittel acetonum 60% (m/m), antiox.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nachlassender geistiger Leistungsfähigkeit (bei Arteriosklerose-Beschwerden)	
Packung/en	01	006	30 Tablette(n) D
		007	90 Tablette(n) D
	02	003	20 Tablette(n) D
		004	40 Tablette(n) D
		005	60 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Topotecan Fresenius 1 mg/1 ml, Infusionskonzentrat****02 Topotecan Fresenius 4 mg/4 ml, Infusionskonzentrat**

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

Zul.-Nr.: <b>65286</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	09.07.2019
Zusammensetzung	01	topotecanum 1 mg ut topotecani hydrochloridum, acidum tartaricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	topotecanum 4 mg ut topotecani hydrochloridum, acidum tartaricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Trittico retard, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>57786</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	11.07.2019
Composition	01	trazodoni hydrochloridum 150 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antidépresseur	
Conditionnements	01	001	20 comprimé(s) B
		002	60 comprimé(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	



**01 Valaciclovir Actavis 250 mg, Filmtabletten**  
**02 Valaciclovir Actavis 500 mg, Filmtabletten**  
**03 Valaciclovir Actavis 1000 mg, Filmtabletten**  
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58920	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	11.07.2019
Zusammensetzung	01	valaciclovirum 250 mg ut valacicloviri hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	valaciclovirum 500 mg ut valacicloviri hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	valaciclovirum 1000 mg ut valacicloviri hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Herpesinfektionen, CMV-Prophylaxe nach Nierentransplantation	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Valaciclovir-Mepha 500, Lactab**  
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 59502	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	15.07.2019
Zusammensetzung	01	valaciclovirum 500 mg ut valacicloviri hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Herpesinfektionen, CMV-Prophylaxe nach Nierentransplantationen	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	A
		002 30 Tablette(n)	A
		003 42 Tablette(n)	A
		004 90 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Valganciclovir Sandoz 450 mg, Filmtabletten**  
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65221	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	08.07.2019
Zusammensetzung	01	valganciclovirum 450 mg ut valgancicloviri hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Virostatikum	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Valtrex 500 mg, Filmtabletten****03 Valtrex 250 mg, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53116	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	01.07.2019
Zusammensetzung	01	valaciclovirum 500 mg ut valacicloviri hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	valaciclovirum 250 mg ut valacicloviri hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Herpesinfektionen, CMV-Prophylaxe nach Nierentransplantation	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	A
		002 30 Tablette(n)	A
		003 42 Tablette(n)	A
	03	087 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Venadoron, Gel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 30649	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	cupri sulfas pentahydricus 3.8 mg, silicii dioxidum praecipitatum 5 mg, hamamelidis aqua 42.5 mg, extracta ethanolica ex arnica planta tota recens 12.5 mg, bardanae radix recens 12.5 mg, iridis rhizoma 5 mg, pruni spinosae fructus recens 5 mg, pruni spinosae summitates recens 5 mg et limonis fructus recens 61.5 mg, limonis aetheroleum 4.5 mg, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis bei Krampfadern, venösen Durchblutungsstörungen und damit verbundenen Beschwerden wie müden Beinen und Schweregefühl in den Gliedern.	
Packung/en	01	096 200 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Weleda Rheumasalbe, Salbe**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 46908	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	capsici extractum liquidum normatum 20 mg, allii cepae bulci recentis succus 20 mg, dextrocamphora 50 mg, pini sibiricae aetheroleum 20 mg, pini pumilionis aetheroleum 10 mg, rosmarini aetheroleum 20 mg, terebinthinae aetheroleum e pino pinastro 100 mg, terebinthina laricina 20 mg, lauri oleum 50 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis zur Behandlung von rheumatischen Gelenk- und Muskelbeschwerden, Muskelverspannung, Lumbago und Neuralgie.	
Packung/en	01	001 25 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Xylo-Acino 0.05 %, Nasenspray****02 Xylo-Acino 0.1 %, Nasenspray**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>62745</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.1.	26.07.2019
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	001	10 ml
	02	002	10 ml
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		29.07.2022	

**01 Yaldigo 400 mg, magensaftresistente Tablette****02 Yaldigo 800 mg, magensaftresistente Tablette****03 Yaldigo 1600 mg, magensaftresistente Tablette**

Tillotts Pharma AG, Baslerstrasse 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>53108</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.09.0.	17.07.2019
Zusammensetzung	01	mesalazinum 400 mg, lactosum monohydricum 76.4 mg, carboxymethylamylum natricum A, magnesii stearas, talcum, povidonum K 25, Überzug: acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:2, talcum, triethylis citras, macrogolum 6000, E 172, pro compresso obducto.	
	02	mesalazinum 800 mg, lactosum monohydricum 153 mg, carboxymethylamylum natricum A, magnesii stearas, talcum, povidonum K 25, Überzug: acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:2, talcum, triethylis citras, macrogolum 6000, E 172, pro compresso obducto.	
	03	mesalazinum 1600 mg, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A, hypromelloseum, silica colloidalis, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, macrogolum 6000, acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:1, triethylis citras, glyceroli monostearas 40-55, polysorbatum 80, kalii dihydrogenophosphas, maydis amyllum, E 172, pro compresso obducto.	
Anwendung		Colitis ulcerosa	
Packung/en	01	004	100 Tablette(n)
	02	005	90 Tablette(n)
	03	002	60 Tablette(n)
		003	90 Tablette(n)
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 1600 mg)	
Gültig bis		11.03.2024	

**01 Yaldigo 400 mg, magensaftresistente Tablette****02 Yaldigo 800 mg, magensaftresistente Tablette**

Tillotts Pharma AG, Baslerstrasse 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>53108</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.09.0.	10.07.2019
Zusammensetzung	01	mesalazinum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	mesalazinum 800 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Colitis ulcerosa	
Packung/en	01	004 100 Tablette(n)	B
	02	005 90 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Asazine)	
Gültig bis		11.03.2024	

**01 Zeffix, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>54868</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	22.07.2019
Zusammensetzung	01	lamivudinum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Chronische Hepatitis B	
Packung/en	01	014 28 Tablette(n)	A
		022 84 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Zeffix, Lösung zum Einnehmen**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>54869</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	22.07.2019
Zusammensetzung	01	lamivudinum 5 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Chronische Hepatitis B	
Packung/en	01	010 240 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Zeller Entspannung, Filmtabletten**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>35306</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.2.	17.07.2019
Zusammensetzung	02	petasitidis rhizomatis extractum ethanolicum siccum 90 mg, DER: 7-14:1, passiflorae extractum ethanolicum siccum 90 mg, DER: 3-6:1, valerianae extractum methanolicum siccum 90 mg, DER: 4-6:1, melissae extractum ethanolicum siccum 60 mg, DER: 2.5-3.9:1, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Nervosität, Spannungszuständen	
Packung/en	02	049 20 Tablette(n)	D
		050 60 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Zofenil plus, Filmtabletten**

A. Menarini AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56716</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	31.07.2019
Zusammensetzung	01	zofenoprilum calcicum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Zydelig 100 mg, Filmtabletten****02 Zydelig 150 mg, Filmtabletten**

Gilead Sciences Switzerland Sàrl, Turmstrasse 28, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>65291</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	09.07.2019
Zusammensetzung	01	idelalisibum 100 mg, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
	02	idelalisibum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) A
	02	002	60 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Zymafluor 0.25 mg, Tabletten****03 Zymafluor 1 mg, Tabletten**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>15219</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 13.05.1.	12.07.2019
Zusammensetzung	01	fluoridum 0.25 mg ut natrii fluoridum, aromatica, excipients pro compresso.	
	03	fluoridum 1 mg ut natrii fluoridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Kariesprophylaxe	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		31.12.2022	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Calvaseptin 50 mg ad us. vet., teilbare Tabletten**  
**02 Clavaseptin 250 mg ad us. vet., teilbare Tabletten**  
**03 Clavaseptin 500 mg ad us. vet., teilbare Tabletten**  
**04 Clavaseptin 62.5 mg ad us. vet., teilbare Tabletten**  
 VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 57001	Abgabekategorie: A	Index:	23.07.2019
Zusammensetzung	01	amoxicillinum natricum 40 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 10.00 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	amoxicillinum natricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 50.00 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	amoxicillinum natricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 100.00 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	04	amoxicillinum natricum 50 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 12.5 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung	01	Antibiotikum für Hunde und Katzen	
	02	Antibiotikum für Hunde	
	03	Antibiotikum für Hunde	
	04	Antibiotikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	002 10 Tablette(n)	A
		006 100 Tablette(n)	A
	02	008 10 Tablette(n)	A
		012 100 Tablette(n)	A
	03	014 10 Tablette(n)	A
		018 100 Tablette(n)	A
	04	020 100 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Dalmarelin ad us. vet., Injektionslösung**  
 ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 59530	Abgabekategorie: B	Index:	25.07.2019
Zusammensetzung	01	lecirelinum 25 µg ut lecirelini acetat, acidum aceticum glaciale, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 20 mg, aqua ad iniectabilia ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Synthetisches Gonadotropin-Releasinghormon für Rinder und Kaninchen	
Packung/en	01	001 10 x 4 ml	B
		002 1 x 10 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Engemycin Spray ad us. vet.**

MSD Animal Health GmbH, Weyrstrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 59366	Abgabekategorie: A	Index:	25.07.2019
Zusammensetzung	01	oxytetracyclini hydrochloridum 5 g corresp. oxytetracyclinum 4.63 g, color.: E 131, excipients ad suspensionem pro 200 ml, propellentia ad aerosolum.	
Anwendung		Antibiotika-Spray für Rinder, Schafe und Schweine	
Packung/en	01	001 200 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Flunixin Neo Biokema ad us. vet., solution injectable**

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

N° d'AMM: 56110	Catégorie de remise: B	Index:	18.07.2019
Composition	01	flunixinum 50 mg ut flunixinum megluminum, dinatrii edetas, natrii hydroxidum, propylenglyolum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 2.5 mg, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Anti-inflammatoire non stéroïdien pour chevaux, bovins et porcs	
Conditionnements	01	002 50 ml 004 100 ml	B B
Remarque		(Modification du nom de la préparation, anciennement : Flunixin Biokema ad us. vet., solution injectable) (Modification de la composition en excipients : remplacement de la diéthanolamine par l'hydroxyde de sodium)	
Valable jusqu'au		27.02.2023	

**03 Fortekor 2.5 ad us. vet., teilbare Tabletten**

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 53095	Abgabekategorie: B	Index:	22.07.2019
Zusammensetzung	03	benazeprili hydrochloridum 2.5 mg, arom.: vanillinum, excipients pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer für Hunde und Katzen	
Packung/en	03	062 2 x 14 Tablette(n) 070 4 x 14 Tablette(n)	B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Levovermax Kutan ad us. vet., Lösung**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 47143	Abgabekategorie: B	Index:	30.07.2019
Zusammensetzung	01	levamisolum 200 mg, color.: E 131, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lösung zur äusserlichen Anwendung für Rinder, Anthelminthikum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Osurnia ad us. vet., Ohren-Gel**

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 65151	Abgabekategorie: B	Index:	31.07.2019
Zusammensetzung	01	florfenicolum 10 mg, terbinafinum 10 mg, betamethasoni acetat 1 mg, antiox.: E 321, excipients ad praeparationem pro 1.2 g.	
Anwendung		Behandlung von akuter Otitis externa und akuter Verschlimmerung von rezidivierender Otitis externa, die mit Florfenicol-empfindlichen Bakterien und Terbinafin-empfindlichen Pilzen einhergeht.	
Packung/en	01	001 2 Tuben à 1.2 g 003 20 Tuben à 1.2 g	B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Reinigungstrank Natürlich ad us. vet., Pulver**

Fritz Suhner, Dorfstrasse 11c, 3324 Hindelbank

Zul.-Nr.: 10175	Abgabekategorie: E	Index:	24.07.2019
Zusammensetzung	01	tiliae cortex 100 %.	
Anwendung		Reinigungstrank für Kühe	
Packung/en	01	011 300 g	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sera omnipur ad us. vet., Lösung**

Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen

Zul.-Nr.: 56896	Abgabekategorie: D	Index:	09.07.2019
Zusammensetzung	01	ethacridini lactas 3375 mg, aminoacridini hydrochloridum monohydricum 105 mg, acriflavini monochloridum 600 mg, viridis malachiti oxalas 78.9 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Breitbandwirkung gegen die häufigsten Zierfischkrankheiten	
Packung/en	01	001 250 ml 003 500 ml 005 50 ml 007 5000 ml	D D D D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sollfrank's Trichofug ad us. vet., orale Lösung**

RUST RAIN, Hübeli, 6026 Rain

Zul.-Nr.: 61114	Abgabekategorie: D	Index:	02.07.2019
Zusammensetzung	01	argenti nitras D5 20 g, echinacea D5 20 g, kreosotum D5 20 g, hydrargyrum bichloratum D3 20 g, berberidis corticis extractum liquidum 9.5 g, nasturtii extractum 9.5 g, conserv.: E 214, propylis parahydroxybenzoas, excipients ad solutionem pro 100 g.	
Anwendung		Kann eingesetzt werden bei Brieftauben gegen gelben Knopf	
Packung/en	01	001 250 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	



**01 Vitamin D3 L ad us. vet., Injektionslösung**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>42733</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	22.07.2019
Zusammensetzung	01	cholecalciferolum 1 Mio U.I., macroglyceroli ricinoleas, macrogolum 400, ethanolum 96 per centum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Vitamin D3-Präparat für Rinder	
Packung/en	01	024 10 x 10 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

## Änderung der Zulassungsinhaberin Modification du titulaire d'AMM

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

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

### Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 01.07.2019 übernimmt die Firma **Opopharma Vertriebs AG, Rümlang** folgende/s Arzneimittel der Firma **Pharma Consulting Marion Senn AG, Dagmersellen**:

A compter du 01.07.2019, l'entreprise **Opopharma Vertriebs AG, Rümlang** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Pharma Consulting Marion Senn AG, Dagmersellen**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
48198	Urokinase HS medac, Injektionspräparat

Per 01.07.2019 übernimmt die Firma **IQONE HEALTHCARE EXPORT Sàrl, Versoix** folgende/s Arzneimittel der Firma **Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Basel**:

A compter du 01.07.2019, l'entreprise **IQONE HEALTHCARE EXPORT Sàrl, Versoix** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Basel**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
51947	Imukin, Injektionslösung

Per 01.07.2019 übernimmt die Firma **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch**:

A compter du 01.07.2019, l'entreprise **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
52693	Famvir, Filmtabletten

Per 15.07.2019 übernimmt die Firma **IQONE HEALTHCARE EXPORT Sàrl, Versoix** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch**:

A compter du 15.07.2019, l'entreprise **IQONE HEALTHCARE EXPORT Sàrl, Versoix** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
50581	Proleukin, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Per 15.07.2019 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Interdelta S.A., Givisiez:**

A compter du 15.07.2019, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Interdelta S.A., Givisiez:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
62906	Mepha-Angin Spray Citron, Lösung
62907	Mepha-Angin Spray Menthol, Lösung
62923	Mepha-Angin Pastillen Menthol, Lutschtabletten
65894	Mepha-Angin Pastillen Citron, Lutschtabletten

Per 25.07.2019 übernimmt die Firma **ANSTALT FÜR ZELLFORSCHUNG, Vaduz (LI), Zweigniederlassung Trogen, Trogen** folgende/s Arzneimittel der Firma **ANSTALT FUER ZELLFORSCHUNG, Vaduz:**

A compter du 25.07.2019, l'entreprise **ANSTALT FÜR ZELLFORSCHUNG, Vaduz (LI), Zweigniederlassung Trogen, Trogen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **ANSTALT FUER ZELLFORSCHUNG, Vaduz:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
53253	Nervinetten, Dragées

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

Per 03.07.2019 ändert die Firma **Norgine AG** ihr Firmendomizil von , 4132 Muttenz nach **Werftstrasse 3, 6005 Luzern.**

A compter du 03.07.2019, l'entreprise **Norgine AG** actuellement sise , 4132 Muttenz, aura pour nouveau domicile **Werftstrasse 3, 6005 Luzern.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
15200	Normacol, Granulat
45215	Dantamacrin, Kapseln
45217	Dantrolen i.v., Injektionslösung
51985	Klean-Prep, Pulver
53869	Movicol, Pulver
57900	Moviprep, Pulver
58420	Movicol aromafrei, Pulver
58421	Movicol Junior aromafrei, Pulver
59056	Movicol Chocolat, Pulver
61631	Moviprep Orange, Pulver
62165	Movicol Liquid Orange, Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen
66002	Movicol Trinkfertig, Lösung zum Einnehmen
66751	Plenvu, Pulver
66824	Lymphoseek, Kit zur Herstellung eines radioaktiven Arzneimittels

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	<b>Aconitum/Nicotiana comp., Oleum</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>59993</b>	<b>B</b>	20.02.0.	01.08.2019
1	01	<b>Anagallis/Malachit comp. Ampullen (s.c.)</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>59879</b>	<b>B</b>	20.02.0.	01.08.2019
1	01	<b>Artemisia comp., Dilutio</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>59827</b>	<b>D</b>	20.02.0.	01.08.2019
1	01	<b>Aurum naturale D10/Prunus spinosa, Summitates D5 aa, Ampullen</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>62866</b>	<b>B</b>	20.02.0.	01.08.2019
1	01	<b>Belladonna 1%, Salbe</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>59586</b>	<b>B</b>	20.02.0.	01.08.2019
1	01	<b>Belladonna 1%, Suppositorien</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>59585</b>	<b>B</b>	20.02.0.	01.08.2019
1	01	<b>Betula, Folium Rh D2, Ampullen (s.c.)</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>59734</b>	<b>B</b>	20.02.0.	01.08.2019

1	01	<b>Borago 20%, äusserliche Flüssigkeit</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59947	D	20.02.0.	01.08.2019
1	01	<b>Brimonidin-Teva 0.2%, Augentropfen</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	60463	B	11.09.0.	18.07.2019
1	01	<b>Bryonia/Formica comp., Ampullen (s.c.)</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59949	B	20.02.0.	01.08.2019
1	01	<b>Calendula/Stibium, Salbe</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	60028	B	20.02.0.	01.08.2019
1	01	<b>Camphora comp., Oleum</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59965	D	20.02.0.	01.08.2019
1	01	<b>Capsella bursa-pastoris, ethanol. Infusum D4, Augentropfen</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59774	D	20.02.0.	01.08.2019
1	01	<b>Chamomilla Radix Decoctum D3, Ampullen (s.c.)</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59590	B	20.02.0.	01.08.2019
1	01	<b>Chamomilla, Radix/Citrus-Cydonia/Quarz, Ampullen (s.c.)</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59855	B	20.02.0.	01.08.2019
1	01	<b>Chelidonium/Curcuma praeparatum, Dilutio</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59898	D	20.02.0.	01.08.2019
1	01	<b>Citalopram-Mepha 20 Dispersible, dispergierbare Tabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	57680	B	01.06.0.	01.10.2019
1	02	<b>Citalopram-Mepha 40 Dispersible, dispergierbare Tabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	57680	B	01.06.0.	01.10.2019

1	01	<b>Clopidogrel STADA, Filmtabletten</b> Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	<b>61299</b>	<b>B</b>	06.03.2.	25.07.2019
1	01	<b>Colchicum D3/Sabina D4, Dilutio</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>59839</b>	<b>A</b>	20.02.0.	01.08.2019
1	01	<b>Colocynthis D4, Ampullen (s.c.)</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>59588</b>	<b>B</b>	20.02.0.	16.07.2019
1	01	<b>Convallaria, ethanol. Digestio TM (=33%), Dilutio</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>59583</b>	<b>B</b>	20.02.0.	01.08.2019
1	01	<b>Dettol Med, Spray</b> Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen	<b>62037</b>	<b>D</b>	10.09.1.	31.07.2019
1	01	<b>Echinacea angustifolia D3, Ampullen</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>59623</b>	<b>B</b>	20.02.0.	01.08.2019
1	01	<b>Echinacea angustifolia Rh D3, Augentropfen</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>59606</b>	<b>D</b>	20.02.0.	01.08.2019
1	01	<b>Fel Piscis D6, Ampullen (s.c.)</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>59593</b>	<b>B</b>	20.02.0.	01.08.2019
1	01	<b>Fluorit D6, Ampullen (s.c.)</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>59624</b>	<b>B</b>	20.02.0.	01.08.2019
1	01	<b>Formica D4, Augentropfen</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>59612</b>	<b>D</b>	20.02.0.	01.08.2019
1	01	<b>Lasilacton 50 mg, comprimés pelliculés</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	<b>48419</b>	<b>B</b>	05.01.0.	30.09.2019

1	02	<b>Lasilacton 100 mg, comprimés pelliculés</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	48419	B	05.01.0.	30.09.2019
1	01	<b>Laurocerasus D1, Dilutio</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59601	B	20.02.0.	01.08.2019
1	01	<b>Moduretic, Tabletten</b> MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	37254	B	05.01.0.	23.06.2020
1	02	<b>Moduretic mite, Tabletten</b> MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	37254	B	05.01.0.	23.06.2020
1	27	<b>Mutagrip, suspension injectable</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	373	B	08.08.	15.07.2019
1	01	<b>Naelia, Vaginalring</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	66584	B	09.02.1.	08.07.2019
1	01	<b>Nurofen, Brausegranulat</b> Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtstrasse 5, 8304 Wallisellen	54095	D	07.10.1.	26.07.2019
1	01	<b>Olivenit D6, Ampullen (s.c.)</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59726	B	20.02.0.	01.08.2019
1	01	<b>Saroten retard 25 mg, Kapseln</b> Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon	37360	B	01.06.0.	30.04.2020
1	02	<b>Saroten retard 50 mg, Kapseln</b> Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon	37360	B	01.06.0.	30.04.2020
1	01	<b>Tacni 0.5 mg, Kapseln</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	62140	A	07.15.0.	10.03.2020
1	02	<b>Tacni 1.0 mg, Kapseln</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	62140	A	07.15.0.	10.03.2020
1	03	<b>Tacni 5.0 mg, Kapseln</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	62140	A	07.15.0.	10.03.2020

1	01	<b>Veratrum album, ethanol. Decoctum D3, Ampullen</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>60033</b>	<b>B</b>	20.02.0.	01.08.2019
1	01	<b>Zincum valerianicum D4, Ampullen (s.c.)</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>59769</b>	<b>B</b>	20.02.0.	01.08.2019
1	01	<b>Zolmitriptan Helvepharm, Filmtabletten</b> Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	<b>61647</b>	<b>B</b>	02.05.1.	31.07.2019



## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	<b>Cobactan 7.5% ad us. vet., Injektionssuspension</b> MSD Animal Health GmbH, Weysstrasse 20, 6006 Luzern	<b>57487</b>	<b>A</b>	24.07.2019
---	----	--	--------------	----------	------------

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	<b>Acidum malicum D10 D30 D200, Injektionslösung</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach	<b>58894</b>	<b>B</b>	20.01.0.	16.12.2019
1	01	<b>Ailgeno, homöopathisch-spagyrische Tropfen</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach	<b>54744</b>	<b>B</b>	20.01.0.	14.11.2019
1	01	<b>Amukina, solution</b> REGEN LAB SA, En Budron B2, 1052 Le Mont-sur-Lausanne	<b>43837</b>	<b>D</b>	10.09.1.	24.11.2019
1	01	<b>Arbid-Top, gouttes nasal</b> Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	<b>47601</b>	<b>D</b>	12.02.2.	08.11.2019
1	01	<b>Arbid-Top, spray doseur</b> Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	<b>31312</b>	<b>D</b>	12.02.2.	08.11.2019
1	01	<b>Baume Dalet, pommade</b> F. UHLMANN-EYRAUD SA, chemin du Grand-Puits, 1217 Meyrin	<b>14067</b>	<b>D</b>	10.99.0.	07.12.2019
1	04	<b>Berinin P 600 I.E., Injektionspräparat</b> CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern	<b>54809</b>	<b>B</b>	06.01.1.	31.12.2019

1	05	<b>Berinin P 1'200 I.E., Injektionspräparat</b> CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern	54809	B	06.01.1.	31.12.2019
1	01	<b>Chelidonium-Homaccord, Tropfen</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	41434	D	20.01.0.	14.11.2019
1	03	<b>Demo élixir pectoral N, sirop</b> Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	38045	D	03.03.2.	15.12.2019
1	01	<b>Dismenol Formel L, Filmtabletten</b> Merz Pharma (Schweiz) AG, Hegenheimermattweg 57, 4123 Allschwil	57054	D	07.10.1.	31.10.2019
1	01	<b>Drofaron, comprimés à sucer</b> Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	46668	D	04.01.0.	07.12.2019
1	02	<b>Flector retard, compresse</b> IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano	51094	B	07.10.1.	08.12.2019
1	02	<b>Flector, compreste gastro-resistant</b> IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano	51093	B	07.10.1.	08.12.2019
1	01	<b>Medulla ossis suis D10 D30 D200, Injektionslösung</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	58885	B	20.01.0.	26.08.2019
1	01	<b>Nervinetten, Dragées</b> ANSTALT FÜR ZELLFORSCHUNG, Vaduz (LI), Zweigniederlassung Trogen, Landsgemeindeplatz 6, 9043 Trogen	53253	D	01.04.2.	16.09.2019
1	01	<b>Nortrilen 10 mg, Filmtabletten</b> Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon	30986	B	01.06.0.	14.12.2019
1	02	<b>Nortrilen 25 mg, Filmtabletten</b> Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon	30986	B	01.06.0.	14.12.2019

1	01	<b>Onopordon comp. praeparatum, Dilutio</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>59578</b>	<b>D</b>	20.02.0.	09.09.2019
1	01	<b>Pareira compositum N, Tabletten</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>58978</b>	<b>D</b>	20.01.0.	26.10.2019
1	02	<b>Pirosol, Tabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>50757</b>	<b>B</b>	07.10.1.	01.11.2019
1	01	<b>Quilonorm, Tabletten</b> Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel	<b>33460</b>	<b>A</b>	01.06.0.	28.12.2019
1	01	<b>Synagis 50 mg, Injektionspräparat</b> AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	<b>55110</b>	<b>A</b>	08.03.0.	31.12.2019
1	02	<b>Synagis 100 mg, Injektionspräparat</b> AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	<b>55110</b>	<b>A</b>	08.03.0.	31.12.2019
1	02	<b>Tavegyl 0,5 mg/10 mL, Sirup</b> GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	<b>35950</b>	<b>D</b>	07.13.1.	13.09.2019
1	02	<b>Tolvon 30 mg, Filmtabletten</b> MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	<b>38417</b>	<b>B</b>	01.06.0.	14.12.2019
1	03	<b>Tolvon 60 mg, Filmtabletten</b> MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	<b>38417</b>	<b>B</b>	01.06.0.	14.12.2019
1	01	<b>Tonsilla compositum, Injektionslösung</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>58985</b>	<b>B</b>	20.01.0.	26.10.2019
1	02	<b>Xylonor, Spray</b> Materia Medica Maibach AG, 6343 Risch	<b>39285</b>	<b>B</b>	13.01.1.	21.12.2019
1	01	<b>Zeller Schlaf-Sirup</b> Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn	<b>53139</b>	<b>D</b>	01.04.1.	14.12.2019

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	<b>Ampitab ad us. vet., Suspension</b> VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern	44645	A	16.12.2019
1	01	<b>Dolazon ad us.vet., Injektionslösung</b> Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	39176	B	27.12.2019
1	02	<b>Tarivet ad us.vet., Euterinjektor</b> Provet AG, Gewerbstrasse 1, 3421 Lyssach	52216	A	06.12.2019

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

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

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

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

<b>Hydroxychloroquinsulfat</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Malariamittel, Antirheumatikum Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	02.07.2019
<b>Venetoclax</b> (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Venclxyto wird in Kombination mit Obinutuzumab angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung von bisher unbehandelter chronisch lymphatischer Leukdmie (CLL). AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	02.07.2019
<b>Agomélatine</b> (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament en co-marketing Antidépresseur Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	03.07.2019
<b>Rosuvastatinum calcium</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Blutlipidsenker NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	03.07.2019
<b>Pulvis ex Aegle sepiar fructus, Aquilegia vulgaris herba, Aucklandiae radix, Calcii sulfas hemihydricus, Calendulae flos cum calyce, D-Camphora, Cardamomi fructus, Caryophilli flos, Kaempferiae galangae rhizoma, Lactucae sativae folium, Lichen islandicus, Liquiritiae radix, Meliae tousend fructus, Myrobalani fructus, Pimentae fructus, Plantaginis lanceolatae folium, Polygoni avicularis herba, Potentillae aureae herba, Sidae cordifoliae herba, Valerianae radix, Aconiti tuber.</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation Nach den Therapieprinzipien der tibetischen Medizin bei Durchblutungsstörungen PADMA AG, Haldenstrasse 30, 8620 Wetzikon ZH	04.07.2019

<p><b>Pulvis ex Aegle sepiar fructus, Aquilegia vulgaris herba, Aucklandiae radix, Calcii sulfas hemihydricus, Calendulae flos cum calyce, D-Camphora, Cardamomi fructus, Caryophylli flos, Kaempferiae galangae rhizoma, Lactucae sativae folium, Lichen islandicus, Liquiritiae radix, Meliae tousend fructus, Myrobalani fructus, Pimentae fructus, Plantaginis lanceolatae folium, Polygoni avicularis herba, Potentillae aureae herba, Sidae cordifoliae herba, Valerianae radix, Aconiti tuber</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation Nach den Therapieprinzipien der tibetischen Medizin bei Durchblutungsstörungen. PADMA AG, Haldenstrasse 30, 8620 Wetzikon ZH</p>	04.07.2019
<p><b>Ravulizumab</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Ultomiris is indicated in the treatment of adult patients with paroxysmal nocturnal haemoglobinuria (PNH): - in patients with haemolysis with clinical symptom(s) indicative of high disease activity - in patients who are clinically stable after having been treated with eculizumab for at least the past 6 months. Alexion Pharma GmbH, Giesshübelstrasse 30, 8045 Zürich</p>	08.07.2019
<p><b>Agomelatinum 25 mg ut Agomelatinum et Urea (Agomelatin Urea Co-Crystal)</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Antidepressivum Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel</p>	09.07.2019
<p><b>Ipilimumab</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Änderung, neue Indikation Onkologie Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen</p>	09.07.2019
<p><b>Tadalafil</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Erektile Dysfunktion Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen</p>	09.07.2019
<p><b>Cannabidiol (CBD) Chemical name: 2-(1R,6R)-3-Methyl-6-(1-methylethenyl)-2-cyclohexen-1-yl-5-pentyl-1,3-benzene diol</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff EN: Epidyolex is indicated for the adjunctive therapy of seizures associated with Lennox-Gastaut syndrome (LGS) or Dravet syndrome (DS) in patients 2 years of age and older. DE: Epidyolex wird angewendet als Zusatztherapie bei Krampfanfällen, die bei Patienten ab 2 Jahren mit dem Lennox-Gastaut-Syndrom (LGS) oder dem Dravet-Syndrom (DS) einhergehen. DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten</p>	10.07.2019
<p><b>PARACETAMOL</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Analgetikum, Antipyretikum Sun Store Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp</p>	10.07.2019

<p><b>Ceftarolinum fosamilum ut Ceftarolinum fosamilum monoacetat monohydricum</b> (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Dosierung bei Neugeborenen Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich</p>	11.07.2019
<p><b>Glasdegibum</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Akute myeloische Leukämie Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich</p>	11.07.2019
<p><b>Olmesartanmedoxomil/Amlodipin (als Amlodipinbesilat)/Hydrochlorothiazid</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation essentielle Hypertonie Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel</p>	11.07.2019
<p><b>duloxetine</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Antidepressivum, Schmerzen bei diabetischer Neuropathie, generalisierte Angststörung NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch</p>	12.07.2019
<p><b>Gilteritinib</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff acute myeloid leukaemia Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen</p>	12.07.2019
<p><b>pantoprazolum</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch</p>	12.07.2019
<p><b>sildenafilum</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Erektile Dysfunktion NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch</p>	12.07.2019
<p><b>Antigene aus Influenza Virus A Antigene aus Haemophilus influenzae Antigene aus Klebsiella pneumoniae subsp. pneumoniae Antitoxine aus Influenza Virus A Antitoxine aus Haemophilus influenzae Antitoxine aus Klebsiella pneumoniae subsp. Pneumoniae</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation Erkältungsschnupfen und grippale Infekte Homöopharm AG, Nordringstrasse 9, 4702 Oensingen</p>	15.07.2019



<p><b>A/ (H3N2)-Like Virus Antigen A/ (H1N1)- Like Virus Antigen Influenza B Virus Inactivated Hemagglutinin Influenza B Virus Inactivated Hemagglutinin</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels nach Art. 12 Abs. 4 VAZV</p> <p>Prophylaxis of influenza in adults and children from 9 years of age</p> <p>PaxVax Berna GmbH, 3098 Köniz</p>	16.07.2019
<p><b>Azelastinhydrochlorid</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Symptomatische Behandlung der allergischen Konjunktivitis und Rhinokonjunktivitis.</p> <p>Bausch &amp; Lomb Swiss AG, Industriestrasse 15A, 6301 Zug</p>	16.07.2019
<p><b>Trifaroten</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff</p> <p>Akne</p> <p>Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham</p>	16.07.2019
<p><b>calcifediol</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff</p> <p>Treatment of secondary hyperparathyroidism (SHPT) in adults with chronic kidney disease (CKD) Stage 3 or 4 and low serum total 25-hydroxyvitamin D levels, at treatment initiation.</p> <p>Vifor Fresenius Medical Care Renal Pharma Ltd., Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen</p>	17.07.2019
<p><b>Risperidonum</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Erhaltungstherapie für psychotische Krankheiten aus dem Formenkreis der Schizophrenie nach Einleitung der Behandlung mit nicht retardierten Neuroleptika</p> <p>Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel</p>	17.07.2019
<p><b>Inotersen (as sodium)</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff</p> <p>Treatment of stage 1 or stage 2 polyneuropathy in adult patients with hereditary transthyretin amyloidosis (hATTR)</p> <p>SFL Pharma GmbH, Margarethenstrasse 47, 4053 Basel</p>	23.07.2019
<p><b>Tadalafil</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Pulmonale arterielle Hypertonie</p> <p>Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen</p>	24.07.2019
<p><b>Bempedoic acid, Ezetimibe</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff</p> <p>Primary hypercholesterolaemia (heterozygous and non-familial)</p> <p>PharmaContext GmbH, Haldenstrasse 5, 6340 Baar</p>	29.07.2019

**anisi aetheroleum, eucalypti aetheroleum, polygalae extractum ethanolicum siccum,  
levomentholum, liquiritiae succus (1 Arzneimittel)**

30.07.2019

Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing

Erkältungshusten

DR. BÄHLER DROPA AG, Binzstrasse 38, 8045 Zürich

**Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**

<b>Lotilanerum</b> (1 Arzneimittel)	05.07.2019
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Ektoparasitikum zur systemischen Anwendung bei Hunden und Katzen	
Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel	
<b>Dexamethasonum (ut D. natrii phosphas)</b> (1 Arzneimittel)	10.07.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Glukokortikosteroid für Rinder, Schafe, Ziegen, Pferde, Schweine, Hunde und Katzen	
Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	
<b>Fluralaner und Moxidectin</b> (1 Arzneimittel)	18.07.2019
Änderung, neue Indikation	
Antiparasitikum für Katzen	
MSD Animal Health GmbH, Weyrstrasse 20, 6006 Luzern	
<b>Metronidazolium</b> (1 Arzneimittel)	19.07.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
Tabletten für Hunde und Katzen zur Behandlung von Infektionen des Gastrointestinaltraktes hervorgerufen durch <i>Giardia</i> spp. und <i>Clostridium</i> spp. (d. h. <i>C. perfringens</i> oder <i>C. difficile</i> ) sowie zur Behandlung von Infektionen des Urogenitaltraktes, der Maulhöhle, des Rachens und der Haut hervorgerufen durch Metronidazol-empfindliche obligat anaerobe Bakterien (z. B. <i>Clostridium</i> spp.)	
Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	
<b>Lecirelinum (ut L. acetas)</b> (1 Arzneimittel)	22.07.2019
Änderung, neue Indikation	
- Frühe Zyklusinduktion ab Tag 14 nach Kalbung. - Ovulationsinduktion zum Zeitpunkt der Besamung in Fällen von kurzer, stiller oder verlängerter Brunst. - Ovulationsinduktion in Verbindung mit künstlicher Besamung bei zyklischen Kühen, um den Zeitpunkt der Ovulation zu optimieren. - Induktion und Synchronisation von Östrus und Ovulation in Kombination mit Prostaglandin F <sub>2</sub> α (PGF <sub>2</sub> α) oder einem PGF <sub>2</sub> α-Analogen, mit oder ohne Progesteron, im Rahmen eines terminorientierten künstlichen Besamungsprotokolls (FTAI).	
ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee	
<b>Maropitant</b> (1 Arzneimittel)	22.07.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Antiemetikum für Hund und Katzen	
Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon	
<b>Azaperone</b> (1 Arzneimittel)	31.07.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Neuroleptikum für Schweine	
Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	

**Dexaméthasone** (1 médicament)

31.07.2019

Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation

Antiinflammatoire, anti-allergique, gluconéogénétique, agit contre les chocs, peut être utilisé pour déclencher les mises bas chez les bovins et les ovins. Espèces cibles: Bétail, Moutons, Chèvres, Chevaux, Cochons, Chiens et Chats

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