

Journal

Swissmedic

9/2014
13. Jahrgang
13^e année

ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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

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

Seite	Seite
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Eperzan®, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen (Albiglutidum)	872
Regulatory News	
Anpassungen der Praxis bei der Erteilung von Sonderbewilligungen	874
Anpassung des Merkblatts	
Erläuterungen zum beschleunigten Zulassungsverfahren	876
Medizinprodukte	
Kontaktpersonen-Tagung 2014	878
Arzneimittel Statistik	
Neuzulassung	880
Revision und Änderung der Zulassung	896
Änderung der Zulassungsinhaberin	957
Widerruf der Zulassung	960
Erlöschen der Zulassung	963

Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Website www.swissmedic.ch finden Sie unter dem Navigationspunkt „Swissmedic“ in der Rubrik „Kontakt/Kontaktadressen“ die Kontaktmaske für Anfragen und Reklamationen. Adressen für Meldungen sowie weitere Adressen finden Sie auf den entsprechenden Themenseiten.

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

- A Einmalige Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung
- B Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung

- C Abgabe nach Fachberatung durch Medizinalpersonen
- D Abgabe nach Fachberatung
- E Abgabe ohne Fachberatung

	Page		Page
Médicaments		Dispositifs médicaux	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Eperzan®, Poudre et solvant pour la préparation d'une solution injectable en stylo (Albiglutidum)	873	Journée 2014 des correspondants en matériovigilance	879
Réglementation		Miscellanées	
Modifications de la pratique de l'octroi des autorisations spéciales	875	Nouvelle autorisation	880
Modification de l'aide-mémoire		Révision et modification de l'autorisation	896
Commentaires sur la procédure rapide d'autorisation	877	Modification du titulaire d'AMM	957
		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	960
		Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	963

Annuaire Swissmedic

Vous trouverez sur notre site Internet, à l'adresse <http://www.swissmedic.ch>, à la rubrique "Contact/Adresses de contact" du menu de navigation "Swissmedic", 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
- B Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire

- C Remise sur conseil des professionnels de la santé
- D Remise sur conseil spécialisé
- E Remise sans conseil spécialisé

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Eperzan[®], Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem
Fertigpen (Albiglutidum)**

Name Arzneimittel:	Eperzan [®] , Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Albiglutidum
Dosisstärke und galenische Form:	30mg und 50mg/0,5ml
Anwendungsgebiet / Indikation:	Diabetes mellitus Typ-2 bei Erwachsenen, wenn durch Diät und gesteigerte körperliche Aktivität keine ausreichende Kontrolle der Glykämie erreicht wird: <ul style="list-style-type: none">• Als Monotherapie bei Patienten, die aufgrund von Kontraindikation oder einer Unverträglichkeit nicht mit Metformin behandelt werden können.• In Kombination mit Metformin, Metformin und Sulfonylharnstoff, Basalinsulin, Basalinsulin und Metformin (mit oder ohne Sulfonylharnstoff) wenn durch diese Antidiabetika in maximal verträglicher Dosis keine ausreichende Blutzuckerkontrolle erreicht wird.
ATC Code:	A10BX13
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.06./Pankreas
Zulassungsnummer/n:	630223
Zulassungsdatum:	29.09.2014
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Eperzan[®], Poudre et solvant pour la préparation d'une solution injectable en stylo
(Albiglutidum)**

Préparation:	Eperzan [®] , poudre et solvant pour la préparation d'une solution injectable en stylo
Principe(s) actif(s):	Albiglutidum
Dosage et forme galénique:	30mg et 50mg/0,5ml
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Diabetes mellitus Typ-2 bei Erwachsenen, wenn durch Diät und gesteigerte körperliche Aktivität keine ausreichende Kontrolle der Glykämie erreicht wird:</p> <ul style="list-style-type: none">• Als Monotherapie bei Patienten, die aufgrund von Kontraindikation oder einer Unverträglichkeit nicht mit Metformin behandelt werden können.• In Kombination mit Metformin, Metformin und Sulfonylharnstoff, Basalinsulin, Basalinsulin und Metformin (mit oder ohne Sulfonylharnstoff) wenn durch diese Antidiabetika in maximal verträglicher Dosis keine ausreichende Blutzuckerkontrolle erreicht wird <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.</p>
Code ATC:	A10BX13
No IT / désignation:	07.06./Pancreas
No d'autorisation:	630223
Date d'autorisation:	29.09.2014

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

Anpassungen der Praxis bei der Erteilung von Sonderbewilligungen

1. Sonderbewilligungen für die Einfuhr von Arzneimitteln

Die Einfuhr von zulassungspflichtigen Arzneimitteln, die in der Schweiz nicht zugelassen sind, kann unter gesetzlich klar umschriebenen Voraussetzungen entweder bewilligungsfrei oder über eine Sonderbewilligung erfolgen. Das bestehende Merkblatt zu Sonderbewilligungen wurde überarbeitet, im Folgenden sind die inhaltlichen Änderungen kurz zusammengefasst. Die Formulare und das Merkblatt zu Sonderbewilligungen sowie weitere Informationen finden Sie unter:

www.swissmedic.ch/sonderbewilligungen

2. Praxisänderung für die Erteilung von Sonderbewilligungen ab 10. September 2014

2.1. Keine Sonderbewilligung, wenn eine bewilligungsfreie Einfuhr möglich ist

Auf Wunsch von Medizinalpersonen hat Swissmedic bisher auch dann eine Sonderbewilligung erteilt, wenn eine bewilligungsfreie Einfuhr möglich ist. Neu wird keine Sonderbewilligung mehr ausgestellt, wenn eine bewilligungsfreie Einfuhr möglich ist.

2.2. Sonderbewilligungen ausschliesslich für Arzneimittel

Produkte, die im Herkunftsland nicht als Arzneimittel zugelassen sind, können nicht mit einer Sonderbewilligung eingeführt und als Arzneimittel eingesetzt werden. Deshalb werden künftig beispielsweise keine Sonderbewilligungen mehr für Produkte erteilt, die im Herkunftsland als Nahrungsergänzungsmittel (zB niedrig dosierte Vitaminpräparate) auf dem Markt sind.

2.3. Sonderbewilligung für ein Präparat, das im Ausland in einem klinischen Versuch eingesetzt wird (Ausnahme zu Ziff. 2.2)

Sonderbewilligungen werden in Ausnahmefällen auch für Arzneimittel erteilt, welche im Ausland noch nicht zugelassen sind und erst im Rahmen eines klinischen Versuchs eingesetzt werden oder nach Abschluss der klinischen Studien mit behördlicher Genehmigung für ein sogenanntes „compassionate use program“ im Ausland zur Verfügung stehen. Diese Ausnahme zu Punkt 2.2, wonach Sonderbewilligungen nur für im Ausland zugelassene Arzneimittel erteilt werden, kommt in der Regel bei lebensbedrohenden Krankheiten zur Anwendung, wenn alternative Therapien nicht gewirkt haben oder nicht angewendet werden können.

2.4. Swissmedic bearbeitet neu ausschliesslich vollständig ausgefüllte Gesuche

Oft fehlen auf den Gesuchen Angaben zu den Arzneimitteln wie Zulassungstatus und -nummer. Swissmedic weist neu unvollständige Gesuche zurück. Es obliegt der Medizinalperson, die Informationen über das im Ausland zugelassene Arzneimittel zu beschaffen und sich über die Wirkung, Sicherheit und Qualität zu informieren, bevor eine Sonderbewilligung beantragt wird.

2.5. Keine Sonderbewilligung für die Einfuhr von Arzneimitteln für klinische Studien und Tierversuche

Erfolgt die Behandlung im Rahmen einer in der Schweiz notifizierten klinischen Studie, so wurde die Einfuhrbewilligung für das klinische Prüfpräparat, das Placebo und allfällige Vergleichspräparate im Zusammenhang mit der Notifizierung bereits erteilt, eine Sonderbewilligung ist daher nicht nötig.

Arzneimittel für Tierversuche dürfen selbst für Nutztiere ohne Sonderbewilligung eingeführt werden, Voraussetzung dafür ist das Vorliegen einer gültigen Tierversuchsbewilligung. Anmerkung: Dies ist keine Änderung der Praxis, diese Vorgaben wurden aber noch nicht in dieser Form publiziert.

Modifications de la pratique de l'octroi des autorisations spéciales

1. Autorisations spéciales pour l'importation des médicaments

L'importation des médicaments soumis à autorisation de mise sur le marché (AMM) qui ne sont pas autorisés en Suisse peut être, dans des conditions légales clairement définies, assuré soit par une importation non soumise à autorisation soit par le moyen d'une autorisation spéciale. L'aide-mémoire existant a été remanié. Nous récapitulons ci-dessous les modifications de contenu.

Les formulaires, l'aide-mémoire sur les autorisations spéciales et des informations supplémentaires se trouvent sur notre site sous le lien www.swissmedic.ch/autorisation-speciales

2. Changement de pratique pour l'octroi d'une autorisation spéciale à partir du 10 septembre 2014

2.1. Aucune autorisation spéciale si une importation non soumise à autorisation est possible

Swissmedic a aussi établi des autorisations spéciales sur demande d'une personne exerçant une profession médicale, bien qu'une importation non soumise à autorisation soit permise. Désormais, aucune autorisation spéciale ne sera établie si une importation non soumise à autorisation est possible.

2.2. Autorisations spéciales réservées exclusivement aux médicaments

Des produits qui ne sont pas autorisés comme médicaments dans leur pays d'origine ne peuvent pas être importés par le moyen d'une autorisation spéciale et être utilisés comme médicaments. Dorénavant, aucune autorisation spéciale ne sera établie par exemple pour des produits commercialisés en tant que compléments alimentaires (par exemple des préparations vitaminées faiblement dosées) dans le pays d'origine.

2.3. Autorisation spéciale pour un médicament utilisé dans un essai clinique à l'étranger (dérogation au chiffre 2.2.)

Dans des cas exceptionnels, des autorisations spéciales sont aussi établies pour des médicaments qui ne sont pas encore autorisés à l'étranger mais qui soit se trouvent toujours dans l'évaluation clinique, soit sont inclus dans un « compassionate use program » qui est autorisé par l'autorité étrangère compétente. Cette dérogation au principe énoncé sous le point 2.2., selon lequel des autorisations spéciales sont réservées aux médicaments autorisés à l'étranger, s'applique aux cas où une maladie mortelle doit être traitée alors que les thérapies de substitution se sont avérées inefficaces ou ne peuvent pas être appliquées.

2.4. Swissmedic ne traite que des demandes complètes

Des informations sur l'état de l'autorisation de mise sur marché dans le pays d'origine et le numéro de référence correspondant manquent souvent. Désormais, Swissmedic n'entrera pas en matière si une demande est incomplète. Avant de demander une autorisation spéciale, la personne exerçant une profession médicale doit se procurer des informations sur l'efficacité, sécurité et qualité du médicament autorisé à l'étranger.

2.5. Aucune autorisation spéciale pour l'importation de médicaments utilisés dans des essais cliniques ou des expérimentations animales

Dans le cadre d'un essai clinique notifié en Suisse, une autorisation d'importation pour les médicaments pour cet essai (verum, placebo, médicaments de comparaison) a été déjà octroyée avec la décision de notification. Donc, une autorisation spéciale n'est pas nécessaire.

Des médicaments pour une expérimentation animale peuvent être importés sans autorisation spéciale, y compris pour des animaux de rente, pourvu que cette expérimentation animale bénéficie d'une autorisation valide. Remarque : Ceci n'est pas d'un changement de pratique, mais cette pratique n'avait jamais été publiée.

Anpassung des Merkblatts *Erläuterungen zum beschleunigten Zulassungsverfahren*

Für die Zulassung eines Humanarzneimittels kann ein beschleunigtes Zulassungsverfahren (BZV) durchgeführt werden, sofern die gemäss Artikel 5 der Arzneimittelverordnung (VAM; SR 812.212.21) aufgeführten Kriterien kumulativ erfüllt werden.

Im Unterschied zum Normalverfahren muss ein BZV vorgängig bei Swissmedic beantragt und der BZV-Antrag gutgeheissen werden. Das Merkblatt beschreibt im Teil 1 die Voraussetzungen und Kriterien, die erfüllt sein müssen, damit ein Antrag auf ein beschleunigtes Zulassungsverfahren positiv beurteilt werden kann. Auf Anregung der Stakeholder wurde die Beschreibung der zu erfüllenden Kriterien für ein BZV, insbesondere betreffend klinischer Relevanz wie folgt präzisiert:

Die Beurteilung der klinischen Relevanz richtet sich nach dem jeweiligen Krankheitsbild und der damit in Zusammenhang stehenden klinischen und wissenschaftlichen Praxis. Nur falls klinisch harte Endpunkte wie das Gesamtüberleben nicht mit vertretbarem Aufwand untersucht werden können, können auch klinisch etablierte, wissenschaftlich validierte und durch internationale Richtlinien anerkannte Surrogatparameter geeignet sein, eine klinische Relevanz zu demonstrieren. Dies könnten im entsprechenden klinischen Kontext die Funktionsfähigkeit im Alltag oder die Progression einer Erkrankung sein.

Die Präzisierungen zu den fachlichen Kriterien reflektieren die geltende Praxis; sie sollen die Transparenz für die Gesuchstellerinnen erhöhen und ihnen die Beurteilung in der Erfüllung der gesetzlichen Anforderungen erleichtern.

Ebenfalls wurde ergänzt, dass zur Erhöhung der Planungssicherheit die Möglichkeit besteht, ein Scientific Advice Meeting zu beantragen.

Im Teil 2 des Merkblattes werden inhaltliche Anforderungen an ein Gesuch um Zulassung eines Arzneimittels im beschleunigten Zulassungsverfahren sowie der Ablauf der Begutachtung beschrieben. Hierbei wurde der Hinweis aufgenommen, dass die Gesuchstellerin so früh wie möglich, jedoch mindestens einen Monat vor Einreichung des Zulassungsgesuches Swissmedic schriftlich mitteilen sollte, an welchem Tag (genaues Datum) sie das Zulassungsgesuch einreichen wird.

Die formalen Anforderungen für Anträge und Gesuche im beschleunigten Zulassungsverfahren sind in der Wegleitung Formale Anforderung vom 12. Mai 2014 zu finden.

Das Merkblatt tritt per sofort in Kraft.

Modification de l'aide-mémoire *Commentaires sur la procédure rapide d'autorisation*

Les médicaments à usage humain peuvent faire l'objet d'une procédure rapide d'autorisation (PRA) si les critères énoncés à l'article 5 de l'ordonnance sur les médicaments (OMéd ; RS 812.212.21) sont intégralement respectés.

Contrairement à la procédure normale, il y a lieu d'introduire préalablement une demande de PRA auprès de Swissmedic, demande qui doit être approuvée. La première partie de l'aide-mémoire décrit les exigences et les critères à remplir pour qu'une demande de procédure rapide d'autorisation puisse être acceptée. À la demande des parties prenantes, la description des critères auxquels doivent satisfaire les demandes de PRA, notamment en ce qui concerne la pertinence clinique, a été précisée de la manière suivante :

L'analyse de la pertinence clinique s'appuie sur la symptomatologie et la pratique clinique et scientifique correspondante. Ce n'est que lorsqu'il est impossible d'étudier des critères d'efficacité solides sur le plan clinique (la survie totale par exemple) en y consacrant des ressources raisonnables que des paramètres de substitution bien établis cliniquement, validés scientifiquement et reconnus dans des lignes directrices internationales peuvent également convenir pour démontrer la pertinence clinique du traitement. Selon le contexte clinique, il pourrait s'agir en l'occurrence de l'impact du traitement sur le quotidien du patient ou de la progression de la maladie.

Les précisions sur les critères techniques, qui reflètent la pratique en vigueur, sont destinées à renforcer la transparence pour les requérants ainsi qu'à aider ces derniers à déterminer si les exigences légales sont respectées.

Il a également été indiqué qu'il est possible de solliciter l'organisation d'un Scientific Advice Meeting afin d'accroître la sécurité en matière de planification.

La deuxième partie de l'aide-mémoire décrit les exigences que les demandes d'autorisation de médicaments selon une procédure rapide d'autorisation doivent respecter s'agissant de la forme et du contenu, ainsi que le déroulement de l'examen.

En l'occurrence, il a été ajouté que le requérant doit faire connaître par écrit à Swissmedic le plus tôt possible, mais un mois au moins avant d'envoyer sa demande d'AMM, le jour (date précise) où il enverra cette dernière.

Les exigences formelles que doivent respecter les demandes de PRA et les demandes d'AMM soumises dans le cadre de cette procédure figurent dans le Guide Exigences formelles du 12 mai 2014.

Le nouvel aide-mémoire entre en vigueur avec effet immédiat.

Kontaktpersonen-Tagung 2014

Schwerwiegende Vorkommnisse mit Medizinprodukten müssen Swissmedic nach Artikel 15 der Medizinprodukteverordnung (MepV; SR 812.213) gemeldet werden. Diese Meldepflicht gilt sowohl für erstmalige Inverkehrbringer als auch für Fachpersonen, wie z.B. Ärzte, Zahnärzte, Therapeuten, Sanitäter, Pflegepersonal, Laborpersonal, Techniker usw.

Spitäler setzen dazu ein internes Meldesystem nach den Grundsätzen der Qualitätssicherung ein und ernennen eine zuständige Person, welche für die Meldung an Swissmedic verantwortlich ist, die sogenannte Kontaktperson.

Swissmedic führt auch dieses Jahr wieder eine Tagung für die Kontaktpersonen und andere Interessierte aus dem Spitalumfeld durch. Diskutiert werden verschiedene Aspekte in Bezug auf das Meldesystem von schwerwiegenden Vorkommnissen wie die Herausforderungen in der Umsetzung, Erfolge dank dem System oder Wahrnehmen der gesetzlichen Pflicht zur Meldung solcher Vorkommnisse.

Die Tagung wird am Dienstag, **18. November 2014** in Bern stattfinden. Weitere Informationen entnehmen Sie bitte der Swissmedic-Homepage unter „Aktuell“, „Veranstaltungen“ oder unter folgendem Link: www.swissmedic.ch/veranstaltungen.

Journée 2014 des correspondants en matériovigilance

En vertu de l'article 15 de l'ordonnance sur les dispositifs médicaux (ODim ; RS 812.213), les incidents graves liés à des dispositifs médicaux doivent être annoncés à Swissmedic. Cette obligation d'annoncer vaut pour les entreprises qui mettent un dispositif médical sur le marché pour la première fois, mais également pour les professionnels de la santé (médecins, dentistes, thérapeutes, secouristes, personnel soignant, personnel des laboratoires, techniciens, etc.).

À cette fin, les hôpitaux mettent en place un système d'annonce interne en s'appuyant sur les principes de l'assurance de la qualité, et ils nomment une personne appelée « correspondant », qui est responsable de transmettre les annonces à Swissmedic.

Cette année, Swissmedic a décidé d'organiser une nouvelle réunion à l'attention des correspondants en matériovigilance et des autres personnes intéressées en milieu hospitalier. Parmi les sujets abordés lors de cette manifestation figureront différents aspects du système d'annonce des incidents graves, dont les défis liés à la mise en œuvre du système, les succès engrangés grâce à ce dernier, ou encore le respect de l'obligation légale d'annoncer ces incidents.

Cette réunion aura lieu le **mardi 18 novembre 2014** à Berne. Vous trouverez de plus amples informations à ce sujet sur le site Internet de Swissmedic, en cliquant sur « Actualité », puis sur « Manifestations », ou sur le lien suivant: www.swissmedic.ch/manifestations.

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 Actemra 162 mg/0.9 ml, Injektionslösung zur subkutanen Anwendung

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

Zul.-Nr.: 63166	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	12.09.2014
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	
Packung/en	01	001	4 Fertigspritze(n) A
Gültig bis		11.09.2019	

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

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 60006	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	10.09.2014
Zusammensetzung	01	digestio aquosa 500 mg ex dryopteris filix-mas ex herba recenti 40 mg, pteridium aquilinum ex herba recenti 40 mg, polypodium vulgare ex herba recenti 10 mg, Phyllitis scolopendrium ex herba recenti 10 mg, ratio: 1:4,1, extractum ethanolicum 400 mg ex salicis albae folium recens 20 mg, salicis purpureae folium recens 20 mg, salicis viminalis folium recens 40 mg, salicis vitellinae folium recens 20 mg, ratio: 1:3,1, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 25 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		09.09.2019	

01 Azafalk 75mg, comprimés pelliculés
02 Azafalk 100mg, comprimés pelliculés
03 Azafalk 50mg, comprimés pelliculés
 Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 63011	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	17.09.2014	
Composition	01	azathioprinum 75 mg, excipients pro compresso obducto.		
	02	azathioprinum 100 mg, excipients pro compresso obducto.		
	03	azathioprinum 50 mg, excipients pro compresso obducto.		
Indication		Immunsuppresseur		
Conditionnements	01	001	20 comprimé(s)	B
		002	50 comprimé(s)	B
		003	100 comprimé(s)	B
	02	004	20 comprimé(s)	B
		005	50 comprimé(s)	B
		006	100 comprimé(s)	B
	03	007	20 comprimé(s)	B
		008	50 comprimé(s)	B
		009	100 comprimé(s)	B
Valable jusqu'au		16.09.2019		

01 Bryonia/Pulsatilla comp., solutio ad injectionem
 WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60201	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	10.09.2014
Zusammensetzung	01	apis mellifica GI D7 0.1 g, atropa belladonna e radice ferm D5 0.1 g, bryonia cretica ferm D5 0.1 g, pulsatilla vulgaris e floribus ferm D5 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml, mel, lactosum monohydricum, glycerolum.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Applikationsart: s.c. und i.c.	
Gültig bis		09.09.2019	

01 Calciferol D3 0.5 mg/ml, Tropfen zum Einnehmen, ölige Lösung
 Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz 1

Zul.-Nr.: 65400	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	18.09.2014	
Zusammensetzung	01	cholecalciferolum 20'000 U.I., excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. 40 guttae.		
Anwendung		Vitamin D-Präparat		
Packung/en	01	001	10 ml Flasche(n)	D
Gültig bis		17.09.2019		

01 Celecoxib Actavis 100 mg, Kapseln**02 Celecoxib Actavis 200 mg, Kapseln**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 65090	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	19.09.2014
Zusammensetzung	01	celecoxibum 100 mg, excipients pro capsula.	
	02	celecoxibum 200 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		selektiver COX-2 Hemmer	
Packung/en	01	001 30 Kapsel(n)	B
	02	002 30 Kapsel(n)	B
		003 100 Kapsel(n)	B
Gültig bis		18.09.2019	

01 Cetirizin-Mepha 10, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65119	Abgabekategorie: B/C	Index: 07.13.1.	18.09.2014
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	C
		002 30 Tablette(n)	B
		003 50 Tablette(n)	B
Gültig bis		17.09.2019	

01 Chelidonium/Colchicum/Spongia, Salbe

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59851	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	02.09.2014
Zusammensetzung	01	chelidonium majus e floribus ethanol. Digestio D1 10 mg, colchicum autumnale ethanol. digestio D1 100 mg, euspongia officinalis D1 100 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		01.09.2019	

01 Chelidonium/Curcuma praeparatum, Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59898	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	10.09.2014
Zusammensetzung	01	chelidonii majoris radix recens praeparatum TM 75.1 mg, curcumae xanthorrhizae rhizoma ethanol. decoctum D1 250 mg, excipients ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 65 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		09.09.2019	

01 Chelidonium/Curcuma, Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59850	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	10.09.2014
Zusammensetzung	01	chelidonium majus TM 67.5 mg, curcumae xanthorrhizae rhizoma ethanol. decoctum D1 250 mg, excipients ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 65 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		09.09.2019	

01 Docetaxel Labatec 20 mg/1 ml, concentré pour perfusion**02 Docetaxel Labatec 80 mg/4 ml, concentré pour perfusion****03 Docetaxel Labatec 140 mg/7 ml, concentré pour perfusion**

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

N° d'AMM: 65363	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	25.09.2014
Composition	01	docetaxelum 20 mg, acidum citricum anhydricum, povidonum K 12, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 400 mg ad solutionem pro 1 ml.	
	02	docetaxelum 80 mg, acidum citricum anhydricum, povidonum K 12, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 1.6 g ad solutionem pro 4 ml.	
	03	docetaxelum 140 mg, acidum citricum anhydricum, povidonum K 12, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 2.8 g ad solutionem pro 7 ml.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
	02	002	1 flacon(s) A
	03	003	1 flacon(s) A
Valable jusqu'au		24.09.2019	

01 Dolo-Kranit, Tabletten

Lubapharm AG, Güterstrasse 86a, 4053 Basel

Zul.-Nr.: 65524	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.2.	26.09.2014
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, coffeinum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) D
Gültig bis		25.09.2019	

01 Eperzan 30 mg pro Fertipen, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertipen

02 Eperzan 50 mg pro Fertipen, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertipen

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 63223	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.	29.09.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca cum solvens: praeparatio sicca: albiglutidum 40.3 mg, trehalosum dihydricum, mannitolium, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, polysorbatum 80, solvens: aqua ad iniectabilia 0.65 ml pro vitro. Solutio reconstituta: albiglutidum 30 mg, trehalosum dihydricum, mannitolium, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml pro dosi.	
	02	Praeparatio sicca cum solvens: praeparatio sicca: albiglutidum 66.95 mg, trehalosum dihydricum, mannitolium, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, polysorbatum 80, solvens: aqua ad iniectabilia 0.65 ml pro vitro. Solutio reconstituta: albiglutidum 50 mg, trehalosum dihydricum, mannitolium, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml pro dosi.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Packung/en	01	002	4 Fertigspritze(n) à 0,5 ml B
	02	004	4 Fertigspritze(n) à 0,5 ml B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): albiglutidum, DCI	
Gültig bis		28.09.2019	

01 Geroviton, Dragées

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 65147	Abgabekategorie: D	Index: 02.97.0.	24.09.2014
Zusammensetzung	01	allii sativi pulvis 60 mg, allii sativi extractum ethanolicum siccum 26 mg, DER: 14.5:1, allii ursini herbae pulvis 10 mg, crataegi folii cum flore extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4:1, leonuri cardiaca extractum ethanolicum siccum 20 mg, DER: 6.5:1, color.: E 104, E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Beschwerden infolge Arteriosklerose	
Packung/en	01	004	420 Dragée(s) D
Gültig bis		23.09.2019	

01 Granisetron Fresenius i.v. 1mg/1ml, Infusionskonzentrat
02 Granisetron Fresenius i.v. 3mg/3ml, Infusionskonzentrat
 Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: 65050	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	26.09.2014
Zusammensetzung	01	granisetronum 1 mg ut granisetroni hydrochloridum, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	granisetronum 3 mg ut granisetroni hydrochloridum, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	001	5 Ampulle(n) B
		002	10 Ampulle(n) B
	02	003	5 Ampulle(n) B
		004	10 Ampulle(n) B
Gültig bis		25.09.2019	

01 Incruse Ellipta, einzeldosiertes Pulver zur Inhalation
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 65091	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	29.09.2014
Zusammensetzung	01	umeclidinium 62.5 µg ut umeclidinium bromidum, excipients ad pulverem pro.	
Anwendung		COPD	
Packung/en	01	001	30 Einzeldose(n) B
		002	90 Einzeldose(n) B
Gültig bis		28.09.2019	

01 Irogerin, Dragées
 Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 65117	Abgabekategorie: D	Index: 02.97.0.	09.09.2014
Zusammensetzung	01	allii sativi pulvis 60 mg, allii sativi extractum ethanolicum siccum 26 mg, DER: 14.5:1, allii ursini herbae pulvis 10 mg, crataegi folii cum flore extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4:1, leonuri cardiaca extractum ethanolicum siccum 20 mg, DER: 6.5:1, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Beschwerden infolge Arteriosklerose	
Packung/en	01	004	420 Dragée(s) D
Gültig bis		08.09.2019	

01 Ketamin Labatec 10 mg/ml, solution pour injection**02 Ketamin Labatec 50 mg/ml, solution pour injection**

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

N° d'AMM: 63231	Catégorie de remise: B	Index: 01.02.1.	19.09.2014
Composition	01	ketaminum 10 mg ut ketamini hydrochloridum, benzethonii chloridum 0.1 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	ketaminum 50 mg ut ketamini hydrochloridum, benzethonii chloridum 0.1 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Anesthésique de courte durée	
Conditionnements	01	001	10 x 20 ml flacon(s) B
	02	002	10 x 10 ml flacon(s) B
		003	25 x 10 ml flacon(s) B
Valable jusqu'au		18.09.2019	

01 Ketamin Sintetica 10 mg/ml, soluzione iniettabile**02 Ketamin Sintetica 50 mg/ml, soluzione iniettabile**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 65214	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.02.1.	05.09.2014
Composizione	01	ketaminum 10 mg ut ketamini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	ketaminum 50 mg ut ketamini hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Anestetico a breve durata d'azione	
Confezione/i	01	001	10 x 10 ml fiala/fiale B
	02	002	10 x 2 ml fiala/fiale B
Valevole fino al		04.09.2019	

01 Kreosotum D12, gouttes orales**02 Kreosotum C6, gouttes orales**

Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: 59654	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.09.2014
Composition	01	kreosotum D12, corresp. ethanolum 30 % V/V.	
	02	kreosotum C6, corresp. ethanolum 30 % V/V.	
Indication		sans indication	
Remarque		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcopy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes	
Valable jusqu'au		09.09.2019	

01 Levofloxacin Labatec 250 mg, Comprimés pelliculés
02 Levofloxacin Labatec 500 mg, Comprimés pelliculés
 Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 65120	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.8.	18.09.2014
Composition	01	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricus, color.: E 110, E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricus, color.: E 110, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001	5 comprimé(s) A
		002	7 comprimé(s) A
		003	10 comprimé(s) A
	02	004	5 comprimé(s) A
		005	7 comprimé(s) A
		006	10 comprimé(s) A
Valable jusqu'au		17.09.2019	

01 Macrogol Sandoz, Pulver für orale Lösung
 Sandoz Pharmaceuticals AG, Suurstoffi 14, 6343 Rotkreuz

Zul.-Nr.: 65061	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	08.09.2014
Zusammensetzung	01	macrogolum 3350 13.125 g, natrii chloridum 350.7 mg, natrii hydrogenocarbonas 178.5 mg, kalii chloridum 46.6 mg, saccharinum natricum, aromatica, ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Obstipation, Koprostase	
Packung/en	01	001	20 Sachtet(s) B
		002	100 Sachtet(s) B
Gültig bis		07.09.2019	

01 Macrogol-Mepha (13.8 g), Pulver zum Herstellen einer Lösung zum Einnehmen
02 Macrogol-Mepha (6.9 g) Junior, Pulver zum Herstellen einer Lösung zum Einnehmen
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65426	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	04.09.2014
Zusammensetzung	01	Beutel: macrogolum 3350 13.125 g, natrii chloridum 350.7 mg, natrii hydrogenocarbonas 178.5 mg, kalii chloridum 46.6 mg, saccharinum natricum, aromatica, ad pulverem pro charta.	
	02	Beutel: macrogolum 3350 6.5625 g, natrii chloridum 175.4 mg, natrii hydrogenocarbonas 89.3 mg, kalii chloridum 23.3 mg, saccharinum natricum, aromatica, ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Obstipation, Koprostase	
Packung/en	01	001	20 Sachtet(s) B
		002	100 Sachtet(s) B
	02	003	30 Sachtet(s) B
Gültig bis		03.09.2019	

- 01 Methylprednisolone Labatec 40 mg, poudre pour solution injectable
 02 Methylprednisolone Labatec 125 mg, poudre pour solution injectable
 03 Methylprednisolone Labatec 250 mg, poudre pour solution injectable
 04 Methylprednisolone Labatec 500 mg, poudre pour solution injectable
 05 Methylprednisolone Labatec 1 g, poudre pour solution injectable

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

N° d'AMM: **63070** Catégorie de remise: **B** Index: 07.07.23 16.09.2014

Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 40 mg ut methylprednisoloni-21 succinas natricus, lactosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas anhydricus pro vitro.		
	02	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 125 mg ut methylprednisoloni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas anhydricus pro vitro.		
	03	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 250 mg ut methylprednisoloni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas anhydricus pro vitro.		
	04	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 500 mg ut methylprednisoloni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas anhydricus pro vitro.		
	05	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 1 g ut methylprednisoloni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas anhydricus pro vitro.		

Indication Thérapie par glucocorticoïdes

Conditionnements	01	001	1 ampoule(s)	B
		002	10 ampoule(s)	B
	02	003	1 ampoule(s)	B
		004	10 ampoule(s)	B
	03	005	1 ampoule(s)	B
		006	10 ampoule(s)	B
	04	007	1 ampoule(s)	B
		008	10 ampoule(s)	B
	05	009	1 ampoule(s)	B
		010	10 ampoule(s)	B

Valable jusqu'au 15.09.2019

01 Mucosil Phyto Junior, sirop pectoral

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

N° d'AMM: **65345** Catégorie de remise: **D** Index: 03.02.0. 22.09.2014

Composition 01 hederæ helicis extractum ethanolicum siccum 15.35 mg, DER: 6.5:1,
aromatica, conserv.: E 202, E 211, excipients ad solutionem pro 5 ml.

Indication En cas de toux lors de refroidissements

Conditionnements 01 001 125 ml D

Valable jusqu'au 21.09.2019

01 Mucosil Phyto, sirop pectoral

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

N° d'AMM: 65344	Catégorie de remise: D	Index: 03.02.0.	23.09.2014
Composition	01	hederae heliis extractum ethanolicum siccum 15.55 mg, DER: 6-7:1, thymi extractum aquosum siccum 198.2 mg, DER: 7-13:1, primulae radice extractum ethanolicum siccum 39 mg, DER: 4-9:1, color.: E 150, conserv.: E 200, E 202, E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Indication		En cas de toux lors de refroidissements	
Conditionnements	01	001	200 ml D
Valable jusqu'au		22.09.2019	

01 Onopordon comp. 5%, Ampullen (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59539	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	10.09.2014
Zusammensetzung	01	digestio aquosa 100 mg: onopordon flos recens 25 mg et hyoscyamus niger ex herba TM 1%, ratio: 1:3.1, digestio aquosa 100 mg: primulae flos recens 25 mg et hyoscyamus niger ex herba TM 1%, ratio: 1:3.1, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas dihydricus, aqua ad iniectionem, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		09.09.2019	

01 Onopordon comp. praeparatum, Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59578	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	10.09.2014
Zusammensetzung	01	digestio ethanolica 100 mg ex onopordon flos recens 25 mg, ratio: 1:3.1, digestio ethanolica 100 mg ex primulae flos recens 25 mg et hyoscyamus niger ex herba TM 2 mg, ratio: 1:3.1, excipients ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 25 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		09.09.2019	

01 Orlistat Spirig HC 120 mg, Kapseln

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65219	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	09.09.2014
Zusammensetzung	01	orlistatum 120 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antidiaposition	
Packung/en	01	001	42 Kapsel(n) B
		002	84 Kapsel(n) B
Gültig bis		08.09.2019	

01 Perindopril-Amlodipine Servier 5mg/5mg, comprimés
02 Perindopril-Amlodipine Servier 5mg/10mg, comprimés
03 Perindopril-Amlodipine Servier 10mg/5mg, comprimés
04 Perindopril-Amlodipine Servier 10mg/10mg, comprimés
 Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny

N° d'AMM: 65462	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.2.	22.09.2014
Composition	01	perindoprilum argininum 5 mg corresp. perindoprilum 3.395 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
	02	perindoprilum argininum 5 mg corresp. perindoprilum 3.395 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
	03	perindoprilum argininum 10 mg corresp. perindoprilum 6.79 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
	04	perindoprilum argininum 10 mg corresp. perindoprilum 6.79 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
Indication		Hypertension, maladie coronaire stable	
Conditionnements	01	001 30 comprimé(s)	B
		002 90 comprimé(s) (3x30)	B
	02	003 30 comprimé(s)	B
		004 90 comprimé(s) (3x30)	B
	03	005 30 comprimé(s)	B
		006 90 comprimé(s) (3x30)	B
	04	007 30 comprimé(s)	B
		008 90 comprimé(s) (3x30)	B
Valable jusqu'au		21.09.2019	

01 Rezirkane 120 mg, Filmtabletten
02 Rezirkane 240 mg, Filmtabletten
 Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 62948	Abgabekategorie: B	Index: 02.97.0.	16.09.2014
Zusammensetzung	01	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum 120 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 26.4-32.4 mg et bilobalidum 3.12-3.84 mg et ginkgolidae A, B et C 3.36-4.08 mg, DER: 35-67:1, excipients pro compresso obducto.	
	02	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum 240 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 52.8-64.8 mg et bilobalidum 6.24-7.68 mg et ginkgolidae A, B et C 6.72-8.16 mg, DER: 35-67:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nachlassender geistiger Leistungsfähigkeit, Claudicatio intermittens, Schwindel und Tinnitus	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	B
		003 30 Tablette(n)	B
		004 90 Tablette(n)	B
	02	002 60 Tablette(n)	B
		005 30 Tablette(n)	B
		006 90 Tablette(n)	B
Gültig bis		15.09.2019	

01 Rizatriptan-Mepha oro 5 mg, Schmelztabletten
02 Rizatriptan-Mepha oro 10 mg, Schmelztabletten
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65035	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	29.09.2014
Zusammensetzung	01	rizatriptanum 5 mg ut rizatriptani benzoas, aspartamum, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	rizatriptanum 10 mg ut rizatriptani benzoas, aspartamum, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	001	6 Tablette(n) B
	02	002	3 Tablette(n) B
		003	6 Tablette(n) B
		004	12 Tablette(n) B
Gültig bis	28.09.2019		

01 Ropivacain Sintetica 3 mg/ml, soluzione per perfusione
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 63247	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.02.2.	29.09.2014
Composizione	01	ropivacaini hydrochloridum 3 mg ut ropivacaini hydrochloridum monohydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Anestetico locale	
Confezione/i	01	001	1 x 100 ml sacca sacche per perfusione B
		002	10 x 100 ml sacca sacche per perfusione B
		003	1 x 250 ml sacca sacche per perfusione B
		004	5 x 250 ml sacca sacche per perfusione B
Valevole fino al	28.09.2019		

01 Sabrimed bei Blasenbeschwerden, Tabletten
 Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 65152	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	10.09.2014
Zusammensetzung	01	betulae extractum aquosum siccum 40 mg corresp. flavonoidea 0.8 mg, DER: 4.0-8.0:1, uvae ursi extractum aquosum siccum 80 mg corresp. arbutinum 8 mg, DER: 2.8-4.2:1, equiseti extractum aquosum siccum 40 mg, DER: 4-7:1, ononidis radices extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-9:1, aromatica, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		In caso di dolori a livello della vescica	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) D
		002	20 Tablette(n) D
Gültig bis	09.09.2019		

01 Tibolon Sandoz 2,5 mg, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65033	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.3.	18.09.2014
Zusammensetzung	01	tibolonum 2.5 mg, E 304, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hormonersatztherapie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	3 x 28 Tablette(n) B
Gültig bis		17.09.2019	

01 Triamject 20 mg, Injektionssuspension

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 62962	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.24	04.09.2014
Zusammensetzung	01	triamcinoloni hexacetonidum 20 mg, polysorbatum 80, sorbitolum liquidum non cristallisabile, conserv.: alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Entzündliche und degenerative Gelenkerkrankungen	
Packung/en	01	001	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		002	10 x 1 ml Ampulle(n) B
Gültig bis		03.09.2019	

01 Tropaeolum comp., Capsulae

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60396	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	10.09.2014
Zusammensetzung	01	carvi aetheroleum 0.25 mg, foeniculi amari fructus aetheroleum 0.25 mg, carbo vegetabilis 5 mg, amethyst 5 mg, cochlearia officinalis ferm TM 0.05 mg, juniperus communis e fructibus siccatis ferm TM 0.05 mg, oxalis acetosella e planta tota ferm TM 0.05 mg, betula pendula e foliis ferm TM 0.05 mg, fumaria officinalis ferm TM 0.05 mg, rosa e floribus recentibus ferm cum ferro TM 0.05 mg, rhamnus frangulae cortex recens ferm TM 0.05 mg, urtica dioica e planta tota recens ferm TM 0.05 mg, fucus vesiculosus recens ferm TM 0.05 mg, tropaeolum majus ex herba recens ferm TM 0.05 mg, graphites D11 aquos. 0.05 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		09.09.2019	

01 Vokanamet 50mg/850mg, Filmtabletten
02 Vokanamet 50mg/1000mg, Filmtabletten
03 Vokanamet 150mg/850mg, Filmtabletten
04 Vokanamet 150mg/1000mg, Filmtabletten
 Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 63239	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	01.09.2014
Zusammensetzung	01	canagliflozinum 50 mg ut canagliflozinum hemihydricum, metformini hydrochloridum 850 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	canagliflozinum 50 mg ut canagliflozinum hemihydricum, metformini hydrochloridum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	canagliflozinum 150 mg ut canagliflozinum hemihydricum, metformini hydrochloridum 850 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	canagliflozinum 150 mg ut canagliflozinum hemihydricum, metformini hydrochloridum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		002	60 Tablette(n) B
		003	180 (3x60) Tablette(n) B
	02	004	20 Tablette(n) B
		005	60 Tablette(n) B
		006	180 (3x60) Tablette(n) B
	03	007	20 Tablette(n) B
		008	60 Tablette(n) B
		009	180 (3x60) Tablette(n) B
	04	010	20 Tablette(n) B
		011	60 Tablette(n) B
		012	180 (3x60) Tablette(n) B
Gültig bis	31.08.2019		

01 Xultophy Insulin Degludec 100 E/ml und Liraglutide 3.6 mg/ml, Injektionslösung
 Novo Nordisk Pharma AG, Untere Heslibachstrasse 46, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 65041	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.	12.09.2014
Zusammensetzung	01	insulinum degludecum 600 nmol corresp. insulinum degludecum 100 U., liraglutidum 3.6 mg, phenolum 5.7 mg, glycerolum, zincum ut zinci acetat dihydricus, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus bei Erwachsenen	
Packung/en	01	003	3 x 3 ml FlexTouch B
Gültig bis	11.09.2019		

01 Yolienne 0.075 mg, Filmtabletten
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 63127	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	09.09.2014
Zusammensetzung	01	desogestrelum 75 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 28 Tablette(n) B
		002	3 x 28 Tablette(n) B
		003	6 x 28 Tablette(n) B
Gültig bis		08.09.2019	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Carprox 20 mg ad us. vet., Tabletten
 02 Carprox 50 mg ad us. vet., Tabletten
 03 Carprox 100 mg ad us. vet., Tabletten
 Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 63228	Abgabekategorie: B	Index:	02.09.2014
Zusammensetzung	01	carprofenum 20 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	carprofenum 50 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	03	carprofenum 100 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Hunde	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	B
		002 50 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	02	004 20 Tablette(n)	B
		005 50 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
	03	007 20 Tablette(n)	B
		008 50 Tablette(n)	B
		009 100 Tablette(n)	B
Gültig bis		01.09.2019	

01 Kesium 50mg ad us. vet., comprimés à croquer sécables
 02 Kesium 62.5mg ad us. vet., comprimés à croquer sécables
 03 Kesium 250mg ad us. vet., comprimés à croquer sécables
 04 Kesium 500mg ad us. vet., comprimés à croquer sécables
 Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: 63244	Catégorie de remise: A	Index:	16.09.2014
Composition	01	amoxicillinum anhydricum 40 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 10 mg ut kalii clavulanas, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	amoxicillinum anhydricum 50 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 12.5 mg ut kalii clavulanas, aromatica, excipients pro compresso.	
	03	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 50 mg ut kalii clavulanas, aromatica, excipients pro compresso.	
	04	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 100 mg ut kalii clavulanas, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication		Antibiotique pour chats et chiens	
Conditionnements	01	001 1 x 10 comprimés à croquer sécables	A
		002 10 x 10 comprimés à croquer sécables	A
	02	003 1 x 10 comprimés à croquer sécables	A
		004 10 x 10 comprimés à croquer sécables	A
	03	005 2 x 8 comprimés à croquer sécables	A
		006 12 x 8 comprimés à croquer sécables	A
	04	007 2 x 6 comprimés à croquer sécables	A
		008 16 x 6 comprimés à croquer sécables	A
Valable jusqu'au		15.09.2019	

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

02 1001 Blattgrün Dragées

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 26293	Abgabekategorie: D	Index: 07.99.0.	19.09.2014
Zusammensetzung	02	chlorophyllinum cupricum et natricum 21 mg, color.: E 132, E 104, E 131, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Desodorierung von Körpergeruch	
Packung/en	02	001 50 Dragée(s) 049 120 Dragée(s)	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.05.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 50 Dragées)	
Gültig bis		22.02.2016	

02 1001 Blattgrün Tabletten

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 17981	Abgabekategorie: D	Index: 07.99.0.	19.09.2014
Zusammensetzung	02	chlorophyllinum cupricum et natricum 22.50 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Desodorierung von Körpergeruch	
Packung/en	02	001 60 Tablette(n) 056 140 Tablette(n)	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.05.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 60 Tabletten)	
Gültig bis		22.02.2016	

01 18F-Fluoroethyltyrosine ZRP 0.025-2 GBq/ml, Injektionslösung zur IV Applikation

Zentrum für Radiopharmazie, Nuklearmedizin USZ, Rämistrasse 100, 8091 Zürich

Zul.-Nr.: 63286	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.1.	05.09.2014
Zusammensetzung	01	fluoroethyltyrosinum(18-F) zum Zeitpunkt der Abfüllung 25-2000 MBq, dinatrii hydrogenocitras sesquihydricus, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, ethanolum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Radiodiagnostikum zur PET-Darstellung von krankhaften Veränderungen im Hirn	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n) 10 ml bis 23 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2014 (Korrektur der Zusammensetzung)	
Gültig bis		24.07.2019	

01 Adrenalin Amino 0,5 mg/ml, Injektionslösung**02 Adrenalin Amino 1 mg/ml, Injektionslösung**

Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Althofstrasse 12,
5432 Neuenhof

Zul.-Nr.: 56514	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	02.09.2014
Zusammensetzung	01	adrenalinum 0.5 mg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, dinatrii edetas, antiox.: E 223 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	adrenalinum 1 mg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, dinatrii edetas, antiox.: E 223 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sympathometikum	
Packung/en	01	001	10 x 1ml Ampulle(n) B
		002	100 x 1ml Ampulle(n) B
	02	003	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		004	100 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.01.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.01.2020	

02 Aerius, Lösung zum Einnehmen

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

Zul.-Nr.: 55958	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	01.09.2014
Zusammensetzung	02	desloratadinum 0.5 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: propylenglyolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	02	004	60 ml B
		005	120 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.01.2020	

06 Agrippal, Injektionssuspension

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 59267	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	02.09.2014
Zusammensetzung	06	haemagglutininum influenzae A (H1N1) 15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/California/7/2009 (H1N1)-like: reassortant virus NYMC X-181), haemagglutininum influenzae A (H3N2) 15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/Texas/50/2012 (H3N2)-like: reassortant virus NYMC X-223), haemagglutininum influenzae B 15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm B/Massachusetts/2/2012), natrii chloridum, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, magnesii chloridum hexahydricum, calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, bei Kindern und Erwachsenen	
Packung/en	06	009	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) B
		010	10 x 0.5 ml Fertigspritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.04.2014 (Annual Update Saison 2014/2015)	
Gültig bis		10.11.2019	

01 Amanita muscaria D6, Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59441	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	17.09.2014
Zusammensetzung	01	agaricus muscarius D6 1 ml, dilutio, natrii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.05.2010 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		03.05.2020	

01 Amlovasc 5 mg, Tabletten**02 Amlovasc 10 mg, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 56820	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	10.09.2014
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini mesilas monohydricum, excipients pro compresso.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini mesilas monohydricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	008	30 Tablette(n) B
		009	100 Tablette(n) B
	02	010	30 Tablette(n) B
		011	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.03.2020	

01 Asmanex 200 ug Twisthaler, Pulverinhalator**02 Asmanex 400 ug Twisthaler, Pulverinhalator**

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

Zul.-Nr.: 55231	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.4.	04.09.2014
Zusammensetzung	01	mometasonum 200 µg pro dosi ut mometasoni-17 furoas, excipients ad pulverem. doses pro vase 30/60.	
	02	mometasonum 400 µg pro dosi ut mometasoni-17 furoas, excipients ad pulverem. doses pro vase 30/60.	
Anwendung		Basistherapie des Asthma bronchiale bei Erwachsenen und Jugendlichen ab dem 16. Lebensjahr	
Packung/en	01	006	60 Inhalator B
		008	30 Inhalator B
	02	002	60 Inhalator B
		004	30 Inhalator B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.02.2020	

01 Atemluft medicinal PanGas, Medizinalgas

PanGas AG, Industriepark 10, 6252 Dagmersellen

Zul.-Nr.: 56415	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	04.09.2014
Zusammensetzung	01	aer medicinalis 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Inhalationsgas	
Packung/en	01	001 700 l Druckgasflasche 200 bar / Geom. Vol. Liter 3.5 / Alu/Stahl	E
		002 1900 l Druckgasflasche 200 bar / Geom. Vol. Liter 10 / Stahl	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
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.03.2020	

01 Azithromycin Pfizer 250 mg, Filmtabletten**02 Azithromycin Pfizer 500 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 61256	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	17.09.2014
Zusammensetzung	01	azithromycinum 250 mg ut azithromycinum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	azithromycinum 500 mg ut azithromycinum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 4 Tablette(n)	A
		002 6 Tablette(n)	A
	02	003 3 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.07.2014 (Zulassung der neuen Dosisstärke Azithromycin Pfizer 500 mg, Filmtabletten)	
Gültig bis		27.01.2020	

02 Berinert, Injektionspräparat

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 51950	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	04.09.2014
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: proteina plasmatis humani 5-8 mg corresp. C1-inactivator humanus 50 U.I., glycinum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hereditäres Angioödem	
Packung/en	02	003 1 Set 1 Fl. mit 500 IE/UI Lyophilisat + 1 Fl. mit 10 ml Wasser	B
Bemerkung		Wechsel von einer silikonisierten auf eine nicht-silikonisierte Spritze	
Gültig bis		31.12.2017	

02 Bisolvon Ambroxol retard, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 61245	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	30.09.2014
Zusammensetzung	02	ambroxoli hydrochloridum 75 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	02	003	10 Kapsel(n) D
		004	30 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.05.2020	

01 Bonherba classique Kräuter, gefüllt, Kräuterbonbons

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

Zul.-Nr.: 20732	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	10.09.2014
Zusammensetzung	01	specierum pectoralium extractum 12.2 mg, liquiritiae succus pulveratus 5.4 mg, plantaginis extractum 4 mg, eucalypti aetheroleum 2 mg, anisi aetheroleum 1.1 mg, foeniculi aetheroleum 0.4 mg, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	01	026	150 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.03.2020	

01 Bonherba classique Kräuter, zuckerfrei, Kräuterbonbons

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

Zul.-Nr.: 30367	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	10.09.2014
Zusammensetzung	01	specierum pectoralium extractum 5.6 mg, acidum ascorbicum 9.3 mg, acesulfamum kalicum, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	01	023	150 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.01.2011	
Gültig bis		02.03.2020	

01 Calcium D3-Mepha 600/400 Kautabletten, Kautabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62133	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	26.09.2014
Zusammensetzung	01	vitamina: cholecalciferolum 400 U.I., mineralia: calcii carbonas 1498 mg corresp. calcium 600 mg, alia: aromatica, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D3-Präparat	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.03.2017	

01 Calvive 500 mg, Brausetabletten**02 Calvive 1000 mg, Brausetabletten**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60551	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.1.	15.09.2014
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 875 mg et calcii lactas et gluconas 1.13 g corresp. calcium 500 mg, arom.: aspartamum et alia, antiox.: E 320, conserv.: E 220, excipiens pro compresso.	
	02	calcii carbonas 1.75 g et calcii lactas et gluconas 2.26 g corresp. calcium 1 g, arom.: aspartamum et alia, antiox.: E 320, conserv.: E 220, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium-Präparat	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
		002	100 Tablette(n) D
	02	003	20 Tablette(n) D
		004	100 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.01.2020	

01 Cansartan-Mepha plus 8/12.5, Tabletten**02 Cansartan-Mepha plus 16/12.5, Tabletten****03 Cansartan-Mepha plus 32/12.5, Tabletten****04 Cansartan-Mepha plus 32/25, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 61215	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	05.09.2014
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 8 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 16 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
	02	007	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
	03	009	28 Tablette(n) B
		010	98 Tablette(n) B
	04	011	28 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.10.2012 (Zulassung neuer Dosisstärken: 32/12.5 mg und 32/25 mg)	
Gültig bis		23.01.2016	

01 Captosol comp. 25, Tabletten**02 Captosol comp. 50, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 52987	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	09.09.2014
Zusammensetzung	01	captoprilum 25 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.	
	02	captoprilum 50 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie, Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	016	30 Tablette(n) B
		024	100 Tablette(n) B
	02	032	30 Tablette(n) B
		040	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2019	

02 Cassis Halspastillen

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

Zul.-Nr.: 46604	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	17.09.2014
Zusammensetzung	02	glycerolum 18.5 mg, ribis nigri fructus succus 15.4 mg, aspartamum, aromatica, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	02	043	50 g E
		044	220 g E
		045	110 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.01.2011	
Gültig bis		09.03.2020	

01 Clarithrocin-Mepha 125, Granulat zur Herstellung einer Suspension**02 Clarithrocin-Mepha 250, Granulat zur Herstellung einer Suspension**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57192	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	25.09.2014
Zusammensetzung	01	clarithromycinum 125 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, excipients ad granulatam corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	clarithromycinum 250 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, excipients ad granulatam corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	100 ml A
	02	003	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.05.2020	

01 Co-Amoxi-Mepha 457, Pulver zur Herstellung einer Suspension

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57047	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	25.09.2014
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 57 mg ut kalii clavulanas, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	35 ml A
		004	70 ml A
		006	140 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.05.2020	

01 Codein Knoll, Tabletten

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 19220	Abgabekategorie: B	Index: 03.01.1.	18.09.2014
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 50 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	028	20 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.06.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.11.2019	

01 Coop Vitality Wund- und Heilsalbe

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 65498	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	23.09.2014
Zusammensetzung	01	calcii pantothenas 50 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wundsalbe	
Packung/en	01	001	1 x 30 g D
Gültig bis		22.09.2019	

01 Cutis suis compositum, Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59006	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	30.09.2014
Zusammensetzung	01	cutis D8, hepar D10, splen D10, placenta D10, glandula suprarenalis D10, funiculus umbilicalis D10, thuja occidentalis D8, galium aparine D6, selenium metallicum D10, thallium sulfuricum D13, strychnos ignatii D6, sulfur D10, cortisoni acetat D28, urtica urens D4, acidum phosphoricum dilutum D6, calcii fluoridum D13, mercurius solubilis hahnemanni D13, aesculus hippocastanum D6, ichthyolum D28, ledum palustre D4, arctium D6, acidum formicicum D198, acidum alpha-ketoglutaricum D10, acidum fumaricum D10, natrium diethylal-aceticum D10 ana partes 22 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro 2.2 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.04.2020	

01 Desloradix-Mepha 5 mg, Filmtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 63006	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	18.09.2014
Zusammensetzung	01	desloratadinum 5 mg, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.06.2013 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.06.2018	

02 Dormeasan, Tropfen

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 35584	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.2.	17.09.2014
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 D
		056	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.11.2009	
Gültig bis		09.12.2019	

01 Dosisseptine, solution

REGEN LAB SA, En Budron B2, 1052 Le Mont-sur-Lausanne

N° d'AMM: 55299	Catégorie de remise: D	Index: 10.09.1.	10.09.2014
Composition	01	chlorhexidini digluconas 0.5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Désinfection des plaies	
Conditionnements	01	008	32 x 15 ml D
		021	8 x 15 ml D
		028	10 x 5 ml D
		038	20 x 5 ml D
		048	30 x 5 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 18.11.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		15.02.2020	

01 Drofaron, comprimés à sucer

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

N° d'AMM: 46668	Catégorie de remise: D	Index: 04.01.0.	25.09.2014
Composition	01	aluminii oxidum hydricum 180 mg, magnesii trisilicas 180 mg, dimeticonum 50 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication		Antacide	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.08.2009 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		07.12.2019	

01 Echinamed Halsschmerz-Spray

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 61302	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	19.09.2014
Zusammensetzung	01	echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 863.3 mg, ratio: 1:12, echinaceae purpureae radices recentis extractum ethanolicum liquidum 45.5 mg, ratio: 1:11, salviae extractum ethanolicum liquidum 430 mg, ratio: 1:17, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	001	30 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.12.2009	
Gültig bis		27.12.2019	

02 Ecofenac 100, Suppositorien

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 47825	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	02.09.2014
Zusammensetzung	02	diclofenacum natricum 100 mg, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	02	024	10 Suppositorien B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.11.2019	

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 47823	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	02.09.2014
Zusammensetzung	03	diclofenacum natricum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	diclofenacum natricum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	03	013	30 Tablette(n) B
		021	100 Tablette(n) B
	04	048	20 Tablette(n) B
		056	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.11.2019	

02 Ecofenac, Injektionslösung

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 47822	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	02.09.2014
Zusammensetzung	02	diclofenacum natricum 75 mg, mannitolium, propylenglycolum, antiox.: acetylcysteinum 3 mg, conserv.: alcohol benzylicus 120 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	02	033	5 Ampulle(n) B
		041	50 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.11.2019	

01 Efudix, Crème

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

Zul.-Nr.: 36464	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	25.09.2014
Zusammensetzung	01	fluorouracilum 50 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Topisches Zytostatikum	
Packung/en	01	012 20 g mit 50 Fingerlingen	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2011 Anpassung der galenischen Form von Salbe zu Crème	
Gültig bis		07.03.2016	

01 Enapril 5 mg, Tabletten**02 Enapril 10 mg, Tabletten****03 Enapril 20 mg, Tabletten**

SparMed AG, Innere Güterstrasse 2, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 55381	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	02.09.2014
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	enalaprili maleas 10 mg, excipiens pro compresso.	
	03	enalaprili maleas 20 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	002 30 Tablette(n)	B
	02	004 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	03	008 28 Tablette(n)	B
		010 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.01.2020	

02 Erbitux 100mg/20ml, Infusionslösung**03 Erbitux 500mg/100ml, Infusionslösung**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 56072	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	15.09.2014
Zusammensetzung	02	cetuximabum 100 mg, natrii chloridum, glycinum, polysorbatum 80, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	03	cetuximabum 500 mg, natrii chloridum, glycinum, polysorbatum 80, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Kolorektalkarzinom, Plattenepithelkarzinom im Kopf-Hals-Bereich	
Packung/en	02	003 1 x 20 ml Durchstechflasche	A
	03	002 1 x 100 ml Durchstechflasche	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.08.2013 (Zulassung der neuen Dosisstärke: 500mg/100ml)	
Gültig bis		30.11.2018	

01 Esomep i.v., Injektions-/Infusionspräparat

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 60576	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	11.09.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: esomeprazolium 40 mg ut natrii esomeprazolium, dinatrii edetas, pro vitro.	
Anwendung		Protonenpumpenblocker	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) B
		002	10 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.04.2020	

08 FLUAD, Injektionssuspension

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58317	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	02.09.2014
Zusammensetzung	08	haemagglutininum influenzae A (H1N1) 15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/California/7/2009 (H1N1)-like: reassortant virus NYMC X-181), haemagglutininum influenzae A (H3N2) 15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/Texas/50/2012 (H3N2)-like: reassortant virus NYMC X-223), haemagglutininum influenzae B 15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm B/Massachusetts/2/2012), adjuvans MF59: squalenum, polysorbatum 80, sorbitani trioleas, natrii citras dihydricus, acidum citricum, excipiens: natrii chloridum, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, magnesii chloridum hexahydricum, calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza für ältere Menschen (65 Jahre oder älter), besonders für Personen mit erhöhtem Risiko für Influenza-assoziierte Komplikationen	
Packung/en	08	009	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) B
		010	10 x 0.5 ml Fertigspritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.09.2013 (Annual Update Saison 2014/2015)	
Gültig bis		09.10.2017	

01 Fertavid 150 I.E., Zylinderampullen für Pen, Injektionslösung
 02 Fertavid 300 I.E., Zylinderampullen für Pen, Injektionslösung
 03 Fertavid 600 I.E., Zylinderampullen für Pen, Injektionslösung
 04 Fertavid 900 I.E., Zylinderampullen für Pen, Injektionslösung
 MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 61061	Abgabekategorie: A	Index: 07.08.1.	10.09.2014
Zusammensetzung	01	follitropinum beta ADNr 225 U.I., saccharum, natrii citras dihydricus, polysorbatum 20, methioninum, conserv.: alcohol benzylicus 2.7 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.270 ml.	
	02	follitropinum beta ADNr 400 U.I., saccharum, natrii citras dihydricus, polysorbatum 20, methioninum, conserv.: alcohol benzylicus 4.8 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.480 ml.	
	03	follitropinum beta ADNr 700 U.I., saccharum, natrii citras dihydricus, polysorbatum 20, methioninum, conserv.: alcohol benzylicus 8.4 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.840 ml.	
	04	follitropinum beta ADNr 1025 U.I., saccharum, natrii citras dihydricus, polysorbatum 20, methioninum, conserv.: alcohol benzylicus 12.3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.230 ml.	
Anwendung		Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen und bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen; Stimulierung der Spermatogenese	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.02.2020	

01 Fisherman's Friend, Eucalyptus-Menthol, sans sucre, avec sorbitol, nouvelle formule, pastilles
 F. UHLMANN-EYRAUD SA, chemin du Grand-Puits, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 46633	Catégorie de remise: E	Index: 12.03.9.	17.09.2014
Composition	01	levomentholum 9.2 mg, aromatica, sorbitolum, maltitolium, sucralosum, acesulfamum kalicum, excipients pro pastillo.	
Indication		En cas de toux et enrouement	
Conditionnements	01	040	25 g sachet-dose(s) E
		059	2 x 25 g E
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 19.11.2013	
Valable jusqu'au		24.02.2020	

01 Flector EP 25 mg, granulare bustine**02 Flector EP 50 mg, granulare bustine**

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

N° d'AMM: 49065	Categoria di dispensazione: B Index: 07.10.1.		22.09.2014
Composizione	01	diclofenacum epolaminum 32.5 mg corresp. diclofenacum natricum 25 mg, aromatica, aspartamum, excipiens ad granulatum pro charta.	
	02	diclofenacum epolaminum 65 mg corresp. diclofenacum natricum 50 mg, aromatica, aspartamum, excipiens ad granulatum pro charta.	
Indicazione	Antirheumatico, Antiflogistico, Analgetico		
Confezione/i	02	043	10 bustina/bustine B
		051	20 bustina/bustine B
Osservazione	Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 25.08.2009 (proroga dell'omologazione) 49065 01 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero		
Valevole fino al	27.12.2019		

02 Flector retard, compresse

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

N° d'AMM: 51094	Categoria di dispensazione: B Index: 07.10.1.		11.09.2014
Composizione	02	diclofenacum natricum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indicazione	Antirheumatico, Antiflogistico, Analgetico		
Confezione/i	02	042	10 compressa/compresse B
		050	30 compressa/compresse B
		069	100 compressa/compresse B
Osservazione	Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 25.08.2009 (proroga dell'omologazione)		
Valevole fino al	08.12.2019		

02 Flector retard, compresse

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

N° d'AMM: 51094	Categoria di dispensazione: B Index: 07.10.1.		12.09.2014
Composizione	02	diclofenacum natricum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indicazione	Antirheumatico, Antiflogistico, Analgetico		
Osservazione	Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 11.09.2014 (trasformazione tipo di omologazione, autorizzato unicamente per il commercio all'estero) Autorizzato unicamente per il commercio all'estero		
Valevole fino al	08.12.2019		

02 Flector, compresse gastro-resistant

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

N° d'AMM: 51093	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.10.1.	11.09.2014
Composizione	02	diclofenacum natricum 50 mg, cellulosi acetat phthalas, diethylis phthalas, excipients pro compresso obducto.	
Indicazione		Antirheumatico, Antiflogistico, Analgetico	
Confezione/i	02	054	20 compressa/compresse B
		062	50 compressa/compresse B
		070	100 compressa/compresse B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 25.08.2009 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		08.12.2019	

02 Flector, compresse gastro-resistant

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

N° d'AMM: 51093	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.10.1.	12.09.2014
Composizione	02	diclofenacum natricum 50 mg, cellulosi acetat phthalas, diethylis phthalas, excipients pro compresso obducto.	
Indicazione		Antirheumatico, Antiflogistico, Analgetico	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 11.09.2014 (trasformazione tipo di omologazione, autorizzato unicamente per il commercio all'estero)	
		Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		08.12.2019	

01 Fluconazol Labatec 100 mg, Infusionslösung**02 Fluconazol Labatec 200 mg, Infusionslösung****03 Fluconazol Labatec 400 mg, Infusionslösung**

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

N° d'AMM: 59527	Catégorie de remise: B	Index: 08.06.0.	03.09.2014
Composition	01	fluconazolum 100 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum concentratum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	02	fluconazolum 200 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	03	fluconazolum 400 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 200 ml.	
Indication		Antimycotique	
Conditionnements	01	001	50 ml Durchstechflaschen B
	02	002	100 ml Durchstechflaschen B
	03	003	200 ml Beutel B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 26.01.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		25.01.2020	

01 Fluorouracil Sandoz 250 mg/5 ml, Lösung zur Injektion/Infusion
 02 Fluorouracil Sandoz 500 mg/10 ml, Lösung zur Injektion/Infusion
 03 Fluorouracil Sandoz 1000 mg/20 ml, Lösung zur Injektion/Infusion
 04 Fluorouracil Sandoz 2500 mg/50 ml, Lösung zur Injektion/Infusion
 05 Fluorouracil Sandoz 5000 mg/100 ml, Lösung zur Injektion/Infusion
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60186	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	17.09.2014
Zusammensetzung	01	fluorouracilum 250 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	fluorouracilum 500 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	fluorouracilum 1000 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	04	fluorouracilum 2500 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	05	fluorouracilum 5000 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	006	1 Durchstechflasche(n) A
	02	007	1 Durchstechflasche(n) A
	03	008	1 Durchstechflasche(n) A
	04	009	1 Durchstechflasche(n) A
	05	010	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.03.2020	

- 01 Forielle 75 U.I.(5.5 µg), Injektionspräparat
 02 Forielle 150 U.I.(11 µg), Injektionspräparat
 03 Forielle 37.5 U.I.(2.8 µg), Injektionspräparat
 04 Forielle 1050 U.I./1.75 mL (77 µg/1.75 mL), Injektionspräparat
 05 Forielle 450 U.I./0.75 mL (33 µg/0.75 mL), Injektionspräparat
 06 Forielle 75 U.I.(5.5 µg), Injektionspräparat
 07 Forielle 150 U.I.(11 µg), Injektionspräparat
 Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: **63002** Abgabekategorie: **A** Index: 07.08.1. 26.09.2014

Zusammensetzung		
	01	Praeparatio cryodesiccata: follitropinum alfa 75 U.I., saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, antiox.: methioninum 0.1 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.
	02	Praeparatio cryodesiccata: follitropinum alfa 150 U.I., saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, antiox.: methioninum 0.1 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.
	03	Praeparatio cryodesiccata: follitropinum alfa 37.5 U.I., saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, antiox.: methioninum 0.1 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.
	04	Praeparatio cryodesiccata: follitropinum alfa 1200 U.I., saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, pro vitro. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 18 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.
	05	Praeparatio cryodesiccata: follitropinum alfa 600 U.I., saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, pro vitro. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	06	Praeparatio cryodesiccata: follitropinum alfa 75 U.I., saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, antiox.: methioninum 0.1 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.
	07	Praeparatio cryodesiccata: follitropinum alfa 150 U.I., saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, antiox.: methioninum 0.1 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.

Anwendung	Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen, bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen und bei Frauen mit schwerem LH- und FSH-Mangel; Stimulierung der Spermatogenese			
Packung/en	01	001	1 Set 1 Durchstechflasche Pulver, 1 Fertigspritze Lösungsmittel	A
	04	004	1 Set 1 Durchstechflasche Pulver, 1 Fertigspritze Lösungsmittel	A
	05	003	1 Set 1 Durchstechflasche Pulver, 1 Fertigspritze Lösungsmittel	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.03.2013 Verzicht auf die Packungsgrösse 002 (10-er Packung der Dosisstärke 01, 75 U.I.) per 01.04.2015 63002 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 63002 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 63002 06 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 63002 07 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt			
Gültig bis	13.03.2018			

- 01 Gonal-f 75 U.I.(5.5 µg), Injektionspräparat
 02 Gonal-f 150 U.I.(11 µg), Injektionspräparat
 03 Gonal-f 37.5 U.I.(2.8 µg), Injektionspräparat
 04 Gonal-f 1050 U.I./1.75 mL (77 µg/1.75 mL), Injektionspräparat
 05 Gonal-f 450 U.I./0.75 mL (33 µg/0.75 mL), Injektionspräparat
 06 Gonal-f 75 U.I.(5.5 µg), Injektionspräparat
 07 Gonal-f 150 U.I.(11 µg), Injektionspräparat
 Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: **52971** Abgabekategorie: **A** Index: 07.08.1. 10.09.2014

Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: follitropinum alfa 75 U.I., saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, antiox.: methioninum 0.1 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.
	02	Praeparatio cryodesiccata: follitropinum alfa 150 U.I., saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, antiox.: methioninum 0.1 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.
	03	Praeparatio cryodesiccata: follitropinum alfa 37.5 U.I., saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, antiox.: methioninum 0.1 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.
	04	Praeparatio cryodesiccata: follitropinum alfa 1200 U.I., saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, pro vitro. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 18 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.
	05	Praeparatio cryodesiccata: follitropinum alfa 600 U.I., saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, pro vitro. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	06	Praeparatio cryodesiccata: follitropinum alfa 75 U.I., saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, antiox.: methioninum 0.1 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.
	07	Praeparatio cryodesiccata: follitropinum alfa 150 U.I., saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, antiox.: methioninum 0.1 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.

Anwendung	Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen, bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen und bei Frauen mit schwerem LH- und FSH-Mangel; Stimulierung der Spermatogenese			
Packung/en	01	012	1 Set 1 Durchstechflasche Pulver, 1 Fertigspritze Lösungsmittel	A
		020	1 Set 10 Durchstechfl.Pulver, 10 Fertigspritzen Lösungsmittel	A
	04	106	1 Set 1 Durchstechflasche Pulver, 1 Fertigspritze Lösungsmittel	A
	05	114	1 Set 1 Durchstechflasche Pulver, 1 Fertigspritze Lösungsmittel	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.06.2014 (Verlängerung der Zulassung) Auf die Packungsgrösse 020 (10-er Packung der Dosisstärke 01, 75 U.I.) wird per 01.04.2015 verzichtet. 52971 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 52971 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 52971 06 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 52971 07 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt			
Gültig bis	06.03.2020			

02 Hirudoid forte, Creme

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 39324	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	03.09.2014	
Zusammensetzung	02	heparinoidum (chondroitini polysulfas) 4.45 mg (Rind: Lunge) aromatica, conserv.: imidazolidinyl-ureum, phenoxyethanolium, excipients ad unguentum pro 1 g.		
Anwendung		Venenmittel für den äusserlichen Gebrauch		
Packung/en	02	001	40 g	D
		002	100 g	D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.08.2014			
Gültig bis	03.03.2018			

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

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 61367	Abgabekategorie: C/D	Index: 01.04.1.	16.09.2014
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum quantificatum 250 mg corresp. hypericinum 0.25-0.75 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.	
	02	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum quantificatum 500 mg corresp. hypericinum 0.5-1.5 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Verstimmungszuständen	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	D
		002 60 Tablette(n)	C
		003 120 Tablette(n)	C
	02	004 30 Tablette(n)	C
		005 60 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012	
Gültig bis		22.04.2020	

01 Ig Vena Kedrion 50g/l, Infusionslösung

Kedrion Swiss Sarl, Obmoos 4, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 58157	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	19.09.2014
Zusammensetzung	01	immunoglobulinum humanum normale 50 g, maltosum, aqua q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Substitutionstherapie bei primären Immundefizienzkrankheiten, Substitutionstherapie bei Myelom oder chronisch-lymphatischer Leukämie mit schwerer sekundärer Hypogammaglobulinämie und rezidivierenden Infektionen, Substitutionstherapie bei Kindern mit kongenitalem AIDS und rezidivierenden Infektionen Immunmodulation bei idiopathischer thrombozytopenischer Purpura (ITP), Immunmodulation bei Guillain-Barré Syndrom (GBS), Immunmodulation bei Kawasaki-Syndrom, allogene Knochenmarktransplantation, chronische inflammatorische demyelinisierende Polyneuropathie	
Packung/en	01	001 1 Flasche(n) Infusionsflasche à 1g/20ml	B
		002 1 Flasche(n) Infusionsflasche à 2.5g/50ml	B
		003 1 Flasche(n) Infusionsflasche à 5g/100ml	B
		004 1 Flasche(n) Infusionsflasche à 10g/200ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2012 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation, zusätzlich: chronische inflammatorische demyelinisierende Polyneuropathie)	
Gültig bis		26.02.2018	

04 Irfen-800 retard, Retardtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 48057	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	12.09.2014
Zusammensetzung	04	ibuprofenum 800 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	04	012	16 Tablette(n) B
		020	80 Tablette(n) B
		026	48 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.08.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 48 Tabletten)	
Gültig bis		17.12.2018	

01 Kamillin Medipharm, Bad

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 43454	Abgabekategorie: D	Index: 10.08.0.	30.09.2014
Zusammensetzung	01	matricariae extractum isopropanolicum liquidum 98.9 g corresp. levomenolum 10-50 mg, ratio: 1:2-2.8, excipiens ad solutionem pro 100 g.	
Anwendung		Bei Hauterkrankungen	
Packung/en	01	099	10 x 40 ml D
		101	25 x 40 ml D
		110	5 l D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.03.2020	

03 Kytril, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung 3 mg**04 Kytril, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung 1 mg**

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

Zul.-Nr.: 51198	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	11.09.2014
Zusammensetzung	03	granisetronum 3 mg ut granisetroni hydrochloridum, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
	04	granisetronum 1 mg ut granisetroni hydrochloridum, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	03	042	5 Ampulle(n) B
	04	034	5 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.06.2020	

01 Lasix 250 mg, solution injectable (i.v.)

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

N° d'AMM: 36442	Catégorie de remise: B	Index: 05.01.0.	17.09.2014
Composition	01	furosemidum 250 mg ut furosemidum natricum, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
Indication		Diurétique	
Conditionnements	01	001	1 x 6 ampoule(s) B
		018	1 x 5 ampoule(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 31.07.2013 (ajout de taille(s) d'emballage, nouveau: 1 x 6 ampoules)	
Valable jusqu'au		01.12.2018	

01 Lipoplus 20% B. Braun, Emulsion zur Infusion

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 59117	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	02.09.2014
Zusammensetzung	01	triglycerida saturata media 100 g, sojæ oleum raffinatum 80 g, omega-3 acidorum triglycerida 20 g, lecithinum ex ovo, glycerolum, natrii oleas, antioxid.: E 304 300 mg, E 307 200 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	001	10 x 100 ml Glasflaschen B
		002	10 x 250 ml Glasflaschen B
		003	10 x 500 ml Glasflaschen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.03.2020	

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.	11.09.2014
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipients pro compresso.	
	02	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipients pro compresso.	
	03	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipients 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		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.02.2020	

01 Lomir SRO 2,5 mg mite, Kapseln
02 Lomir SRO 5,0 mg, Kapseln
 Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 16, 8800 Thalwil

Zul.-Nr.: 51228	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	10.09.2014
Zusammensetzung	01	isradipinum 2.5 mg, excipients pro capsula.	
	02	isradipinum 5 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	022	100 Kapsel(n) B
	02	057	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2010 (Verzicht auf Packungsgrösse/n: 30 Kapseln)	
Gültig bis		23.03.2016	

01 M Classic Halsbonbons zuckerfrei
 F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 46909	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	17.09.2014
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum 9.8 mg, levomentholum 6.6 mg, menthae piperitae aetheroleum 4.9 mg, anisi aetheroleum 0.9 mg, aromatica, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	012	135 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.08.2010	
Gültig bis		02.03.2020	

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

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 24785	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.23	11.09.2014
Zusammensetzung	01	methylprednisolonum 4 mg (Rind:), excipients pro compresso.	
	03	methylprednisolonum 100 mg (Rind:), color.: E 132, excipients pro compresso.	
	04	methylprednisolonum 16 mg (Rind:), excipients pro compresso.	
	05	methylprednisolonum 32 mg (Rind:), excipients pro compresso.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	01	017	30 Tablette(n) B
	03	041	10 Tablette(n) B
	04	076	10 Tablette(n) B
	05	084	10 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.07.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2019	

01 Minesse, Filmtabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 54877	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	09.09.2014
Zusammensetzung	01	I) Wirkstoffhaltige Filmtablette: gestodenum 60 µg, ethinylestradiolum 15 µg, excipients pro compresso obducto.	
		II) Placebo: excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 28 Tablette(n) B
		002	3 x 28 Tablette(n) B
		003	6 x 28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.12.2010 (Änderung in der Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		23.02.2016	

02 Mucofluid 200, Tabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 50964	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	19.09.2014
Zusammensetzung	02	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	02	027	30 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.11.2019	

01 Natrium bicarbonat 8,4 % B. Braun, Infusionslösung, Zusatzampullen**03 Natrium bicarbonat 1,4 % Braun, Infusionslösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 35709	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	01.09.2014
Zusammensetzung	01	natrii hydrogenocarbonas 84 g corresp. natrium 1000 mmol et hydrogenocarbonas 1000 mmol, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	03	natrii hydrogenocarbonas 14 g corresp. natrium 167 mmol et hydrogenocarbonas 167 mmol, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Azidose	
Packung/en	01	010	5 x 10 ml Glasampullen
		045	10 x 100 ml Glasflaschen
	03	053	10 x 500 ml Glasflaschen
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.02.2020	

01 Natriumiodid (I-123) Heider, Injektionslösung

Heider AG, Picardiestrasse 3, 5040 Schöftland

Zul.-Nr.: 52574	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.6.	01.09.2014
Zusammensetzung	01	natrii iodidum(123-I) zum Kalibrierungszeitpunkt 37 MBq, natrii acetat trihydricus, natrii hydrogenocarbonas, natrii chloridum, antiox.: natrii thiosulfas 0.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schilddrüsenszintigraphie	
Packung/en	01	013	1 Durchstechflasche(n) 18,5 - 370 MBq
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.10.2019	

01 Nebilet plus 5/12,5 mg, Filmtabletten**02 Nebilet plus 5/25 mg, Filmtabletten**

A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 59262	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	16.09.2014
Zusammensetzung	01	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, hydrochloro-thiazidum 12.5 mg, color.: E 120, excipiens pro compresso obducto.	
	02	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, hydrochloro-thiazidum 25 mg, color.: E 120, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n)
		002	98 Tablette(n)
	02	003	28 Tablette(n)
		004	98 Tablette(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.04.2010 (Änderung ATC-Code, früher: C07BB)	
Gültig bis		27.04.2015	

01 Nitroglycerin 0.01% Bioren, soluzione iniettabile

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56398	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.04.1.	16.09.2014
Composizione	01	glyceroli trinitras 0.1 mg, propylenglycolum, glucosum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Medicamento antianginoso della classe dei nitrati	
Confezione/i	01	001 1 x 10 ml flacone/flaconi	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 22.11.2013 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		14.01.2020	

01 Nitux, sciroppo

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 42343	Categoria di dispensazione: C	Index: 03.01.2.	11.09.2014
Composizione	01	morclofonum 10 mg, saccharum, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Tosse	
Confezione/i	01	021 180 ml	C
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 29.10.2009 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		02.11.2019	

01 Normacol, Granulat

Norgine AG, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 15200	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.13	10.09.2014
Zusammensetzung	01	sterculiae gummi 620 mg, arom.: vanillinum, excipients ad granulatatum pro 1 g.	
Anwendung		Zur Stuhlregulierung, bei Verstopfung	
Packung/en	01	065 500 g	D
		073 30 x 7 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.02.2010	
Gültig bis		03.03.2020	

01 Nyolol Gel, Augengel

OPHTAPHARM SA, Gewerbestrasse 7, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 54974	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	12.09.2014
Zusammensetzung	01	timololum 1 mg ut timololi maleas 1.37 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	019 5 g	B
		027 3 x 5 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.07.2013 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		16.12.2019	

01 Nystalocal, Crème

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 38868	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	25.09.2014
Zusammensetzung	01	nystatinum 100000 U.I., dexamethasonum 1 mg, chlorhexidini dihydrochloridum 11.5 mg, macrogolum 400, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Sekundär durch Pilze infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	020	20 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2019	

01 OLIMEL 3,3 % mit Elektrolyte, Infusionsemulsion

02 OLIMEL 4,4 % mit Elektrolyte, Infusionsemulsion

03 OLIMEL 5,7 % mit Elektrolyte, Infusionsemulsion

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **58182** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 19.09.2014

Zusammensetzung	01	<p>I) et II) et III) corresp.: alaninum 4.76 g, argininum 3.23 g, acidum asparticum 0.95 g, acidum glutamicum 1.64 g, glycinum 2.28 g, histidinum 1.96 g, isoleucinum 1.65 g, leucinum 2.28 g, lysinum anhydricum 2.59 g ut lysini acetat, methioninum 1.65 g, phenylalaninum 2.28 g, prolinum 1.96 g, serinum 1.3 g, threoninum 1.65 g, tryptophanum 0.55 g, tyrosinum 80 mg, valinum 2.1 g, natrii acetat trihydricus 1.5 g, kalii chloridum 2.24 g, magnesi chloridum hexahydricum 0.81 g, natrii glycerophosphat 3.67 g, glucosum anhydricum 115 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 0.51 g, olivae oleum et sojae oleum 40 g, phosphatidum ovi depuratum 2.4 g, glycerolum 4.5 g, natrii oleas 60 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml in emulsione recenter mixta.</p> <p>Corresp. aminoacida 32.9 g/l, glucosum 115 g/l, materia crassa 40 g/l, mineralia: natrium 35 mmol, kalium 30 mmol, magnesium 4 mmol, calcium 3.5 mmol, acetat 37 mmol, chloridum 45 mmol, hydrogenophosphat 15 mmol.</p> <p>Corresp. 4'145 kJ pro 1 l.</p>
	02	<p>I) et II) et III) corresp.: alaninum 6.41 g, argininum 4.34 g, acidum asparticum 1.28 g, acidum glutamicum 2.21 g, glycinum 3.07 g, histidinum 2.64 g, isoleucinum 2.21 g, leucinum 3.07 g, lysinum anhydricum 3.48 g ut lysini acetat, methioninum 2.21 g, phenylalaninum 3.07 g, prolinum 2.64 g, serinum 1.75 g, threoninum 2.21 g, tryptophanum 0.74 g, tyrosinum 0.11 g, valinum 2.83 g, natrii acetat trihydricus 1.5 g, kalii chloridum 2.24 g, magnesi chloridum hexahydricum 0.81 g, natrii glycerophosphat 3.67 g, glucosum anhydricum 140 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 0.52 g, olivae oleum et sojae oleum 40 g, phosphatidum ovi depuratum 2.4 g, glycerolum 4.5 g, natrii oleas 60 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml in emulsione recenter mixta.</p> <p>Corresp. aminoacida 44.3 g/l, glucosum 140 g/l, materia crassa 40 g/l, mineralia: natrium 35 mmol, kalium 30 mmol, magnesium 4 mmol, calcium 3.5 mmol, acetat 45 mmol, chloridum 45 mmol, hydrogenophosphat 15 mmol.</p> <p>Corresp. 4'773 kJ pro 1 l.</p>

03	I) et II) et III) corresp.:			
	alaninum 8.24 g, argininum 5.58 g, acidum asparticum 1.65 g, acidum glutamicum 2.84 g, glycinum 3.95 g, histidinum 3.4 g, isoleucinum 2.84 g, leucinum 3.95 g, lysinum anhydricum 4.48 g ut lysini acetat, methioninum 2.84 g, phenylalaninum 3.95 g, prolinum 3.4 g, serinum 2.25 g, threoninum 2.84 g, tryptophanum 0.95 g, tyrosinum 0.15 g, valinum 3.64 g, natrii acetat trihydricus 1.5 g, kalii chloridum 2.24 g, magnesi chloridum hexahydricum 0.81 g, natrii glycerophosphat 3.67 g, glucosum anhydricum 110 g ut glucosum monohydricum, calci chloridum dihydricum 0.52 g, olivae oleum et sojæ oleum 40 g, phosphatidum ovi depuratum 2.4 g, glycerolum 4.5 g, natrii oleat 60 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml in emulsione recenter mixta.			
	Corresp. aminoacida 56.9 g/l, glucosum 110 g/l, materia crassa 40 g/l, mineralia: natrium 35 mmol, kalium 30 mmol, magnesium 4 mmol, calcium 3.5 mmol, acetat 54 mmol, chloridum 45 mmol, hydrogenophosphat 15 mmol.			
	Corresp. 4'480 kJ pro 1 l.			
Anwendung	Parenterale Ernährung			
Packung/en	01	002	4 x 1500 ml Drei-Kammerbeutel	B
	02	019	4 x 1500 ml Drei-Kammerbeutel	B
	03	007	6 x 1000 ml Drei-Kammerbeutel	B
		008	4 x 1500 ml Drei-Kammerbeutel	B
		009	4 x 2000 ml Drei-Kammerbeutel	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.10.2013			
	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.11.2013			
	(Verzicht auf die Packungsgrößen der Dosisstärke 01: 4 x 2000 ml, 2 x 2500 ml; der Dosisstärke 02: 4 x 2000 ml, 6 x 1000 ml)			
Gültig bis	23.03.2019			

01 OLIMEL 4,4 % ohne Elektrolyte, Infusionslösung**02 OLIMEL 5,7 % ohne Elektrolyte, Infusionslösung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 59377	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	19.09.2014
Zusammensetzung	01	I) et II) et III) corresp.: alaninum 6.41 g, argininum 4.34 g, acidum asparticum 1.28 g, acidum glutamicum 2.21 g, glycinum 3.07 g, histidinum 2.64 g, isoleucinum 2.21 g, leucinum 3.07 g, lysinum anhydricum 3.48 g ut lysini acetat, methioninum 2.21 g, phenylalaninum 3.07 g, prolinum 2.64 g, serinum 1.75 g, threoninum 2.21 g, tryptophanum 0.74 g, tyrosinum 0.11 g, valinum 2.83 g, glucosum anhydricum 140 g ut glucosum monohydricum, olivae oleum et sojæ oleum 40 g, phosphatidum ovi depuratum 2.4 g, glycerolum 4.5 g, natrii oleas 60 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml in emulsione recenter mixta. Corresp. aminoacida 44.3 g/l, glucosum 140 g/l, materia crassa 40 g/l, mineralia: acetat 31 mmol, hydrogenophosphas 3 mmol. Corresp. 4'773 kJ pro 1 l.	
	02	I) et II) et III) corresp.: alaninum 8.24 g, argininum 5.58 g, acidum asparticum 1.65 g, acidum glutamicum 2.84 g, glycinum 3.95 g, histidinum 3.4 g, isoleucinum 2.84 g, leucinum 3.95 g, lysinum anhydricum 4.48 g ut lysini acetat, methioninum 2.84 g, phenylalaninum 3.95 g, prolinum 3.4 g, serinum 2.25 g, threoninum 2.84 g, tryptophanum 0.95 g, tyrosinum 0.15 g, valinum 3.64 g, glucosum anhydricum 110 g ut glucosum monohydricum 121 g, olivae oleum et sojæ oleum 40 g, phosphatidum ovi depuratum 2.4 g, glycerolum 4.5 g, natrii oleas 60 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml in emulsione recenter mixta. Corresp. aminoacida 56.9 g/l, glucosum 110 g/l, materia crassa 40 g/l, mineralia: acetat 40 mmol, hydrogenophosphas 3 mmol. Corresp. 4'480 kJ pro 1 l.	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	001	6 x 1000 ml Drei-Kammerbeutel B
	02	004	6 x 1000 ml Drei-Kammerbeutel B
		005	4 x 1500 ml Drei-Kammerbeutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.10.2013 (Verzicht auf die Packungsgrößen der Dosisstärke 01: 4 x 1500 ml, 4 x 2000 ml; der Dosisstärke 02: 4 x 2000 ml)	
Gültig bis		23.03.2019	

01 Octeniderm farblos, Lösung

Schülke & Mayr AG, Sihlfeldstrasse 58, 8003 Zürich

Zul.-Nr.: 49187	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	10.09.2014
Zusammensetzung	01	octenidini dihydrochloridum 1 mg, alcohol propylicus 300 mg, alcohol isopropylicus 450 mg, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Desinfektion der Haut, Händedesinfektion	
Packung/en	01	017	250 ml mit Sprühpumpe D
		025	1 l D
		026	250 ml mit Klappdeckelverschluss D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.07.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.03.2020	

01 Octenisept farblos, Lösung

Schülke & Mayr AG, Sihlfeldstrasse 58, 8003 Zürich

Zul.-Nr.: 49853	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	10.09.2014
Zusammensetzung	01	octenidini dihydrochloridum 1 mg, conserv.: phenoxyethanolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Haut- und Schleimhautdesinfiziens	
Packung/en	01	084	250 ml mit Klappdeckelverschluss (Spitalpackung) D
		122	1 l mit Klappdeckelverschluss (Spitalpackung) D
		130	50 ml mit Sprühkopf D
		149	50 ml mit Klappdeckelverschluss (Spitalpackung) D
		157	500 ml mit Klappdeckelverschluss (Spitalpackung) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.03.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.03.2020	

01 Olmetec 10 mg, Filmtabletten**02 Olmetec 20 mg, Filmtabletten****03 Olmetec 40 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 55907	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	29.09.2014
Zusammensetzung	01	olmesartani medoxomilum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	olmesartani medoxomilum 20 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	olmesartani medoxomilum 40 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	002	28 Tablette(n) B
		004	56 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
		008	10 x 28 Tablette(n) Klinikpackung B
		010	1 x 50 Tablette(n) Klinikpackung B
	02	012	28 Tablette(n) B
		014	56 Tablette(n) B
		016	98 Tablette(n) B
		018	10 x 28 Tablette(n) Klinikpackung B
		020	1 x 50 Tablette(n) Klinikpackung B
	03	022	28 Tablette(n) B
		024	56 Tablette(n) B
		026	98 Tablette(n) B
		028	10 x 28 Tablette(n) Klinikpackung B
		030	1 x 50 Tablette(n) Klinikpackung B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.04.2020	

01 Omnitrope 5 mg, Injektionslösung
02 Omnitrope 10 mg, Injektionslösung
03 Omnitrope 15 mg, Injektionslösung
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61306	Abgabekategorie: A	Index: 07.03.1.	01.09.2014
Zusammensetzung	01	somatropinum ADNr 5 mg corresp. 15 U.I., dinatrii phosphas heptahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, poloxamerum 188, mannitolum, conserv.: alcohol benzylicus 13.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	02	somatropinum ADNr 10 mg corresp. 30 U.I., dinatrii phosphas heptahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, poloxamerum 188, glycinum, conserv.: phenolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	03	somatropinum ADNr 15 mg corresp. 45 U.I., dinatrii phosphas heptahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, poloxamerum 188, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
Anwendung		Wachstumshormonmangel	
Packung/en	01	001 5 Stück Patronen	A
		002 10 Stück Patronen	A
	02	003 5 Stück Patronen	A
		004 10 Stück Patronen	A
	03	005 1 Stück Patrone	A
		006 5 Stück Patrone	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Zulassung der neuen Dosierungsstärke Omnitrope 15 mg, Injektionslösung)	
Gültig bis		26.07.2015	

01 Ondansetron Labatec, 4mg/2ml, concentré pour perfusion
02 Ondansetron Labatec, 8mg/4ml, concentré pour perfusion
 Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 59435	Catégorie de remise: B	Index: 01.09.0.	11.09.2014
Composition	01	ondansetronum 4 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	ondansetronum 8 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Indication		Antiémétique	
Conditionnements	01	001 5x2ml ampoule(s)	B
	02	003 5x4ml ampoule(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 19.02.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		18.02.2020	

02 Orfiril, Sirup

Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 43225	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	02.09.2014
Zusammensetzung	02	natrii valproas 300 mg, arom.: vanillinum et alia, natrii cyclamas, saccharinum natricum, color.: E 120, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Antiepilepticum, Behandlung manischer Episoden bei bipolaren Erkrankungen	
Packung/en	02	001	250 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.06.2014 (Änderung des Farbstoffes von E124 zu E120)	
Gültig bis		29.07.2019	

01 Ovarium compositum, Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58975	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	23.09.2014
Zusammensetzung	01	acidum cis-aconicum D10, apisinum D8, aquilegia vulgaris D4, bovista gigantea D6, cephaelis ipecacuanha D6, cypripedium calceolus var. pubescens D6, hydrastis canadensis D4, hypophysis D13, kreosotum D8, lachesis mutus D10, liliium lancifolium D4, magnesii hydrogenophosphas trihydricus D10, mercurius solubilis hahnemanni D10, ovarinum D8, placenta D10, pulsatilla pratensis D18, salpinx suis D10, sepia officinalis D10, uterus D10 ana partes 22 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.05.2010 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		27.04.2020	

- 01 Paclitaxel Labatec 30 mg/5 ml, concentré pour perfusion
 02 Paclitaxel Labatec 100 mg/16.7 ml, concentré pour perfusion
 03 Paclitaxel Labatec 150 mg/25 ml, concentré pour perfusion
 04 Paclitaxel Labatec 300 mg/50 ml, concentré pour perfusion
 Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 60228	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	22.09.2014
Composition	01	paclitaxelum 30 mg, acidum citricum anhydricum, macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 1.925 g ad solutionem pro 5 ml.	
	02	paclitaxelum 100 mg, acidum citricum anhydricum, macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 6.418 g ad solutionem pro 16.7 ml.	
	03	paclitaxelum 150 mg, acidum citricum anhydricum, macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 9.625 g ad solutionem pro 25 ml.	
	04	paclitaxelum 300 mg, acidum citricum anhydricum, macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 19.25 g ad solutionem pro 50 ml.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
	02	002	1 flacon(s) A
	03	003	1 flacon(s) A
	04	004	1 flacon(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 09.04.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		08.04.2020	

01 Pantogar, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 38700	Abgabekategorie: D	Index: 10.99.0.	25.09.2014
Zusammensetzung	01	thiamini nitras 60 mg, calcii pantothenas 60 mg, cystinum 20 mg, acidum 4-aminobenzoicum 20 mg, keratinum 20 mg, faex medicinalis siccata 100 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Haarwuchsstörungen	
Packung/en	01	014	90 Kapsel(n) D
		022	300 Kapsel(n) D
		030	30 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.08.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.02.2020	

01 Pantoprazol Helvepharm 20 mg, Filmtabletten
02 Pantoprazol Helvepharm 40 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 59288	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	11.09.2014
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001	15 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	60 Tablette(n) B
		004	120 Tablette(n) B
	02	005	7 Tablette(n) B
		006	15 Tablette(n) B
		007	30 Tablette(n) B
		008	60 Tablette(n) B
		009	90 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.04.2020	

01 PeriOLIMEL 2,5 % mit Elektrolyte, Infusionsemulsion
 Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 59376	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	19.09.2014
Zusammensetzung	01	I) et II) et III) corresp.: alaninum 3.66 g, argininum 2.48 g, acidum asparticum 0.73 g, acidum glutamicum 1.26 g, glycinum 1.76 g, histidinum 1.51 g, isoleucinum 1.26 g, leucinum 1.76 g, lysinum anhydricum 1.99 g ut lysini acetat, methioninum 1.26 g, phenylalaninum 1.76 g, prolinum 1.51 g, serinum 1 g, threoninum 1.26 g, tryptophanum 0.42 g, tyrosinum 60 mg, valinum 1.62 g, natrii acetat trihydricus 1.16 g, kalii chloridum 1.19 g, magnesi chloridum hexahydricum 0.45 g, natrii glycerophosphat 1.91 g, glucosum anhydricum 75 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 0.3 g, olivae oleum et sojae oleum 30 g, phosphatidum ovi depuratum 1.8 g, glycerolum 3.38 g, natrii oleas 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml in emulsione recenter mixta. Corresp. aminoacida 25.3 g/l, glucosum 75 g/l, materia crassa 30 g/l, mineralia: natrium 21 mmol/l, kalium 16 mmol/l, magnesium 2.2 mmol/l, calcium 2 mmol/l, acetat 27 mmol/l, chloridum 24 mmol/l, hydrogenophosphat 8.5 mmol/l. Corresp. 2'931 kJ pro 1 l.	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	003	4 x 1500 ml Drei-Kammerbeutel B
		004	4 x 2000 ml Drei-Kammerbeutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.10.2013 (Verzicht auf die Packungsgrößen 6 x 1000 ml, 2 x 2500 ml)	
Gültig bis		23.03.2019	

01 Plavix 75 mg, comprimés filmés**02 Plavix 300 mg, comprimés filmés**

Sanofi/Bristol-Myers Squibb SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 54509	Catégorie de remise: B	Index: 06.03.2.	01.09.2014
Composition	01	clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli hydrogenosulfas, excipients pro compresso obducto.	
	02	clopidogrelum 300 mg ut clopidogreli hydrogenosulfas, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Inhibiteur de l'agrégation thrombocytaire	
Conditionnements	01	014	28 comprimé(s) B
		022	84 comprimé(s) B
		025	50 comprimé(s) B
	02	023	30 comprimé(s) (emballage hospitalier) B
		024	100 comprimé(s) (emballage hospitalier) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		07.02.2020	

01 Ponstan 500, Filmtabs

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 39271	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	18.09.2014
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 500 mg, arom.: vanillinum, excipients 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
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.08.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.11.2019	

01 Ponstan, Kapseln

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 30785	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	18.09.2014
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 250 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Analgeticum, Antipyreticum, Antiphlogisticum	
Packung/en	01	029	36 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.08.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.11.2019	

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

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 35352	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	18.09.2014
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 125 mg, excipients pro supposito.	
	02	acidum mefenamicum 500 mg, excipients pro supposito.	
Anwendung		Analgeticum, Antipyreticum, Antiphlogisticum	
Packung/en	01	015	6 Suppositorien
	02	023	6 Suppositorien
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.08.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.11.2019	

01 Ponstan, Suspension

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 32710	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	18.09.2014
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 50 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum naticum, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Analgeticum, Antipyreticum, Antiphlogisticum	
Packung/en	01	027	125 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.11.2019	

01 Propess, Vaginalinsert

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 53915	Abgabekategorie: A	Index: 09.01.1.	04.09.2014
Zusammensetzung	01	dinoprostionum 10 mg, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Geburtseinleitung	
Packung/en	01	019	5 Stück
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.05.2020	

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

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: 43522	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	26.09.2014
Zusammensetzung	02	naproxenum 250 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	naproxenum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	02	051	50 Tablette(n)
	03	094	20 Tablette(n)
		108	50 Tablette(n)
		124	10 Tablette(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.11.2019	

01 Pyrazinamide Labatec, comprimés

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

N° d'AMM: 57699	Catégorie de remise: A	Index: 08.02.1.	05.09.2014
Composition	01	pyrazinamidum 500 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Tuberculose	
Conditionnements	01	002	100 comprimé(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 18.06.2014 (Autorisé pour la mise sur le marché en Suisse et et dans la Principauté de Liechtenstein)	
Valable jusqu'au		31.05.2017	

02 Ramipril HCT Actavis 5/25 mg, Tabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58251	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	16.09.2014
Zusammensetzung	02	ramiprilum 5 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	02	003	20 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.03.2020	

01 Rebif 22 multidose, Injektionslösung in Patronen**02 Rebif 44 multidose, Injektionslösung in Patronen**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 60443	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	11.09.2014
Zusammensetzung	01	interferonum beta-1a ADNr 66 µg corresp. 18 Mio U.I., mannitolium, poloxamerum 188, natrii acetat trihydricus, antiox.: methioninum 0.18 mg, conserv.: alcohol benzylicus 7.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	02	interferonum beta-1a ADNr 132 µg corresp. 36 Mio U.I., mannitolium, poloxamerum 188, natrii acetat trihydricus, antiox.: methioninum 0.18 mg, conserv.: alcohol benzylicus 7.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	002	4 Stück Patronen (3 Dosen zu 22 µg/0.5 ml) B
	02	003	4 Stück Patronen (3 Dosen zu 44 µg/0.5 ml) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.04.2020	

01 Relaxane, Filmtabletten

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 54677	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.2.	19.09.2014
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, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Nervosität, Spannungszuständen	
Packung/en	01	050	20 Tablette(n) D
		051	60 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.11.2009	
Gültig bis		09.12.2019	

01 Rennie ICE, Lutschtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 61902	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	26.09.2014
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 680 mg, magnesii subcarbonas ponderosus 80 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.04.2012 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		11.04.2017	

01 Repaglinide Zentiva 0.5 mg, compresse**02 Repaglinide Zentiva 1 mg, compresse****03 Repaglinide Zentiva 2 mg, compresse**

Rivopharm SA, 6928 Manno

N° d'AMM: 61234	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.06.2.	16.09.2014
Composizione	01	repaglinidum 0.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	repaglinidum 1 mg, excipiens pro compresso.	
	03	repaglinidum 2 mg, excipiens pro compresso.	
Indicazione		antidiabetico	
Confezione/i	01	013	90 compressa/compresse B
	02	014	90 compressa/compresse B
	03	015	90 compressa/compresse B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 03.07.2014 (modifica del nome del preparato, precedentemente: Repaglinide Rivopharm>Repaglinide Zentiva)	
Valevole fino al		23.05.2016	

01 Resyl plus, Sirup

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 39032	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	15.09.2014
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 7.5 mg, guaifenesinum 100 mg, sorbitolum 2.1 g, arom.: saccharinum natricum, vanillinum, alia, excipiens ad solutionem pro 5 ml, corresp. ethanolum 6 % V/V.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	015	200 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.11.2019	

01 Resyl plus, Tropfen

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 12806	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	11.09.2014
Zusammensetzung	01	guaifenesinum 100 mg, codeini phosphas hemihydricus 10 mg, arom.: saccharinum et alia, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 30 guttae corresp. ethanolum 53 % V/V.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	019	20 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.11.2019	

01 Revitalose C 1000, Granulat

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 55181	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	22.09.2014
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 D
		008	56 Beutel D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.12.2019	

01 Revitalose C 1000, Trinkampullen A**02 Revitalose C 1000, Trinkampullen B**

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimerweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 53215	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	22.09.2014
Zusammensetzung	01	magnesii aspartas dihydricus 200 mg, leucinum 25 mg, lysini hydrochloridum 200 mg, phenylalaninum 10 mg, valinum 10 mg, aromatica, conserv.: E 217, E 219, excipients ad solutionem pro dosi 5 ml.	
	02	natrii ascorbas 1125 mg corresp. acidum ascorbicum 1000 mg, antiox.: E 310, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem, pro dosi 5 ml.	
Anwendung		Roborans	
Packung/en	01	017	14 Ampulle(n) 1 Set A + B D
	02	025	28 Ampulle(n) 1 Set A + B D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.12.2019	

01 Rhinathiol, gel oral en sachets

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

N° d'AMM: 54286	Catégorie de remise: D	Index: 03.02.0.	23.09.2014
Composition	01	carbocisteinum 750 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, color.: E 150, conserv.: E 219, excipients ad gelatum 10 ml pro charta.	
Indication		Expectorant	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 05.12.2013 Renouvellement de l'autorisation faisant suite à l'expiration de la validité de l'autorisation Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		03.11.2019	

01 Ricura, homöopathisch-spagyrisches Arzneimittel, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51285	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	03.09.2014
Zusammensetzung	01	allium cepa spag. Peka D3 140 mg, apis mellifica D4 140 mg, echinacea spag. Peka TM 150 mg, luffa operculata D4 140 mg, magnesii fluoridum D8 140 mg, plantago major spag. Peka TM 150 mg, thuja occidentalis D6 140 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 22 % V/V.	
Anwendung		Schnupfen mit Nasen-Nebenhöhlenbeschwerden	
Packung/en	01	027	50 ml D
		028	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.02.2010	
Gültig bis		29.06.2020	

01 Riopan 800, Tabletten

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 46516	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	25.09.2014
Zusammensetzung	01	magaldratum 800 mg, arom.: vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Packung/en	01	028	50 Tablette(n) D
		036	100 Tablette(n) D
		044	20 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.12.2019	

01 Riopan Gel, Gel**02 Riopan Gel Forte, Gel**

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 46515	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	25.09.2014
Zusammensetzung	01	magaldratum 800 mg, arom.: natrii cyclamas, vanillinum et alia, conserv.: argentum ut argenti sulfas et argenti chloridum, chlorhexidini digluconas, natrii hypochloris, E 200, excipiens ad gelatum pro dosi 10 ml.	
	02	magaldratum 1600 mg, arom.: natrii cyclamas, vanillinum et alia, conserv.: argentum ut argenti sulfas et argenti chloridum, chlorhexidini digluconas, natrii hypochloris, E 200, excipiens ad gelatum pro dosi 10 ml.	
Anwendung		Antacidum	
Packung/en	01	013	20 X 10 ml Beutel D
		021	50 x 10 ml Beutel D
		056	1 x 250 ml Flasche(n) D
	02	057	10 x 10 ml Beutel D
		058	20 x 10 ml Beutel D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.12.2019	

01 Ritalin, Tabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 20736	Abgabekategorie: A	Index: 01.10.2.	04.09.2014
Zusammensetzung	01	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Psychotonikum	
Packung/en	01	011	30 Tablette(n) A
		038	200 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		28.12.2019	

01 Saflutan Augentropfen in Einzeldosen

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

Zul.-Nr.: 60548	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	02.09.2014
Zusammensetzung	01	tafluprostum 15 µg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001	30 Einzeldose(n) zu 0,3 ml, Augentropfen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.01.2020	

- 01 Sandostatin LAR 10 mg, Injektionspräparat
 02 Sandostatin LAR 20 mg, Injektionspräparat
 03 Sandostatin LAR 30 mg, Injektionspräparat
 04 Sandostatin LAR 10 mg Fertigspritzen, Injektionspräparat
 05 Sandostatin LAR 20 mg Fertigspritzen, Injektionspräparat
 06 Sandostatin LAR 30 mg Fertigspritzen, Injektionspräparat
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: **53161** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.2. 03.09.2014

Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: octreotidum 10 mg ut octreotidi acetas, copoly(dl-lactidum-glycolidum), mannitolium, pro vitro. Solvens: carmellosum natricum, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.			
	02	Praeparatio sicca: octreotidum 20 mg ut octreotidi acetas, copoly(dl-lactidum-glycolidum), mannitolium, pro vitro. Solvens: carmellosum natricum, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.			
	03	Praeparatio sicca: octreotidum 30 mg ut octreotidi acetas, copoly(dl-lactidum-glycolidum), mannitolium, pro vitro. Solvens: carmellosum natricum, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.			
	04	Praeparatio sicca: octreotidum 10 mg ut octreotidi acetas, copoly(dl-lactidum-glycolidum), mannitolium, pro vitro. Solvens: carmellosum natricum, mannitolium, poloxamerum 188, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.0 ml.			
	05	Praeparatio sicca: octreotidum 20 mg ut octreotidi acetas, copoly(dl-lactidum-glycolidum), mannitolium, pro vitro. Solvens: carmellosum natricum, mannitolium, poloxamerum 188, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.0 ml.			
	06	Praeparatio sicca: octreotidum 30 mg ut octreotidi acetas, copoly(dl-lactidum-glycolidum), mannitolium, pro vitro. Solvens: carmellosum natricum, mannitolium, poloxamerum 188, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.0 ml.			
Anwendung		Somatostatin-Analagon			
Packung/en	04	001	1 x 10 mg Durchstechflasche(n) 1 Injektionsset, 1 Stechampulle + 1 Fertigspritze 2 ml		A
	05	002	1 x 20 mg Durchstechflasche(n) 1 Injektionsset, 1 Stechampulle + 1 Fertigspritze 2 ml		A
	06	003	1 x 30 mg Durchstechflasche(n) 1 Injektionsset, 1 Stechampulle + 1 Fertigspritze 2 ml		A

Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.02.2014 (Änderung Zusammensetzung des Lösungsmittels der Fertigspritzen) 53161 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 53161 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 53161 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
Gültig bis	01.11.2019

02 Sidroga Blasen- und Nierentee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 18022	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	30.09.2014
Zusammensetzung	02	uvae ursi folium 35 %, orthosiphonis folium 20 %, betulae folium 20 %, iuniperi pseudofructus 10 %, levistici radix 10 %, menthae piperitae folium 5 %, pro charta 1.3 g.	
Anwendung		Bei Schmerzen im Bereich der Blase	
Packung/en	02	044 20 x 1,3 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.03.2020	

01 Similasan Insektenstiche, Lösung (Roll-on)

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 53306	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.09.2014
Zusammensetzung	01	apis mellifica D12, lachesis mutus D12, ledum palustre D6, urtica urens D8 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Insektenstichen	
Packung/en	01	013 7.5 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012	
Gültig bis		15.12.2019	

02 Similasan Sonnenbrand und kleinflächige Verbrennungen, Spray

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 46779	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	22.09.2014
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		Bei kleinflächigen Verbrennungen, Sonnenbrand	
Packung/en	02	031 30 ml 032 90 ml	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.12.2019	

01 Solian 400 mg, comprimés pelliculés sécables

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

N° d'AMM: 60505	Catégorie de remise: B	Index: 01.05.0.	11.09.2014
Composition	01	amisulpridum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Neuroleptique	
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s) B
		002	90 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		11.02.2020	

02 Solian 200 mg, comprimés sécables**03 Solian 100 mg, comprimés sécables**

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

N° d'AMM: 54212	Catégorie de remise: B	Index: 01.05.0.	11.09.2014
Composition	02	amisulpridum 200 mg, excipients pro compresso.	
	03	amisulpridum 100 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Neuroleptique	
Conditionnements	02	011	30 comprimé(s) B
		038	90 comprimé(s) B
	03	046	30 comprimé(s) B
		054	90 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		11.02.2020	

01 Solmucaïne, compresse da sciogliere in bocca

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

N° d'AMM: 54697	Categoria di dispensazione: D	Index: 12.03.3.	25.09.2014
Composizione	01	acetylcysteinum 100 mg, tyrothricinum 8 mg, lidocainum 1 mg ut lidocaini hydrochloridum, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
Indicazione		malattie infiammatorie del cavo orale e della faringe	
Confezione/i	01	015	20 compressa/compresse D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 15.10.2009 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		21.12.2019	

01 Solu-Cortef SAB, Injektionspräparat

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 56695	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.21	25.09.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: hydrocortisonum 100 mg ut hydrocortisoni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 2 ml.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	01	002	1 + 1 Durchstechflasche(n) Stechampulle mit Lyophilisat und Solvensampulle B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.10.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.04.2020	

01 Solu-Cortef 100 mg, Injektions-/Infusionspräparat**02 Solu-Cortef 500 mg, Injektions-/Infusionspräparat**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 23533	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.21	25.09.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: hydrocortisonum 100 mg ut hydrocortisoni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus pro vitro. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 18 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: hydrocortisonum 500 mg ut hydrocortisoni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, pro vitro. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 36 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	01	030	2 ml Act-O-Vial B
	02	049	4 ml Act-O-Vial B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.07.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.12.2019	

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

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 53697	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.23	25.09.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 40 mg ut methylprednisoloni-21 succinas natricus, lactosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	01	011	1 + 1 Ampulle(n) Stechampulle mit Lyophilisat + Solvensampulle B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.07.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.11.2019	

01 Solu-Medrol 40 mg, Injektions-/Infusionspräparat
 02 Solu-Medrol 125 mg, Injektions-/Infusionspräparat
 03 Solu-Medrol 250 mg, Injektions-/Infusionspräparat
 04 Solu-Medrol 500 mg, Injektions-/Infusionspräparat
 05 Solu-Medrol 1 g, Injektions-/Infusionspräparat
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 35112	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.23	25.09.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 40 mg ut methylprednisoloni-21 succinas natricus, lactosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, pro vitro. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 125 mg ut methylprednisoloni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, pro vitro. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 18 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 250 mg ut methylprednisoloni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, pro vitro. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 36 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 500 mg ut methylprednisoloni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, pro vitro. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 70.2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 7.8 ml.	
	05	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 1 g ut methylprednisoloni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, pro vitro. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 140.4 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15.6 ml.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	01	014	1 x 1 ml Act-O-Vials B
	02	022	1 x 2 ml Act-O-Vials B
	03	073	3 x 4 ml Act-O-Vials B
	04	081	1 + 1 Durchstechflasche(n) Stechampulle mit Lyophilisat + Solvensstechampulle B
	05	057	1 + 1 Durchstechflasche(n) Stechampulle mit Lyophilisat + Solvensstechampulle B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.11.2019	

01 Spiralgin 500, Filmtabletten (teilbar)

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 55183	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	04.09.2014
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 500 mg, conserv.: E 200, excipients 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
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassung).	
Gültig bis		13.12.2019	

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

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 38840	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.22	11.09.2014
Zusammensetzung	01	prednisolonum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	prednisolonum 20 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	03	prednisolonum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	01	010 20 Tablette(n)	B
		037 100 Tablette(n)	B
	02	029 20 Tablette(n)	B
	03	045 20 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.12.2019	

01 Stannum D8/Succinum D8 aa, Augentropfen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59976	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	22.09.2014
Zusammensetzung	01	stannum metallicum D8 500 mg, succinum D8 500 mg, kalii nitras 16 mg, excipients ad solutionem.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		03.05.2020	

01 Stodal, sirop homéopathique pour la toux

Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: 56731	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	23.09.2014
Composition	01	bryonia cretica C3, cephaelis ipecacuanha C3, dactylopius coccus C3, drosera TM, euspongia officinalis C3, kalii stibylis tartras C6, lobaria pulmonaria C3, pulsatilla pratensis C6, rumex crispus C6 ana partes 950 mg, color.: E 150, saccharum et conserv.: E 210, aqua q.s. ad solutionem pro 100 g.	
Indication		Toux	
Conditionnements	01	002	200 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 03.03.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.07.2020	

01 Swidro Bronchialpastillen zuckerfrei mit Sorbit

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 57292	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	17.09.2014
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, acidum benzoicum 0.7 mg, natrii cyclamas, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	023	36 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014	
Gültig bis		19.01.2020	

01 Tebofortin intens, Filmtabletten

Schwabe Pharma AG, Erlstrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 58900	Abgabekategorie: D	Index: 02.97.0.	11.09.2014
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, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nachlassender geistiger Leistungsfähigkeit (bei Arteriosklerose-Beschwerden)	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) D
		002	90 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.12.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.12.2019	

03 Temesta Expidet 1mg, Schmelztabletten**04 Temesta Expidet 2.5mg, Schmelztabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 47102	Abgabekategorie: B	Index: 01.04.1.	11.09.2014
Zusammensetzung	03	lorazepamum 1 mg, excipiens pro compresso.	
	04	lorazepamum 2.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Anxiolyticum	
Packung/en	03	073	20 Tablette(n) B
		081	50 Tablette(n) B
	04	103	20 Tablette(n) B
		111	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.01.2010 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		09.12.2019	

02 Temesta 4 mg/ml, Injektionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 50490	Abgabekategorie: B	Index: 01.04.1.	11.09.2014
Zusammensetzung	02	lorazepamum 4 mg, macrogolum 400, conserv.: alcohol benzylicus 21 mg, propylenglycolum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anxiolyticum	
Packung/en	02	025	10 x 1ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.02.2014 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		09.12.2019	

01 Temesta 1mg, Tabletten**02 Temesta 2.5mg, Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 36203	Abgabekategorie: B	Index: 01.04.1.	11.09.2014
Zusammensetzung	01	lorazepamum 1 mg, excipiens pro compresso.	
	02	lorazepamum 2.5 mg, color.: E 104, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Anxiolyticum	
Packung/en	01	013	20 Tablette(n) B
		021	50 Tablette(n) B
	02	056	20 Tablette(n) B
		064	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.01.2010 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		09.12.2019	

01 Tramadol-Mepha, Kapseln

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 52557	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	10.09.2014
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 50 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Kapsel(n) A
		002	20 Kapsel(n) A
		003	60 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Änderung Zusammensetzung: Änderung der Kapselfarbe)	
Gültig bis		16.03.2018	

01 Trittico retard, comprimés

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

N° d'AMM: 57786	Catégorie de remise: B	Index: 01.06.0.	22.09.2014
Composition	01	trazodoni hydrochloridum 150 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antidépresseur	
Conditionnements	01	001	20 comprimé(s) B
		002	60 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 22.01.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		21.01.2020	

01 Ubistesin, Injektionslösung**02 Ubistesin forte, Injektionslösung****03 Ubistesin mite, Injektionslösung**

3M (Schweiz) AG, Eggstrasse 93, 8803 Rüslikon

Zul.-Nr.: 49589	Abgabekategorie: B	Index: 13.01.2.	14.03.2014
Zusammensetzung	01	articaini hydrochloridum 40 mg, adrenalinum 5 µg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 221 0.6 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	articaini hydrochloridum 40 mg, adrenalinum 10 µg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 221 0.6 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	articaini hydrochloridum 40 mg, adrenalinum 2.5 µg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 221 0.6 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästhetikum der Zahnheilkunde	
Packung/en	01	018	50 Zylinderampulle(n) B
	02	026	50 Zylinderampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2012 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 49589 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		31.12.2017	

01 Varivax, Injektionssuspension

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 688	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	19.09.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: virus varicellae vivus (Stamm: OKA) min. 1350 U., saccharum (Rind: Knochen), gelatina hydrolysata glutaraldehydo conexas, ureum, natrii chloridum, natrii hydrogenoglutamas monohydricus, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, kalii chloridum pro praeparatione. Solvens: aqua q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Varizellen, ab dem vollendeten 12. Lebensmonat	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) 1 Durchstechflasche und 1 Fertigspritze B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.09.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.02.2020	

01 Votum 10 mg, Filmtabletten**02 Votum 20 mg, Filmtabletten****03 Votum 40 mg, Filmtabletten**

A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 57142	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	25.09.2014
Zusammensetzung	01	olmesartani medoxomilum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	olmesartani medoxomilum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	olmesartani medoxomilum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		003	56 Tablette(n) B
		005	98 Tablette(n) B
		007	10 x 28 Tablette(n) Klinikpackung B
		009	1 x 50 Tablette(n) Klinikpackung B
	02	011	28 Tablette(n) B
		013	56 Tablette(n) B
		015	98 Tablette(n) B
		017	10 x 28 Tablette(n) Klinikpackung B
		019	1 x 50 Tablette(n) Klinikpackung B
	03	021	28 Tablette(n) B
		023	56 Tablette(n) B
		025	98 Tablette(n) B
		027	10 x 28 Tablette(n) Klinikpackung B
		029	1 x 50 Tablette(n) Klinikpackung B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.05.2020	

01 Xanax 0,25 mg, Tabletten**02 Xanax 0,5 mg, Tabletten****03 Xanax 1 mg, Tabletten****04 Xanax 2 mg, Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 43216	Abgabekategorie: B	Index: 01.04.1.	22.09.2014
Zusammensetzung	01	alprazolamum 0.25 mg, conserv.: E 211, excipients pro compresso.	
	02	alprazolamum 0.5 mg, color.: E 127, conserv.: E 211, excipients pro compresso.	
	03	alprazolamum 1 mg, color.: E 127, E 132, conserv.: E 211, excipients pro compresso.	
	04	alprazolamum 2 mg, conserv.: E 211, excipients pro compresso.	
Anwendung		Anxiolytikum	
Packung/en	01	015	30 Tablette(n) B
		023	100 Tablette(n) B
	02	031	30 Tablette(n) B
		058	100 Tablette(n) B
	03	066	30 Tablette(n) B
		074	100 Tablette(n) B
	04	082	30 Tablette(n) B
		090	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2009 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		20.12.2019	

01 Zalain, Crème

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 56147	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.4.	10.09.2014
Zusammensetzung	01	sertaconazoli nitras 20 mg, conserv.: E 200, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Tinea pedis	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.11.2009 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		23.01.2020	

01 Zeller Schlaf-Sirup

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 53139	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.1.	18.09.2014
Zusammensetzung	01	valerianae extractum methanolicum siccum 800 mg, DER: 4-6:1, aromatica, conserv.: E 202, excipients ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Bei Ein- und Durchschlafstörungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.11.2009 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.12.2019	

01 Zolpidem Helvepharm 10 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57056	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	25.09.2014
Zusammensetzung	01	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypnotikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		021	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.10.2009 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		28.02.2020	

01 Zolpidem Streuli, Filmtabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 57053	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	25.09.2014
Zusammensetzung	01	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypnotikum	
Packung/en	01	007	10 Tablette(n) B
		008	30 Tablette(n) B
		009	100 Tablette(n) Spitalpackung B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.10.2009 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		09.03.2020	

01 Zolpidem-Mepha 10, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57138	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	25.09.2014
Zusammensetzung	01	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypnotikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		003	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		03.05.2020	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

02 Alvegesic 1% forte ad us.vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 57361	Abgabekategorie: A	Index:	12.09.2014
Zusammensetzung	02	butorphanolum 10 mg ut butorphanoli tartras, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, conserv.: benzethonii chloridum 0.10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	02	Analgetikum für Pferde, Hunde und Katzen, Antitussivum für Hunde	
Packung/en	02	004	10 ml A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	23.06.2020		

01 Cydectin 0.5% Pour-on Lösung für Rinder, ad us.vet.

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 54903	Abgabekategorie: A	Index:	17.09.2014
Zusammensetzung	01	moxidectinum 5 mg, propylenglycolum, antiox.: E 320, tert.-butylhydrochinonum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Endo- und Ektoparasitikum für Rinder	
Packung/en	01	014	500 ml A
		022	1000 ml A
		030	2500 ml A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	15.02.2020		

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

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 60440	Abgabekategorie: C	Index:	30.09.2014
Zusammensetzung	01	fipronilum 100 mg, antiox.: E 320, E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Insektizide und akarizide Lösung zum Auftropfen für Katzen	
Packung/en	01	001	4 x 0.5 ml Thermogeformte Pipetten No 1-5 C
		002	24 x 0.5 ml Thermogeformte Pipetten No 1-5 C
		003	4 x 0.5 ml Polypropylen-Pipetten C
		004	24 x 0.5 ml Polypropylen-Pipetten C
		005	4 x 0.5 ml Thermogeformte Pipetten No 6 C
		006	24 x 0.5 ml Thermogeformte Pipetten No 6 C
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	08.06.2020		

01 Forticlox ad us.vet., Salbeninjektoren

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 50591	Abgabekategorie: B	Index:	23.09.2014
Zusammensetzung	01	Suspension: cloxacillinum 750 mg ut cloxacillinum benzathinum, cloxacillinum 250 mg ut cloxacillinum natricum, benzylpenicillinum procainum 1 Mio U.I., polysorbatum 20, helianthi oleum, antiox.: E 321 1 mg, conserv.: alcohol benzylicus 105 mg, pro vase 10 g. Tela cum solutione 3 ml: benzethonii chloridum 1 mg, alcohol isopropylicus 600 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mastitisprophylaxe beim Trockenstellen der Milchkühe	
Packung/en	01	018	4 Euterinjektore(n) mit 4 Desinfektionstüchern B
		026	100 Euterinjektore(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.02.2020	

01 Ichtex ad us.vet., wässrige Lösung

Dr. Felix Zihler, Gerlisberg, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 52525	Abgabekategorie: D	Index:	17.09.2014
Zusammensetzung	01	viridis malachiti oxalas 2.5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gegen Ichthyophthirius (Weisspünktchen-Krankheit) bei Süßwasser-Zierfischen	
Packung/en	01	012	50 ml D
		020	250 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.09.2009 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		17.09.2019	

01 Isathal ad us.vet., tropfbare Augensalbe

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

Zul.-Nr.: 53376	Abgabekategorie: A	Index:	01.07.2014
Zusammensetzung	01	acidum fusidicum 10 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad suspensionem pro 1 g.	
Anwendung		Antibiotische, tropfbare Augensalbe für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001	3 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2012 (Änderung Präparatename, früher: Fucithalamic ad us.vet., Augentropfen)	
Gültig bis		25.02.2018	

01 Menbutil ad us.vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 60075	Abgabekategorie: B	Index:	26.09.2014
Zusammensetzung	01	menbutonum 100 mg, acidum edeticum, ethanolaminum, antiox.: E 223 2 mg, conserv.: chlorocresolum 2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Roborans für Rinder, Schweine, Pferde, Schafe, Ziegen und Hunde	
Packung/en	01	001 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.02.2020	

01 Naxcel 200 mg Rind ad us.vet., Injektionssuspension

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 60072	Abgabekategorie: A	Index:	11.09.2014
Zusammensetzung	01	ceftiofurum 200 mg, triglycerida saturata media, oleum gossypii seminis, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Cephalosporin der dritten Generation für Rinder	
Packung/en	01	001 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.01.2020	

01 Resflor ad us. vet., Injektionslösung

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 58552	Abgabekategorie: A	Index:	23.09.2014
Zusammensetzung	01	florfenicolum 300 mg, flunixinum 16.5 mg ut flunixinum megluminum, 1-methyl-2-pyrrolidonum, propylenglycolum, acidum citricum anhydricum, macrogolum 300 q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotisches und entzündungshemmendes Kombinationspräparat für Rinder	
Packung/en	01	001 100 ml 002 250 ml	A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.03.2020	

01 Sera omnipur ad us.vet., Lösung

Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen

Zul.-Nr.: 56896	Abgabekategorie: D	Index:	09.09.2014
Zusammensetzung	01	ethacridini lactas 3375 mg, aminoacridini hydrochloridum monohydricum 105 mg, acriflavinii monochloridum 600 mg, viridis malachiti oxalas 78.9 mg, excipiens ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Breitbandwirkung gegen die häufigsten Zierfischkrankheiten	
Packung/en	01	001	250 ml D
		003	500 ml D
		005	50 ml D
		007	5000 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.01.2010 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV	
Gültig bis		18.01.2020	

01 Tetracyclin-Stricker 1.0 g ad us.vet., Uterusobletten

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 35686	Abgabekategorie: A	Index:	23.09.2014
Zusammensetzung	01	tetracyclini hydrochloridum 1 g, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Puerperalinfektionen bei Kühen	
Packung/en	01	010	10 Obletten A
		029	100 Obletten A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.03.2020	

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 01.09.2014 übernimmt die Firma **Janssen-Cilag AG, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd:**

A compter du 01.09.2014, l'entreprise **Janssen-Cilag AG, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd:**

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

55810	Tilalgin, Filmtabletten
-------	-------------------------

Per 10.09.2014 übernimmt die Firma **Actipharm SA, Genève** folgende/s Arzneimittel der Firma **Provet AG, Lyssach:**

A compter du 10.09.2014, l'entreprise **Actipharm SA, Genève** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Provet AG, Lyssach:**

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

54321	Flubenol easy ad us.vet., comprimés à croquer
-------	---

Per 18.09.2014 übernimmt die Firma **ROTTAPHARM SA, Chiasso** folgende/s Arzneimittel der Firma **Sidroga AG, Rheinfelden:**

A compter du 18.09.2014, l'entreprise **ROTTAPHARM SA, Chiasso** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Sidroga AG, Rheinfelden:**

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

52039	Valverde Febbre labiale Crema
-------	-------------------------------

Per 24.09.2014 übernimmt die Firma **Steinberg Pharma AG, Winterthur** folgende/s Arzneimittel der Firma **Laboratoires Plan SA, Vernier:**

A compter du 24.09.2014, l'entreprise **Steinberg Pharma AG, Winterthur** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Laboratoires Plan SA, Vernier:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
10223	Baume du Chalet, Salbe
10787	Sanogencive Plan, Flüssigkeit
12990	Stomacine, Lösung
18781	Otothricinol, Suspension
36073	Flavovenyl, Kapseln
36074	Flavovenyl, Tropfen
36075	Flavovenyl, Salbe
38929	Nystatine Plan 200'000, Gel

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

Per 01.09.2014 ändert die Firma **Bristol-Myers Squibb SA** ihr Firmendomizil von Neuhofstrasse 6, 6340 Baar nach **6312 Steinhausen.**

A compter du 01.09.2014, l'entreprise **Bristol-Myers Squibb SA** actuellement sise Neuhofstrasse 6, 6340 Baar, aura pour nouveau domicile **6312 Steinhausen.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
31095	Florinef, Tabletten
31096	Fungizone, Injektionspräparat (i.v.)
39805	Amikin, Injektionslösung
42888	Vepesid, Kapseln
43838	Dafalgan Kinder, Sirup
46868	Azactam, Trockensubstanz
47353	Co-Dafalgan, Brausetabletten
47503	Dafalgan, Brausetabletten
47504	Dafalgan, Tabletten
47505	Dafalgan, Suppositorien
47671	Paraplatin, Infusionslösung
50538	Selipran, Tabletten
50711	Quantalan zuckerfrei, Pulver
51231	Dafalgan, Pulver
51321	Co-Dafalgan, Filmtabletten
52364	Taxol, Infusionskonzentrat
52586	Fosicomp, Tabletten
52958	Litalir, Kapseln
53557	Etopophos, Lyophilisat zur Infusion
53718	Zerit, Kapseln
55138	Dafalgan Odis, Schmelztabletten
55611	Videx EC, Kapseln
55985	Perfalgan, Infusionslösung

56288	Reyataz, Kapseln
56318	Dafalgan 1 g, Filmtabletten
57435	Baraclude, Filmtabletten
57436	Baraclude 0.05 mg/mL, Lösung zum Einnehmen
57658	Sprycel, Filmtabletten
57769	Orencia, Pulver zur Herstellung eines Infusionslösungskonzentrats
58880	Ixempra, Infusionspräparat
59205	Dafalgan ER, Retardtabletten
61521	Nulojix, Pulver zur Herstellung eines Infusionslösungskonzentrats
61549	Eliquis, Filmtabletten
61798	YERVOY, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
62141	Orencia, Injektionslösung zur subkutanen Anwendung (Fertigspritze mit Nadelschutz)
62219	Orencia, Injektionslösung zur subkutanen Anwendung (Fertigspritze ohne Nadelschutz)

Per 17.09.2014 ändert die Firma **Dr. Rappai Pharmazeutika GmbH** ihr Firmendomizil von Lättenstrasse 37, 8952 Schlieren nach **Wagistrasse 13, 8952 Schlieren**.

A compter du 17.09.2014, l'entreprise **Dr. Rappai Pharmazeutika GmbH** actuellement sise Lättenstrasse 37, 8952 Schlieren, aura pour nouveau domicile **Wagistrasse 13, 8952 Schlieren**.

Zul.-Nr.	Arzneimittel
N° d'AMM	Médicament

51386	Cromodyn, Nasenspray
-------	----------------------

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

Zeichenerklärung

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

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

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

Zeichen Signe	Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Widerruf per Révocation au
Humanarzneimittel / Produits à usage humain						
1	01	Beriglobin, Injektionslösung zur intramuskulären Anwendung CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern	672	B	08.09.	18.09.2014
4	01	Clexydra 1mg, compresse rivestite con film EFFIK SA, Via F. Pelli 17, 6900 Lugano	61427	B	07.16.2.	30.09.2014
1	01	Helvecin 10 mg, Filmtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	59305	C	07.13.1.	28.02.2015
1	01	Ibu-Acino 800 retard, Retardtabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	62727	B	07.10.1.	27.09.2014
1	01	Impuls Stärkungsdragées Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen	57730	D	02.97.0.	04.09.2014
2	01	Migräne-Kranit, Suppositionen (5) Lubapharm AG, Güterstrasse 86a, 4053 Basel	39366	C	02.05.1.	02.09.2014
2	01	Migräne-Kranit, Suppositionen (10) Lubapharm AG, Güterstrasse 86a, 4053 Basel	39366	C	02.05.1.	02.09.2014
2	01	Migräne-Kranit, Suppositionen (50) Lubapharm AG, Güterstrasse 86a, 4053 Basel	39366	B	02.05.1.	02.09.2014

2	01	Migräne-Kranit, Tabletten (10) Lubapharm AG, Güterstrasse 86a, 4053 Basel	39367	C	02.05.1.	02.09.2014
2	01	Migräne-Kranit, Tabletten (50) Lubapharm AG, Güterstrasse 86a, 4053 Basel	39367	B	02.05.1.	02.09.2014
2	01	Migräne-Kranit, Tabletten (100) Lubapharm AG, Güterstrasse 86a, 4053 Basel	39367	B	02.05.1.	02.09.2014
1	01	Orlistat-Teva 60, Kapseln Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	62662	C	07.99.0.	30.10.2014
1	01	Prevenar, Injektionssuspension Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	643	B	08.08.	17.09.2014
1	01	Swidro Stärkungsdragées, Dragées Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen	57308	D	02.97.0.	24.09.2014
1	01	Tolperison Orion 150 mg, Filmtabletten Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	59461	B	01.12.0.	30.09.2014
1	01	Torasem-Mepha 5, Tabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	57196	B	05.01.0.	30.09.2014
1	02	Torasem-Mepha 10, Tabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	57196	B	05.01.0.	30.09.2014
1	03	Triallin, Dragées Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen	49675	D	02.97.0.	03.09.2014
1	01	Yttriga, (Y90) Yttriumchlorid, Markierungslösung Heider AG, Picardiestrasse 3, 5040 Schöftland	57251	A	17.02.	24.09.2014

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	03	Preventic ad us.vet., Halsband gegen Zecken Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon	51120 B	12.08.2014
1	01	Spixan ad us. vet., Arzneimittelvormischung ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee	62769 A	31.08.2014

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

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

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

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
Humanarzneimittel / Produits à usage humain					
01	Bicalutamid Orion 50 mg, Filmtabletten Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	59439	B	07.16.2.	27.01.2015
02	Bicalutamid Orion 150 mg, Filmtabletten Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	59439	B	07.16.2.	27.01.2015
01	Bonefos, Tabletten Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	56857	B	07.99.0.	17.02.2015
01	Calciumfolinat Medis 30mg/3ml, Injektionslösung Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	60068	B	15.01.0.	02.03.2015
02	Calciumfolinat Medis 100mg/10ml, Injektionslösung Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	60068	B	15.01.0.	02.03.2015
01	Cyprelle 35, Dragées Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	57332	B	09.02.1.	17.02.2015
01	Goselerin-Acino 10.8mg, Implantat Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	60235	A	07.16.2.	10.02.2015
01	Mucipulgite, granulé Interlabo Switzerland Sàrl, rue Prévost-Martin 42, 1205 Genève	39218	C	04.10.0.	21.12.2014