

# Journal

## Swissmedic

**10/2013**

12. Jahrgang  
12<sup>e</sup> année

ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

Redaktion und Administration: Anfragen und Infodienst, Hallerstrasse 7, Postfach, CH-3000 Bern 9,  
Tel. +41 (0)31 322 02 11, [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch)

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

	Seite		Seite
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>		<b>Arzneimittel Stastik</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Folutyn®, Infusionslösung (Pralatrexatum)	<b>844</b>	Neuzulassung	<b>850</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuen Wirkstoffen: Stribild®, Filmtabletten (Elvitegravirum, Cobicistatum)	<b>846</b>	Revision und Änderung der Zulassung	<b>864</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuen Wirkstoffen: Bupaq®, ad us. vet., Injektionslösung (Buprenorphinum)	<b>848</b>	Änderung der Zulassungsinhaberin	<b>937</b>
		Widerruf der Zulassung	<b>939</b>
		Erlöschen der Zulassung	<b>942</b>
		Berichtigung	<b>943</b>

### Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Website [www.swissmedic.ch](http://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

- |  |  |
|--|--|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>A Einmalige Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung</li> <li>B Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung</li> </ul> | <ul style="list-style-type: none"> <li>C Abgabe nach Fachberatung durch Medizinalpersonen</li> <li>D Abgabe nach Fachberatung</li> <li>E Abgabe ohne Fachberatung</li> </ul> |
|--|--|

	Page		Page
<b>Médicaments</b>		<b>Miscellanées</b>	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Folotyn®, Solution pour perfusion (Pralatrexatum)	<b>845</b>	Nouvelle autorisation	<b>850</b>
Autorisation d'un médicament contenant de nouveaux principes actifs: Stribild®, comprimés pelliculés (Elvitegravirum, Cobicistatum)	<b>847</b>	Révision et modification de l'autorisation	<b>864</b>
Autorisation d'un médicament contenant de nouveaux principes actifs: Bubaq®, ad us. Vet., Solution injectable (Buprenorphinum)	<b>849</b>	Modification du titulaire d'AMM	<b>937</b>
		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>939</b>
		Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>942</b>
		Rectification	<b>943</b>

## 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: Folutyn<sup>®</sup>, Infusionslösung (Pralatrexatum)

<b>Name Arzneimittel:</b>	Folutyn <sup>®</sup> , Infusionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Pralatrexatum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	20mg/1ml und 40mg/2ml, Infusionslösung
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Behandlung von erwachsenen Patienten mit peripherem T-Zell-Lymphom, deren Erkrankung nach mindestens einer vorherigen Therapie fortgeschritten ist. Die Indikation basiert auf der Ansprechrage. Ein Nutzen im progressionsfreien Überleben oder Gesamtüberleben ist nicht belegt.
<b>ATC Code:</b>	L01BA05
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.16.1./Cytostatica
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	62657
<b>Zulassungsdatum:</b>	08.10.2013
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

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

<b>Préparation:</b>	Folutyn <sup>®</sup> , Solution pour perfusion
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Pralatrexatum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	20mg/1ml et 40mg/ml, Solution pour perfusion
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Behandlung von erwachsenen Patienten mit peripherem T-Zell-Lymphom, deren Erkrankung nach mindestens einer vorherigen Therapie fortgeschritten ist. Die Indikation basiert auf der Ansprechrate. Ein Nutzen im progressionsfreien Überleben oder Gesamtüberleben ist nicht belegt. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a> .
<b>Code ATC:</b>	L01BA05
<b>No IT / désignation:</b>	07.16.1./Cytostatiques
<b>No d'autorisation:</b>	62657
<b>Date d'autorisation:</b>	08.10.2013 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuen Wirkstoffen: Stribild<sup>®</sup>, Filmtabletten (Elvitegravirum, Cobicistatum)

<b>Name Arzneimittel:</b>	Stribild <sup>®</sup> , Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Elvitegravirum, Cobicistatum, Emtricitabinum, Tenofovirum disoproxilum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	150mg Elvitegravirum, 150mg Cobicistatum, 200mg Emtricitabinum und 245mg Tenofovirum disoproxilum, Filmtabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Stribild <sup>®</sup> ist als komplettes Behandlungsregime bei antiretroviral naiven Erwachsenen mit HIV-1-Infektion indiziert.
<b>ATC Code:</b>	J05AR09
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	08.03.0./Mittel gegen Viren
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	62673
<b>Zulassungsdatum:</b>	18.10.2013
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant de nouveaux principes actifs: Stribild<sup>®</sup>, comprimés pelliculés (Elvitegravirum, Cobicistatum)**

<b>Préparation:</b>	Stribild <sup>®</sup> , comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Elvitegravirum, Cobicistatum, Emtricitabinum, Tenofovirum disoproxilum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	150mg Elvitegravirum, 150mg Cobicistatum, 200mg Emtricitabinum et 245mg Tenofovirum disoproxilum, comprimés pelliculés
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Stribild <sup>®</sup> ist als komplettes Behandlungsregime bei antiretroviral naiven Erwachsenen mit HIV-1-Infektion indiziert. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a>
<b>Code ATC:</b>	J05AR09
<b>No IT / désignation:</b>	08.03.0./Préparations antivirales
<b>No d'autorisation:</b>	62673
<b>Date d'autorisation:</b>	18.10.2013

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

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuen Wirkstoffen: Bupaq<sup>®</sup>, ad us. vet., Injektionslösung (Buprenorphinum)

<b>Name Arzneimittel:</b>	Bupaq <sup>®</sup> , ad us. vet., Injektionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Buprenorphinum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	10ml, Injektionslösung
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Hund: Postoperative Analgesie. Verstärkung der sedativen Wirkung von zentral wirkenden Arzneimitteln. Katze: Postoperative Analgesie.
<b>ATC Code:</b>	QN02AE01
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	-----
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	63081
<b>Zulassungsdatum:</b>	30.10.2013

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren.  
[www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)



**Autorisation d'un médicament contenant de nouveaux principes actifs: Bupaq<sup>®</sup>, ad us. vet., solution injectable (Buprenorphinum)**

<b>Préparation:</b>	Bupaq <sup>®</sup> , ad us. vet., solution injectable
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Buprenorphinum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	10ml, solution injectable
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Chien: Analgésie postopératoire. Potentialisation de l'effet sédatif des médicaments à action centrale. Chat: Analgésie postopératoire.
<b>Code ATC:</b>	QN02AE01
<b>No IT / désignation:</b>	-----
<b>No d'autorisation:</b>	63081
<b>Date d'autorisation:</b>	30.10.2013
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament. <a href="http://www.tierarzneimittel.ch">www.tierarzneimittel.ch</a>

## 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 Aloxi 500 microgrammes, capsule molle

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

N° d'AMM: <b>62952</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.09.0.	28.10.2013
Composition	01	palonosetronum 500 µg ut palonosetroni hydrochloridum, antiox.: E 320, excipients pro capsula.	
Indication		Antiémétique	
Conditionnements	01	001	1 capsule(s) <span style="float: right;">B</span>
		002	5 capsule(s) <span style="float: right;">B</span>
Remarque		Autorisation en application de l'art. 13 LPTH (RS 812.21)	
Valable jusqu'au		27.10.2018	

#### 01 Antimonit D6, Ampullen (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59694</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	24.10.2013
Zusammensetzung	01	antimonit D6 aquos., lactosum monohydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		23.10.2018	

#### 01 Arnica / Aconitum / Apis comp., Salbe

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59798</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	24.10.2013
Zusammensetzung	01	aconitum napellus TM 20 mg, arnica montana ex planta tota TM 105 mg, betula pendula e foliis TM 60 mg, extractum glycerolicum 30 mg ex apis mellifica, ratio: 1:2, mandragora ethanol. decoctum TM 30 mg, rosmarini aetheroleum 10 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		23.10.2018	

**01 Arnica / Symphytum comp., Salbe**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59801</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	24.10.2013
Zusammensetzung	01	aconitum napellus TM 5 mg, arnica montana ex planta tota TM 26.25 mg, betula pendula e foliis TM 15 mg, mandragora ethanol. decoctum TM 32.5 mg, symphytum officinale e radice ethanol. decoctum TM 75 mg, rosmarini aetheroleum 2.5 mg, terebinthina laricina 12.5 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipiens 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		23.10.2018	

**01 Belladonna/Betula/Formica, Augentropfen**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59941</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	11.10.2013
Zusammensetzung	01	atropa belladonna planta tota recens Rh D6 333 mg, betula pendula e foliis D3 333 mg, formica rufa D6 333 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		10.10.2018	

**01 Calcimagona-D3, Kautabletten mit Zitronengeschmack**  
**02 Calcimagona-D3, Kautabletten mit Orangengeschmack**  
**03 Calcimagona-D3, Kautabletten mit Spearmintgeschmack**  
**04 Calcimagona-D3 Forte, Kautabletten mit Zitronengeschmack**  
 Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>63200</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	29.10.2013
Zusammensetzung	01	vitamina: cholecalciferolum 400 U.I., mineralia: calcii carbonas 1250 mg corresp. calcium 500 mg, alia: aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	02	vitamina: cholecalciferolum 400 U.I., mineralia: calcii carbonas 1250 mg corresp. calcium 500 mg, alia: aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	03	vitamina: cholecalciferolum 400 U.I., mineralia: calcii carbonas 1250 mg corresp. calcium 500 mg, alia: aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	04	vitamina: cholecalciferolum 800 U.I., mineralia: calcii carbonas 2.5 g corresp. calcium 1 g, alia: aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	D
		002 60 Tablette(n)	D
		003 120 Tablette(n)	D
	02	004 20 Tablette(n)	D
		005 60 Tablette(n)	D
		006 120 Tablette(n)	D
	03	007 20 Tablette(n)	D
		008 60 Tablette(n)	D
		009 120 Tablette(n)	D
	04	010 14 Tablette(n)	D
		011 30 Tablette(n)	D
		012 60 Tablette(n)	D
		013 90 Tablette(n)	D
Bemerkung			
Gültig bis		28.10.2018	

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

Zul.-Nr.: <b>62854</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	25.10.2013
Zusammensetzung	01	avena sativa TM 250 mg, valeriana officinalis ethanol. decoctum TM 300 mg, passiflora incarnata TM 75 mg, coffea tosta ethanol. decoctum D60 150 mg, humulus lupulus TM 12 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Einschlafstörungen und Nervosität	
Packung/en	01	001 50 ml	D
Bemerkung			
Gültig bis		24.10.2018	

**01 Carbo Betulae comp., Tabletten, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59889</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	18.10.2013
Zusammensetzung	01	antimonit D2 20 mg, carbo betulae 100 mg, chamomilla recutita e radice recenti extractum siccum 10% 8 mg, excipiens pro compresso.	
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		17.10.2018	

**01 Colchicum D3/Sabina D4, Dilutio**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59839</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 20.02.0.	11.10.2013
Zusammensetzung	01	colchicum autumnale ethanol. digestio D2 100 mg, juniperus sabina D3 100 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 22 % 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		10.10.2018	

**01 Folutyn 20 mg/1 ml, Infusionslösung****02 Folutyn 40 mg/2 ml, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>62657</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	11.10.2013
Zusammensetzung	01	pralatrexatum 20 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	pralatrexatum 40 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): pralatrexatum	
Gültig bis		07.10.2018	

**01 Ibandronat Helvepharm Osteo 150 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>62929</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	02.10.2013
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 150 mg ut natrii ibandronas hydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001	1 Tablette(n) B
		002	3 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		01.10.2018	

**01 Jaydess 10 mcg/24 Stunden, Gestagen abgebendes Intrauterinsystem**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62688</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.2.	29.10.2013
Zusammensetzung	01	levonorgestrelum 13.5 mg, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Kontrazeption	
Packung/en	01	001	1 Vaginalinsert
Bemerkung			B
Gültig bis		28.10.2018	

**01 Laxipeg, polvere per soluzione orale**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>62765</b>	Categoria di dispensazione: <b>C</b>	Index: 04.08.11	17.10.2013
Composizione	01	macrogolum 4000 973.60 mg, acesulfamum kalicum, aromatica, excipients ad pulverem pro charta.	
Indicazione		Ostipation	
Confezione/i	01	001	20 x 10 g bustine
		002	100 x 10 g bustine
		003	1 x 200 g barattolo
Osservazione			C
Valevole fino al		16.10.2018	

**01 Memoria, gouttes**

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

Zul.-Nr.: <b>62470</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	14.10.2013
Zusammensetzung	01	hypericum perforatum D1 15 ml, ginkgo biloba D6 10 ml, conium maculatum D6 10 ml, panax pseudoginseng D6 10 ml, arnica montana D12 10 ml, corresp. ethanolum 48.8-52.4 % V/V.	
Anwendung		Bei Gedächtnisschwäche	
Packung/en	01	001	20 ml
		002	50 ml
Bemerkung			D
Gültig bis		13.10.2018	

**01 Panthoben, Salbe**

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>65040</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	07.10.2013
Zusammensetzung	01	calcii pantothenas 50 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wundsalbe	
Packung/en	01	001	30 g
Bemerkung			D
Gültig bis		06.10.2018	

**01 Paraconica 1 g I.V., Infusionslösung**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>62711</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.01.1.	18.10.2013
Zusammensetzung	01	paracetamolium 1 g, mannitolium, dinatrii phosphas dihydricus, antiox.: cysteini hydrochloridum monohydricum 25 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Analgeticum	
Packung/en	01	001	10 x 100 ml Durchstechflasche(n) (Spitalpackung) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung			
Gültig bis		17.10.2018	

**01 Pectus Junior Hustenpastillen für Kinder mit Vitamin C, Pastillen**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>62959</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	22.10.2013
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum 12 mg, plantaginis extractum aquosum spissum 3 mg, primulae radice extractum ethanolicum siccum 3 mg, DER: 4.0-9.0:1, altheae radice extractum aquosum spissum 3 mg, E 202, arom.: aromatica, sorbitolum liquidum non cristallisabile, maltitolium liquidum, glycosida steviolii, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Lindernd bei Husten	
Packung/en	01	001	24 Tablette(n) <span style="float: right;">E</span>
Bemerkung		keine	
Gültig bis		21.10.2018	

**01 Perindopril-Indapamid-Mepha 5 mg/1.25mg, Lactab****02 Perindopril-Indapamid-Mepha 2.5mg/0.625 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62904</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	02.10.2013
Zusammensetzung	01	perindoprilum tosylatum, indapamidum 1.25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	perindoprilum tosylatum, indapamidum 0.625 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertension	
Packung/en	01	003	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		004	90 Tablette(n) (3 x 30) <span style="float: right;">B</span>
	02	001	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	90 Tablette(n) (3 x 30) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung			
Gültig bis		01.10.2018	

**01 Perindopril-Mepha N 5 mg, Lactab****02 Perindopril-Mepha N 10 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62970</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	22.10.2013
Zusammensetzung	01	perindoprilum tosylatum 5 mg corresp. perindoprilum 3.4 mg, color.: E 132, E 133, E 104, pro compresso obducto.	
	02	perindoprilum tosylatum 10 mg corresp. perindoprilum 6.8 mg, color.: E 132, E 133, E 104, pro compresso obducto.	
Anwendung		ACE-Inhibitor	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		003 90 Tablette(n)	B
	02	002 30 Tablette(n)	B
		004 90 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		21.10.2018	

**01 Phosphorus D4, Dilutio**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59617</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	11.10.2013
Zusammensetzung	01	phosphorus D4 1 g, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 97 % 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. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		10.10.2018	

**01 Progesteronum C6, granules/globules**

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

N° d'AMM: <b>59689</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	31.10.2013
Composition	01	progesteronum C6, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.	
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		30.10.2018	



**01 Ropinirol CR Helvepharm 2 mg, Retardtabletten**  
**02 Ropinirol CR Helvepharm 4 mg, Retardtabletten**  
**03 Ropinirol CR Helvepharm 8 mg, Retardtabletten**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>62847</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	17.10.2013
Zusammensetzung	01	ropinirolum 2 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ropinirolum 4 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 110, E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ropinirolum 8 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
	02	002 28 Tablette(n)	B
	03	003 28 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		16.10.2018	

**01 Rosa aetheroleum/Silicea colloidalis comp., Unguentum**  
 WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60336</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	18.10.2013
Zusammensetzung	01	geranii aetheroleum 2.5 mg, rosae aetheroleum 0.5 mg, silicea colloidalis solutio aquosa 0.28 g corresp. silica colloidalis anhydrica 0.1 g, adeps lanae, excipiens 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		17.10.2018	

01 Sequase XR 50 mg, Retardtabletten  
 02 Sequase XR 150 mg, Retardtabletten  
 03 Sequase XR 200 mg, Retardtabletten  
 04 Sequase XR 300 mg, Retardtabletten  
 05 Sequase XR 400 mg, Retardtabletten  
 AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>63255</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	01.10.2013
Zusammensetzung	01	quetiapinum 50 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	02	quetiapinum 150 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	03	quetiapinum 200 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	04	quetiapinum 300 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	05	quetiapinum 400 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	B
	02	002 60 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	03	004 60 Tablette(n)	B
		005 100 Tablette(n)	B
	04	006 60 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
	05	008 60 Tablette(n)	B
		009 100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		30.09.2018	

**01 Stribild, Filmtabletten**

Gilead Sciences Switzerland Sàrl, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>62673</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	18.10.2013
Zusammensetzung	01	elvitegravirum 150 mg, cobicistatum 150 mg, emtricitabinum 200 mg, tenofovirum disoproxilum 245 mg ut tenofovirum disoproxilum fumaras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): cobicistatum NAS (New Active Substance): elvitegravirum	
Gültig bis		17.10.2018	

01 Temozolomid Spirig 5 mg, Kapseln  
 02 Temozolomid Spirig 20 mg, Kapseln  
 03 Temozolomid Spirig 100 mg, Kapseln  
 04 Temozolomid Spirig 140 mg, Kapseln  
 05 Temozolomid Spirig 180 mg, Kapseln  
 06 Temozolomid Spirig 250 mg, Kapseln  
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>62839</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	08.10.2013
Zusammensetzung	01	temozolomidum 5 mg, excipients pro capsula.	
	02	temozolomidum 20 mg, excipients pro capsula.	
	03	temozolomidum 100 mg, excipients pro capsula.	
	04	temozolomidum 140 mg, excipients pro capsula.	
	05	temozolomidum 180 mg, excipients pro capsula.	
	06	temozolomidum 250 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.10.2018	

01 Thymuline D12, granules/globules  
 02 Thymuline C6, granules/globules  
 Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: <b>59666</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	31.10.2013
Composition	01	thymulinum D12, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.	
	02	thymulinum C6, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.	
Indication		sans indication	
Remarque		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcoPhy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes.	
Valable jusqu'au		30.10.2018	

01 Vinceel, homöopathischer Spray zur Anwendung in der Mundhöhle  
 Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>62583</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	08.10.2013
Zusammensetzung	01	apis mellifica D7, atropa belladonna D5, calendula officinalis D3, echinacea purpurea D5, phytolacca americana D3, plantago major D3, salvia officinalis D3, vincetoxicum hirundinaria D5 ana partes 0.125 g, excipients ad solutionem pro 10 g, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Linderung von Beschwerden der Mund- und Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	001 20 ml	D
Bemerkung		Keine	
Gültig bis		07.10.2018	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

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

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>63081</b>	Abgabekategorie:	Index:	30.10.2013
Zusammensetzung	01	buprenorphinum 0.3 mg ut buprenorphini hydrochloridum, glucosum monohydricum, conserv.: chlorocresolum 1.35 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001 10 ml	A
		002 5 x 10 ml	A
		003 10 x 10 ml	A
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe NAS (New Active Substance): buprenorphinum, DCI	
Gültig bis		29.10.2018	

**01 JBL Aradol Plus 250 ad us. vet., suspension**

Keller Martigny SA, Rte des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>63254</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index:	17.10.2013
Composition	01	diflubenzuron 164 mg, propylenglycolum, conserv.: E 218, excipients ad suspensionem pro 100 ml.	
Indication		Contre le poux des carpes et le ver-ancre destiné aux poissons d'ornement	
Conditionnements	01	001 100 ml	D
Remarque		Autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed (RS 812.212.23)	
Valable jusqu'au		16.10.2018	

**01 JBL ArguPond Plus ad us. vet., suspension**

Keller Martigny SA, Rte des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>63273</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index:	17.10.2013
Composition	01	diflubenzuron 550.4 mg, propylenglycolum, conserv.: E 218, excipients ad suspensionem pro 100 ml.	
Indication		Contre le pou des carpes et le ver-ancre destiné aux poissons d'ornement	
Conditionnements	01	001 500 ml	D
Remarque		Autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed (RS 812.212.23)	
Valable jusqu'au		16.10.2018	

**01 JBL Ektol bac Plus 250 ad us. vet., solution**

Keller Martigny SA, Rte des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>63253</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index:	17.10.2013
Composition	01	I): benzalkonii chloridum 750 mg, methylthioninii chloridum 600 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml. II): povidonum iodatum 8000 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Contre les infections bactériennes destiné aux poissons d'ornement	
Conditionnements	01	001 2x100 ml	D
Remarque		Autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed (RS 812.212.23)	
Valable jusqu'au		16.10.2018	

**01 JBL Ektol bacPond Plus ad us. vet., solution**

Keller Martigny SA, Rte des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>63252</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index:	17.10.2013
Composition	01	povidonum iodatum 5000 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Contre les infections bactériennes et la nécrose des nageoires destiné aux poissons d'ornement	
Conditionnements	01	001 500 ml	D
Remarque		Autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed (RS 812.212.23)	
Valable jusqu'au		16.10.2018	

**01 JBL Ektol fluid Plus 125 ad us.vet., liquide**

Keller Martigny SA, Rte des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>63267</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index:	17.10.2013
Composition	01	benzalkonii chloridum 217.5 mg, methylthioninii chloridum 50 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Contre la nécrose des nageoires destiné aux poissons d'ornement	
Conditionnements	01	001 100 ml	D
Remarque		Autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed (RS 812.212.23)	
Valable jusqu'au		16.10.2018	

**01 JBL Fungol Plus 250 ad us. vet., liquide**

Keller Martigny SA, Rte des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>63275</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index:	17.10.2013
Composition	01	II): povidonum iodatum 3750 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml. I): viridis malachiti oxalas 37.5 mg, ethacridini lactas 1500 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Contre les infections fongiques destiné aux poissons d'ornement	
Conditionnements	01	001 2x100 ml	D
Remarque		Autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed (RS 812.212.23)	
Valable jusqu'au		16.10.2018	

**01 JBL MedoPond Plus ad us. vet., liquide**

Keller Martigny SA, Rte des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>63274</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index:	17.10.2013
Composition	01	viridis malachiti oxalas 160 mg, methylthioninii chloridum 120 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Contre la maladie des points blancs et les mycoses destiné aux poissons d'ornement	
Conditionnements	01	001 500 ml	D
Remarque		Autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed (RS 812.212.23)	
Valable jusqu'au		16.10.2018	

**01 JBL Oodinol Plus 250 ad us. vet., liquide**

Keller Martigny SA, Rte des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>63270</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index:	17.10.2013
Composition	01	cupri sulfas pentahydricus 1180 mg, methylthioninii chloridum 80 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Contre l'oodinium destiné aux poissons d'ornement	
Conditionnements	01	001 100 ml	D
Remarque		Autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed (RS 812.212.23)	
Valable jusqu'au		16.10.2018	

**01 JBL Punktol Plus 125 ad us. vet., solution**

Keller Martigny SA, Rte des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>63272</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index:	17.10.2013
Composition	01	viridis malachiti oxalas 60 mg, methylthioninii chloridum 80 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Contre la maladie des points blancs destiné aux poissons d'ornement	
Conditionnements	01	001 100 ml	D
Remarque		Autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed (RS 812.212.23)	
Valable jusqu'au		16.10.2018	

**01 JBL Spirohexol Plus 250 ad us. vet., suspension**

Keller Martigny SA, Rte des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>63271</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index:	17.10.2013
Composition	01	aminonitrothiazolum 2500 mg, propylenglyolum, conserv.: E 218, excipients ad suspensionem pro 100 ml.	
Indication		Contre les flagellés et la maladie des trous destiné aux poissons d'ornement	
Conditionnements	01	001 100 ml	D
Remarque		Autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed (RS 812.212.23)	
Valable jusqu'au		16.10.2018	

01 Marfloquin 5 mg ad us. vet., teilbare Tabletten  
 02 Marfloquin 20 mg ad us. vet., teilbare Tabletten  
 03 Marfloquin 80 mg ad us. vet., teilbare Tabletten  
 Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon-Glattbrugg

Zul.-Nr.: <b>62972</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	31.10.2013
Zusammensetzung	01	marbofloxacinum 5 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	marbofloxacinum 20 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	marbofloxacinum 80 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Katzen und Hunde	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	A
		002 100 Tablette(n)	A
	02	003 10 Tablette(n)	A
		004 100 Tablette(n)	A
	03	005 12 Tablette(n)	A
		006 72 Tablette(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		30.10.2018	

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

**01 Accupro 5, Filmtabletten**

**02 Accupro 10, Filmtabletten**

**03 Accupro 20, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>50141</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	07.10.2013
Zusammensetzung	01	quinaprilum 5 mg ut quinapрили hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	quinaprilum 10 mg ut quinapрили hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	03	quinaprilum 20 mg ut quinapрили hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	012	30 Tablette(n) B
	02	039	30 Tablette(n) B
		055	100 Tablette(n) B
	03	063	30 Tablette(n) B
		098	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.12.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.03.2019	



- 01 Advate 250 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion  
 02 Advate 500 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion  
 03 Advate 1000 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion  
 04 Advate 1500 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion  
 05 Advate 2000 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion  
 06 Advate 3000 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion  
 07 Advate 250 U.I. (2 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion  
 08 Advate 500 U.I. (2 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion  
 09 Advate 1000 U.I. (2 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion  
 10 Advate 1500 U.I. (2 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **56352** Abgabekategorie: **B** Index: 06.01.1. 08.10.2013

Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 250 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trome- tamolum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.
	02	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 500 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trome- tamolum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.
	03	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 1000 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trome- tamolum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.
	04	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 1500 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trome- tamolum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.
	05	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 2000 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trome- tamolum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.
	06	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 3000 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trome- tamolum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.
	07	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 250 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trome- tamolum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 2 ml.
	08	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 500 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trome- tamolum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 2 ml.

	09	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 1000 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trome- tamolum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antioxid.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 2 ml.			
	10	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 1500 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trome- tamolum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antioxid.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 2 ml.			
Anwendung		Hämophilie A			
Packung/en	01	001	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungs- mittel und Zubehör	B	
	02	003	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungs- mittel und Zubehör	B	
	03	005	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungs- mittel und Zubehör	B	
	04	007	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungs- mittel und Zubehör	B	
	05	008	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungs- mittel und Zubehör	B	
	06	009	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungs- mittel und Zubehör	B	
	07	010	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungs- mittel und Zubehör	B	
	08	011	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungs- mittel und Zubehör	B	
	09	012	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungs- mittel und Zubehör	B	
	10	013	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungs- mittel und Zubehör	B	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)			
Gültig bis		16.02.2019			

**01 Akne-mycin 2000, Salbe**

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>48142</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.02.0.	04.10.2013
Zusammensetzung	01	erythromycinum 20 mg, aromatica, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	028	25 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.01.2019	

**02 Akne-mycin, Lösung**

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>46084</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.02.0.	04.10.2013
Zusammensetzung	02	erythromycinum 20 mg, ethanolum, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	02	020 25 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.01.2019	

**01 Alpinamed Beruhigung, homöopathische Tropfen**

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>52152</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	02.10.2013
Zusammensetzung	01	passiflora incarnata TM corresp. ethanolum 63 % V/V.	
Anwendung		Bei nervöser Unruhe	
Packung/en	01	039 50 ml	D
		040 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.07.2012 (Änderung Präparatename, früher: Alpinamed, homöopathische Beruhigungstropfen)	
Gültig bis		20.12.2017	

**01 Amlodipin Axapharm 5 mg, Tabletten****02 Amlodipin Axapharm 10 mg, Tabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>59421</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	21.10.2013
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.03.2019	

**01 Amlodipin-besilat-Teva 5 mg, Tabletten****02 Amlodipin-besilat-Teva 10 mg, Tabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58638</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	24.10.2013
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.04.2019	

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

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>56820</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	25.10.2013
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 15.01.2010 (Änderung Präparatename, früher: Amlovasc 5/10, Tabletten)	
Gültig bis		15.03.2015	

**01 Angiben, Lutschtabletten**

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>60059</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	17.10.2013
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 1.25 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, levomentholum 4 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, color.: methylthioninii chloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.11.2009 (Änderung ATC Code)	
Gültig bis		11.11.2014	

**01 Angidine menthe, pastilles à sucer**

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

N° d'AMM: <b>42450</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 12.03.3.	31.10.2013
Composition	01	gramicidinum 1 mg, benzethonii chloridum 0.8 mg, tetracaini hydrochloridum 0.15 mg, xylitolum, sorbitolum, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients pro compresso.	
Indication		Infections bucco-pharyngées	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.05.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger 29.01.2019	

**01 Angidine orange, pastilles à sucer**

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

N° d'AMM: <b>44143</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 12.03.3.	31.10.2013
Composition	01	gramicidinum 1 mg, benzethonii chloridum 0.8 mg, tetracaini hydrochloridum 0.15 mg, xylitolum 485 mg, sorbitolum 560 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients pro pastillo.	
Indication		Infections bucco-pharyngées	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.05.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger 29.01.2019	

**01 Arava 10 mg, comprimés pelliculés****02 Arava 20 mg, comprimés pelliculés****03 Arava 100 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>54834</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.10.6.	11.10.2013
Composition	01	leflunomidum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	leflunomidum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	leflunomidum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde active	
Conditionnements	01	012	30 comprimé(s) A
		020	100 comprimé(s) A
	02	039	30 comprimé(s) A
		047	100 comprimé(s) A
	03	055	3 comprimé(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		19.02.2019	

**02 Arilin 500 mg, Filmtabletten**

Alcina AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: <b>45940</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.04.3.	17.10.2013
Zusammensetzung	02	metronidazolium 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionen durch Anaerobier und Protozoen	
Packung/en	02	020	20 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		021	4 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.03.2019	

**01 Arkocaps Orthosiphon, gélules****02 Arkocaps Orthosiphon, 325 mg, gélules**

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

N° d'AMM: <b>48560</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	07.10.2013
Composition	01	orthosiphonis pulvis 243 mg, excipients pro capsula.	
	02	orthosiphonis pulvis 325 mg, excipients pro capsula.	
Indication		En cas des irritations de la vessie	
Conditionnements	01	032	50 capsule(s) <span style="float: right;">D</span>
	02	033	45 capsule(s) <span style="float: right;">D</span>
		034	150 capsule(s) <span style="float: right;">D</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 13.08.2013 (autorisation du nouveau dosage 325 mg)	
Valable jusqu'au		29.01.2019	

**01 Arteoptic 1 %, Augentropfen****02 Arteoptic 2 %, Augentropfen****03 Arteoptic 0,5 %, Augentropfen**

Bausch &amp; Lomb Swiss AG, Gotthardstrasse 2, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>46117</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	11.10.2013
Zusammensetzung	01	carteololi hydrochloridum 10 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	carteololi hydrochloridum 20 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	03	carteololi hydrochloridum 5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	018	5 ml <span style="float: right;">B</span>
		034	3 x 5 ml <span style="float: right;">B</span>
	02	026	5 ml <span style="float: right;">B</span>
		042	3 x 5 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
		46117 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.03.2019	

**01 Atedurex, Filmtabletten****02 Atedurex mite, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>54076</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	29.10.2013
Zusammensetzung	01	atenololum 100 mg, chlortalidonum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	atenololum 50 mg, chlortalidonum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	010	10 Tablette(n) B
		029	100 Tablette(n) B
	02	037	30 Tablette(n) B
		045	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2018	

**01 Atenolol Spirig HC 100, Filmtabletten****02 Atenolol Spirig HC 50, Filmtabletten****03 Atenolol Spirig HC 25, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>49703</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	16.10.2013
Zusammensetzung	01	atenololum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	atenololum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	atenololum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	101	30 Tablette(n) B
		102	100 Tablette(n) B
	02	099	30 Tablette(n) B
		100	100 Tablette(n) B
	03	097	30 Tablette(n) B
		098	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2018	

**01 Atenolol-Mepha 50, Lactabs**  
**02 Atenolol-Mepha 100, Lactabs**  
**03 Atenolol-Mepha 25, Lactabs**  
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>50075</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	25.10.2013
Zusammensetzung	01	atenololum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atenololum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atenololum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	036	30 Tablette(n) B
		044	100 Tablette(n) B
	02	060	30 Tablette(n) B
		079	100 Tablette(n) B
	03	095	30 Tablette(n) B
		109	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.03.2019	

**01 Atoseptal, atomiseur**  
Actipharm SA, rue Prévost-Martin 42-44, 1205 Genève

N° d'AMM: <b>52175</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	31.10.2013
Composition	01	chlorhexidini digluconas 1.1 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml, propellentia ad aerosolum.	
Indication		Affections bucco-pharyngées	
Conditionnements	01	038	40 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 10.11.2008 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		12.11.2018	

**01 Atrovent, Inhalationslösung**  
Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel

Zul.-Nr.: <b>41614</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	24.10.2013
Zusammensetzung	01	ipratropii bromidum 0.25 mg, antiox.: dinatrii edetas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	056	200 ml B
		057	10x20 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.09.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.08.2019	



**01 Augmentin 1 g (875/125), Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>53692</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	14.10.2013
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	028	12 Tablette(n) A
		052	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Verzicht auf Packungsgrösse 036 mit 5 x 20 Tablette(n) Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013	
Gültig bis		14.03.2019	

**01 Augmentin 625 mg (500/125), Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>45674</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	14.10.2013
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	010	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Verzicht auf Packungsgrösse 029 mit 5 x 20 Tablette(n) Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013	
Gültig bis		14.03.2019	

**01 Azarga, Augentropfensuspension**

Alcon Switzerland SA, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>59179</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	11.10.2013
Zusammensetzung	01	brinzolamidum 10 mg, timololum 5.0 mg ut timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001	5 ml B
		002	3x5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.03.2019	

**01 Beclor Orion Easyhaler, Inhalationspulver**

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>53950</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.4.	17.10.2013
Zusammensetzung	01	beclometasoni dipropionas 200 µg pro dosi, excipients ad pulverem.	
Anwendung		Antiasthmatikum	
Packung/en	01	028	200 Inhalationen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.03.2019	

**01 Becozym forte, Dragées**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>20407</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.02.4.	29.10.2013
Zusammensetzung	01	nicotinamidum 50 mg, calcii pantothenas 25 mg, thiamini nitras 15 mg, riboflavinum 15 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, biotinum 0.15 mg, cyanocobalaminum 10 µg, arom.: vanillinum, ethylvanillinum et alia, color.: E 150c, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin-B-Komplex-Präparat	
Packung/en	01	018	20 Dragée(s) C
		034	50 Dragée(s) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.11.2018	

**01 Bicamed 50 mg, Filmtabletten****03 Bicamed 150 mg, Filmtabletten**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>58388</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	31.10.2013
Zusammensetzung	01	bicalutamidum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	bicalutamidum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Packung/en	01	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	03	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.02.2019	

**01 Boostrix Polio, Injektionssuspension**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>681</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	04.10.2013
Zusammensetzung	01	toxoidum diphtheriae min. 2 U.I., toxoidum tetani min. 20 U.I., toxoidum pertussis 8 µg, haemagglutininum filamentosum 8 µg, pertactinum 2.5 µg, virus poliomyelitis typus 1 inactivatum 40 U., virus poliomyelitis typus 2 inactivatum 8 U., virus poliomyelitis typus 3 inactivatum 32 U., natrii chloridum, aluminium chloridum/hydroxidum, medium 199, residui: formaldehydum max. 0.1 mg, polysorbatum 80 max. o.1 mg, neomycini sulfas max. 0.05 ng, polymyxini B sulfas max. 0.01 ng, aqua q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Auffrischimpfung gegen Diphtherie, Tetanus, Pertussis und Poliomyelitis, ab dem vollendeten 4. Lebensjahr	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) Packung mit 1 Fertigspritze à 0.5ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.03.2019	

**01 Botox 100 Allergan-Einheiten, vakuumgetrocknetes Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

**02 Botox 50 Allergan-Einheiten, vakuumgetrocknetes Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

**03 Botox 200 Allergan-Einheiten, vakuumgetrocknetes Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

Allergan AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>52433</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.13.0.	25.10.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: botulinumtoxinum-A haemagglutininkomplex 100 U. Botox, albuminum humanum, natrii chloridum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: botulinumtoxinum-A haemagglutininkomplex 50 U. Botox, albuminum humanum, natrii chloridum, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: botulinumtoxinum-A haemagglutininkomplex 200 U. Botox,, albuminum humanum, natrii chloridum, pro vitro.	
Anwendung		Blepharospasmus, Spasmus hemifacialis, Strabismus, Nackendystonie, Spitzfussstellung, fokale Spastizitäten, Hyperhidrosis axilliae, Harn- inkontinenz in Zusammenhang mit einer neurologischen Erkrankung bei Erwachsenen.	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) 2 x 1 Durchstechflasche A
		010	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.07.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: Bündelpackung mit 2 x 1 Durchstechflasche) 52433 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 52433 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.12.2018	

**02 Brevibloc 100 mg, Injektionslösung**

**03 Brevibloc 2,5 g/250 ml, Infusionslösung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>49576</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	30.10.2013
Zusammensetzung	02	esmololi hydrochloridum 100 mg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	esmololi hydrochloridum 2.5 g, natrii chloridum, natrii acetat trihy- dricus, acidum aceticum glaciale, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutio- nem pro 250 ml.	
Anwendung		Betarezeptoren-Blocker	
Packung/en	02	021	5 Durchstechflasche(n) B
	03	048	250 ml Beutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.03.2019	

**01 Bucco Tantum Spray, Lösung**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>45792</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.2.	24.10.2013
Zusammensetzung	01	benzylamini hydrochloridum 1.5 mg, arom.: saccharinum et alia, conserv.: E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 9.5 % V/V.	
Anwendung		Infektion im Mund und Rachenraum	
Packung/en	01	013	30 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.12.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.12.2018	

**01 Bucco-Tantum, Mundspül- und Gurgellösung**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>39997</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.2.	24.10.2013
Zusammensetzung	01	benzylamini hydrochloridum 1.5 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 122, E 124, conserv.: E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 10.7 % V/V.	
Anwendung		Infektion im Mund und Rachenraum	
Packung/en	01	010	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.12.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.12.2018	

**01 Capella, homöopathische Globuli**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>17750</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	25.10.2013
Zusammensetzung	01	acidum silicicum D8, calcii fluoridum D8, graphites D10, thuja occidentalis D10 ana partes, excipients ad globulos.	
Anwendung		Bei Haar- und Nagelwachstumsstörungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2012 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		03.12.2017	

**01 Carboplatin Labatec 150 mg / 15 ml, solution pour perfusion**  
**02 Carboplatin Labatec 450 mg / 45 ml, solution pour perfusion**  
**03 Carboplatin Labatec 600 mg / 60 ml, solution pour perfusion**  
**04 Carboplatin Labatec 50 mg / 5 ml, solution pour perfusion**  
 Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>62902</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	24.10.2013
Composition	01	carboplatinum 150 mg, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
	02	carboplatinum 450 mg, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 45 ml.	
	03	carboplatinum 600 mg, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 60 ml.	
	04	carboplatinum 50 mg, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 5 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 29.11.2012 (autorisation du nouveau dosage: 50 mg / 5 ml)	
Valable jusqu'au		28.11.2017	

**04 Carboplatin Sandoz 50 mg/5 ml, Infusionslösung**  
**05 Carboplatin Sandoz 150 mg/15 ml, Infusionslösung**  
**06 Carboplatin Sandoz 450 mg/45 ml, Infusionslösung**  
**07 Carboplatin Sandoz 600 mg/60 ml, Infusionslösung**  
**08 Carboplatin Sandoz 1000 mg/100 ml, Infusionslösung**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>54829</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	16.10.2013
Zusammensetzung	04	carboplatinum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	05	carboplatinum 150 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
	06	carboplatinum 450 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 45 ml.	
	07	carboplatinum 600 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 60 ml.	
	08	carboplatinum 1000 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	04	081	1 Durchstechflasche(n) A
	05	082	1 Durchstechflasche(n) A
	06	083	1 Durchstechflasche(n) A
	07	084	1 Durchstechflasche(n) A
	08	085	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.04.2019	

**02 Cardiophyt A, Kapseln**

Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>43182</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.98.0.	31.10.2013
Zusammensetzung	02	crataegi flos 20 mg, crataegi fructus 60 mg, crataegi folium 20 mg, valerianae radix 60 mg, color.: E 127, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2013 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.10.2014	

**01 Carmol Hustentee, Instant-Tee Granulat**

Dr. med. Aufdermaur AG, Weststrasse 16, 5426 Lengnau AG

Zul.-Nr.: <b>51383</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	11.10.2013
Zusammensetzung	01	thymi extractum aquosum siccum 25.5 mg, DER: 9-11:1, primulae radice extractum ethanolicum siccum 7.8 mg, DER: 6-7:1, glucosum anhydricum 487.3 mg, saccharum 448.2 mg, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad granulatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.02.2010 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		04.04.2015	

**03 Carvedilol Spirig HC 12.5, Tabletten****04 Carvedilol Spirig HC 25, Tabletten****05 Carvedilol Spirig HC 3.125, Tabletten****06 Carvedilol Spirig HC 6.25, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>57623</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	03.10.2013
Zusammensetzung	03	carvedilolum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	04	carvedilolum 25 mg, excipiens pro compresso.	
	05	carvedilolum 3.125 mg, excipiens pro compresso.	
	06	carvedilolum 6.25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Alpha- und Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	03	002 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	04	006 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	05	010 30 Tablette(n)	B
	06	012 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Änderung Präparatename, früher: Carvedilol Spirig, Tabletten)	
Gültig bis		12.10.2016	

**02 Cetebe 500 mg, Retardkapseln**

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>54197</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	22.10.2013
Zusammensetzung	02	acidum ascorbicum 500 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Vitamin C-Präparat	
Packung/en	02	047	30 Kapsel(n) D
		055	60 Kapsel(n) D
		063	120 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.11.2018	

**01 Cicatrex, Salbe**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>24884</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.2.	08.10.2013
Zusammensetzung	01	bacitracinum zincum 250 U.I., neomycinum 3.5 mg ut neomycini sul- fas, glycinum 10 mg, cystinum 2 mg, dl-threoninum 1 mg, alcoholes adipis lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wundinfektionen	
Packung/en	01	015	15 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.12.2018	

**02 Cipralex 10 mg, Filmtabletten****04 Cipralex 20 mg, Filmtabletten**

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>55961</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	10.10.2013
Zusammensetzung	02	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, excipients pro compresso obducto.	
	04	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	02	008	14 Tablette(n) B
		010	28 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
		028	5 x 10 Tablette(n) Klinikpackung B
	04	020	14 Tablette(n) B
		022	28 Tablette(n) B
		024	98 Tablette(n) B
		029	5 x 10 Tablette(n) Klinikpackung B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.01.2019	

**01 Clexane multi, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>54297</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 06.03.3.	31.10.2013
Composition	01	enoxaparinum natricum 300 mg corresp. 30000 U.I., conserv.: alcohol benzylicus 45 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Indication		Anticoagulant	
Conditionnements	01	017	1 flacon(s) <span style="float: right;">B</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		13.11.2018	



- 01 Clexane 20 mg/0.2 ml, solution injectable  
 02 Clexane 40 mg/0.4 ml, solution injectable  
 03 Clexane 100 mg/ml, solution injectable  
 04 Clexane 60 mg/0.6 ml, solution injectable  
 05 Clexane 80 mg/0.8 ml, solution injectable  
 07 Clexane 120 mg/0.8 ml, solution injectable  
 08 Clexane 150 mg/ml, solution injectable

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

N° d'AMM: <b>49456</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 06.03.3.	31.10.2013	
Composition	01	enoxaparinum natricum 20 mg corresp. 2000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.		
	02	enoxaparinum natricum 40 mg corresp. 4000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.		
	03	enoxaparinum natricum 100 mg corresp. 10000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	04	enoxaparinum natricum 60 mg corresp. 6000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.		
	05	enoxaparinum natricum 80 mg corresp. 8000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.		
	07	enoxaparinum natricum 120 mg corresp. 12000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.		
	08	enoxaparinum natricum 150 mg corresp. 15000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Indication		Anticoagulant		
Conditionnements	01	369	10 x 0.2 ml seringue préremplie	B
		377	50 x 0.2 ml seringue préremplie	B
	02	385	2 x 0.4 ml seringue préremplie	B
		393	10 x 0.4 ml seringue préremplie	B
		407	50 x 0.4 ml seringue préremplie	B
	03	415	10 x 1 ml seringue préremplie	B
		423	2 x 1 ml seringue préremplie	B
		431	50 x 1 ml seringue préremplie	B
	04	458	10 x 0.6 ml seringue préremplie	B
		466	2 x 0.6 ml seringue préremplie	B
		474	50 x 0.6 ml seringue préremplie	B
	05	482	10 x 0.8 ml seringue préremplie	B
		490	2 x 0.8 ml seringue préremplie	B
		504	50 x 0.8 ml seringue préremplie	B
	07	271	2 x 0.8 ml seringue préremplie	B
		298	10 x 0.8 ml seringue préremplie	B
		349	50 x 0.8 ml seringue préremplie	B
	08	301	2 x 1 ml seringue préremplie	B
328		10 x 1 ml seringue préremplie	B	
350		50 x 1 ml seringue préremplie	B	
Remarque	Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)			
Valable jusqu'au	13.11.2018			

**01 Co-Amoxi-Mepha 550, Trockensubstanz für i.v. Injektion**  
**02 Co-Amoxi-Mepha 1100, Trockensubstanz für i.v. Infusion**  
**03 Co-Amoxi-Mepha 1200, Trockensubstanz für i.v. Injektion**  
**04 Co-Amoxi-Mepha 2200, Trockensubstanz für i.v. Infusion**  
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>56758</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	04.10.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum natricum, acidum clavulanicum 50 mg ut kalii clavulanas pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum natricum, acidum clavulanicum 100 mg ut kalii clavulanas pro vitro.	
	03	Praeparatio sicca: amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum natricum, acidum clavulanicum 200 mg ut kalii clavulanas pro vitro.	
	04	Praeparatio sicca: amoxicillinum anhydricum 2 g ut amoxicillinum natricum, acidum clavulanicum 200 mg ut kalii clavulanas pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 Durchstechflasche(n) A
	02	003	5 Durchstechflasche(n) A
		008	10 Durchstechflasche(n) A
	03	005	5 Durchstechflasche(n) A
		009	10 Durchstechflasche(n) A
	04	007	5 Durchstechflasche(n) A
		010	10 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.03.2019	

**01 Co-Candesartan Spirig HC 8/12.5mg, Tabletten**  
**02 Co-Candesartan Spirig HC 16/12.5mg, Tabletten**  
Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>62595</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	07.10.2013
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.	
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
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.05.2012 (Änderung Präparatename, früher: Co-Candesartan Spirig)	
Gültig bis		28.05.2017	

**01 Co-Reniten, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>48160</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	02.10.2013
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	018	28 Tablette(n) B
		026	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2018	

**01 Coop Vitality Halsweh-Lutschtabletten, Lutschtablette**

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>62824</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	17.10.2013
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 1.25 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, levomentholum 4 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, color.: methylthioninii chloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.08.2012 (Änderung ATC Code)	
Gültig bis		16.08.2017	

**02 Dafalgan Odis, Schmelztabletten**

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>55138</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	18.10.2013
Zusammensetzung	02	paracetamolium 500 mg, aromatica, aspartamum et conserv.: E 211, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	02	004	16 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2011 (Änderung der Zusammensetzung)	
Gültig bis		21.09.2016	

**02 Diltiazem-Mepha 90 retard, Opticaps**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>50167</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	16.10.2013
Zusammensetzung	02	diltiazemi hydrochloridum 90 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	02	038	20 Kapsel(n) B
		054	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.03.2019	

**01 Dilzem RR, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>49577</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	25.10.2013
Zusammensetzung	01	diltiazemi hydrochloridum 180 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	028 30 Tablette(n)	B
		036 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.03.2019	

**01 Eliquis 2.5 mg, Filmtabletten****02 Eliquis 5 mg, Filmtabletten**

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>61549</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.0.	08.10.2013
Zusammensetzung	01	apixabanum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	apixabanum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Postoperative Thromboseprophylaxe Prävention von Schlaganfall und systemischer Embolie	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	B
		002 20 Tablette(n)	B
		003 60 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	02	006 56 Tablette(n)	B
		007 168 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.08.2011 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation) (Zulassung der neuen Dosisstärke 5 mg) (Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		25.08.2016	

**01 Epril Plus, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>56480</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	08.10.2013
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 20 mg, hydrochlorothiazidum 6 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.02.2019	

**02 Esberitop, Tabletten**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>51060</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	09.10.2013
Zusammensetzung	02	extractum ethanolicum liquidum ex thujae summitates 2 mg, baptisiae radix 10 mg, echinaceae purpureae radix et echinaceae pallidae radix (1:1) 7.5 mg, DER: 1:11, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Anfälligkeit gegen Erkältungen; bei Erkältung	
Packung/en	02	032	60 Tabletten D
		040	120 Tabletten D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2011 (Korrektur der Benennung der galenischen Form, früher: Esberitop, Lutschtabletten)	
Gültig bis		23.02.2016	

**01 Fluidouche, Mikrozerstäuber**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>55572</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 12.02.4.	31.10.2013
Composizione	01	acetylcysteinum 10 mg, arom.: vanillinum et alia, antiox.: dithiotreitolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Farmaco mucolitico contro il raffreddore	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 06.04.2010 (proroga dell'omologazione) Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		25.11.2018	

**01 Fluoxetin Axapharm, Kapseln**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>59410</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	24.10.2013
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, color.: E 104, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001	14 Kapsel(n) B
		002	30 Kapsel(n) B
		003	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.04.2019	

**01 Fluoxetin Axapharm, Tabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>59411</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	24.10.2013
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001 14 Tablette(n)	B
		002 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.04.2019	

**01 Fluoxetin Sandoz eco, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>54469</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	24.10.2013
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, color.: E 131, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	048 14 Kapsel(n)	B
		049 30 Kapsel(n)	B
		050 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.03.2019	

**01 Fluoxetin Spirig HC, Kapseln**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>60485</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	24.10.2013
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, color.: E 104, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	004 30 Kapsel(n)	B
		005 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Änderung Präparatename, früher: Fluoxetin Spirig 20)	
Gültig bis		19.05.2015	

- 03 Fostimon 75 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (fiala con solvente)  
 04 Fostimon 150 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (fiala con solvente)  
 05 Fostimon 75 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (siringa preriempita con solvente)  
 06 Fostimon 150 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (siringa preriempita con solvente)  
 07 Fostimon 225 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (siringa preriempita con solvente)  
 08 Fostimon 300 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (siringa preriempita con solvente)  
 09 Fostimon 225U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (fiala con solvente)  
 10 Fostimon 300 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (fiala con solvente)

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

N° d'AMM: **52974** Categoria di dispensazione: **A** Index: 07.08.1. 02.10.2013

Composizione	03	Praeparatio cryodesiccata: urofollitropinum 75 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.
	04	Praeparatio cryodesiccata: urofollitropinum 150 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.
	05	Praeparatio cryodesiccata: urofollitropinum 75 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.
	06	Praeparatio cryodesiccata: urofollitropinum 150 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.
	07	Praeparatio cryodesiccata: urofollitropinum 225 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.
	08	Praeparatio cryodesiccata: urofollitropinum 300 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.
	09	Praeparatio cryodesiccata: urofollitropinum 225 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.
	10	Praeparatio cryodesiccata: urofollitropinum 300 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.
Indicazione		Disturbi dell'ovulazione, insufficienza luteale; riproduzione medical- mente assistita

Confezione/i	05	098	1 + 1 flaconcino/flaconcini con polvere + siringa preriempta con solvente	A
		099	10 + 10 flaconcino/flaconcini c. polvere + siringhe preriempte c. solvente	A
	06	100	1 + 1 flaconcino/flaconcini con polvere + siringa preriempta con solvente	A
		101	10 + 10 flaconcino/flaconcini c. polvere + siringhe preriempte c. solvente	A
	07	102	1 + 1 flaconcino/flaconcini con polvere + siringa preriempta con solvente	A
		103	5 + 5 flaconcino/flaconcini c. polvere + siringhe preriempte c. solvente	A
	08	104	1 + 1 flaconcino/flaconcini con polvere + siringa preriempta con solvente	A
		105	5 + 5 flaconcino/flaconcini c. polvere + siringhe preriempte c. solvente	A
	Osservazione	Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 31.08.2011 (proroga dell'omologazione) 52974 03 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero 52974 04 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero 52974 09 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero 52974 10 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero		
	Valevole fino al	30.03.2019		

**01 Furosemid Helvepharm, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>43226</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	23.10.2013
Zusammensetzung	01	furosemidum 40 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	01	010	12 Tablette(n) B
		029	50 Tablette(n) B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.02.2009 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	30.03.2019		



**04 Gemcitabin Actavis Solution 200 mg/5ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**05 Gemcitabin Actavis Solution 1 g/25 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**06 Gemcitabin Actavis Solution 2 g/50 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>60487</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	11.10.2013
Zusammensetzung	04	gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, dinatrii phosphas anhydricus, natrii hydroxidum, ethanolum anhydricum 1.975 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	05	gemcitabinum 1 g ut gemcitabini hydrochloridum, dinatrii phosphas anhydricus, natrii hydroxidum, ethanolum anhydricum 9.875 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	06	gemcitabinum 2 g ut gemcitabini hydrochloridum, dinatrii phosphas anhydricus, natrii hydroxidum, ethanolum anhydricum 19.75 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	04	007 1 x 5 ml Durchstechflasche(n)	A
	05	008 1 x 25 ml Durchstechflasche(n)	A
	06	009 1 x 50 ml Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.10.2011 Änderung Zusammensetzung Fertigprodukt	
Gültig bis		23.10.2016	

**01 Gentiana/Zingiber comp., Extractum aquosum**  
 WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>63056</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	28.10.2013
Zusammensetzung	01	extractum aquosum 1 ml ex absinthii herba 27.75 mg et calami rhizoma 3.33 mg et gentianae radix 36.08 mg et piperis nigri fructus 0.66 mg et zingiberis rhizoma 22.15 mg, 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. Korrigierte Zulassungsbescheinigung, da keine Packungsgrößen.	
Gültig bis		24.09.2018	

**02 Gerla, Kräutermischung**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>41715</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.13	30.10.2013
Zusammensetzung	02	psyllii semen 40 %, carvi fructus 12 %, majoranae herba 8 %, basilici herba 6 %, thymi herba 2 %, ispaghulae testa 30 %, menthae piperitae folium 2 %.	
Anwendung		Zur Stuhlregulierung bei Neigung zu Verstopfung	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.01.2012 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		26.06.2017	

**01 Ginkgo Sandoz 40, Filmtabletten**  
**04 Ginkgo Sandoz 80, Filmtabletten**  
**05 Ginkgo Sandoz 120, Filmtabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>51294</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.97.0.	01.10.2013
Zusammensetzung	01	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum 40 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 8.8-10.8 mg et terpenlactona ginkgo 2.16-2.64 mg, DER: 35-67:1, excipiens pro compresso obducto.	
	04	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum 80 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 17.6-21.6 mg et terpenlactona ginkgo 4.32-5.28 mg, DER: 35-67:1, excipiens pro compresso obducto.	
	05	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum 120 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 26.4-32.4 mg et terpenlactona ginkgo 6.48-7.92 mg, DER: 35-67:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Beschwerden infolge Arteriosklerose	
Packung/en	01	121	30 Tablette(n) B
		122	100 Tablette(n) B
	04	117	30 Tablette(n) B
		118	100 Tablette(n) B
	05	119	30 Tablette(n) B
		120	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation) (Änderung Abgabekategorie von D zu B)	
Gültig bis		05.04.2017	

**01 Gynipral, Injektionslösung**  
 Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>44438</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.01.2.	24.10.2013
Zusammensetzung	01	hexoprenalini sulfas 5 µg, dinatrii edetas, natrii chloridum, antiox.: E 223 20 µg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Tokolyticum	
Packung/en	01	011	5 x 2 ml Ampulle(n) B
		046	5 x 5 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.03.2019	

01 Helixate M2 V 250 I.E., Lyophilisat  
 02 Helixate M2 V 500 I.E., Lyophilisat  
 03 Helixate M2 V 1000 I.E., Lyophilisat  
 04 Helixate M2 V 2000 I.E., Lyophilisat  
 CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: <b>60181</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	10.10.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 250 U.I., glycinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, histidinum, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 2.5 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus et aqua.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 500 U.I., glycinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, histidinum, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 2.5 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus et aqua.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 1000 U.I., glycinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, histidinum, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 2.5 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus et aqua.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 2000 U.I., glycinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, histidinum, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus et aqua.	
Anwendung		Hämophilie A	
Packung/en	01	001	1 Set B
	02	002	1 Set B
	03	003	1 Set B
	04	004	1 Set B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.03.2019	

**01 Holle Holunder-Sirup**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>38256</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.99.0.	10.10.2013
Zusammensetzung	01	sambuci fructus succus spissus 1.8 g, sambuci floris extractum 60 mg, limonis succus concentratus 0.6 g, saccharum, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Bei Husten, Erkältung	
Packung/en	01	017 380 ml	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.08.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.09.2018	

**01 Ialugen plus, crema**

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

N° d'AMM: <b>51722</b>	Categoria di dispensazione: <b>B/C</b>	Index: 10.06.0.	04.10.2013
Composizione	01	natrii hyaluronas 2 mg, sulfadiazinum argenticum 10 mg, laurilsulfas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Cura delle ulcere, delle ferite e delle scottature infette	
Confezione/i	01	019 25 g	B
		027 60 g	B
		043 20 g	C
		051 500 g	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 13.03.2009 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		12.03.2019	

**01 Ialugen plus, garze medicate**

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

N° d'AMM: <b>51970</b>	Categoria di dispensazione: <b>B/C</b>	Index: 10.06.0.	04.10.2013
Composizione	01	Tela cum unguento 4 g. Unguentum: natrii hyaluronas 0.5 mg, sulfadiazinum argenticum 10 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Cura delle ulcere, delle ferite e delle scottature infette	
Confezione/i	01	012 10 garza impregnata	B
		020 30 garza impregnata	B
		039 5 garza impregnata	C
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 13.03.2009 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		12.03.2019	

**01 Influenzinum (Influenzinum-Nosode) C6, Granules/Globules**

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

N° d'AMM: **59682**      Catégorie de remise: **D**      Index: 20.01.0.      30.10.2013

Composition	01	influenzinum C6, ad globulos.
Indication		sans indication
Remarque		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes. Correction de la catégorie de remise.
Valable jusqu'au		15.08.2018

**01 Irinotecan Actavis 40 mg/2 ml, Infusionskonzentrat****02 Irinotecan Actavis 100 mg/5 ml, Infusionskonzentrat****03 Irinotecan Actavis 500 mg/25 ml, Infusionskonzentrat****04 Irinotecan Actavis 300 mg/15 ml, Infusionskonzentrat**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: **59217**      Abgabekategorie: **A**      Index: 07.16.1.      23.10.2013

Zusammensetzung	01	irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	irinotecani hydrochloridum trihydricum 500 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	04	irinotecani hydrochloridum trihydricum 300 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)      A
	02	002	1 Durchstechflasche(n)      A
	03	003	1 Durchstechflasche(n)      A
	04	004	1 Durchstechflasche(n)      A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.05.2019	

**01 Irinotecan-Teva 40 mg/2 ml, Infusionskonzentrat**  
**02 Irinotecan-Teva 100 mg/5 ml, Infusionskonzentrat**  
**03 Irinotecan-Teva 500 mg/25 ml, Infusionskonzentrat**  
**04 Irinotecan-Teva 300 mg/15 ml, Infusionskonzentrat**  
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>59294</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	16.10.2013
Zusammensetzung	01	irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	irinotecani hydrochloridum trihydricum 500 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	04	irinotecani hydrochloridum trihydricum 300 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
	04	004	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.04.2019	

**01 Itraconazol Axapharm, Kapseln**  
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>60137</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	23.10.2013
Zusammensetzung	01	itraconazolum 100 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	4 Kapsel(n) B
		002	15 Kapsel(n) B
		003	30 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.05.2019	

**01 Ixempra 15 mg, Infusionspräparat****02 Ixempra 45 mg, Infusionspräparat**

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>58880</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	04.10.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: ixabepilonum 15 mg, pro vitro. Solvens: macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 3.18 g, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: ixabepilonum 45 mg, pro vitro. Solvens: macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 9.35 g, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum, Mammakarzinom	
Packung/en	01	001	1 + 1 Durchstechflasche(n) Lyophilisat + Solvens A
	02	002	1 + 1 Durchstechflasche(n) Lyophilisat + Solvens A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.02.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.02.2019	

**01 Ketosteril, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>42048</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.4.	07.10.2013
Zusammensetzung	01	calcii dl-3-methyl-2-OXO-pentanoas 67 mg, calcii 4-methyl-2-OXO-pentanoas 101 mg, calcii 3-phenyl-2-OXO-propionas 68 mg, calcii 3-methyl-2-OXO-butanoas 86 mg, calcii dl-2-hydroxy-4-methylthio-butanoas 59 mg, lysini acetat 105 mg, threoninum 53 mg, tryptophanum 23 mg, histidinum 38 mg, tyrosinum 30 mg, saccharinum natrium, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Supplementierung einer proteinarmen, hochkalorischen Basisdiät bei chronischer Niereninsuffizienz	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.08.2011 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.02.2019	

**01 Künzle tisana contro i reumatisimi, erbe medicinali sminuzzate**

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: <b>10079</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 07.10.2.	30.10.2013
Composizione	01	salicis cortex 32.5 %, spiraeae ulmariae flos 30 %, betulae folium 7.5 %, liquiritiae radix 15 %, ononidis radix 7.5 %, graminis rhizoma 7.5 %.	
Indicazione		Come coadiuvante nelle forme reumatiche di ogni tipo	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 11.11.2009 (trasformazione tipo di omologazione, autorizzato unicamente per il commercio all'estero) Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		11.11.2014	

**02 Künzle tisana digestiva, erbe medicinali sminuzzate**

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: <b>9666</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 04.99.0.	30.10.2013
Composizione	02	foeniculi fructus 22 %, liquiritiae radix 15 %, anisi fructus 23 %, boldo folium 10 %, menthae piperitae folium 20 %, millefolii herba 10 %.	
Indicazione		In caso di disturbi digestivi	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 15.05.2013 (trasformazione tipo di omologazione, autorizzato unicamente per il commercio all'estero)	
		Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		15.12.2018	

**01 Künzle tisana diuretica, erbe medicinale sminuzzate**

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: <b>9672</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	30.10.2013
Composizione	01	betulae folium 20 %, iuniperi pseudofructus 15 %, phaseoli fructus sine semine 20 %, equiseti herba 20 %, graminis rhizoma 25 %.	
Indicazione		In caso di dolori e irritazioni nella zona uro-vescicale	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 26.04.2013 (trasformazione tipo di omologazione, autorizzato unicamente per il commercio all'estero)	
		Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		15.12.2018	

**02 Künzle tisana per il cuore e la circolazione, erbe medicinali sminuzzate**

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: <b>8579</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 02.98.0.	30.10.2013
Composizione	02	crataegi fructus 10 %, crataegi folium cum flore 40 %, leonuri cardiacae herba 5 %, melissae folium 10 %, valerianae radix 15 %, lupuli strobulus 15 %, lavandulae flos 5 %.	
Indicazione		In caso di disturbi del ritmo cardiaco di origine nervosa	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 06.10.2010 (trasformazione tipo di omologazione, autorizzato unicamente per il commercio all'estero)	
		Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		06.11.2015	

**01 Lapidar 1, compresse**

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: <b>10383</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 04.07.1.	30.10.2013
Composizione	01	cardui benedicti herba 22 mg, centaurii herba 40 mg, gentianae radix 34 mg, millefolii herba 36 mg, excipiens pro compresso.	
Indicazione		In caso d'inappetenza	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 22.12.2010 (trasformazione tipo di omologazione, autorizzato unicamente per il commercio all'estero)	
		Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		19.02.2016	



**02 Lapidar 11, compresse**

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: <b>10393</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	17.10.2013
Composizione	02	ferri oxidum saccharatum 38 mg corresp. ferrum(III) 1.2 mg, calcii glycerophosphas 28 mg, rosae pseudofructus 49 mg, liquiritiae radix 15 mg, excipiens pro compresso.	
Indicazione		In caso d'alimentazione povera in ferro	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 17.05.2011 Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		27.07.2016	

**02 Lapidar 12, compresse**

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: <b>10266</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 04.11.2.	17.10.2013
Composizione	02	berberidis cortex 23 mg, cardui benedicti herba 28 mg, curcumae xanthorrhizae rhizoma 30 mg, liquiritiae radix 20 mg, millefolii flos 29 mg, taraxaci herba 32 mg, excipiens pro compresso.	
Indicazione		In caso di disturbi digestivi	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 22.12.2010 (trasformazione tipo di omologazione, autorizzato unicamente per il commercio all'estero) Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		19.02.2016	

**01 Lapidar 16, compresse**

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: <b>10075</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	30.10.2013
Composizione	01	lichen islandicus 58 mg, serpylli herba 58 mg, althaeae radix 70 mg, liquiritiae radix 40 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 20 mg, DER: 3-6:1, aromatica, excipiens pro compresso.	
Indicazione		In caso di tosse da raffreddamento	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 05.02.2010 (trasformazione tipo di omologazione, autorizzato unicamente per il commercio all'estero) Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		11.11.2014	

**01 Lapidar 17, compresse**

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: <b>34848</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 02.98.0.	30.10.2013
Composizione	01	lavandulae flos 16.9 mg, crataegi fructus 33.7 mg, cardui benedicti herba 8.4 mg, crataegi folium cum flore 33.7 mg, leonuri cardiaca herba 11.8 mg, melissae folium 11 mg, menthae piperitae folium 11.8 mg, violae tricoloris herba 11.8 mg, valerianae radix 16.9 mg, lupuli strobulus 12.6 mg, excipiens pro compresso.	
Indicazione		In caso di disturbi cardiaci di origine nervosa	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 26.04.2013 (trasformazione tipo di omologazione, autorizzato unicamente per il commercio all'estero) Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		16.12.2018	

**01 Lapidar 3, compresse**

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

<b>N° d'AMM: 10385</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b> Index: 04.11.2.		30.10.2013
Composizione	01	boldo folium 50 mg, cynarae folium 35 mg, menthae piperitae folium 7.5 mg, cardui mariae fructus 50 mg, foeniculi fructus 7.5 mg, excipiens pro compresso.	
Indicazione		In caso di difficoltà della digestione	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 26.11.2010 (trasformazione tipo di omologazione, autorizzato unicamente per il commercio all'estero)	
		Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		29.01.2016	

**01 Lapidar 5, compresse**

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

<b>N° d'AMM: 10387</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b> Index: 05.02.0.		30.10.2013
Composizione	01	betulae folium 41 mg, equiseti herba 24 mg, liquiritiae radix 27 mg, ononidis radix 27 mg, uvae ursi folium 40 mg, excipiens pro compresso.	
Indicazione		In caso di dolori a livello della vescica	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 23.11.2010 (trasformazione tipo di omologazione, autorizzato unicamente per il commercio all'estero)	
		Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		23.02.2016	

**01 Lapidar 8, compresse**

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

<b>N° d'AMM: 10390</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b> Index: 04.99.0.		30.10.2013
Composizione	01	cynarae folium 40 mg, cardui benedicti herba 6 mg, melissae folium 28 mg, gentianae radix 10 mg, liquiritiae radix 53 mg, excipiens pro compresso.	
Indicazione		In caso di disturbi gastrici e dell'intestino	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 26.11.2010 (trasformazione tipo di omologazione, autorizzato unicamente per il commercio all'estero)	
		Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		29.01.2016	

**01 Lapilax, miscela di erbe**

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

<b>N° d'AMM: 57889</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b> Index: 04.08.13		30.10.2013
Composizione	01	psyllii semen 40 %, carvi fructus 12 %, majoranae herba 8 %, basilici herba 6 %, thymi herba 2 %, ispaghulae testa 30 %, menthae piperitae folium 2 %.	
Indicazione		Regolatore delle selle in caso di tendenza alla costipazione	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 14.01.2011 (trasformazione tipo di omologazione, autorizzato unicamente per il commercio all'estero)	
		Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		19.10.2016	

**02 Ledermix Eugenol N, Lösung****03 Ledermix Eugenol S, Lösung**

CPS Cito Pharma Services GmbH, Forchstrasse 4b, 8610 Uster

Zul.-Nr.: <b>30480</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 13.06.0.	08.10.2013
Zusammensetzung	02	eugenolum 850 mg, macrogolum 4000, terebinthinae aetheroleum medicinale, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
	03	eugenolum 850 mg, terebinthinae aetheroleum medicinale, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Pulpitis, Peridontitis	
Packung/en	02	016	5 ml Lösung "N" normal härtend A
	03	017	5 ml Lösung "S" schnell härtend A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.03.2012 (Verzicht auf Dosisstärke 01 und Zulassung neue Dosisstärken 02 und 03)	
Gültig bis		04.10.2017	

**01 Ledermix, Paste**

CPS Cito Pharma Services GmbH, Forchstrasse 4b, 8610 Uster

Zul.-Nr.: <b>29621</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 13.06.0.	30.10.2013
Zusammensetzung	01	demeclocyclinum calcicum 30.2 mg, triamcinoloni acetonidum 10 mg, macrogolum 400, antiox.: E 221, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Pulpitis, Periodontitis	
Packung/en	01	012	5 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.03.2012 (Verzicht auf Dosisstärke 02)	
Gültig bis		04.10.2017	

**01 Leucen Brand- und Wundgel, Gel**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47737</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	04.10.2013
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 0.3 mg, allantoinum 3 mg, dexpanthenolum 25 mg, lidocaini hydrochloridum 25 mg, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Wundgel	
Packung/en	01	037	30 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.02.2019	

**01 Levacin 100/25, Retardtabletten****02 Levacin 200/50, Retardtabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>57674</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	31.10.2013
Zusammensetzung	01	carbidopum 25 mg ut carbidopum monohydricum, levodopum 100 mg, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
	02	carbidopum 50 mg ut carbidopum monohydricum, levodopum 200 mg, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	02	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.05.2019	

**01 Levetiracetam Desitin 100 mg/ml, Lösung**

Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>61848</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	09.10.2013
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 100 mg, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001	300 ml Flasche(n) B
		002	300 ml Flasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.06.2011 (Änderung Präparatename, früher: Lev Desitin 100 mg/ml, Lösung)	
Gültig bis		15.06.2016	

**01 Levetiracetam Desitin 500 mg/5 ml, Infusionskonzentrat**

Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>62616</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	09.10.2013
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 500 mg, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001	10 Durchstechflasche(n) B
		002	10 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.05.2012 (Änderung Präparatename, früher: Lev Desitin 500 mg/5 ml, Infusionskonzentrat)	
Gültig bis		07.05.2017	

**01 Levetiracetam Desitin 250 mg, Minipacks mit Mini-Filmtabletten**  
**02 Levetiracetam Desitin 500 mg, Minipacks mit Mini-Filmtabletten**  
**03 Levetiracetam Desitin 1000 mg, Minipacks mit Mini-Filmtabletten**  
 Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>62069</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	09.10.2013
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 250 mg, excipiens pro compressi obducti pro charta.	
	02	levetiracetamum 500 mg, excipiens pro compressi obducti pro charta.	
	03	levetiracetamum 1000 mg, excipiens pro compressi obducti pro charta.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	008	30 Tablette(n) Minipacks mit Mini-Filmtabletten B
	02	009	20 Tablette(n) Minipacks mit Mini-Filmtabletten B
		010	100 Tablette(n) Minipacks mit Mini-Filmtabletten B
		011	200 Tablette(n) Minipacks mit Mini-Filmtabletten B
	03	012	30 Tablette(n) Minipacks mit Mini-Filmtabletten B
		013	100 Tablette(n) Minipacks mit Mini-Filmtabletten B
		014	200 Tablette(n) Minipacks mit Mini-Filmtabletten B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.03.2011 (Änderung Präparatename, früher: Lev Desitin, Minipacks mit Mini-Filmtabletten)	
Gültig bis		07.03.2016	

**01 Lisitril 5, Tabletten**  
**02 Lisitril 10, Tabletten**  
**03 Lisitril 20, Tabletten**  
**04 Lisitril 30, Tabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>56061</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	29.10.2013
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	03	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	04	lisinoprilum 30 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	02	006	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
	03	010	30 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
	04	014	30 Tablette(n) B
		016	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2018	

**01 Loniten 2,5 mg, Tabletten****02 Loniten 10 mg, Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>43328</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	29.10.2013
Zusammensetzung	01	minoxidilum 2.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	minoxidilum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	043	30 Tablette(n) B
		044	100 Tablette(n) B
	02	046	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.02.2019	

**01 Loxazol, Spüllotion**

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

Zul.-Nr.: <b>51159</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.5.	17.10.2013
Zusammensetzung	01	permethrinum 10 mg, alcohol isopropylicus, propylenglycolum, aromatica, color.: E 110, conserv.: E 216, E 218, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Gegen Kopfläuse	
Packung/en	01	012	59 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.05.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.05.2019	

**01 Lupidon G, Injektionssuspension**

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>692</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	30.10.2013
Zusammensetzung	01	virus herpes simplex typus 2 hitzeinaktiviert (Stamm: Silow) 10 <sup>4</sup> U., natrii chloridum, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum hexahydricum, phenolsulfonphthaleinum, residui: proteina max. 50 µg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Immunstimulans bei Infekten mit Herpes-simplex-Virus Typ 2, ab dem 6. Geburtstag	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.07.2011 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.02.2017	

**01 Lupidon H, Injektionssuspension**

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>691</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	30.10.2013
Zusammensetzung	01	virus herpes simplex typus 1 hitzeinaktiviert (Stamm: L3) 10 <sup>4</sup> U., natrii chloridum, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum hexahydricum, phenolsulfonphthaleinum, residui: proteina max. 50 µg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Immunstimulans bei Infekten mit Herpes-simplex-Virus Typ 1, ab dem 6. Geburtstag	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.07.2011 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.02.2017	

**01 Madopar HBS, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>48593</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	10.10.2013
Zusammensetzung	01	levodopum 100 mg, benserazidum 25 mg ut benserazidi hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Morbus Parkinson, Restless Legs-Syndrom	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.02.2009 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		11.02.2019	

**02 Magnespasmyl, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>34834</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.02.1.	28.10.2013
Composition	02	magnesii lactas dihydricus 465 mg corresp. magnesium 47.4 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Préparation à base de magnésium	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 23.04.2013 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		11.08.2018	

**01 Medibudget Halswehpastillen, Tabletten**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>57675</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	31.10.2013
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 1.25 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, levomentholum 4 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, color.: methylthioninii chloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.10.2010 (Änderung ATC-Code)	
Gültig bis		24.04.2016	



05 Merional 75 U.I., preparazione iniettabile i.m.,s.c.  
 06 Merional 150 U.I., preparazione iniettabile i.m.,s.c.  
 07 Merional 75 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c.  
 08 Merional 150 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c.  
 IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano

N° d'AMM: <b>52703</b>	Categoria di dispensazione: <b>A</b>	Index: 07.08.1.	16.10.2013
Composizione	05	Praeparatio cryodesiccata: menotropinum 75 U.I. hFSH et 75 U.I. hLH, gonadotropinum chorionicum 3.5-10.5 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.	
	06	Praeparatio cryodesiccata: menotropinum 150 U.I. hFSH et 150 U.I. hLH, gonadotropinum chorionicum 7-21 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.	
	07	Praeparatio cryodesiccata: menotropinum 75 U.I. hFSH et 75 U.I. hLH, gonadotropinum chorionicum 3.5-10.5 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.	
	08	Praeparatio cryodesiccata: menotropinum 150 U.I. hFSH et 150 U.I. hLH, gonadotropinum chorionicum 7-21 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.	
Indicazione		Disturbi dell'ovulazione, riproduzione medicalmente assistita; ipogonadismo ipogonadotropinico	
Confezione/i	05	003 1 + 1 flaconcino/flaconcini con polvere + fiala con solvente	A
		004 10 + 10 flaconcino/flaconcini con polvere + fiala con solvente	A
	06	001 1 + 1 flaconcino/flaconcini con polvere + fiala con solvente	A
		002 10 + 10 flaconcino/flaconcini con polvere + fiala con solvente	A
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 27.09.2013 (sequenze 05 e 06: trasformazione tipo di omologazione, autorizzato per il commercio in Svizzera) 52703 07 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero 52703 08 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		30.03.2019	

**01 Methotrexat Proreo 10 mg / 1 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung****02 Methotrexat Proreo 50 mg / 5 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung**

ProReo Pharma AG, Rebgeasse 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>51078</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	16.10.2013
Zusammensetzung	01	methotrexatum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	methotrexatum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	055 10 x 1 ml Ampullen	A
	02	063 5 x 5 ml Ampullen	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.02.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.03.2019	

**01 Methotrexat Sandoz 1000 mg, Infusionskonzentrat****02 Methotrexat Sandoz 5000 mg, Infusionskonzentrat**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>51079</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	16.10.2013
Zusammensetzung	01	methotrexatum 1 g ut methotrexatum natricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	methotrexatum 5 g ut methotrexatum natricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	028 1 x 10 ml Stechampulle	A
	02	029 1 x 50 ml Stechampulle	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.03.2019	

**01 Mirtazapin Spirig HC 15 mg, Filmtabletten****02 Mirtazapin Spirig HC 30 mg, Filmtabletten****03 Mirtazapin Spirig HC 45 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>62293</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	24.10.2013
Zusammensetzung	01	mirtazapinum 15 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	mirtazapinum 30 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	mirtazapinum 45 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	02	007 10 Tablette(n)	B
		008 30 Tablette(n)	B
		009 100 Tablette(n)	B
	03	010 30 Tablette(n)	B
		011 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2012 (Änderung Präparatename, früher: Mirtazapin Spirig) 62293 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.07.2017	

**01 Monistat, Crème**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>37065</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.03.0.	24.10.2013
Zusammensetzung	01	miconazoli nitras 20 mg, antiox.: E 320, conserv.: E 210, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Vulvovaginale Mykosen	
Packung/en	01	013	78 g mit 16 Applikatoren B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.02.2019	

**01 Monistat, Ovula**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>38222</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.03.0.	24.10.2013
Zusammensetzung	01	miconazoli nitras 100 mg, excipients pro ovulo.	
Anwendung		Vaginale Mykosen	
Packung/en	01	015	15 Suppositorien B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.02.2019	

**01 Monovo, Crème**

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>60544</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	31.10.2013
Zusammensetzung	01	mometasoni-17 furoas 1 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	005	30 g B
		006	50 g B
		009	35 g B
		010	70 g B
		011	90 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 35g, 70g, 90g)	
Gültig bis		29.09.2015	

**01 Monovo, Salbe**

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>60327</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	31.10.2013
Zusammensetzung	01	mometasoni-17 furoas 1 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	005	30 g B
		006	50 g B
		009	35 g B
		010	70 g B
		011	90 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 35g, 70g, 90g)	
Gültig bis		29.09.2015	

**01 Mycodermil, crème**

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

N° d'AMM: <b>49586</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	17.10.2013
Composition	01	fenticonazoli nitras 20 mg, propylenglycolum, adeps lanae hydrogenatus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Dermatomycoses	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 30.03.2009 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		29.03.2019	

**02 Mycodermil, poudre**

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

N° d'AMM: <b>49587</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	17.10.2013
Composition	02	fenticonazoli nitras 20 mg, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Indication		Dermatomycoses	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 30.03.2009 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		29.03.2019	

**01 Mycodermil, spray**

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

N° d'AMM: <b>49588</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	17.10.2013
Composition	01	fenticonazolum ut fenticonazoli nitras 20 mg, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Dermatomycoses	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 30.03.2009 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		29.03.2019	

**01 Mycophenolat Spirig HC 250 mg, Hartkapseln**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>62837</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	10.10.2013
Zusammensetzung	01	mofetili mycophenolas 250 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.04.2013 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.04.2018	

**01 Mycophenolat Spirig HC 500 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>62836</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	10.10.2013
Zusammensetzung	01	mofetili mycophenolas 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.04.2013 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.04.2018	

**01 No Tussan, Pulver**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>54084</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.01.1.	31.10.2013
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, saccharum, aromatica, color.: E 104, E 127, excipients ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Husten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		20.11.2018	

**01 Norit, Kapseln**

Tanner SA, Riedstrasse 7, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>44812</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.10.0.	02.10.2013
Zusammensetzung	01	carbo activatus 200 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Durchfall	
Packung/en	01	010	30 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2008 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		01.10.2018	

**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. 09.10.2013

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
		002	4 x 1500 ml Drei-Kammerbeutel	B
		003	4 x 2000 ml Drei-Kammerbeutel	B
	02	004	6 x 1000 ml Drei-Kammerbeutel	B
		005	4 x 1500 ml Drei-Kammerbeutel	B
		006	4 x 2000 ml Drei-Kammerbeutel	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.03.2009 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		23.03.2019		

**01 Ophtagram, Augensalbe**

Bausch & Lomb Swiss AG, Gotthardstrasse 2, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **45349** Abgabekategorie: **A** Index: 11.07.1. 10.10.2013

Zusammensetzung	01	gentamicinum 3 mg ut gentamicini sulfas, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.		
Anwendung		Infektionen der Augen		
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.02.2012 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis		19.07.2017		

**01 Ophtagram, Augentropfen**

Bausch &amp; Lomb Swiss AG, Gotthardstrasse 2, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>45348</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.07.1.	10.10.2013
Zusammensetzung	01	gentamicinum 3 mg ut gentamicini sulfas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Infektionen der Augen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.02.2012 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.07.2017	

**01 Optava, Augentropfen**

Allergan AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>62359</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 11.08.2.	01.10.2013
Zusammensetzung	01	carmellosum natricum 5 mg, conserv.: oxychloro complex, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Künstliche Tränenflüssigkeit	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2011 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.12.2016	

**01 Otrivin Schnupfen 0,1 % ohne Konservierungsmittel, Dosierspray****02 Otrivin Schnupfen 0,05 % ohne Konservierungsmittel, Dosierspray**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>58857</b>	Abgabekategorie: <b>C/D</b>	Index: 12.02.1.	31.10.2013
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nasenschleimhautentzündung	
Packung/en	01	001	10 ml D
	02	002	10 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.02.2019	

**01 Pamidronate Labatec 30mg/10ml , solution à diluer pour perfusion****02 Pamidronate Labatec 60mg/10ml , solution à diluer pour perfusion****03 Pamidronate Labatec 90mg/10ml , solution à diluer pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>61239</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	24.10.2013
Composition	01	dinatrii pamidronas anhydricus 30 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	dinatrii pamidronas anhydricus 60 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	dinatrii pamidronas anhydricus 90 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		Hypercalcémie d'origine tumorale	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 21.12.2011 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		20.12.2016	

**02 Panadol, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>25144</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 01.01.1.	04.10.2013
Zusammensetzung	02	paracetamolum 500 mg, conserv.: E 202, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	02	031	20 Tablette(n) D
		058	1000 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.03.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.03.2019	

**02 Panadol, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>25144</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 01.01.1.	22.10.2013
Zusammensetzung	02	paracetamolum 500 mg, conserv.: E 202, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	02	031	20 Tablette(n) D
		058	1000 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.10.2013 (Änderung der Zulassungsart: neu nur noch für den Vertrieb im Ausland bestimmt)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.03.2019	



01 PegIntron 50 Mikrogramm, Injektionspräparat  
 06 PegIntron Pen 50 Mikrogramm, Injektionspräparat  
 07 PegIntron Pen 80 Mikrogramm, Injektionspräparat  
 08 PegIntron Pen 100 Mikrogramm, Injektionspräparat  
 09 PegIntron Pen 120 Mikrogramm, Injektionspräparat  
 10 PegIntron Pen 150 Mikrogramm, Injektionspräparat  
 MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>55419</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	31.10.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: peginterferonum alfa-2b 50 µg, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 0.5 ml pro vitro.	
	06	Praeparatio cryodesiccata: peginterferonum alfa-2b 50 µg, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, saccharum, polysorbatum 80. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml pro vitro.	
	07	Praeparatio cryodesiccata: peginterferonum alfa-2b 80 µg, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, saccharum, polysorbatum 80. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml pro vitro.	
	08	Praeparatio cryodesiccata: peginterferonum alfa-2b 100 µg, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, saccharum, polysorbatum 80. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml pro vitro.	
	09	Praeparatio cryodesiccata: peginterferonum alfa-2b 120 µg, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, saccharum, polysorbatum 80. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml pro vitro.	
	10	Praeparatio cryodesiccata: peginterferonum alfa-2b 150 µg, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, saccharum, polysorbatum 80. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml pro vitro.	
Anwendung		Chronische Hepatitis C	
Packung/en	01	004	1 Set 4 Durchstechflaschen A
	06	057	1 Set 4 Pens (Clearclick) A
	07	058	1 Set 4 Pens (Clearclick) A
	08	059	1 Set 4 Pens (Clearclick) A
	09	060	1 Set 4 Pens (Clearclick) A
	10	061	1 Set 4 Pens (Clearclick) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.01.2012	
Gültig bis		09.05.2017	

**01 PeriOLIMEL 2,5 % mit Elektrolyte, Infusionsemulsion**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>59376</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	09.10.2013
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	002	6 x 1000 ml Drei-Kammerbeutel B
		003	4 x 1500 ml Drei-Kammerbeutel B
		004	4 x 2000 ml Drei-Kammerbeutel B
		005	2 x 2500 ml Drei-Kammerbeutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.03.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.03.2019	

**01 Petidina HCl 50 mg/ml Sintetica, soluzione iniectabile**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>52109</b>	Categoria di dispensazione: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	31.10.2013
Composizione	01	pethidini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Analgesico stupefacente	
Confezione/i	01	019	10 x 1 ml fiala/fiale A
		027	10 x 2 ml fiala/fiale A
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 18.02.2009 (proroga dell'omologazione) Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze psicotrope	
Valevole fino al		22.02.2019	

**02 Petinutin, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>29863</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	31.10.2013
Zusammensetzung	02	mesuximidum 300 mg, color.: E 104, E 110, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	02	024	100 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.03.2019	

**01 Phlebodril N, Kapseln**

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>54307</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.1.	16.10.2013
Zusammensetzung	01	rusci extractum ethanolicum siccum 150 mg corresp. ruscogenina 3.75 mg, DER: 4.5-6:1, hesperidini methylchalconum 150 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	01	012	30 Kapsel(n) <span style="float: right;">D</span>
		020	100 Kapsel(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.12.2018	

**01 Prednisolon Streuli 5 mg, Tabletten****02 Prednisolon Streuli 20 mg, Tabletten****03 Prednisolon Streuli 50 mg, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>29348</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.22	23.10.2013
Zusammensetzung	01	prednisolonum 5 mg, excipients pro compresso.	
	02	prednisolonum 20 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	03	prednisolonum 50 mg, color.: E 127, excipients pro compresso.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	014	20 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		022	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		073	500 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	030	20 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		049	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		103	500 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	03	057	20 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		065	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.02.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.03.2019	

**01 Prodafem 5 mg, Tabletten****02 Prodafem 10 mg, Tabletten****03 Prodafem 2,5 mg, Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>30773</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.3.	24.10.2013
Zusammensetzung	01	medroxyprogesteroni acetat 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	02	medroxyprogesteroni acetat 10 mg, excipients pro compresso.	
	03	medroxyprogesteroni acetat 2.5 mg, color.: E 110, excipients pro compresso.	
Anwendung		Gestagen-Therapie	
Packung/en	01	101	3 x 10 Tablette(n) B
		128	3 x 12 Tablette(n) B
		136	3 x 28 Tablette(n) B
	02	144	3 x 10 Tablette(n) B
		152	3 x 12 Tablette(n) B
	03	160	3 x 28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.12.2018	

**01 Rectoseptal-Néo simple, suppositoires**

Actipharm SA, rue Prévost-Martin 42-44, 1205 Genève

N° d'AMM: <b>23849</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 03.03.2.	17.10.2013
Composition	01	cineolium 80 mg, terpinii hydras 15 mg, kalii 8-hydroxychinolini sulfas hydricus (2:2:2:1) 5 mg, excipients pro suppositoio.	
Indication		Affections des voies respiratoires	
Conditionnements	01	038	8 suppositoires C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 14.08.2012 (modification du nom de la préparation, anciennement: Rectoseptal-Néo simple pour bébés, suppositoires)	
		Cette attestation d'autorisation annule celle du 14.08.2012	
Valable jusqu'au		19.11.2017	

**01 Remifentanil Actavis 1 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**02 Remifentanil Actavis 2 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**03 Remifentanil Actavis 5 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**  
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>61227</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	17.10.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 1 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 2 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 5 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
Anwendung	Narco-Analgetikum		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.02.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	21.02.2016		

**01 Reniten, Tabletten**  
**02 Reniten mite, Tabletten**  
**03 Reniten submite, Tabletten**  
 MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>46038</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	24.10.2013
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 20 mg, excipiens pro compresso.	
	02	enalaprili maleas 10 mg, excipiens pro compresso.	
	03	enalaprili maleas 5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung	ACE-Hemmer		
Packung/en	01	010	28 Tablette(n) B
		029	98 Tablette(n) B
	02	045	28 Tablette(n) B
		053	98 Tablette(n) B
	03	096	30 Tablette(n) B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	16.12.2018		

**01 Rhinocure, solution**

Actipharm SA, rue Prévost-Martin 42-44, 1205 Genève

N° d'AMM: <b>34201</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 12.02.52	25.10.2013
Composition	01	benzethonii chloridum 50 µg, natrii chloridum 9 mg, matricariae extractum liquidum 10 mg, polysorbatum 80 1.5 mg, conserv.: alcohol benzylicus, aqua q.s. ad solutionem pro 1 g.	
Indication		Préparations contenant des antiseptiques	
Conditionnements	01	013	150 ml microdoseur <span style="float: right;">D</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 10.11.2008 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		12.11.2018	

**01 Rivocor 5 mg, compresse****02 Rivocor 10 mg, compresse**

Rivopharm SA, 6928 Manno

N° d'AMM: <b>56397</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	23.10.2013
Composizione	01	bisoprololi fumaras (2:1) 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	bisoprololi fumaras (2:1) 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indicazione		inibitore dei bettarecettori	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 23.05.2013 Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		19.10.2018	

**01 Ropinirole Rivopharm 0.25 mg, compresse rivestite con film****02 Ropinirole Rivopharm 0.5 mg, compresse rivestite con film****03 Ropinirole Rivopharm 1 mg, compresse rivestite con film****04 Ropinirole Rivopharm 2 mg, compresse rivestite con film****05 Ropinirole Rivopharm 5 mg, compresse rivestite con film**

Rivopharm SA, 6928 Manno

N° d'AMM: <b>60512</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	09.10.2013
Composizione	01	ropinirolum 0.25 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	ropinirolum 0.5 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	03	ropinirolum 1 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	04	ropinirolum 2 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	05	ropinirolum 5 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Indicazione		Morbo di Parkinson	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 13.01.2011 Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		12.01.2016	

**01 Sanadermil, Hydrocrème**

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

N° d'AMM: <b>50135</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 10.05.1.	22.10.2013
Composition	01	hydrocortisoni acetat 5 mg corresp. hydrocortisonum 4.3 mg, antiox.: E 320, conserv.: triclosanum, chlorhexidini dihydrochloridum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Dermatoses inflammatoires non infectées	
Conditionnements	01	012 15 g	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 22.08.2008 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		18.12.2018	

**01 Sanadermil, Lipocrème**

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

N° d'AMM: <b>50136</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 10.05.1.	22.10.2013
Composition	01	hydrocortisoni acetat 5 mg corresp. hydrocortisonum 4.3 mg, aromati- ca, conserv.: triclosanum, chlorhexidini dihydrochloridum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Dermatoses inflammatoires non infectées	
Conditionnements	01	019 15 g	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 22.08.2008 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		18.12.2018	

**01 Sanadermil, mousse**

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

N° d'AMM: <b>50137</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 10.05.1.	22.10.2013
Composition	01	hydrocortisoni acetat 5 mg corresp. hydrocortisonum 4.3 mg, antiox.: E 320, conserv.: triclosanum, chlorhexidini dihydrochloridum, excipients ad emulsionem pro 1 g. propellentia.	
Indication		Dermatoses inflammatoires non infectées	
Conditionnements	01	015 20 g	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 22.08.2008 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		18.12.2018	

**01 Sanhelios 333, Knoblauchkapseln mit Weissdorn**

Ars Vitae AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>43501</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.97.0.	30.10.2013
Zusammensetzung	01	allii sativi maceratum oleosum 150 mg, DER: 1:1, crataegi fructus ma- ceratum oleosum 60 mg, DER: 1:2, excipients pro capsula.	
Anwendung		Beschwerden bei Arteriosklerose	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.09.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.10.2015	

**01 Sanogence Plan, liquide**

Laboratoires Plan SA, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>10787</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 13.04.0.	09.10.2013
Composition	01	myrrha 45.2 mg, ratanhia radix 15.1 mg, cochleariae spiritus 150.7 mg, camphora racemica 22.6 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 70-78 % V/V.	
Indication		Pour gargarismes et bains de bouche en cas d'inflammations des gencives	
Conditionnements	01	017	100 ml D
		025	500 ml D
		033	1000 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 30.12.2008 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		09.11.2018	

**01 Sauerstoff Carbagas, Medizinalgas**

CARBAGAS AG, 3074 Muri b. Bern

Zul.-Nr.: <b>56667</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.99.0.	09.10.2013
Zusammensetzung	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	001	1 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		002	2 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		003	2.5 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		004	4 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		005	5 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		006	10 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		007	15 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		008	30 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		009	50 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		010	12x50 l Bündel Sauerstoff medizinal E
		011	11 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.08.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 11 l Flaschen)	
Gültig bis		17.02.2019	



**01 Simcora 20, Filmtabletten****02 Simcora 40, Filmtabletten****03 Simcora 80, Filmtabletten****05 Simcora 60, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>56035</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	09.10.2013
Zusammensetzung	01	simvastatinum 20 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	02	simvastatinum 40 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	03	simvastatinum 80 mg, color.: E 104, E 132, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	05	simvastatinum 60 mg, antiox.: E 320, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
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
	05	018 30 Tablette(n)	B
		020 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.03.2019	

**01 Similasan Simicalc, Tabletten**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönen

Zul.-Nr.: <b>58520</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	28.10.2013
Zusammensetzung	01	calcium carbonicum hahnemanni D10, calcii fluoridum D15, calcii hydrogenophosphas dihydricus D15 ana partes 8.33 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Knochen- und Zahnbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.06.2014	

**01 Sodium iodide (I-131) capsule T Mallinckrodt, Therapiekapseln**

Mallinckrodt Schweiz AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>52728</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.02.	24.10.2013
Zusammensetzung	01	natrii iodidum(131-I) zum Kalibrierungszeitpunkt 37-7400 MBq, antiox.: natrii thiosulfas, excipients pro capsula.	
Anwendung		Orale Radioiodtherapie maligner und nicht-maligner Schilddrüsenerkrankheiten	
Packung/en	01	010 1 Kapsel(n) 37 MBq - 7400 MBq	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.09.2013	
Gültig bis		23.11.2018	

**04 Solmag 300, Brausetabletten mit Himbeeraroma****05 Solmag 300, Brausetabletten mit Orangenaroma**

Nutrimed AG, Spalengraben 9, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>53751</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.1.	01.10.2013
Zusammensetzung	04	magnesium 300 mg ut magnesii oxidum ponderosum, arom.: natrii cyclamas, aspartamum, saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
	05	magnesium 300 mg ut magnesii oxidum ponderosum, aromatica, natrii cyclamas, aspartamum, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Magnesium-Präparat	
Packung/en	04	062	20 Tablette(n) D
		063	60 Tablette(n) D
	05	064	20 Tablette(n) D
		065	60 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.08.2013 (Änderung Zusammensetzung vom 30.10.2012)	
Gültig bis		27.10.2015	

**01 Solmuco 600 Erkältungshusten, compressa effervescente**

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

N° d'AMM: <b>58027</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	15.10.2013
Composizione	01	acetylcysteinum 600 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro compresso.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	010	7 compressa/compresse D
		011	10 compressa/compresse D
Osservazione		(nuova/e misura/e della confezione supplementare/i, nuovo: 10 compresse)	
		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 03.05.2012	
Valevole fino al		30.07.2017	

**01 Solmuco 100 Erkältungshusten, pastiglia****02 Solmuco 200 Erkältungshusten, pastiglia**

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

N° d'AMM: <b>50046</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	31.10.2013
Composizione	01	acetylcysteinum 100 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	079	24 compressa/compresse D
	02	087	20 compressa/compresse D
		095	40 compressa/compresse D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 23.10.2008 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		18.11.2018	

**02 Spasmo-Urgenin Neo, Dragées**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>45669</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.02.0.	22.10.2013
Zusammensetzung	02	trospii chloridum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Erkrankungen der Harnwege	
Packung/en	02	017	20 Dragée(s) B
		025	60 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.11.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.02.2019	

**01 Stalevo 50/12.5/200 mg, Filmtabletten****02 Stalevo 100/25/200 mg, Filmtabletten****03 Stalevo 150/37.5/200 mg, Filmtabletten****04 Stalevo 200/50/200 mg, Filmtabletten****05 Stalevo 75/18.75/200 mg, Filmtabletten****06 Stalevo 125/31.25/200 mg, Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>56676</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	24.10.2013
Zusammensetzung	01	entacaponum 200 mg, levodopum 50 mg, carbidopum 12.5 mg ut carbidopum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	entacaponum 200 mg, levodopum 100 mg, carbidopum 25 mg ut carbidopum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
	03	entacaponum 200 mg, levodopum 150 mg, carbidopum 37.5 mg ut carbidopum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
	04	entacaponum 200 mg, levodopum 200 mg, carbidopum 50 mg ut carbidopum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
	05	entacaponum 200 mg, levodopum 75 mg, carbidopum 18.75 mg ut carbidopum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
	06	entacaponum 200 mg, levodopum 125 mg, carbidopum 31.25 mg ut carbidopum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	003	30 Tablette(n) B
		005	100 Tablette(n) B
	02	011	30 Tablette(n) B
		013	100 Tablette(n) B
	03	019	30 Tablette(n) B
		021	100 Tablette(n) B
	04	022	30 Tablette(n) B
		023	100 Tablette(n) B
	05	024	30 Tablette(n) B
		025	100 Tablette(n) B
	06	026	30 Tablette(n) B
		027	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.03.2019	

**03 Staphylococcus aureus comp. D9, Nasenspray**

Homöopharm AG, Werkhofstrasse 13, 4702 Oensingen

Zul.-Nr.: <b>62617</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 20.01.0.	31.10.2013
Zusammensetzung	03	Spengler ad usum externum D9: staphylococci aurei subsp. aurei antigenum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, streptococci pneumoniae antigenum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, staphylococci aurei subsp. aurei antitoxinum Spengler ad usum externum D9 3.33 g, streptococci pneumoniae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 3.33 g, pro vase.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Abgabekategorie B bis D11. Für Folgepotenzen ab D12 gilt die Abgabekategorie D.	
Gültig bis		30.10.2018	

**01 Tauredon 10 mg, Injektionslösung i.m.****02 Tauredon 20 mg, Injektionslösung i.m.****03 Tauredon 50 mg, Injektionslösung i.m.**

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>38036</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.3.	11.10.2013
Zusammensetzung	01	natrii aurothiomalas 10 mg corresp. aurum 4.53 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	natrii aurothiomalas 20 mg corresp. aurum 9.06 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	03	natrii aurothiomalas 50 mg corresp. aurum 22.65 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Polyarthritus	
Packung/en	01	017	1 Ampulle(n) B
	02	033	1 Ampulle(n) B
		041	10 Ampulle(n) B
	03	068	1 Ampulle(n) B
		076	10 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2018	

**01 Traumaplant, Salbe**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>53712</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	29.10.2013
Zusammensetzung	01	symphyti herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 100 mg, ratio: 2-3:1, propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 200, hydroxyethylis salicylas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei stumpfen Traumen (Prellungen)	
Packung/en	01	010	50 g D
		029	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.07.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.02.2019	

**01 Triatec comp mite, comprimés****02 Triatec comp, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>52646</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	29.10.2013
Composition	01	ramiprilum 2.5 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	ramiprilum 5 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso.	
Indication		Antihypertenseur	
Conditionnements	01	014	20 comprimé(s) B
		022	100 comprimé(s) B
	02	030	20 comprimé(s) B
		049	100 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		30.11.2018	

**02 Ursochol 150 mg, compresse****03 Ursochol 300 mg, compresse**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>41874</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	24.10.2013
Composizione	02	acidum ursodeoxycholicum 150 mg (manzo: bile), excipiens pro compresso.	
	03	acidum ursodeoxycholicum 300 mg (manzo: bile), excipiens pro compresso.	
Indicazione		Trattamento dei calcoli biliari di colesterolo	
Confezione/i	02	031	20 compressa/compresse B
		058	100 compressa/compresse B
	03	066	20 compressa/compresse B
		074	100 compressa/compresse B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 26.02.2009 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		22.03.2019	

**01 Vagi-Hex, Vaginaltabletten**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>50001</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.03.0.	24.10.2013
Zusammensetzung	01	hexetidinum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vaginalinfekte	
Packung/en	01	016	12 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		024	24 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.01.2019	

**01 Venaphyt N, Kapseln**

Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>52950</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.1.	31.10.2013
Zusammensetzung	01	hippocastani extractum ethanolicum siccum 50 mg corresp. aescinum 10 mg, ratio: 4.5-6.2:1, millefolii herba 30 mg, calendulae flos 30 mg, color.: E 104, E 127, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2013 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.11.2015	

**01 Venaphyt N, Tropfen**

Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>52951</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.1.	31.10.2013
Zusammensetzung	01	hippocastani extractum ethanolicum siccum 60 mg corresp. aescinum 10 mg, ratio: 4.5-6.2:1, extractum ethanolicum liquidum ex millefolii herba 30 mg et calendulae flos 30 mg, ratio: 1:6.5-8.5, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. 35 guttae, corresp. ethanolum 55 % V/V.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2013 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.11.2015	

**03 Virus influenzae A comp. D9, Nasenspray**

Homöopharm AG, Werkhofstrasse 13, 4702 Oensingen

Zul.-Nr.: <b>62619</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 20.01.0.	31.10.2013
Zusammensetzung	03	haemophili influenzae antigenum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, influenzae virus antigenum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, klebsiellae pneumoniae antigenum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, haemophili influenzae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, influenzae virus antitoxinum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, klebsiellae pneumoniae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, thymolum 0.0012 g, pro vase.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Abgabekategorie B bis D11. Für Folgepotenzen ab D12 gilt die Abgabekategorie D.	
Gültig bis		30.10.2018	

**01 Weleda Aufbaukalk Nr. 1 Pulver, anthroposophisches Arzneimittel****02 Weleda Aufbaukalk Nr. 2 Pulver, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>56759</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	15.10.2013
Zusammensetzung	01	apatit D5 100 mg, cucurbita pepo e flore D2 100 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
	02	calcium carbonicum hahnemanni D1 500 mg, quercus D3 100 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Zur Förderung der Knochen- und Zahnbildung	
Packung/en	01	002	1 Kombipackung(en) je 50 g Aufbaukalk Nr. 1 und Nr. 2 D
	02	004	1 Kombipackung(en) je 100 g Aufbaukalk Nr. 1 und Nr. 2 D
Bemerkung		Korrektur der falsch publizierten Zusammensetzung. Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.08.2013.	
Gültig bis		11.02.2019	

**01 Zestoretic, Tabletten****02 Zestoretic mite, Tabletten**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>51117</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	21.10.2013
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	018	30 Tablette(n) B
		026	100 Tablette(n) B
	02	034	30 Tablette(n) B
		042	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.03.2019	

**01 Zinacef 750 mg, Trockensubstanz****02 Zinacef 1,5 g, Trockensubstanz**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>41940</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	04.10.2013
Zusammensetzung	01	cefuroximum 750 mg ut cefuroximum natricum pro vitro.	
	02	cefuroximum 1.5 g ut cefuroximum natricum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	018	1 Durchstechflasche(n) A
	02	026	1 Durchstechflasche(n) A
		042	1 Durchstechflasche(n) Monovial A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.03.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.03.2019	

**01 Zolben, Tabletten**

Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Althofstrasse 12, 5432 Neuenhof

Zul.-Nr.: <b>47058</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	31.10.2013
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	015	20 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.06.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.01.2019	



**01 Zolderonat-Acino Osteo 5, Infusionslösung**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>63257</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	14.10.2013
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 5 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolium, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Morbus Paget, postmenopausale Osteoporose	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) <b>B</b>
Bemerkung			
Gültig bis		13.10.2018	

**01 Zoledronat-Acino Osteo 5mg, Infusionslösung**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>63257</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	16.10.2013
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 5 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolium, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Morbus Paget, postmenopausale Osteoporose	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) <b>B</b>
Bemerkung		Korrektur des Präparatenamens	
Gültig bis		13.10.2018	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Advantix 40 ad us.vet., Spot-on Lösung für Hunde****02 Advantix 100 ad us.vet., Spot-on Lösung für Hunde****03 Advantix 250 ad us.vet., Spot-on Lösung für Hunde****04 Advantix 400 ad us.vet., Spot-on Lösung für Hunde**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>56909</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	22.10.2013
Zusammensetzung	01	imidaclopidum 100 mg, permethrinum 500 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	imidaclopidum 100 mg, permethrinum 500 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	03	imidaclopidum 100 mg, permethrinum 500 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	04	imidaclopidum 100 mg, permethrinum 500 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	01	Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde bis 4 kg Körpergewicht	
	02	Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde von 4 bis 10 kg Körpergewicht	
	03	Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde von 10 bis 25 kg Körpergewicht	
Packung/en	01	002	0.4 ml 4 Pipetten <span style="float: right;">B</span>
	02	004	1.0 ml 4 Pipetten <span style="float: right;">B</span>
	03	006	2.5 ml 4 Pipetten <span style="float: right;">B</span>
	04	008	4.0 ml 4 Pipetten <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.02.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.02.2019	

**01 Buscopan compositum ad us.vet., Injektionslösung**

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel

Zul.-Nr.: <b>35186</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	03.10.2013
Zusammensetzung	01	scopolamini butylbromidum 4 mg, metamizolum natricum 500 mg, acidum tartaricum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Spasmolytikum, Analgetikum für Pferde, Rinder, Schweine und Hunde	
Packung/en	01	018	100 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.03.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.03.2019	

**02 CAS 45K ad us.vet., Arzneimittelvormischung**

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: <b>34895</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	15.10.2013
Zusammensetzung	02	chlortetracyclini hydrochloridum 75 g, tylosinum 12 g ut tylosini tartras, sulfadimidinum 120 g, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, vanillinum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		Therapie und Metaphylaxe bakteriell bedingter Mischinfektionen, falls die beteiligten Bakterien auf die Kombination Chlortetracyclin, Tylosin und Sulfadimidin empfindlich sind. Insbesondere: Schweine: Atemwegserkrankungen verursacht durch Mycoplasmen (speziell enzootische Pneumonie), Bordetella bronchiseptica, Pasteurella multocida (Rhinitis atrophicans) und Actinobacillus pleuropneumoniae (APP). Darmerkrankungen verursacht durch Lawsonia intracellularis (Porcine Intestinale Adenomatose) und E. coli. Serosen- und Gelenkentzündungen verursacht durch Hämophilus parasuis. Kälber: Atemwegserkrankungen verursacht durch Mycoplasmen und Pasteurellen.	
Packung/en	02	063	1 kg (mit Messlöffel) A
		071	5 kg (ohne Messlöffel) A
		098	25 kg (ohne Messlöffel) A
		101	400 g (mit Messlöffel) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.11.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.12.2018	

**07 Canidryl flavour 20 mg ad us.vet., Tabletten****08 Canidryl flavour 50 mg ad us.vet., Tabletten****09 Canidryl flavour 100 mg ad us.vet., Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>58549</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	08.10.2013
Zusammensetzung	07	carprofenum 20 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	08	carprofenum 50 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	09	carprofenum 100 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Hunde	
Packung/en	07	007	10 x 10 Tablette(n) B
	08	008	10 x 10 Tablette(n) B
	09	009	10 x 10 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.02.2019	

**02 Danilon Equidos Granulat ad us.vet.**

Provesan SA, Boulevard du Théâtre 12, 1204 Genève

Zul.-Nr.: <b>53809</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	31.10.2013
Zusammensetzung	02	suxibuzonum 1.5 g, arom.: saccharinum natricum, color.: E 104, excipiens ad granulum pro charta 10 g.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer, Analgetikum und Antipyretikum für Pferde und Ponys	
Packung/en	02	015 18 x 10 g	B
		016 60 x 10 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2013 (Änderung Anwendungsgebiet)	
Gültig bis		07.05.2018	

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

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: <b>46011</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	17.10.2013
Zusammensetzung	01	gonadorelinum 0.10 mg ut gonadorelini (6-d-Phe) acetat, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Ovariell bedingte Fruchtbarkeitsstörungen bei Rindern	
Packung/en	01	058 10 x 5 ml Fläschchen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012	
Gültig bis		23.03.2019	

**02 Gentapen ad us.vet., Suspension**

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

Zul.-Nr.: <b>49909</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	03.10.2013
Zusammensetzung	02	gentamicinum 20 mg ut gentamicini sulfas, benzylpenicillinum procaïnium 200'000 U.I., dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, carmellosum natricum, povidonum, antiox.: E 223 1 mg, conserv.: E 216 0.14 mg, E 218 1 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Packung/en	02	014 200 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2018	

**02 Gentapen ad us.vet., Suspension in Injektoren**

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

Zul.-Nr.: <b>49910</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	03.10.2013
Zusammensetzung	02	gentamicinum 250 mg ut gentamicini sulfas, benzylpenicillinum procainum 2.5 Mio U.I., dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, carmellosum natricum, povidonum, antiox.: E 223 10 mg, conserv.: E 216 1.4 mg, E 218 10 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad suspensionem pro vase 10 g.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Packung/en	02	030 4 Euterinjektore(n)	A
		031 100 Euterinjektore(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2018	

**02 Ketazol-100 ad us.vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>50375</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	15.10.2013
Zusammensetzung	02	ketaminum 100 mg ut ketamini hydrochloridum, conserv.: E 219 1.1 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Injizierbares Anästhetikum für Hunde, Katzen, Pferde, Rinder, Kälber, Heim-, Wild- und Zootiere	
Packung/en	02	021 5 x 10 ml	B
		048 50 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.02.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.02.2019	

**01 Marbocyl P 5mg ad us.vet., Tabletten****02 Marbocyl P 20mg ad us.vet., Tabletten****03 Marbocyl P 80mg ad us.vet., Tabletten**

VETOQUINOL AG Business Building, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>56899</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	22.10.2013
Zusammensetzung	01	marbofloxacinum 5 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	marbofloxacinum 20 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	marbofloxacinum 80 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung	01	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Hunde und Katzen	
	02	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Hunde	
Packung/en	01	002 10 Tablette(n)	A
		008 100 Tablette(n)	A
	02	004 10 Tablette(n)	A
		010 100 Tablette(n)	A
	03	006 6 Tablette(n)	A
		012 72 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.03.2019	

**01 Masticlav ad us.vet., suspension**

Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: <b>58457</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index:	17.10.2013
Composition	01	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 50 mg ut kalii clavulanas, prednisolonum 10 mg, silicii dioxidum praecipitatum, paraffinum liquidum ut paraffinum perliquidum 90 % et vaselinum album 10 % q.s. ad suspensionem pro vase 3 g.	
Indication		Suspension intra-mammaire contre les mammites chez les bovins et les vaches en lactation	
Conditionnements	01	006	24 seringues intramammaires A
		008	120 seringues intramammaires A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 08.07.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		27.10.2018	

**01 Metacam 15mg/ml ad us.vet., Suspension**

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel

Zul.-Nr.: <b>56764</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	21.10.2013
Zusammensetzung	01	meloxicamum 15 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Pferde	
Packung/en	01	001	100 ml B
		003	250 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.02.2019	

**01 Orbeseal ad us.vet., Suspension in Injektoren**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56745</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index:	29.10.2013
Zusammensetzung	01	Suspension: bismuthi subnitras 2.6 g, paraffinum liquidum, aluminii di/tristearas, silica colloidalis anhydrica, pro vase 4 g. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70 % V/V, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Antibiotikafreier Euterschutz während der Trockenzeit für Rinder (Milchkühe)	
Packung/en	01	002	4 x 4 g Injektoren mit Desinfektionstüchern C
		004	24 x 4 g Injektoren mit Desinfektionstüchern C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.03.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.03.2019	

**09 Penicillin Natrium Streuli ad us.vet., kristallines Pulver (10 Mio UI)**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>45483</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	30.10.2013
Zusammensetzung	09	benzylpenicillinum natricum 10 Mio. U.I. pro vitro.	
Anwendung		Rinder, Pferde, Hunde und Katzen: Bakterielle Infektionen mit penicillin-empfindlichen Erregern, insbesondere septikämische Zustände.  Lokale Prophylaxe und Therapie eitriger Prozesse in Körperhöhlen, Gelenken und Wunden.  Initiale intramammäre Behandlung von Mastitiden bei Kühen mit penicillin-empfindlichen Keimen.	
Packung/en	09	118 10 Mio. I.E. 142 10 x 10 Mio. I.E.	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.02.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.02.2019	

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

Arovet AG, Moosmattstrasse 36, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: <b>56719</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	15.10.2013
Zusammensetzung	01	acepromazinum 10 mg ut acepromazini hydrogenomaleas 13.5 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Neuroleptikum, Sedativum, Prä-Anästhetikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	002 10ml Fläschchen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.05.2019	

**01 Rimadyl 20mg ad us.vet., Kautabletten****02 Rimadyl 50mg ad us.vet., Kautabletten****03 Rimadyl 100mg ad us.vet., Kautabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56229</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	16.10.2013
Zusammensetzung	01	carprofenum 20 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	carprofenum 50 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	carprofenum 100 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für den Hund	
Packung/en	01	002 20 Tablette(n) 004 100 Tablette(n)	B B
	02	006 20 Tablette(n) 008 100 Tablette(n)	B B
	03	010 20 Tablette(n) 012 100 Tablette(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.02.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.03.2019	

**03 Schauma-Dip ad us.vet., Zitzendesinfektionsmittel**

H.W. Schaumann AG, Murgenthalstrasse 67 b, 4900 Langenthal

Zul.-Nr.: <b>52249</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index:	23.10.2013
Zusammensetzung	03	iodum 3 mg ut nonoxinolum-9-iodum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zitzendesinfektionsmittel für Kühe	
Packung/en	03	024 5 l	E
		025 25 l	E
		026 60 l	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.01.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 60L)	
Gültig bis		09.05.2015	

**01 Vecoxan ad us.vet., orale Suspension**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>56258</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	17.10.2013
Zusammensetzung	01	diclazuril 2.5 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antikozidium für Kälber und Lämmer	
Packung/en	01	001 1 l	B
		003 200 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.11.2018	

**01 Ventipulmin ad us.vet., Gel**

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel

Zul.-Nr.: <b>50902</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	31.10.2013
Zusammensetzung	01	clenbuteroli hydrochloridum 25 µg, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipients ad gelatum pro 1 ml.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum für Pferde	
Packung/en	01	013 355 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.05.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.06.2019	



## 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 15.10.2013 übernimmt die Firma **ROTTAPHARM SA, Chiasso** folgende/s Arzneimittel der Firma **NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Risch**

A compter du 15.10.2013, l'entreprise **ROTTAPHARM SA, Chiasso** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Risch**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
15219	Zymafluor, compresse
52460	Zymafluor, gocce

## Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale

Per 10.10.2013 ändert die Firma **Heidak AG, Emmenbrücke, Emmen** ihren Firmennamen auf **Heidak AG**.

A compter du 10.10.2013, l'entreprise **Heidak AG, Emmenbrücke, Emmen** aura pour nouvelle raison sociale **Heidak AG**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel médicament
59338	Heidak Spagyrik Halsschmerzen, Spray

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

Per 15.10.2013 ändert die Firma **Lyron AG** ihr Firmendomizil von Steinengraben 22, 4002 Basel nach **Steinengraben 18, 4051 Basel**.

A compter du 15.10.2013, l'entreprise **Lyron AG** actuellement sise Steinengraben 22, 4002 Basel, aura pour nouveau domicile **Steinengraben 18, 4051 Basel**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel médicament
12133	Cardiophyt A, Tropfen
12136	Neurophyt, Dragées
19492	Neurophyt, Tropfen
31686	Bigasan, Tabletten
43182	Cardiophyt A, Kapseln
52950	Venaphyt N, Kapseln
52951	Venaphyt N, Tropfen
53485	Bio-Venaphyt N, Salbe
54714	Sportium, Emgel
55636	Sportium, Salbe
55637	Sportium, Gel
57695	Sportium Uno Spray, Emulsion

Per 18.10.2013 ändert die Firma **FRILAB SA** ihr Firmendomizil von rue François-Le-Fort, 25, 1206 Genève, nach **rue des Pierres-du-Niton 17, 1207 Genève.**

A compter du 18.10.2013, l'entreprise **FRILAB SA** actuellement sise rue François-Le-Fort, 25, 1206 Genève, aura pour nouveau domicile **rue des Pierres-du-Niton 17, 1207 Genève.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel médicament
49972	Combifrinil, comprimés à mâcher
49973	Combifrinil, suspension

Per 25.10.2013 ändert die Firma **Biogen Idec Switzerland AG** ihr Firmendomizil von Bundesplatz 9, 6300 Zug nach **Zählerweg 6, 6300 Zug.**

A compter du 25.10.2013, l'entreprise **Biogen Idec Switzerland AG** actuellement sise Bundesplatz 9, 6300 Zug, aura pour nouveau domicile **Zählerweg 6, 6300 Zug.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel médicament
54094	Avonex, Lyophilisat
56735	Avonex, Injektionslösung in einer Fertigspritze
57273	Tysabri 300 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
62178	Avonex Pen, Injektionslösung in einem Fertigpen

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

### Zeichenerklärung

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

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	<b>Aqua ad iniectabilia Baxter, Infusionslösung</b> Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	<b>55635</b>	<b>B</b>	05.03.4.	12.09.2013
1	02	<b>Arelix, comprimés</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Route de Mont- fleury 3, 1214 Vernier	<b>45151</b>	<b>B</b>	05.01.0.	14.10.2013
1	01	<b>Azithromycin-Teva, Pulver zur Herstellung einer Suspension</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58503</b>	<b>A</b>	08.01.6.	14.10.2013
1	01	<b>Ceftriaxon-Mepha 250 i.m., Injektionspräparat</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>56017</b>	<b>A</b>	08.01.3.	29.08.2013
1	02	<b>Ceftriaxon-Mepha 250 i.v., Injektionspräparat</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>56017</b>	<b>A</b>	08.01.3.	29.08.2013
1	03	<b>Ceftriaxon-Mepha 500 i.m., Injektionspräparat</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>56017</b>	<b>A</b>	08.01.3.	29.08.2013
1	04	<b>Ceftriaxon-Mepha 500 i.v., Injektionspräparat</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>56017</b>	<b>A</b>	08.01.3.	29.08.2013

1	05	<b>Ceftriaxon-Mepha 1000 i.m., Injektionspräparat</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>56017</b>	<b>A</b>	08.01.3.	29.08.2013
1	06	<b>Ceftriaxon-Mepha 1000 i.v., Injektionspräparat</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>56017</b>	<b>A</b>	08.01.3.	29.08.2013
1	07	<b>Ceftriaxon-Mepha 2000 i.v., Injektionspräparat</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>56017</b>	<b>A</b>	08.01.3.	29.08.2013
1	01	<b>Cimicifuga Vifor, comprimés filmés</b> Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	<b>57004</b>	<b>D</b>	09.99.0.	25.10.2013
1	01	<b>Co-Perindopril-Mepha, Tabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>60452</b>	<b>B</b>	02.07.2.	15.10.2013
1	01	<b>Diclofenac-Teva 25 mg, Kapseln</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>60558</b>	<b>B</b>	07.10.1.	30.09.2013
1	02	<b>Diclofenac-Teva 50 mg, Kapseln</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>60558</b>	<b>B</b>	07.10.1.	30.09.2013
1	01	<b>Filgrastim-Mepha 30, Fertigspritzen</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58662</b>	<b>A</b>	06.07.3.	12.09.2013
1	02	<b>Filgrastim-Mepha 48, Fertigspritzen</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58662</b>	<b>A</b>	06.07.3.	12.09.2013
1	01	<b>Hippurat-Iod-123 Heider, Injektionslösung</b> Heider AG, Picardiestrasse 3, 5040 Schöftland	<b>52637</b>	<b>A</b>	17.01.3.	14.09.2013
1	01	<b>KCl 0.15 % + Glucose 5 % Baxter, Infusionslösung</b> Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	<b>56988</b>	<b>B</b>	05.03.3.	12.09.2013
1	02	<b>KCl 0.3 % + Glucose 5 % Baxter, Infusionslösung</b> Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	<b>56988</b>	<b>B</b>	05.03.3.	12.09.2013

1	01	<b>KCl 2mmol/ml Fresenius, Infusionslösungskonzentrat</b> Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	<b>54698</b>	<b>B</b>	05.03.2. 12.09.2013
1	01	<b>Keragraf, disques d'équivalents épidermiques autologues</b> Healthpoint International, LLC, San Antonio (USA), Succursale de Lausanne, Avenue de Sévelin 20, 1004 Lausanne	<b>60811</b>	<b>A</b>	02.10.2013
1	01	<b>Perindopril-Teva 2 mg, Tabletten</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58850</b>	<b>B</b>	02.07.1. 08.10.2013
1	02	<b>Perindopril-Teva 4 mg, Tabletten</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58850</b>	<b>B</b>	02.07.1. 08.10.2013
1	03	<b>Perindopril-Teva 8 mg, Tabletten</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58850</b>	<b>B</b>	02.07.1. 08.10.2013
1	01	<b>Plasma-Lyte A + Glucose 5 %, Infusionslösung</b> Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	<b>56083</b>	<b>B</b>	05.03.3. 12.09.2013
1	01	<b>Resina Laricis comp., Augentropfen</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>59974</b>	<b>C</b>	20.02.0. 05.10.2013
1	01	<b>Uroprosta, Kapseln</b> GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee	<b>57855</b>	<b>D</b>	05.98.0. 25.10.2013

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

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

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

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
<b>Humanarzneimittel / Produits à usage humain</b>					
01	<b>Aggrastat 0,25 mg, Infusionskonzentrat</b> Correvio International Sàrl, rue des Alpes 21, 1201 Genève	<b>54761</b>	<b>A</b>	06.03.2.	27.01.2014
01	<b>Camilia, solution buvable en unidoses</b> Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates	<b>59057</b>	<b>D</b>	20.01.0.	18.03.2014
01	<b>Carteol Chauvin 0,5 %, Augentropfen</b> Bausch & Lomb Swiss AG, Gotthardstrasse 2, 6301 Zug	<b>54993</b>	<b>B</b>	11.09.0.	08.03.2014
02	<b>Carteol Chauvin 1 %, Augentropfen</b> Bausch & Lomb Swiss AG, Gotthardstrasse 2, 6301 Zug	<b>54993</b>	<b>B</b>	11.09.0.	08.03.2014
03	<b>Carteol Chauvin 2 %, Augentropfen</b> Bausch & Lomb Swiss AG, Gotthardstrasse 2, 6301 Zug	<b>54993</b>	<b>B</b>	11.09.0.	08.03.2014
01	<b>Dialgine, comprimés</b> Intermedica AG, 1700 Fribourg	<b>56422</b>	<b>D</b>	01.01.2.	24.03.2014
01	<b>Gestinyl 30, Dragées</b> Stragen Pharma SA, chemin du Pré-Fleuri 3, 1228 Plan-les-Ouates	<b>57978</b>	<b>B</b>	09.02.1.	18.03.2014
01	<b>Ophtasone, Augensalbe</b> Bausch & Lomb Swiss AG, Gotthardstrasse 2, 6301 Zug	<b>46318</b>	<b>A</b>	11.06.1.	30.03.2014
01	<b>Teicoplanin-Teva 200 mg, Lyophilisat und Lösungsmittel</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58808</b>	<b>A</b>	08.01.9.	02.04.2014
02	<b>Teicoplanin-Teva 400 mg, Lyophilisat und Lösungsmittel</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58808</b>	<b>A</b>	08.01.9.	02.04.2014

**Berichtigung  
Rectification**

Swissmedic Journal Nr. 09/2013, September 2013, Seite 756  
Journal Swissmedic No 09/2013, septembre 2013, page 756

**01 Lycopodium clavatum TM, Gouttes orales**  
Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-lesOuates

---

Zul.-Nr.: <b>59645</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index:20.01.0.	25.09.2013
------------------------	---------------------------	----------------	------------

---

Dans l'édition 09/2013 du Journal Swissmedic, la catégorie de remise n'a pas été, par erreur, publiée:  
La catégorie de remise est: C

Im Swissmedic Journal 09/2013 wurde irrtümlich die Abgabekategorie nicht publiziert:  
Die Abgabekategorie lautet: C