

# Journal

## Swissmedic

**10/2014**

13. Jahrgang  
13<sup>e</sup> année

ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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

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

<b>Seite</b>	<b>Seite</b>
<b>Im Brennpunkt</b>	
Elektronisches Vigilance-Meldeportal EIViS	<b>968</b>
Kostenlose Erstbevorratung mit Arzneimitteln bei Markteinführung – eine unzulässige Werbemassnahme	<b>970</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Novocart 3D®, (Transplantatprodukt, Humane artikuläre Chondrozyten)	<b>974</b>
<b>Medizinprodukte</b>	
Hinweis auf eine Sicherheitsmassnahme für Accu-Chek Spirit Combo Insulinpumpe der Firma Roche Diagnostics GmbH	<b>976</b>
<b>Arzneimittel Statistik</b>	
Chargenrückrufe	<b>978</b>
Neuzulassung	<b>980</b>
Revision und Änderung der Zulassung	<b>987</b>
Änderung der Zulassungsinhaberin	<b>1040</b>
Widerruf der Zulassung	<b>1042</b>
Erlöschen der Zulassung	<b>1045</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

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

	<b>Page</b>		<b>Page</b>
<b>Actualités</b>		<b>Miscellanées</b>	
ElViS: le portail de vigilance et d'annonce électronique	<b>969</b>	Retraits de lots	<b>979</b>
L'approvisionnement initial gratuit lors de la mise sur le marché d'un nouveau médicament constitue une mesure publicitaire interdite	<b>972</b>	Nouvelle autorisation	<b>980</b>
<b>Médicaments</b>		Révision et modification de l'autorisation	<b>987</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Novocart 3D®, (transplant standardisé, Chondrocytes articulaires humains)	<b>975</b>	Modification du titulaire d'AMM	<b>1040</b>
<b>Dispositifs médicaux</b>		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>1042</b>
Information concernant une mesure de sécurité relative à la pompe à insuline Accu-Chek Spirit Combo de l'entreprise Roche Diagnostics GmbH	<b>977</b>	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>1045</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

## Elektronisches Vigilance-Meldeportal EIViS

Medizinische Fachpersonen und pharmazeutische Firmen können Verdachtsfälle unerwünschter Arzneimittelwirkungen seit Anfang Oktober direkt über das Internet melden. Nach erfolgreich abgeschlossener Pilotphase nahm Swissmedic das Online-Meldeportal "EIViS" (Electronic Vigilance System) am 6. Oktober 2014 in Betrieb.

Medizinische Fachpersonen, die bisher solche Verdachtsfälle per Meldeformular an die regionalen Pharmacovigilance-Zentren berichtet haben, können die Meldungen nun bevorzugt online erfassen und übermitteln.

Ebenso können kleinere und mittlere pharmazeutische Unternehmen, die keine eigene direkte Übermittlungsoption (Gateway) zur Swissmedic-Datenbank haben, ihre Meldungen vorzugsweise elektronisch bei Swissmedic einreichen.

Voraussetzung ist eine Registrierung auf der Portal-Webseite und für Firmen die Teilnahme an einem Training bei Swissmedic.

Mit EIViS können zusätzlich auch fallbezogene Dokumente wie z.B. Labor- oder Austrittsberichte übermittelt werden. Nach erfolgreichem Versand kann der Anwender die Meldung und die Eingangsbestätigung für seine eigene Dokumentation lokal speichern. Datenschutz und Datensicherheit entsprechen den höchsten Anforderungen.

Das zeitgemässe und anwenderfreundliche Meldeportal erleichtert es Fachpersonen und der Industrie, ihrer gesetzlichen Meldepflicht nachzukommen. Swissmedic hofft, dass damit mehr Meldungen zeitnah eingehen und die Qualität der Meldungen und damit die Arzneimittel- und Patientensicherheit in der Schweiz verbessert werden.

Sie finden weitere Informationen unter:  
[www.swissmedic.ch/elvis](http://www.swissmedic.ch/elvis)

## ELViS: le portail de vigilance et d'annonce électronique

Depuis le début du mois d'octobre, les professionnels de santé et les entreprises pharmaceutiques peuvent annoncer directement sur Internet les cas suspectés d'effets indésirables de médicaments. La phase pilote ayant été achevée avec succès, Swissmedic a mis en service le portail d'annonce en ligne « ELViS » (Electronic Vigilance System) le 6 Octobre 2014.

Les professionnels de santé, qui rapportaient jusqu'ici les cas suspects aux centres régionaux de pharmacovigilance en utilisant le formulaire idoine, peuvent désormais saisir et transmettre de préférence leurs annonces en ligne. De même, les petites et moyennes entreprises pharmaceutiques qui ne disposent pas de leur propre accès à la base de données de pharmacovigilance de Swissmedic (Gateway) peuvent soumettre leurs annonces de préférence par voie électronique à Swissmedic. Seule condition à remplir : s'enregistrer sur le site web du portail et, pour les entreprises, participer à une formation chez Swissmedic.

ELViS permettra en outre la transmission de documents liés à un cas donné tels que des rapports de laboratoire ou de sortie. Après envoi, l'utilisateur pourra enregistrer l'annonce et l'accusé de réception correspondant sur un support local pour sa propre documentation. Les exigences les plus élevées sont respectées en matière de protection et de sécurité des données.

Grâce à ce portail moderne et convivial, il sera plus aisé aux professionnels et à l'industrie de satisfaire à leur obligation d'annoncer prescrite par la loi. Swissmedic espère que cette solution permettra un envoi plus rapide des annonces et une amélioration de leur qualité, et donc de la sécurité des médicaments et des patients en Suisse.

Vous trouverez des informations complémentaires sur :  
[www.swissmedic.ch/elvis](http://www.swissmedic.ch/elvis)

## Kostenlose Erstbevorratung mit Arzneimitteln bei Markteinführung – eine unzulässige Werbemassnahme

Im Rahmen eines Beschwerdeverfahrens gegen eine Verfügung der Swissmedic wurde gerichtlich geprüft, ob bei einer Markteinführung eine kostenlose Erstbevorratung für neu eingeführte Arzneimittel mit den werberechtlichen Bestimmungen der Heilmittelgesetzgebung vereinbar ist, und welche Rechtsgrundlagen bei dieser Werbemassnahme zur Anwendung kommen.

Streitgegenstand des Verfahrens war, dass eine Pharmafirma ihr Angebot „Automatische Erstbevorratung für Neueinführung der gängigsten Grössen“ als eine nach Art. 33 Abs. 3 Bst. a HMG<sup>1</sup> zulässige Entschädigung von bescheidenem Wert einstuft bzw. als Abgeltung für den Initialaufwand, welcher einer Apotheke bei der Aufnahme von neu eingeführten Arzneimitteln in ihr Sortiment entsteht. Somit handle es sich um eine Zuwendung, welche eine Gegenleistung des Zuwendungsempfängers abgelte, und es liege kein unerlaubter Vorteil im Sinne von Art. 33 HMG vor. Swissmedic sah in dieser Werbemassnahme einen Verstoß gegen die Bestimmungen von Art. 10 AWW<sup>2</sup> betreffend Musterpackungen in der Fachwerbung.

Das Bundesverwaltungsgericht (BVGer) stützte in seinem mittlerweile rechtskräftigen Urteil C-4724/2010<sup>3</sup> vom 10. März 2014 die Auffassung von Swissmedic und wies die Beschwerde ab. Eine Ausnahme zum Verbot des Anbietens geldwerter Vorteile im Sinne von Art. 33 Abs. 3 Bst. a HMG sah das Gericht nicht als gegeben, da die Entschädigung nicht von Belang für die pharmazeutische Praxis war. Weiter war die Erstbevorratungsaktion nicht auf ein bestimmtes Arzneimittel beschränkt, sondern bezog sich auf sämtliche Neueinführungen, womit kein Vorteil von bescheidenem Wert vorlag und die Ausnahmebestimmung von Art. 33 Abs. 3 Bst. a HMG auch aus diesem Grund nicht anwendbar war. Vielmehr führte das BVGer aus, dass eine Vorteilsgewährung bereits dann einen ausreichenden Zusammenhang mit der Arzneimittelverschreibung bzw. -abgabe hat, wenn sie zur Absatzförderung geeignet ist, also aus objektiver Sicht ein gewährter Vorteil geeignet ist, das Verschreibungs- und Abgabeverhalten zu beeinflussen. So kann bei Unternehmen, welche gewerbsmässig und gewinnorientiert mit Arzneimitteln handeln, davon ausgegangen werden, dass mit der Gewährung von geldwerten Vorteilen ein wirtschaftlicher Nutzen erwartet bzw. angestrebt wird, dass also eine direkte oder

indirekte Absatzförderungsabsicht und nicht nur -eignung besteht. Diese Absicht kann sich sowohl auf die Erhöhung des Absatzes bei bisherigen Kunden und die Gewinnung neuer Kunden als auch generell auf den Erhalt der Wettbewerbsfähigkeit gegenüber Konkurrenten beziehen.

Demzufolge hielt das BVGer fest, dass es sich bei der „Erstbevorratungsaktion“ um ein unzulässiges Angebot geldwerter Vorteile im Sinne von Art. 33 HMG handelt. Die „Erstbevorratungsaktion“ stellte zudem auch deshalb eine unzulässige Werbemassnahme dar, weil sie im Sinne von Art. 32 Abs. 1 Bst. b HMG zu einem übermässigen, missbräuchlichen oder unzweckmässigen Einsatz von Arzneimitteln verleiten kann. Diese Gesetzesnormen werden konkretisiert durch die Vorschriften von Art. 10 AWW zu den Musterpackungen, welche als Fachwerbung gelten (vgl. Art. 4 Bst. i AWW): Werden diese Vorschriften eingehalten, liegt zulässige Werbung vor; andernfalls liegt ein unzulässiger Beeinflussungsversuch des Verschreibungs- oder Abgabeverhaltens der Fachpersonen im Sinne von Art. 32 Abs. 1 Bst. b und Art. 33 HMG vor. Damit hat das Gericht auch klargestellt, dass sich Art. 10 AWW auf eine hinreichende gesetzliche Grundlage stützen kann, und dass die „Erstbevorratungen“ entgegen der Auffassung der Beschwerdeführerin auch nicht als Naturalrabatte (Warenboni) im Sinne von Art. 33 Abs. 3 Bst. b HMG qualifiziert werden können.

Mit der Urteilsbegründung wurden zudem verschiedene Aspekte der publizierten Begutachtungspraxis von Swissmedic im Zusammenhang mit den Musterpackungen in der Fachwerbung bestätigt. Nachstehend die wichtigsten vom BVGer gestützten Auslegungen gemäss dieser Publikation im Swissmedic Journal 01/2010 S. 29 ff.<sup>4</sup>:

<sup>1</sup> Bundesgesetz vom 15. Dezember 2000 über Arzneimittel und Medizinprodukte (Heilmittelgesetz, HMG; SR 812.21)

<sup>2</sup> Verordnung vom 17. Oktober 2001 über die Arzneimittelwerbung (Arzneimittel-Werbeverordnung, AWW; SR 812.212.5)

<sup>3</sup> [www.bvger.ch](http://www.bvger.ch)-> unter „Suchtext“ C-4724/2010 eingeben und „Suchen“ wählen.

<sup>4</sup> [Musterpackungen in der Fachwerbung](#)

**Zweck der Musterpackung und Abgabemenge**

Musterpackungen sind ein anerkanntes Mittel der Arzneimittelwerbung. Sie dienen einer Fachperson dazu, sich mit neuen Arzneimitteln vertraut zu machen und Erfahrungen bei ihrer Anwendung zu sammeln. Sie haben insofern nicht nur Werbecharakter, sondern auch eine Informationsfunktion.

Für Musterpackungen wurden in Art. 10 AWW Vorschriften festgelegt, welche verhindern sollen, dass die Musterabgabe das Verschreibungs- oder Abgabeverhalten der Fachpersonen unzulässig beeinflusst, wie etwa die Begrenzung auf eine „kleine Anzahl“ abzugebender Packungen (Art. 10 Abs. 1 AWW).

**Schriftliche Anforderung**

Die „Erstbevorratungs“-Aktion war so konzipiert, dass die Apothekerinnen und Apotheker eine allgemein gültige Anforderung von kostenlosen Arzneimitteln für alle künftigen Neueinführungen der betreffenden Pharmafirma unterschrieben haben.

Dies erachtete das BVGer als ungenügend und nicht mit der Anforderung der vorgängigen „schriftlichen Anforderung“ nach Art. 10 Abs. 1 AWW vereinbar. Die Fachperson muss ihren Willen vielmehr in Bezug auf den Erhalt einer Musterpackung eines bestimmten Arzneimittels ausdrücken. Deshalb genügt es nicht, wenn einzig ein Formular unterschrieben wird, mit welchem pauschal für sämtliche Neueinführungen von Arzneimitteln eine Anforderung erfolgt: Im Zeitpunkt des Unterschreibens des Formulars weiss die Fachperson noch gar nicht, welche(s) (neue) Arzneimittel sie genau anfordert. Das Bestellformular bezog sich weder auf ein spezifisches Arzneimittel, noch war es mengenmässig begrenzt.

*Ergänzender Hinweis betreffend Arzneimittel, die psychotrope Substanzen oder Betäubungsmittel enthalten infolge geänderter Rechtsgrundlagen*

Am 1. Juli 2011 traten die BetmKV<sup>5</sup> und BetmVV-EDI<sup>6</sup> in Kraft. In der Publikation im Swissmedic Journal 01/2010 S. 29 ff. mussten die Angaben unter „Rechtsgrundlagen“ entsprechend ersetzt werden (vgl. auch Art. 10 Abs. 4 AWW). Ausserdem wurden die Angaben unter Ziffer 4.2.2 der Publikation aufgehoben, da für Arzneimittel mit kontrollierten Substanzen der Verzeichnisse a, b und d keine Musterpackungen abgegeben werden dürfen. Für Arzneimittel mit kontrollierten Substanzen des Verzeichnisses c gelten die üblichen Anforderungen nach Art. 10 AWW.

Weitere Details unter:  
[www.swissmedic.ch/01660](http://www.swissmedic.ch/01660)

[www.swissmedic.ch/fachwerbung](http://www.swissmedic.ch/fachwerbung)  
> Musterpackungen in der Fachwerbung

<sup>5</sup> Verordnung vom 25. Mai 2011 über die Betäubungsmittelkontrolle (Betäubungsmittelkontrollverordnung, BetmKV; SR 812.121.1)

<sup>6</sup> Verordnung des EDI vom 30. Mai 2011 über die Verzeichnisse der Betäubungsmittel, psychotropen Stoffe, Vorläuferstoffe und Hilfschemikalien (Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI; SR 812.121.11)

## L'approvisionnement initial gratuit lors de la mise sur le marché d'un nouveau médicament constitue une mesure publicitaire interdite

Dans le cadre d'un recours introduit contre une décision de Swissmedic, il a été vérifié au niveau judiciaire si, en cas de mise sur le marché d'un nouveau médicament, le fait d'offrir un premier approvisionnement gratuit de la préparation en question est compatible avec la législation sur la publicité pour les produits thérapeutiques. Le tribunal a également tâché d'identifier les dispositions légales sur lesquelles s'appuierait cette mesure publicitaire.

En l'occurrence, le recours avait été déposé par une entreprise pharmaceutique considérant que l'offre qu'elle proposait (« approvisionnement initial automatique des conditionnements les plus courants en cas de mise sur le marché d'une nouvelle préparation ») constituait une indemnisation licite de valeur modeste au sens de l'art. 33, al. 3, let. a LPTH<sup>1</sup> octroyée aux pharmacies en contrepartie de la charge de travail que génère l'intégration dans leur assortiment des nouveaux médicaments. Selon cette entreprise, il s'agissait donc en quelque sorte d'une indemnisation venant compenser cette contre-prestation et ne constituait pas un avantage illicite aux termes de l'art. 33 LPTH. Swissmedic estimait au contraire que cette mesure publicitaire représentait une violation des dispositions de l'art. 10 OPuMéd<sup>2</sup> concernant les remises d'échantillons dans le cadre de la publicité auprès des professionnels.

Le jugement C-4724/2010, prononcé par le Tribunal administratif fédéral (TAF) le 10 mars 2014<sup>3</sup> et entré depuis en force, confirme le point de vue de Swissmedic et rejette le recours. Le tribunal a en effet estimé que la démarche de l'entreprise ne pouvait pas bénéficier de l'exception à l'interdiction d'offrir des avantages matériels prévue à l'art. 33, al. 3, let. a LPTH car l'indemnisation n'a pas de rapport avec la pratique de la pharmacie. En outre, l'offre d'approvisionnement initial gratuit ne se limitait pas à un médicament en particulier mais s'étendait à toutes les nouvelles préparations. Par conséquent, l'on ne pouvait plus parler d'un avantage de valeur modeste et l'exception prévue à l'art. 33, al. 3, let. a LPTH n'était donc pas applicable. Bien au contraire, le TAF a expliqué que l'avantage accordé a un rapport suffisant avec la prescription et la remise pour le rendre illégal dès qu'il est de nature à favoriser l'écoulement du produit, c'est-à-dire, objectivement, à influencer les comportements en matière de prescription et

de remise. On peut en effet partir du principe que les entreprises qui font profession de travailler avec des médicaments pour en tirer des profits, attendent ou visent un bénéfice économique lorsqu'elles octroient des avantages matériels, et que ce faisant, elles sont animées par une intention d'augmenter directement ou indirectement leur chiffre d'affaires et pas uniquement par l'éventualité de l'accroître. Cette intention peut concerner tant l'augmentation du chiffre d'affaires réalisé auprès des clients existants que l'acquisition de nouveaux clients, voire de manière générale le maintien de la compétitivité de l'entreprise en question vis-à-vis de la concurrence.

Par conséquent, le TAF a statué que l'« offre d'approvisionnement initial » en question revenait à octroyer des avantages matériels illicites au sens de l'art. 33 LPTH. Et que cette offre constituait d'autant plus une mesure publicitaire illicite qu'elle pouvait inciter à un usage excessif, abusif ou inapproprié de médicaments au sens de l'art. 32, al. 1, let. b LPTH. Ces dispositions légales sont précisées dans les prescriptions sur les échantillons énoncées à l'art. 10 OPuMéd, échantillons qui sont par ailleurs qualifiés de publicité destinée aux professionnels (cf. art. 4, let. i OPuMéd) : si les dispositions précitées sont respectées, la publicité est considérée comme légale ; dans le cas contraire, il s'agit d'une tentative illicite d'influer sur les activités de prescription et de remise par les professionnels au sens de l'art. 32, al. 1, let. b et de l'art. 33 LPTH. Par conséquent, le tribunal a aussi indiqué clairement que l'art. 10 OPuMéd s'appuie sur une base légale suffisante et que contrairement à la conception du recourant, les « approvisionnements initiaux » ne peuvent pas être considérés comme des rabais en nature (boni sous forme de marchandises) au sens de l'art. 33, al. 3, let. b LPTH.

<sup>1</sup> Loi fédérale du 15 décembre 2000 sur les médicaments et les dispositifs médicaux (loi sur les produits thérapeutiques; LPTH ; RS 812.21)

<sup>2</sup> Ordonnance du 17 octobre 2001 sur la publicité pour les médicaments (ordonnance sur la publicité pour les médicaments ; OPuMéd ; RS 812.212.5)

<sup>3</sup> [www.bvger.ch](http://www.bvger.ch) -> introduire C-4724/2010 sous «Texte de recherche» et cliquer sur «Rechercher» (arrêt disponible uniquement en allemand)



En outre, les considérants du jugement confirment différents aspects de la publication de Swissmedic sur l'évaluation des échantillons comme éléments de publicité destinée aux professionnels. Vous trouverez ci-dessous les principaux éléments de l'interprétation du TAF basée sur la publication du Journal Swissmedic 01/2010, p. 32 ss.<sup>4</sup>:

#### **But des échantillons et quantités remises**

Les échantillons constituent une mesure publicitaire reconnue dans le domaine des médicaments et ont pour but de permettre aux professionnels de se familiariser avec de nouveaux médicaments ainsi que de se forger une première expérience en ce qui concerne leur utilisation. Ils ont ainsi une dimension publicitaire, mais également une vocation informative.

En ce qui concerne les échantillons, les dispositions énoncées à l'art. 10 OPuMéd visent à éviter que leur remise n'influe de manière illégale sur le comportement de prescription ou de remise des professionnels. Il s'agit notamment de la limitation à un « petit nombre » d'emballages à remettre (art. 10, al. 1 OPuMéd).

#### **Demande écrite**

L'« offre d'approvisionnement initial » en question avait été conçue de manière à ce que les pharmaciens aient à signer une demande globale de médicaments gratuits pour toutes les nouvelles préparations mises sur le marché par l'entreprise pharmaceutique concernée.

Le TAF a estimé que cette approche était insuffisante et incompatible avec l'obligation d'une « demande écrite » préalable au sens de l'art. 10, al. 1 OPuMéd. En effet, les professionnels doivent faire part de leur volonté d'obtenir des échantillons d'un médicament spécifique. Par conséquent, le fait de signer un seul formulaire de demande pour toutes les nouvelles préparations mises sur le marché ne suffit pas car au moment de la signature du formulaire, le professionnel n'a pas la moindre idée du / des (nouveaux) médicament(s) spécifique(s) qu'il demande ce faisant. En effet, le formulaire de demande en question ne mentionnait aucun médicament en particulier et il ne limitait nullement les quantités.

*Remarque complémentaire au sujet des médicaments qui renferment des substances psychotropes ou des stupéfiants suite aux nouvelles dispositions légales*

L'OCStup<sup>5</sup> et l'OTStup-DFI<sup>6</sup> sont entrées en vigueur le 1<sup>er</sup> juillet 2014. Les données mentionnées sous l'intitulé « Bases légales » dans l'article publié aux pages 32 ss. du Journal Swissmedic 01/2010 ont donc dû être modifiées (voir également à ce sujet l'art. 10, al. 4 OPuMéd). En outre, les informations reprises à la rubrique 4.2.2 de cet article ont été supprimées car il est interdit de remettre des échantillons de médicaments renfermant des substances soumises à contrôle et reprises dans les tableaux a, b et d. Quant aux médicaments qui renferment des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau c, ce sont les exigences usuelles énoncées à l'art. 10 OPuMéd qui s'appliquent.

Pour de plus amples informations, nous vous invitons à consulter la page suivante:  
[www.swissmedic.ch/01660](http://www.swissmedic.ch/01660)

[www.swissmedic.ch/publicite-professionnels](http://www.swissmedic.ch/publicite-professionnels)

> Echantillons dans la publicité destinée aux professionnels

<sup>4</sup> [Echantillons dans la publicité destinée aux professionnels](http://www.swissmedic.ch/publicite-professionnels)

<sup>5</sup> Ordonnance du 25 mai 2011 sur le contrôle des stupéfiants (ordonnance sur le contrôle des stupéfiants, OCStup ; RS 812.121.1).

<sup>6</sup> Ordonnance du DFI sur les tableaux des stupéfiants, des substances psychotropes, des précurseurs et des adjuvants chimiques du 30 mai 2011 (ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI ; RS 812.121.11)

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Novocart 3D<sup>®</sup>, (Transplantatprodukt, Humane artikuläre Chondrozyten)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Novocart 3D <sup>®</sup>
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Humane artikuläre Chondrozyten
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	Eine Einheit enthält 11 cm <sup>2</sup> Kollagenmatrix mit einer Gesamtzellzahl von 8,25 – 44 Mio. artikulärer Chondrozyten. Trägergekoppeltes Chondrozytentransplantatprodukt zur autologen Anwendung.
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Chirurgische Therapie zur biologischen Rekonstruktion artikulärer Knorpeldefekte, des Kniegelenks mittels trägergekoppelter autologer Knorpelzelltransplantation (ATC). Die Anwendung von NOVOCART <sup>®</sup> 3D als primäres operatives Rekonstruktionsverfahren ist im Bereich der medialen und lateralen Femurkondylen oder der Trochlea indiziert.
<b>ATC Code:</b>	M09AX02
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	----
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	58945
<b>Zulassungsdatum:</b>	02.10.2014 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Novocart 3D<sup>®</sup>, (transplant standardisé, Chondrocytes articulaires humains)**

<b>Préparation:</b>	Novocart 3D <sup>®</sup>
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Chondrocytes articulaires humains
<b>Dosage et forme galénique:</b>	Eine Einheit enthält 11 cm <sup>2</sup> Kollagenmatrix mit einer Gesamtzellzahl von 8,25 – 44 Mio. artikulärer Chondrozyten. Trägergekoppeltes Chondrozytentransplantatprodukt zur autologen Anwendung
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Chirurgische Therapie zur biologischen Rekonstruktion artikulärer Knorpeldefekte, des Kniegelenks mittels trägergekoppelter autologer Knorpelzelltransplantation (ATC). Die Anwendung von NOVOCART <sup>®</sup> 3D als primäres operatives Rekonstruktionsverfahren ist im Bereich der medialen und lateralen Femurkondylen oder der Trochlea 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>	M09AX02
<b>No IT / désignation:</b>	---
<b>No d'autorisation:</b>	58945
<b>Date d'autorisation:</b>	02.10.2014 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

## **Hinweis auf eine Sicherheitsmassnahme für Accu-Chek Spirit Combo Insulinpumpe der Firma Roche Diagnostics GmbH**

Swissmedic wurde durch die Firma Roche Diagnostics GmbH über eine Sicherheitsmassnahme informiert, welche die Datums- und Zeitspeicherung der Insulinpumpe Accu-Chek Spirit Combo betrifft. Es kann vorkommen, dass der Kondensator der Insulinpumpe nicht mehr korrekt funktioniert. Dieser ist für die Aufrechterhaltung der Spannung zuständig, um während einer Unterbrechung der Stromversorgung (beispielsweise bei Batteriewechsel) die Datums- und Uhrzeiteinstellungen zu speichern.

Falls es zu einem Zeit-und-Datum-Verlust nach Batteriewechsel kommt, schaltet die Pumpe sofort das Menü für Zeit-und-Datum-Einstellungen ein und fordert den Nutzer auf, diese richtig einzustellen. Wenn Zeit und Datum richtig eingestellt sind, liefert die Pumpe korrekt die programmierten Insulinmengen.

Bei einem Verlust der korrekten Datums- und Zeiteinstellungen kann ein Verschieben der Zeitblöcke für Basalraten zu einem möglichen Entstehen einer Hypo- oder Hyperglykämie beitragen.

Die Sicherheitsinformationen an Fachpersonen und Patienten sowie Empfehlungen zum Batteriewechsel und Erkennen eines Kondensator-Ausfalls finden Sie in der Meldung der Firma Roche Diagnostics GmbH im Internet unter [www.swissmedic.ch/md](http://www.swissmedic.ch/md) > „Mitteilungen über bestimmte Medizinprodukte“ > „Rückrufe“.

Swissmedic macht auf die Sicherheitsmassnahme aufmerksam und bittet, allfällige Vorkommnisse zu melden.

Kontakt und Meldungen:  
Swissmedic, Abteilung Medizinprodukte  
Hallerstrasse 7  
Postfach  
CH-3000 Bern 9  
Tel. 058 463 22 51 / Fax 058 462 76 46  
E-Mail: [materiovigilance@swissmedic.ch](mailto:materiovigilance@swissmedic.ch)

Weitere Informationen über Medizinprodukte finden Sie im Internet auf [www.swissmedic.ch/md](http://www.swissmedic.ch/md)

## Information concernant une mesure de sécurité relative à la pompe à insuline Accu-Chek Spirit Combo de l'entreprise Roche Diagnostics GmbH

Swissmedic a été informé par l'entreprise Roche Diagnostics GmbH d'une mesure de sécurité qui concerne l'enregistrement de la date et de l'heure par la pompe à insuline Accu-Chek Spirit Combo. Il peut arriver que le condensateur de la pompe cesse de fonctionner correctement. Le condensateur fournit la tension requise pour sauvegarder les paramètres de date et d'heure lors d'une coupure d'alimentation, généralement lors du remplacement de la pile.

Lors d'une perte de la date et de l'heure après un remplacement de la pile, la pompe active immédiatement le menu de réglage de la date et de l'heure et invite l'utilisateur à les configurer à nouveau. Si la date et l'heure sont correctement paramétrées, la pompe délivre les bonnes quantités programmées d'insuline.

En cas de perte de la date et de l'heure correctes, un décalage de la plage horaire du débit de base pourrait contribuer à d'éventuels épisodes hyperglycémiques ou hypoglycémiques.

Vous trouverez les informations de sécurité destinées aux professionnels et aux patients ainsi que les recommandations pour le remplacement de la pile et la détection d'un défaut du condensateur publiées par l'entreprise Roche Diagnostics à l'adresse [www.swissmedic.ch/md](http://www.swissmedic.ch/md) > Français > „Communications concernant des dispositifs médicaux spécifiques„ > „Retraits“)

Swissmedic vous invite à tenir compte de cette mesure de sécurité et vous prie de lui signaler tout incident éventuel.

Contact et annonces:

Swissmedic, Division Dispositifs médicaux  
Hallerstrasse 7  
CH-3000 Berne 9  
Tél. : 058 463 22 51, Fax : 058 462 76 46  
Courriel : [materiovigilance@swissmedic.ch](mailto:materiovigilance@swissmedic.ch)

D'autres informations sur les dispositifs médicaux sont publiées sur Internet à l'adresse [www.swissmedic.ch/md](http://www.swissmedic.ch/md)

## Chargenrückrufe

<b>Präparat:</b>	<b>Kiovig, Infusionslösung</b>
<b>Zulassungsnummer:</b>	<b>57469</b>
<b>Wirkstoffe:</b>	<b>immunoglobulinum humanum normale</b>
<b>Zulassungsinhaberin:</b>	<b>Baxter AG</b>
<b>Rückzug der Chargen:</b>	<b>LE12P035AD (30g / 300 ml)</b>

Die Firma Baxter AG hat die obenerwähnte Charge von Kiovig, Infusionslösung freiwillig vom Markt zurückgerufen. Der Rückruf erfolgte als vorsorgliche Massnahme aufgrund einer erhöhten Melde-rate von Überempfindlichkeitsreaktionen nach Verwendung von Charge LE12P035AD. Es sind keine weiteren Chargen betroffen.

Der Rückruf erfolgte mittels Rundschreiben an alle mit der betroffenen Charge belieferten Kunden.

<b>Präparat:</b>	<b>Donepezil-Mepha 5 mg, Lactab</b> <b>Donepezil-Mepha 10 mg, Lactab</b>
<b>Zulassungsnummer:</b>	<b>60535</b>
<b>Wirkstoffe:</b>	<b>donepezili hydrochloridum</b>
<b>Zulassungsinhaberin:</b>	<b>Mepha Pharma AG</b>
<b>Rückzug der Chargen:</b>	<b>J54698A und J54791A 5 mg</b> <b>J54698A und J54791A 10 mg</b>

Die Firma Mepha Pharma AG, zieht die obenerwähnten Chargen von Donepezil-Mepha 5 mg und Donepezil-Mepha 10 mg Lactab, OP à 50 Stück, wegen eines während der Verpackung aufgetretenen Problems vorsorglich vom Markt zurück. In einzelnen Faltschachteln der 5 mg Dosierung könnten sich Blister mit 10mg Tabletten befinden und umgekehrt.

Der Rückruf erfolgt mittels Rundschreiben bis auf Stufe Detailhandel.

**Retraits de lots**

<b>Préparation:</b>	<b>Kiovig, solution pour infusion</b>
<b>N° d'autorisation:</b>	<b>57469</b>
<b>Principes actifs:</b>	<b>immunoglobulinum humanum normale</b>
<b>Titulaire de l'autorisation:</b>	<b>Baxter SA</b>
<b>Retrait des lots:</b>	<b>LE12P035AD (30g / 300 ml)</b>

La société Baxter SA retire volontairement du marché le lot susmentionné de la préparation Kiovig, solution pour infusion. Cette mesure de précaution est prise en raison d'une augmentation de réactions d'hypersensibilité lors de l'application du lot LE12P035AD. Aucun autre lot n'est concerné par ce rappel.

Ce retrait est communiqué par circulaire à tous les clients qui ont reçu livraison du lot incriminé.

<b>Préparation:</b>	<b>Donepezil-Mepha 5 mg, Lactab</b> <b>Donepezil-Mepha 10 mg, Lactab</b>
<b>N° d'autorisation:</b>	<b>60535</b>
<b>Principes actifs:</b>	<b>donepezili hydrochloridum</b>
<b>Titulaire de l'autorisation:</b>	<b>Mepha Pharma SA</b>
<b>Retrait des lots:</b>	<b>J54698A et J54791A 5 mg</b> <b>J54698A et J54791A 10 mg</b>

Par mesure de précaution, la société Mepha Pharma SA retire du marché les lots susmentionnés des préparations Donepezil-Mepha 5 mg et 10mg, comprimés filmés. Le rappel est dû à une erreur survenue pendant l'emballage. De ce fait, il se pourrait que certaines boîtes de Donépézil-Mepha 10 mg contiennent des blisters de comprimés de Donépézil-Mepha 5 mg et inversement.

Ce retrait est communiqué par circulaire à tous les grossistes et détaillistes qui ont reçu livraison des lots incriminés.

**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 Amavita Antigrippe, Granulat**

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>65451</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.01.2.	15.10.2014
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, pseudoephedrini hydrochloridum 30 mg, arom.: natrii cyclamas, saccharinum natricum et alia, color.: E 104, excipiens ad granulatum.	
Anwendung		Schnupfen mit erkältungs- und grippebedingten Schmerzen und Fieber	
Packung/en	01	001	20 Sachtet(s) C
Gültig bis		14.10.2019	

**01 Amorolfin-Mepha 5%, Nagellack**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65132</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.09.4.	07.10.2014
Zusammensetzung	01	A) Nagellack: amorolfinum 50 mg ut amorolfini hydrochloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. B) Tupfer: alcohol isopropylicus 70 %.	
Anwendung		Nagelmykosen	
Packung/en	01	001	5 ml inkl. 30 Tupfer mit Isopropylalkohol, 10 Spatel, 30 Feilen B
Gültig bis		06.10.2019	

**01 Belladonna D3, Dilutio**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59587</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	23.10.2014
Zusammensetzung	01	atropa belladonna D3, ad solutionem, corresp. ethanolum 21 % 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 (nur bei Einzel-mittel).	
Gültig bis		22.10.2019	



**01 Coop Vitality Diclofenac Gel, Emulsions-Gel**

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>65522</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	14.10.2014
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Percutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	001	100 g D
Gültig bis		13.10.2019	

**01 Coop Vitality Erkältungssalbe, Salbe**

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>65484</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.06.0.	09.10.2014
Zusammensetzung	01	menthae piperitae aetheroleum 65.25 mg, eucalypti aetheroleum 60 mg, cajeputi aetheroleum 15 mg, aromatica, arom.: propylen-glycolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibungsmittel bei Erkältungen	
Packung/en	01	001	40 g D
Gültig bis		08.10.2019	

**01 Coop Vitality Grippe & Erkältung, Granulat**

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>65447</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.01.2.	10.10.2014
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, pseudoephedrini hydrochloridum 30 mg, arom.: natrii cyclamas, saccharinum natricum et alia, color.: E 104, excipiens ad granulatam.	
Anwendung		Schnupfen mit erkältungs- und grippebedingten Schmerzen und Fieber	
Packung/en	01	002	20 Sachtet(s) C
Gültig bis		09.10.2019	

**01 Desofemine 20 Nova, Filmtabletten**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>63171</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	01.10.2014
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 20 µg, desogestrelum 150 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 21 Tablette(n) B
		002	1 x 21 Tablette(n) mit Sachets B
		003	3 x 21 Tablette(n) B
		004	3 x 21 Tablette(n) mit Sachets B
		005	6 x 21 Tablette(n) B
		006	6 x 21 Tablette(n) mit Sachets B
Gültig bis		30.09.2019	

**01 Desofemine 30 0.15 mg/0.03 mg, Filmtabletten**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>63170</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	01.10.2014
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 30 µg, desogestrelum 150 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 21 Tablette(n) B
		002	1 x 21 Tablette(n) mit Sachets B
		003	3 x 21 Tablette(n) B
		004	3 x 21 Tablette(n) mit Sachets B
		005	6 x 21 Tablette(n) B
		006	6 x 21 Tablette(n) mit Sachets B
Gültig bis	30.09.2019		

**01 Desofemone 75, Filmtabletten**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>63189</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	21.10.2014
Zusammensetzung	01	desogestrelum 75 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	1 x 28 Tablette(n) B
		002	1 x 28 Tablette(n) mit Sachets B
		003	3 x 28 Tablette(n) B
		004	3 x 28 Tablette(n) mit Sachets B
		005	6 x 28 Tablette(n) B
		006	6 x 28 Tablette(n) mit Sachets B
Gültig bis	20.10.2019		

**01 Edarbyclor 40 mg/12.5 mg, Filmtabletten****02 Edarbyclor 40 mg/25 mg, Filmtabletten**

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>63145</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	28.10.2014
Zusammensetzung	01	azilsartanum medoxomilum 40 mg ut azilsartanum medoxolmilum kalicum, chlortalidonum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	azilsartanum medoxomilum 40 mg ut azilsartanum medoxolmilum kalicum, chlortalidonum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertension	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	56 Tablette(n) B
		004	90 Tablette(n) B
		009	98 Tablette(n) B
	02	005	28 Tablette(n) B
		006	30 Tablette(n) B
		007	56 Tablette(n) B
		008	90 Tablette(n) B
		010	98 Tablette(n) B
Gültig bis	27.10.2019		

**01 Misodel 200 mcg, Vaginalinsert**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>63028</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 09.01.1.	20.10.2014
Zusammensetzung	01	misoprostolum 200 µg, antiox.: E 320, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Geburtseinleitung	
Packung/en	01	001	5 Stück Vaginalinsert
Gültig bis		19.10.2019	A

**01 Mucosil Carbo-C 750 mg/15 ml, Sirop**

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

N° d'AMM: <b>65470</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	29.10.2014
Composition	01	carbocisteinum 750 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 200, E 218, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Indication		Mucolytique	
Conditionnements	01	001	200 ml
Valable jusqu'au		28.10.2019	D

**01 Novocart 3D, Transplantatprodukt**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>58945</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	02.10.2014
Zusammensetzung	01	Wirkstoff: 8,25-44 Mio. humane artikulare Chondrozyten Hilfsstoffe: Kollagen-basierte biphasische Matrix (Kollagen bovinen Ursprungs)	
Anwendung		Chirurgische Therapie zur biologischen Rekonstruktion artikulärer Knorpeldefekte, des Kniegelenks mittels trägergekoppelter autologer Knorpelzelltransplantation (ACT).	
Packung/en	01	001	Chondrozytentransplantatprodukt, Matrixgekoppelt (11 cm <sup>2</sup> )
Bemerkung		NAS (New Active Substance): humane artikulare Chondrozyten	
Gültig bis		01.10.2019	A

**01 Rizatriptan Spirig HC 5 mg, Schmelztabletten****02 Rizatriptan Spirig HC 10 mg, Schmelztabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>65263</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	13.10.2014
Zusammensetzung	01	rizatriptanum 5 mg ut rizatriptani benzoas, saccharinum natricum, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	rizatriptanum 10 mg ut rizatriptani benzoas, saccharinum natricum, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	001	6 Tablette(n)
	02	002	3 Tablette(n)
		003	6 Tablette(n)
		004	12 Tablette(n)
Gültig bis		12.10.2019	B

**01 Sanail-Mepha once a week 5%, Nagellack**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65130</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	07.10.2014
Zusammensetzung	01	A) Nagellack: amorolfinum 50 mg ut amorolfini hydrochloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. B) Tupfer: alcohol isopropylicus 70 %.	
Anwendung		Nagelmykosen	
Packung/en	01	001	2.5 ml inkl. 30 Tupfer mit Isopropylalkohol, 10 Spatel, 30 Feilen
Gültig bis		06.10.2019	C

**01 Swidro Knoblauch comp., Dragées**

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>65392</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.97.0.	21.10.2014
Zusammensetzung	01	allii sativi pulvis 60 mg, allii sativi extractum ethanolicum siccum 26 mg, DER: 14.5:1, allii ursini herbae pulvis 10 mg, crataegi folii cum flore extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4:1, leonuri cardiacae extractum ethanolicum siccum 20 mg, DER: 6.5:1, color.: E 104, E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Beschwerden infolge Arteriosklerose	
Packung/en	01	004	420 Dragée(s)
Gültig bis		20.10.2019	D

**01 Voltaren Rapid Liquid Capsules 50 mg, Weichgelatine kapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>65045</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	23.10.2014
Zusammensetzung	01	diclofenacum kalicum 50 mg, color.: E 104, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antiphlogisticum, Analgeticum	
Packung/en	01	001	10 Kapsel(n)
		002	20 Kapsel(n)
Gültig bis		22.10.2019	B

**01 Zoledronat Actavis Onko 4mg/100ml, Infusionslösung**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>65229</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	02.10.2014
Zusammensetzung	01	Lösung: acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, natrii chloridum, mannitolium, natrii citras anhydricus, q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Knochenmetastasen solider Tumoren und multiplem Myelom, maligne Hypercalcämie	
Packung/en	01	001	1 Beutel
Gültig bis		01.10.2019	B

**01 Zoledronat Zentiva Onco 4mg/100ml, Infusionslösung**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>65068</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	20.10.2014
Zusammensetzung	01	Lösung: acidum zoledronicum 4.00 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolium, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Knochenmetastasen solider Tumoren und multiplem Myelom, maligne Hypercalcämie	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) <b>B</b>
Gültig bis		19.10.2019	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Milpro Hund S ad us. vet., Filmtabletten****02 Milpro Hund M ad us. vet., Filmtabletten**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>65011</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	14.10.2014
Zusammensetzung	01	milbemycini oximum 2.5 mg, praziquantelum 25 mg, aromatica, excipiens pro compresso obducto.	
	02	milbemycini oximum 12.5 mg, praziquantelum 125 mg, aromatica, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Breitspektrumanthelminthikum, Herzwurmprophylaxe	
Packung/en	01	001	2 Tablette(n) B
		002	4 Tablette(n) B
		003	24 Tablette(n) B
	02	004	2 Tablette(n) B
		005	4 Tablette(n) B
		006	24 Tablette(n) B
		007	48 Tablette(n) B
Gültig bis		13.10.2019	

**01 Milpro Katze S ad us. vet., Filmtabletten****02 Milpro Katze M ad us. vet., Filmtabletten**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>65047</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	14.10.2014
Zusammensetzung	01	milbemycini oximum 4 mg, praziquantelum 10 mg, aromatica, excipiens pro compresso obducto.	
	02	milbemycini oximum 16 mg, praziquantelum 40 mg, aromatica, color.: E 129, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Breitspektrumanthelminthikum	
Packung/en	01	001	2 Tablette(n) B
		002	4 Tablette(n) B
		003	24 Tablette(n) B
	02	004	2 Tablette(n) B
		005	4 Tablette(n) B
		006	24 Tablette(n) B
		007	48 Tablette(n) B
Gültig bis		13.10.2019	

**01 Truleva fluid ad us. vet., Injektionssuspension**

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>65482</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	15.10.2014
Zusammensetzung	01	ceftiofurum 50 mg ut ceftiofuri hydrochloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia, triglycerida saturata media q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Breitspektrum-Cephalosporin Injektionssuspension für Rinder und Schweine	
Packung/en	01	001	100 ml A
Gültig bis		14.10.2019	

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 A. Vogel Entspannungs-Tropfen

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>39541</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	17.10.2014
Zusammensetzung	01	passiflorae herbae recentis tinctura, ratio: 1:12, corresp. ethanolum 65 % V/V.	
Anwendung		Bei Nervosität	
Packung/en	01	025	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.04.2020	

#### 01 AVC-Plus Knoblauchdragées

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>28269</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.97.0.	01.10.2014
Zusammensetzung	01	allii sativi pulvis 112.2 mg, crataegi folii cum flore extractum ethanolicum siccum 10 mg, DER: 4-7:1, rutosidum trihydricum 10 mg, color.: E 104, E 132, E 141, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beschwerden infolge Arteriosklerose	
Packung/en	01	048	180 Dragée(s) D
		056	500 Dragée(s) D
		057	200 Dragée(s) D
		058	400 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.08.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.06.2020	

#### 01 Actonel 75 mg, Filmtabletten

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

N° d'AMM: <b>58359</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	28.10.2014
Composition	01	natrii risedronas 75 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Osteoporose	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		30.06.2020	

**01 Adonis vernalis / Crataegus comp., Tropfen**

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: <b>60613</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	22.10.2014
Zusammensetzung	01	adonis vernalis D3, aesculus hippocastanum D3, arctium D4, arnica montana D8, colchicum autumnale D8, crataegus e fructibus recentibus D2, kalmia latifolia D4, selenicereus grandiflorus D4, veratrum album D12 ana partes 1.11 ml, ad solutionem 10 ml, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2011 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		03.05.2020	

**01 Aesculamed forte, Venen-Tabletten**

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>57364</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.1.	24.10.2014
Zusammensetzung	01	hippocastani seminis recentis extractum ethanolicum siccum 157.5-225 mg corresp. aescinum 50 mg, DER: 4-6:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	01	009	20 Tablette(n) D
		011	50 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.04.2020	

**01 Angeliq, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56275</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.6.	09.10.2014
Zusammensetzung	01	drospirenonum 2 mg, estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Estrogen-Gestagen-Substitutionstherapie	
Packung/en	01	002	1 x 28 Tablette(n) B
		004	3 x 28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.04.2020	



**02 Anginazol forte, tablettes à sucer**

Intermedica AG, 1700 Fribourg

N° d'AMM: <b>37908</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	02.10.2014
Composition	02	alcohol 2,4-dichlorobenzylicus 3.5 mg, chlorquinaldolum 2 mg, cetylpyridinii chloridum 2.5 mg, lidocaini hydrochloridum 1.1 mg, mannitolum, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 104, E 131, excipients pro compresso.	
Indication		Affections de la bouche et de la gorge	
Conditionnements	02	029	20 comprimé(s) <span style="float: right;">D</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 14.10.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		13.10.2019	

**01 Aqua ad iniectabilia Amino, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>56504</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.4.	14.10.2014
Zusammensetzung	01	aqua ad iniectabilia ad solutionem.	
Anwendung		Trägerlösung	
Packung/en	01	001	10 x 2 ml Ampullen <span style="float: right;">B</span>
		002	100 x 2 ml Ampullen <span style="float: right;">B</span>
		003	10 x 5 ml Ampullen <span style="float: right;">B</span>
		004	100 x 5 ml Ampullen <span style="float: right;">B</span>
		005	10 x 10 ml Ampullen <span style="float: right;">B</span>
		006	100 x 10 ml Ampullen <span style="float: right;">B</span>
		008	1 x 50 ml Durchstechflaschen <span style="float: right;">B</span>
		009	10 x 50 ml Durchstechflaschen <span style="float: right;">B</span>
		010	1 x 100 ml Durchstechflaschen <span style="float: right;">B</span>
		011	10 x 100 ml Durchstechflaschen <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.02.2020	

**01 Aqua ad iniectabilia Fresenius, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>53773</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.4.	21.10.2014
Zusammensetzung	01	aqua ad iniectabilia.	
Anwendung		Trägerlösung für Arzneimittel	
Packung/en	01	060	20 x 10 ml Ampullen à 10 ml <span style="float: right;">B</span>
		079	18 x 20 x 10 ml Ampullen à 10 ml <span style="float: right;">B</span>
		096	10 x 100 ml Durchstechflaschen <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.11.2011 (Verzicht auf Packungsgrößen 20 x 20 Ampullen und 12 x 20 x 20 Ampullen)	
Gültig bis		17.08.2015	

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

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>51544</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.2.	10.10.2014
Zusammensetzung	01	A) Kern: diclofenacum natricum 50 mg, excipients pro compresso obducto. B) Mantel: misoprostolum 0.2 mg, excipients pro compresso.	
	02	A) Kern: diclofenacum natricum 75 mg, excipients pro compresso obducto. B) Mantel: misoprostolum 0.2 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	01	073                    20 Tablette(n)	B
		074                    50 Tablette(n)	B
		075                    100 Tablette(n)	B
	02	056                    20 Tablette(n)	B
		064                    50 Tablette(n)	B
		072                    100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.12.2019	

**01 Atemluft medicinal Messer 200 bar, Medizinalgas****02 Atemluft medicinal Messer 300 bar, Medizinalgas**

Messer Schweiz AG, Seonerstrasse 75, 5600 Lenzburg

Zul.-Nr.: <b>56412</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.99.0.	22.10.2014
Zusammensetzung	01	aer medicinalis 100 %, gasum inhalationis.	
	02	aer medicinalis 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Inhalationsgas zur medizinischen Anwendung	
Packung/en	01	001 2 l Gasdruckflasche Stahl/Alu	E
		002 4 l Gasdruckflasche Stahl/Alu	E
		003 10 l Gasdruckflasche Stahl/Alu	E
		004 20 l Gasdruckflasche Stahl	E
		005 30 l Gasdruckflasche Stahl	E
		006 50 l Gasdruckflasche Stahl	E
		007 12 x 50 l Flaschenbündel	E
	02	011 2 l Gasdruckflasche Stahl/Alu	E
		012 4 l Gasdruckflasche Stahl/Alu	E
		013 10 l Gasdruckflasche Stahl/Alu	E
		014 20 l Gasdruckflasche Stahl	E
		015 30 l Gasdruckflasche Stahl	E
		016 50 l Gasdruckflasche Stahl	E
		017 12 x 50 l Flaschenbündel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.04.2020	

**01 Avonex, Injektionslösung in einer Fertigspritze**

Biogen Idec Switzerland AG, Zählerweg 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>56735</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	30.10.2014
Zusammensetzung	01	interferonum beta-1a ADNr 30 µg, natrii acetatis trihydricus, acidum aceticum glaciale, arginini hydrochloridum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	002 1 Packung(en) 4 Einzeldosispack. mit je 1 Fertigspritze/Injektionskanüle	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.02.2020	

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

Zul.-Nr.: <b>56149</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.04.0.	14.10.2014
Zusammensetzung	01	natrium 134 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 104.5 mmol, hydrogenocarbonas 34 mmol, glucosum anhydricum 15 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	natrium 134 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 104.5 mmol, hydrogenocarbonas 34 mmol, glucosum anhydricum 42.5 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	03	natrium 134 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 104.5 mmol, hydrogenocarbonas 34 mmol, glucosum anhydricum 22.73 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Peritonealdialyselösung	
Packung/en	01	002	1500 ml B
		004	2000 ml B
		006	3000 ml B
	02	008	1500 ml B
		010	2000 ml B
		012	3000 ml B
	03	014	1500 ml B
		016	2000 ml B
		018	3000 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.09.2013 (Änderung Präparatename, früher: BicaVera 1,5%/4,25%/2,3% Glucose, Peritonealdialyselösung)	
Gültig bis		18.02.2019	

**01 Bisoprolol Axapharm 2,5 mg, Filmtabletten**  
**02 Bisoprolol Axapharm 5 mg, Filmtabletten**  
**03 Bisoprolol Axapharm 10 mg, Filmtabletten**  
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>62111</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	14.10.2014
Zusammensetzung	01	bisoprololi fumaras (2:1) 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	bisoprololi fumaras (2:1) 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	bisoprololi fumaras (2:1) 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt)	
Gültig bis		09.07.2017	

**01 CERES Taraxacum comp. Leber-Galle, Tropfen**

Ceres Heilmittel AG, Bachtobelstrasse 6, 8593 Kesswil

Zul.-Nr.: <b>58550</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	17.10.2014
Zusammensetzung	01	taraxacum officinale TM 400 mg, silybum marianum TM 300 mg, chelidonium majus D4 300 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Leber-Galle-Beschwerden	
Packung/en	01	001	20 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.05.2020	

**01 Carmol Kräuterbonbons, Bonbons**

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>56866</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	07.10.2014
Zusammensetzung	01	levomentholum 10.8 mg, aetherolea 1.8 mg ut anisi aetheroleum, caryophylli aetheroleum, cassiae aetheroleum, citronellae aetheroleum, lavandulae aetheroleum, limonis aetheroleum, myristicae aetheroleum, salviae aetheroleum, spicae aetheroleum, thymi aetheroleum, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	001	30 g E
		003	75 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.03.2020	

**01 Cartilago suis compositum, Tabletten**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>59001</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	28.10.2014
Zusammensetzung	01	acidum alpha-lipoicum D6 0.03 mg, acidum silicicum D6 3 mg, arnica montana D1 0.6 mg, cartilago suis D4 0.3 mg, coenzym A D6 0.03 mg, embryo suis D4 0.3 mg, funiculus umbilicalis suis D4 0.3 mg, nadidum D6 0.03 mg, natrium diethyloxalaceticum D6 0.03 mg, placenta suis D4 0.3 mg, sanguinaria canadensis D3 0.45 mg, solanum dulcamara D2 0.15 mg, sulfur D6 0.54 mg, symphytum officinale D8 0.15 mg, rhus toxicodendron D2 0.54 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2010 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.06.2020	

**01 Carvedilol Actavis 3.125 mg, Filmtabletten****02 Carvedilol Actavis 6.25 mg, Filmtabletten****03 Carvedilol Actavis 12.5 mg, Filmtabletten****04 Carvedilol Actavis 25 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>59406</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	16.10.2014
Zusammensetzung	01	carvedilolum 3.125 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	carvedilolum 6.25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	carvedilolum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	carvedilolum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Alpha- und Beta-Rezeptorenblocker	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.03.2020	

**01 Cetirizin Streuli, Tropfen**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>56380</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	08.10.2014
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, saccharinum natricum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 gutta.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	002 20 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.08.2009 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		13.10.2019	

**01 Clindamycin [phosphat] Sandoz i.v./i.m. 600 mg/4ml, Injektionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>59324</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.92	16.10.2014
Zusammensetzung	01	clindamycinum 600 mg ut clindamycini phosphas, dinatrii edetas, conserv.: alcohol benzylicus 37.8 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 5 x 4 ml Ampulle(n)	A
		002 5 x 5 x 4 ml Ampulle(n) Bündelpackung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.03.2020	

**01 Co-Amoxicillin Actavis 1000 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>59053</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	15.10.2014
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) A
		002	15 Tablette(n) A
		003	20 Tablette(n) A
		004	12 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.03.2020	

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

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>59048</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	15.10.2014
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	001	10 Tablette(n) A
		002	15 Tablette(n) A
		003	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.03.2020	

**02 Co-Becetamol 250 mg/5 mg, Suppositorien****03 Co-Becetamol 500 mg/10 mg, Suppositorien****04 Co-Becetamol 1000 mg/20 mg, Suppositorien**

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>46357</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.01.2.	31.10.2014
Zusammensetzung	02	paracetamolum 250 mg, codeini phosphas hemihydricus 5 mg, excipients pro supposito.	
	03	paracetamolum 500 mg, codeini phosphas hemihydricus 10 mg, excipients pro supposito.	
	04	paracetamolum 1 g, codeini phosphas hemihydricus 20 mg, excipients pro supposito.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	02	078	10 Suppositorien B
	03	086	10 Suppositorien B
	04	094	10 Suppositorien B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.06.2014 (Änderung der Dosisstärkebezeichnungen: früher Co-Becetamol für Kleinkinder, Co-Becetamol für Schulkinder, Co-Becetamol für Erwachsene)	
Gültig bis		03.11.2019	

**01 CoAprovel 150/12.5, comprimés filmés****02 CoAprovel 300/12.5, comprimés filmés****03 CoAprovel 300/25, comprimés filmés**

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

N° d'AMM: <b>54842</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	28.10.2014	
Composition	01	irbesartanum 150 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.		
	02	irbesartanum 300 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.		
	03	irbesartanum 300 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.		
Indication		Hypertonie essentielle		
Conditionnements	01	066	28 comprimé(s)	B
		074	98 comprimé(s)	B
	02	082	28 comprimé(s)	B
		090	98 comprimé(s)	B
	03	104	28 comprimé(s)	B
		112	98 comprimé(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)		
Valable jusqu'au		19.12.2019		

**01 Coenzyme A compositum, Tabletten**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: <b>58996</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	24.10.2014
Zusammensetzung	01	coenzym A D8, acidum ascorbicum D6, thiamini hydrochloridum D6, riboflavini natrii phosphas D6, pyridoxini hydrochloridum D6, nicotinamidum D6, acidum dl-malicum D8, acidum cis-aconicum D8, acidum citricum anhydricum D8, acidum fumaricum D8, acidum alpha-ketoglutaricum D8, acidum succinicum D8, barium oxalsuccinicum D10, natrium diethyloxalaceticum D6, natrii pyruvas D8, cysteinum D6, pulsatilla pratensis D6, hepar sulfuris D10, sulfur D10, adenosini dinatrii triphosphas D10, nadidum D8, manganum phosphoricum D6, magnesium oroticum D6, cerii oxalas D8, acidum alpha-lipoicum D6, beta vulgaris D6 ana partes 1 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2010 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.06.2020	



**01 Combifrinil, comprimés à mâcher**

FRILAB SA, rue des Pierres-du-Niton 17, 1207 Genève

N° d'AMM: <b>49972</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 08.05.1.	28.10.2014
Composition	01	pyrantelum 250 mg ut pyranteli pamoas, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipients pro compresso.	
Indication		Anthelminthique	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 18.10.2013 Renouvellement de l'autorisation faisant suite à l'expiration de la validité de l'autorisation Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		14.12.2019	

**01 Dentohexin, Lösung**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>50174</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 13.04.0.	08.10.2014
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 2 mg, aromatica, color.: E 127, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinfiziens	
Packung/en	01	018	100 ml D
		026	200 ml D
		034	1000 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.01.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.05.2020	

**01 Destrobac, wässrige Lösung ungefärbt**

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>46693</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.1.	15.10.2014
Zusammensetzung	01	iodum 1 mg ut povidonum iodatum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Haut-, Schleimhaut- und Wunddesinfiziens	
Packung/en	01	019	1 x 50 ml D
		027	1 x 1000 ml D
		035	5 x 1000 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.08.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.12.2019	

**01 Diclo-Cophar retard, capsules**

Cophar SA, 10, route de Moncor, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: <b>54456</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	10.10.2014
Composition	01	diclofenacum natricum 100 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.	
Indication		Antirheumatisal	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 13.01.2010 (prolongation de l'autorisation). Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		12.01.2020	

**01 Diclo-Cophar 25, comprimés filmés****02 Diclo-Cophar 50, comprimés filmés**

Cophar SA, 10, route de Moncor, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: <b>54454</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	10.10.2014
Composition	01	diclofenacum natricum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	diclofenacum natricum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication	Antirheumatisal		
Remarque	Cette attestation d'autorisation annule celle du 13.01.2010 (prolongation de l'autorisation). Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger		
Valable jusqu'au	12.01.2020		

**01 Diprogenta, Crème**

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

Zul.-Nr.: <b>38695</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	01.10.2014
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, gentamicinum 1 mg ut gentamicini sulfas, conserv.: chlorocresolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung	Entzündliche, sekundär bakteriell infizierte Dermatosen		
Packung/en	01	010	10 g B
		029	30 g B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	20.12.2019		

**01 Diprogenta, Salbe**

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

Zul.-Nr.: <b>38696</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	01.10.2014
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, gentamicinum 1 mg ut gentamicini sulfas, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung	Entzündliche, sekundär bakteriell infizierte Dermatosen		
Packung/en	01	025	30 g B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	20.12.2019		

**01 Distickstoffoxyd medicinal Carbagas, Inhalationsgas**

CARBAGAS AG, 3074 Muri bei Bern

Zul.-Nr.: <b>56668</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.02.1.	28.10.2014
Zusammensetzung	01	dinitrogenii oxidum 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung	Anästhetikum / Analgetikum / Sedativum		
Packung/en	01	001	4 l Druckgasflasche B
		002	10 l Druckgasflasche B
		003	30 l Druckgasflasche B
		004	50 l Druckgasflasche B
		005	600 l Bündel mit 12 Druckgasflasche zu 50 l B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	15.04.2020		

**01 Donepezil Sandoz 5 mg, Filmtabletten**  
**02 Donepezil Sandoz 10 mg, Filmtabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>59416</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	02.10.2014
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der leichten bis mittelschweren Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 50 Tablette(n)	B
		003 98 Tablette(n)	B
	02	004 28 Tablette(n)	B
		005 50 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.12.2019	

**01 Duodart, Kapseln**  
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>60095</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	08.10.2014
Zusammensetzung	01	dutasteridum 0.5 mg, tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, antiox.: E 321, color.: E 110, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	002 30 Kapsel(n)	B
		003 90 Kapsel(n)	B
		007 7 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.03.2020	

**01 Ektoselen, Shampoo**  
 Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>39242</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.04.0.	16.10.2014
Zusammensetzung	01	selenii disulfidum 20 mg, sulfur lotum 10 mg, detergentia, propylen-glycolum, aromatica, conserv.: E 202, excipiens ad suspensionem pro 1 g.	
Anwendung		Seborrhoe, Kopfschuppen	
Packung/en	01	044 60 ml	D
		052 150 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.12.2019	

**01 Eloine, Filmtabletten**

Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>60568</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	23.10.2014
Zusammensetzung	01	I) wirkstoffhaltige Tablette: drospirenonum 3 mg, ethinylestradiolum 20 µg ut ethinylestradiolum betadexum clathratum, excipiens pro compresso obducto. II) Placebotablette: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	3 x 28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		003	6 x 28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.04.2020	

**01 Elvanse 30 mg, Kapseln****02 Elvanse 50 mg, Kapseln****03 Elvanse 70 mg, Kapseln**

Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang

Zul.-Nr.: <b>63023</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.10.2.	28.10.2014
Zusammensetzung	01	lisdexamphetamini dimesylas 30 mg corresp. dexamphetaminum 8.9 mg, color.: E 127, excipiens pro capsula.	
	02	lisdexamphetamini dimesylas 50 mg corresp. dexamphetaminum 14.8 mg, color.: E 133, excipiens pro capsula.	
	03	lisdexamphetamini dimesylas 70 mg corresp. dexamphetaminum 20.8 mg, color.: E 127, E 133, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Aufmerksamkeitsdefizit-Hyperaktivitätsstörung (ADHS)	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) <span style="float: right;">A</span>
		002	30 Kapsel(n) <span style="float: right;">A</span>
		003	30 Kapsel(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.3.2014 (Aufnahme von Lisdexamfetamin in das Verzeichnis a der BetmVV-EDI) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		26.03.2019	

**01 Equasym XR 10 mg; Retardkapseln****02 Equasym XR 20 mg; Retardkapseln****03 Equasym XR 30 mg; Retardkapseln**

Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang

Zul.-Nr.: <b>57295</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.10.2.	02.10.2014
Zusammensetzung	01	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	03	methylphenidati hydrochloridum 30 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		ADHS, ADHD	
Packung/en	01	006	30 Kapsel(n) A
		019	60 Kapsel(n) A
	02	012	30 Kapsel(n) A
		020	60 Kapsel(n) A
	03	018	30 Kapsel(n) A
		021	60 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.06.2013 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		11.03.2020	

**03 Excipial Balmandol, Badeöl**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>46935</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	20.10.2014
Zusammensetzung	03	amygdalae oleum 259.5 mg, paraffinum perliquidum 599.45 mg, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml	
Anwendung		Trockene Haut	
Packung/en	03	001	225 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2014 (Änderung Präparatename, früher: Balmandol, Badeoel) GENTECH aus gentechnisch verändertem Org. Soja	
Gültig bis		25.11.2019	

**01 Excipial Kerasal, Salbe**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>40841</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.07.0.	24.10.2014
Zusammensetzung	01	acidum salicylicum 50 mg, ureum 100 mg, macrogolum 400, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Hyperkeratotische Hautveränderungen	
Packung/en	01	001	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.03.2010 (Änderung Präparatename, früher: Kerasal, Salbe)	
Gültig bis		03.08.2015	

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

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>60722</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 06.07.3.	02.10.2014
Zusammensetzung	01	filgrastimum ADNr 30 Mio. U., natrii acetat trihydricus, polysorbatum 80, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	filgrastimum ADNr 48 Mio. U., natrii acetat trihydricus, polysorbatum 80, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
Anwendung		Neutropenie	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) Fertigspritzen A
		002	5 Spritze(n) Fertigspritzen A
	02	004	1 Spritze(n) Fertigspritzen A
		005	5 Spritze(n) Fertigspritzen A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.07.2014 (Verzicht auf Packungsgrösse/n 10 Spritzen Codes 003 und 006)	
Gültig bis		07.01.2020	

**01 Fluimucil 200 Erkältungshusten, compresse effervescenti****02 Fluimucil 600 Erkältungshusten, compresse effervescenti**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>57337</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	15.10.2014
Composizione	01	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
	02	acetylcysteinum 600 mg, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	012	20 compressa/compresse D
	02	014	10 compressa/compresse D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 20.06.2012 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		02.02.2020	

**01 Fluimucil 200 Erkältungshusten, granulare****02 Fluimucil 600 Erkältungshusten, granulare**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>57336</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	15.10.2014
Composizione	01	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipients ad granulatum pro charta 1 g.	
	02	acetylcysteinum 600 mg, arom.: aspartamum et alia, excipients ad granulatum, pro charta 3 g.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	009	20 sacca D
	02	011	10 sacca D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 20.06.2012 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		02.02.2020	

**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.	16.10.2014
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 24.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.05.2020	

**01 Fluvastatin-Mepha 80 retard, Depotabs**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58763</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	20.10.2014
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 80 mg ut fluvastatinum natricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, primäre gemischte Dyslipidämie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.05.2020	

**01 Gabapentin Pfizer 600 mg, Filmtabletten****02 Gabapentin Pfizer 800 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61265</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	28.10.2014
Zusammensetzung	01	gabapentinum 600 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	gabapentinum 800 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 50 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.06.2020	

**01 Gabapentin Pfizer 100 mg, Kapseln**  
**02 Gabapentin Pfizer 300 mg, Kapseln**  
**03 Gabapentin Pfizer 400 mg, Kapseln**  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61264</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	28.10.2014
Zusammensetzung	01	gabapentinum 100 mg, excipients pro capsula.	
	02	gabapentinum 300 mg, excipients pro capsula.	
	03	gabapentinum 400 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiepilepticum, bei neuropathischen Schmerzen	
Packung/en	01	001	50 Kapsel(n) B
		002	100 Kapsel(n) B
	02	003	50 Kapsel(n) B
		004	100 Kapsel(n) B
	03	005	50 Kapsel(n) B
		006	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.06.2020	

**01 Glandula thymi D6, Injektionslösung**  
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>59018</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	22.10.2014
Zusammensetzung	01	glandulae thymi D6 (Rind: Sekretionsdrüse) ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.06.2010 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		03.06.2020	

**01 Glimepirid-Teva 1mg, Tabletten**  
**02 Glimepirid-Teva 2mg, Tabletten**  
**03 Glimepirid-Teva 3mg, Tabletten**  
**04 Glimepirid-Teva 4mg, Tabletten**  
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58489</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	14.10.2014
Zusammensetzung	01	glimepiridum 1 mg, excipients pro compresso.	
	02	glimepiridum 2 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	03	glimepiridum 3 mg, excipients pro compresso.	
	04	glimepiridum 4 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.02.2013 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.09.2018	



**01 Granisetron Actavis 1 mg, Filmtabletten****02 Granisetron Actavis 2 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>59465</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.09.0.	23.10.2014
Zusammensetzung	01	granisetronum 1 mg ut granisetroni hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	granisetronum 2 mg ut granisetroni hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung	Antiemetikum		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	18.03.2020		

**01 Granisetron Labatec 1mg/ml, concentré pour perfusion****02 Granisetron Labatec 3mg/3ml, concentré pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>59392</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.09.0.	30.10.2014
Composition	01	granisetronum 1 mg ut granisetroni hydrochloridum, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
	02	granisetronum 3 mg ut granisetroni hydrochloridum, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 3 ml.	
Indication	Antiémétique		
Conditionnements	01	001	1 ampoule(s) B
		002	5 ampoule(s) B
	02	003	1 ampoule(s) B
		004	5 ampoule(s) B
Remarque	Cette attestation d'autorisation annule celle du 24.03.2010 (prolongation de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	23.03.2020		

**01 Gynäcoheel, Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>59080</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	07.10.2014
Zusammensetzung	01	ammonii bromidum D4 10 g, apis mellifica D4 10 g, auri iodidum D12 10 g, chamaelirium luteum D4 10 g, lilium lancifolium D4 10 g, melilotus officinalis D3 5 g, palladium metallicum D12 10 g, platinum metallicum D12 10 g, vespa crabro D4 10 g, viburnum opulus D2 5 g, excipiens ad solutionem pro 100 g, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung	Bei Beschwerden der weiblichen Geschlechtsorgane		
Packung/en	01	001	30 ml D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	30.03.2020		

**01 Helvevir, Crème**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>55177</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.3.	06.10.2014
Zusammensetzung	01	aciclovirum 50 mg, propylenglycolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes labialis	
Packung/en	01	002 2 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.09.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.03.2020	

**01 Ibusifar 400, granulare****02 Ibusifar 600, granulare**

Siphar SA, Via al Forte 4, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>53991</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	08.10.2014
Composizione	01	ibuprofenum 400 mg ut ibuprofenum argininum, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, saccharinum natricum, excipiens ad granulatum pro 3 g.	
	02	ibuprofenum 600 mg ut ibuprofenum argininum, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, saccharinum natricum, excipiens ad granulatum pro 3 g.	
Indicazione		Antirheumatico, Antiflogistico, Analgesico	
Confezione/i	01	017 30 bustina/bustine	B
	02	025 30 bustina/bustine	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 15.09.2009 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		12.12.2019	

**01 Imigran 10 mg/0.1 ml, Nasenspray****02 Imigran 20 mg/0.1 ml, Nasenspray**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>53708</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	30.10.2014
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 10 mg pro dosi, excipiens ad solutionem pro 0.1 ml.	
	02	sumatriptanum 20 mg pro dosi, excipiens ad solutionem pro 0.1 ml.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	013 2 Einzeldose(n)	B
	02	021 2 Einzeldose(n)	B
		048 6 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.07.2011	
Gültig bis		27.12.2016	

**01 Insulin CP Pharma Hypurin Porcine 30/70 Mix Patronen, Injektionssuspension**

CP Pharma (Schweiz) AG, Grubenstrasse 4, 4142 Münchenstein

Zul.-Nr.: <b>54933</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	29.10.2014
Zusammensetzung	01	insulinum suis 100 U.I. ut, insulinum solutum 30 % et insulinum isophanum 70 %, natrii phosphates, glycerolum, protamini sulfas, zincum, conserv.: metacresolum 1.6 mg, phenolum 0.65 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	01	029	5 x 3.0 ml Patronen <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.12.2019	

**01 Insulin CP Pharma Hypurin Porcine 30/70 Mix Vial, Injektionssuspension**

CP Pharma (Schweiz) AG, Grubenstrasse 4, 4142 Münchenstein

Zul.-Nr.: <b>54932</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	29.10.2014
Zusammensetzung	01	insulinum suis 100 U.I. ut, insulinum solutum 30 % et insulinum isophanum 70 %, natrii phosphates, glycerolum, protamini sulfas, zincum, conserv.: metacresolum 1.6 mg, phenolum 0.65 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	01	014	1 x 10 ml Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.12.2019	

**01 Insulin CP Pharma Hypurin Porcine Isophane Patronen, Injektionssuspension**

CP Pharma (Schweiz) AG, Grubenstrasse 4, 4142 Münchenstein

Zul.-Nr.: <b>54931</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	29.10.2014
Zusammensetzung	01	insulinum suis isophanum 100 U.I., natrii phosphates, glycerolum, protamini sulfas, zincum, conserv.: metacresolum 1.6 mg, phenolum 0.65 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	01	026	5 x 3.0 ml Patronen <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.12.2019	

**01 Insulin CP Pharma Hypurin Porcine Isophane Vial, Injektionssuspension**

CP Pharma (Schweiz) AG, Grubenstrasse 4, 4142 Münchenstein

Zul.-Nr.: <b>54930</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	29.10.2014
Zusammensetzung	01	insulinum suis isophanum 100 U.I., natrii phosphates, glycerolum, protamini sulfas, zincum, conserv.: metacresolum 1.6 mg, phenolum 0.65 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	01	011	1 x 10 ml Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.12.2019	

**01 Insulin CP Pharma Hypurin Porcine Neutral Patronen, Injektionslösung**

CP Pharma (Schweiz) AG, Grubenstrasse 4, 4142 Münchenstein

Zul.-Nr.: <b>54929</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	29.10.2014
Zusammensetzung	01	insulinum suis solutum 100 U.I., natrii phosphates, glycerolum, conserv.: metacresolum 1.6 mg, phenolum 0.65 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	01	021 5 x 3.0 ml Patronen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.12.2019	

**01 Insulin CP Pharma Hypurin Porcine Neutral Vial, Injektionslösung**

CP Pharma (Schweiz) AG, Grubenstrasse 4, 4142 Münchenstein

Zul.-Nr.: <b>54928</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	29.10.2014
Zusammensetzung	01	insulinum suis solutum 100 U.I., natrii phosphates, glycerolum, conserv.: metacresolum 1.6 mg, phenolum 0.65 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	01	017 1 x 10 ml Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.12.2019	

**01 Invirase, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>57318</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	09.10.2014
Zusammensetzung	01	saquinavirum 500 mg ut saquinaviri mesilas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001 120 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.06.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.07.2020	

**01 Irinotecan Cancernova 40 mg/2 ml, Infusionskonzentrat**  
**02 Irinotecan Cancernova 100 mg/5 ml, Infusionskonzentrat**  
**03 Irinotecan Cancernova 300 mg/15 ml, Infusionskonzentrat**  
 Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>59218</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	31.10.2014
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 300 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung	Zytostatikum		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.09.2012 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	05.05.2020		

**02 Kalinox 170 bar, Inhalationsgas**  
 CARBAGAS AG, 3074 Muri bei Bern

Zul.-Nr.: <b>57799</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.02.1.	13.10.2014
Zusammensetzung	02	dinitrogenii oxidum 50 % mol/mol, oxygenium 50 % mol/mol, gasum inhalationis.	
Anwendung	Analgesie und Anxiolyse		
Packung/en	02	001	5 l Druckgasbehälter B
		002	15 l Druckgasbehälter B
		003	2 l Druckgasbehälter B
		004	11 l Druckgasbehälter B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.08.2012 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 2L und 11L Druckgasbehälter)		
Gültig bis	03.02.2018		

**02 Kytta Wärmebalsam, Salbe**  
 Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>27348</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	21.10.2014
Zusammensetzung	02	symphyti radices recentis extractum ethanolicum liquidum 350 mg, ratio: 1:2, methylis nicotinas 12 mg, laurilsulfas, arom.: vanillinum et alia, conserv.: phenoxyethanolum, E 218, E 214, butylis parahydroxybenzoas et isobutylis parahydroxybenzoas, E 216, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung	Einreibemittel bei rheumatischen Beschwerden		
Packung/en	02	017	50 g D
		025	100 g D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	07.12.2019		

**01 Lamisil DermGel, Gel**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>54556</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	06.10.2014
Zusammensetzung	01	terbinafinum 10 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Mittel gegen Pilze	
Packung/en	01	020	15 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.12.2019	

**01 Latanofta, Augentropfen**

OPHTAPHARM SA, Gewerbestrasse 7, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>62840</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	06.10.2014
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, conserv.: benzalkonii chloridum, ethanolum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001	2.5 ml Tropfflasche B
		002	3 x 2.5 ml Tropfflasche B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.06.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 3x2.5ml)	
Gültig bis		12.06.2018	

**01 Levitra 5 mg, Filmtabletten****02 Levitra 10 mg, Filmtabletten****03 Levitra 20 mg, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56190</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	02.10.2014
Zusammensetzung	01	vardenafilum 5 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydraz, excipiens pro compresso obducto.	
	02	vardenafilum 10 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydraz, excipiens pro compresso obducto.	
	03	vardenafilum 20 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydraz, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	007	12 Tablette(n) B
	02	011	4 Tablette(n) B
		015	12 Tablette(n) B
	03	019	4 Tablette(n) B
		023	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.04.2013 (Verzicht Packungsgrösse: 5 mg, 4 Tabletten per 31.01.2015)	
Gültig bis		28.09.2018	

**01 Levofloxacin Actavis 250 mg, Filmtabletten****02 Levofloxacin Actavis 500 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>60245</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	09.10.2014
Zusammensetzung	01	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricus, excipients pro compresso obducto.	
	02	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricus, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 5 Tablette(n)	A
		002 7 Tablette(n)	A
		003 10 Tablette(n)	A
	02	004 5 Tablette(n)	A
		005 7 Tablette(n)	A
		006 10 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.02.2020	

**01 Loperamid Sandoz, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>61295</b>	Abgabekategorie: <b>B/C</b>	Index: 04.09.0.	23.10.2014
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antidiarrhoikum	
Packung/en	01	001 20 Kapsel(n)	C
		002 60 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.03.2020	

**01 Lur, Shampoo**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>57475</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.09.4.	06.10.2014
Zusammensetzung	01	ketoconazolum 20 mg, detergentia, color.: E 127, conserv.: imidazolidinyl-ureum, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	002 60 ml	B
		004 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.06.2020	

01 Lyrica 25 mg, Kapseln  
 02 Lyrica 50 mg, Kapseln  
 03 Lyrica 75 mg, Kapseln  
 04 Lyrica 150 mg, Kapseln  
 05 Lyrica 300 mg, Kapseln  
 06 Lyrica 100 mg, Kapseln  
 07 Lyrica 200 mg, Kapseln  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57057</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	28.10.2014
Zusammensetzung	01	pregabalinum 25 mg, excipients pro capsula.	
	02	pregabalinum 50 mg, excipients pro capsula.	
	03	pregabalinum 75 mg, excipients pro capsula.	
	04	pregabalinum 150 mg, excipients pro capsula.	
	05	pregabalinum 300 mg, excipients pro capsula.	
	06	pregabalinum 100 mg, excipients pro capsula.	
	07	pregabalinum 200 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiepilepticum, neuropathische Schmerzen, generalisierte Angststörungen	
Packung/en	01	002 14 Kapsel(n)	B
	02	042 84 Kapsel(n)	B
	03	016 14 Kapsel(n)	B
		020 56 Kapsel(n)	B
	04	024 56 Kapsel(n)	B
		048 168 Kapsel(n)	B
	05	036 56 Kapsel(n)	B
		054 168 Kapsel(n)	B
	06	060 84 Kapsel(n)	B
	07	066 84 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.04.2020	

**01 Marcoumar, Tabletten**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>19395</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 06.03.1.	14.10.2014
Zusammensetzung	01	phenprocoumonum 3 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Anticoagulans	
Packung/en	01	014 25 Tablette(n)	A
		030 100 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.12.2019	



**02 Mephathiol, Sirup**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>52683</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	15.10.2014
Zusammensetzung	02	carbocisteinum 750 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 200, E 218, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	02	025	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.12.2020	

**01 Metoprolol-Acino25, Retardtabletten**  
**02 Metoprolol-Acino 50, Retardtabletten**  
**03 Metoprolol-Acino 100, Retardtabletten**  
**04 Metoprolol-Acino 200, Retardtabletten**  
 Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>59206</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	29.10.2014
Zusammensetzung	01	metoprololi succinas (2:1) 23.75 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	metoprololi succinas (2:1) 47.5 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	metoprololi succinas (2:1) 95 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	metoprololi succinas (2:1) 190 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	50 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	02	004	30 Tablette(n) B
		005	50 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	03	007	30 Tablette(n) B
		008	50 Tablette(n) B
		009	100 Tablette(n) B
	04	010	30 Tablette(n) B
		011	50 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.07.2020	

**01 Metronidazole Bioren, soluzione per infusione**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

<b>N° d'AMM: 55280</b>	<b>Categoria di dispensazione: B</b>		<b>Index: 08.04.3.</b>	<b>17.10.2014</b>
Composizione	01	metronidazolum 500 mg, dinatrii phosphas monohydricus, acidum citricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.		
Indicazione		Infezioni da batteri anaerobici		
Confezione/i	01	002	1 x 100 ml	B
		003	10 x 100 ml	B
Osservazione	Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 22.11.2013 (nuova/e misura/e della confezione supplementare/i, nuovo: 1 x 100 ml, 10 x 100 ml)			
Valevole fino al	02.02.2016			

**01 Microlax, Klysma**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

<b>Zul.-Nr.: 29869</b>	<b>Abgabekategorie: D</b>		<b>Index: 04.08.2.</b>	<b>09.10.2014</b>
Zusammensetzung	01	sodium lauryl sulfoacetate 9 mg, natrii citras dihydricus 90 mg, sorbitolum 625 mg, conserv.: E 200, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Laxans		
Packung/en	01	058	12 x 5 ml	D
		059	4 x 5 ml	D
		060	50 x 5 ml	D
Gültig bis	19.09.2017			

**01 Milrinon Labatec, solution injectable**

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

<b>N° d'AMM: 59467</b>	<b>Catégorie de remise: B</b>		<b>Index: 02.05.2.</b>	<b>30.10.2014</b>
Composition	01	milrinonum 1 mg, acidum lacticum, glucosum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Indication		Insuffisance cardiaque		
Conditionnements	01	001	10 x 10 ml flacon(s)	B
Remarque	Cette attestation d'autorisation annule celle du 11.01.2010 (prolongation de l'autorisation)			
Valable jusqu'au	10.01.2020			

**02 Morphin HCl 10 mg/ml Amino, Injektionslösung****03 Morphin HCl 20 mg/ml Amino, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>56513</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	06.10.2014
Zusammensetzung	02	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	morphini hydrochloridum trihydricum 20 mg corresp. morphinum 15.2 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	02	001	10 x 1 ml Ampulle(n) A
		002	100 x 1 ml Ampulle(n) A
	03	003	10 x 1 ml Ampulle(n) A
		004	100 x 1 ml Ampulle(n) A
		005	10 x 10 ml Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2010 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		04.03.2020	

**01 Mutaflor, capsules****02 Mutaflor mite, capsules**

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

N° d'AMM: <b>684</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.09.0.	08.10.2014
Composition	01	escherichia coli viva (souche: Nissle 1917) 2.5-25 Mio U., excipients pro capsula.	
	02	escherichia coli viva (souche: Nissle 1917) 0.5-5 Mio U., excipients pro capsula.	
Indication		Recto-colite hémorragique dans la phase de rémission	
Conditionnements	01	005	20 capsule(s) 1 blister de 20 capsules B
		006	20 capsule(s) 5 blister de 20 capsules B
	02	002	20 capsule(s) 1 blister de 20 capsules B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 22.10.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		16.02.2020	

**01 Myconormin 250 mg, Tabletten**

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>57233</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	06.10.2014
Zusammensetzung	01	terbinafinum 250 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Pilzinfektionen	
Packung/en	01	002	14 Tablette(n) B
		004	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.06.2020	

**01 Mydriaserit, Augeninsert**

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

Zul.-Nr.: <b>59035</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.02.0.	10.10.2014
Zusammensetzung	01	phenylephrini hydrochloridum 5.4 mg, tropicamidum 0.28 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Mydriaticum	
Packung/en	01	001	1 + 1 Set mit Augeninsert und sterile Einmalpinzette <span style="float: right;">B</span>
		003	20 + 20 Set mit Augeninserts und sterilen Einmalpinzetten <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.03.2020	

**01 Myoview, Markierungsbesteck**

GE Healthcare AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>53653</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.01.7.	30.10.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: tetrofosminum 0.23 mg, stanni(II) chloridum dihydricum, dinatrii 5-sulfosalicylas, natrii d-gluconas, natrii hydrogenocarbonas, pro vitro.	
Anwendung		Szintigraphische Untersuchung der Myokarddurchblutung	
Packung/en	01	014	2 Flasche(n) <span style="float: right;">A</span>
		022	5 Flasche(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.05.2020	

**01 Natrium chloratum 0,9% Amino, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>56508</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	14.10.2014
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 9 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Trägerlösung	
Packung/en	01	001	10 x 2 ml Ampullen <span style="float: right;">B</span>
		002	100 x 2 ml Ampullen <span style="float: right;">B</span>
		003	10 x 5 ml Ampullen <span style="float: right;">B</span>
		004	100 x 5 ml Ampullen <span style="float: right;">B</span>
		005	10 x 10 ml Ampullen <span style="float: right;">B</span>
		006	100 x 10 ml Ampullen <span style="float: right;">B</span>
		009	1 x 50 ml Durchstechflaschen <span style="float: right;">B</span>
		010	10 x 50 ml Durchstechflaschen <span style="float: right;">B</span>
		011	1 x 100 ml Durchstechflaschen <span style="float: right;">B</span>
		012	10 x 100 ml Durchstechflaschen <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.02.2020	

**01 Nebivolol-Acino 5, Tabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>59076</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	01.10.2014
Zusammensetzung	01	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie und chronische Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.03.2011	
Gültig bis		08.04.2020	

**01 NeoCitran Hustenstiller, Depottabletten**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>48748</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.01.2.	15.10.2014
Zusammensetzung	01	butamirati dihydrogenocitras 50 mg, color.: E 127, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Husten, insbesondere trockener Husten	
Packung/en	01	016	10 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2019	

**01 NeoCitran Hustenstiller 0.8 mg/ml, Sirup****02 NeoCitran Hustenstiller, Sirup**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>31215</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.01.2.	15.10.2014
Zusammensetzung	01	butamirati dihydrogenocitras 8 mg, sorbitolum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 10 ml.	
	02	butamirati dihydrogenocitras 15 mg, sorbitolum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Husten, insbesondere trockener Husten	
Packung/en	02	073	200 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		31215 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.12.2019	

**01 NeoCitran Hustenstiller, Tropfen für Kinder**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>31214</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.01.2.	15.10.2014
Zusammensetzung	01	butamirati dihydrogenocitras 5 mg, sorbitolum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 22 gutta.	
Anwendung		Husten, insbesondere trockener Husten	
Packung/en	01	042	20 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2019	

**01 Nevirapin Sandoz 200 mg, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62895</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	09.10.2014
Zusammensetzung	01	nevirapinum 200 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		03.06.2018	

**01 Nexavar, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57583</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	27.10.2014
Zusammensetzung	01	sorafenibum 200 mg ut sorafenibi tosilas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Leberzellkarzinom, Nierenzellkarzinom, Schilddrüsenkarzinom	
Packung/en	01	001 112 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		27.03.2016	

**01 Nootropil, Solution buvable 33 %**

UCB-Pharma SA, Chemin de Croix-Blanche 10, 1630 Bulle

N° d'AMM: <b>54650</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	02.10.2014
Composition	01	piracetamum 333 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Nootropikum	
Conditionnements	01	019 125 mL flacon(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 21.01.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.04.2020	

**02 Norvasc 5 mg, Tabletten****03 Norvasc 10 mg, Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>50044</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	29.10.2014
Zusammensetzung	02	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
	03	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	02	017 30 Tablette(n)	B
		025 100 Tablette(n)	B
		068 100 Tablette(n) 5 Schachteln à	B
	03	033 30 Tablette(n)	B
		041 100 Tablette(n)	B
		076 100 Tablette(n) 5 Schachteln à	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.04.2020	

**01 Novaminsulfon Sintetica 500 mg/ml, soluzione iniettabile**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>56541</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 01.01.1.	24.10.2014
Composizione	01	metamizolum natricum 500 mg, antiox.: natrii thiosulfas 1 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Analgesico	
Confezione/i	01	001	10 x 2 ml fiala/fiale <span style="float:right">B</span>
		002	10 x 5 ml fiala/fiale <span style="float:right">B</span>
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 04.06.2014 (modifica del nome del preparato, precedentemente: Novaminsulfon Sintetica 50%)	
Valevole fino al		13.09.2019	

**01 Octagam 10 %, Lösung zur intravenösen Anwendung**

Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: <b>60323</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.09.	21.10.2014
Zusammensetzung	01	proteina 100 mg corresp. immunoglobulinum humanum normale min. 95 %, maltosum, residui: immunoglobulinum A max. 400 µg, octoxinolum-10 max 5 µg, Tri-(n-butylis)-phosphas max. 1 µg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		primärer und sekundärer Antikörpermangel, Immunmodulation bei idiopathischer thrombozytopenischer Purpura (ITP), Immunmodulation bei Kawasaki-Syndrom	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) Infusionsflasche: 2 g in 20 ml <span style="float:right">B</span>
		002	1 Flasche(n) Infusionsflasche: 5 g in 50 ml <span style="float:right">B</span>
		003	1 Flasche(n) Infusionsflasche: 10 g in 100 ml <span style="float:right">B</span>
		004	1 Flasche(n) Infusionsflasche: 20 g in 200 ml <span style="float:right">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.02.2020	

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>60019</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.99.0.	30.10.2014
Zusammensetzung	05	omeprazolum 10 mg, excipiens pro capsula.	
	07	omeprazolum 20 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Packung/en	05	009	7 Kapsel(n) <span style="float:right">C</span>
		010	14 Kapsel(n) <span style="float:right">C</span>
	07	011	7 Kapsel(n) <span style="float:right">C</span>
		012	14 Kapsel(n) <span style="float:right">C</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.03.2020	

**01 Omeprazol-Mepha 10 mg, magensaftresistente Kapseln****02 Omeprazol-Mepha 20 mg, magensaftresistente Kapseln****03 Omeprazol-Mepha 40 mg, magensaftresistente Kapseln**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62875</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	31.10.2014
Zusammensetzung	01	omeprazolium 10 mg, excipients pro capsula.	
	02	omeprazolium 20 mg, excipients pro capsula.	
	03	omeprazolium 40 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	029 14 Kapsel(n)	B
		030 28 Kapsel(n)	B
		031 56 Kapsel(n)	B
		032 98 Kapsel(n)	B
	02	033 7 Kapsel(n)	B
		034 14 Kapsel(n)	B
		035 28 Kapsel(n)	B
		036 56 Kapsel(n)	B
		037 98 Kapsel(n)	B
	03	038 7 Kapsel(n)	B
		039 14 Kapsel(n)	B
		040 28 Kapsel(n)	B
		041 56 Kapsel(n)	B
		042 98 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2013 Änderung der Zusammensetzung	
Gültig bis		19.11.2018	

**01 Panprax 20 mg, magensaftresistente Tabletten****02 Panprax 40 mg, magensaftresistente Tabletten**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>60408</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	30.10.2014
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001 15 Tablette(n)	B
		002 30 Tablette(n)	B
		003 60 Tablette(n)	B
		004 120 Tablette(n)	B
	02	005 7 Tablette(n)	B
		006 15 Tablette(n)	B
		007 30 Tablette(n)	B
		008 60 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.04.2020	



**01 Pantoprazol-Teva 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten****02 Pantoprazol-Teva 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>59293</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	17.10.2014
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.04.2015	

**01 Propycil 50, Tabletten**

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>56300</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.04.3.	30.10.2014
Zusammensetzung	01	propylthiouracilum 50 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Thyreostatikum	
Packung/en	01	011	20 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		013	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.04.2020	

**01 Quinoderm, crème**

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

N° d'AMM: <b>38598</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 10.02.0.	17.10.2014
Composition	01	kalii 8-hydroxychinolini sulfas hydricus (2:2:2:1) 5 mg, benzoylis peroxidum 100 mg, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Indication		Acné	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 24.07.2009 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		19.12.2019	

**01 Ranexa 375 mg, Retardtabletten**  
**02 Ranexa 500 mg, Retardtabletten**  
**03 Ranexa 750 mg, Retardtabletten**  
 A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>60533</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.99.0.	01.10.2014
Zusammensetzung	01	ranolazinum 375 mg, color.: E 132. excipients pro compresso obducto.	
	02	ranolazinum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	ranolazinum 750 mg, color.: E 102, E 133. excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Angina pectoris	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) Gratismuster B
		002	60 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	02	004	30 Tablette(n) Gratismuster B
		005	60 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	03	007	30 Tablette(n) Gratismuster B
		008	60 Tablette(n) B
		009	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.04.2020	

**01 Revolade 25 mg, Filmtabletten**  
**02 Revolade 50 mg, Filmtabletten**  
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>60122</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 06.99.0.	22.10.2014
Zusammensetzung	01	eltrombopagum 25 mg ut eltrombopagi olaminum, excipients pro compresso obducto.	
	02	eltrombopagum 50 mg ut eltrombopagi olaminum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Chronische (idiopatische) thrombozytopenische Purpura (ITP); Thrombozytopenie bei chronischer Hepatitis-C-Infektion	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) A
		002	28 Tablette(n) A
	02	003	14 Tablette(n) A
		004	28 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.06.2010 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation:Thrombozytopenie bei chronischer Hepatitis-C-Infektion)	
Gültig bis		22.06.2015	

**03 Ricola Orangen-Minze, Kräuterbonbons ohne Zucker**

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: <b>50719</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	22.10.2014
Zusammensetzung	03	extractum 7.5 mg ex species pectorales et menthae piperitae var. citratae folium, acidum ascorbicum 26 mg, isomalt, acesulfamum kalicum, aspartamum, color.: aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	03	022	50 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.02.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.05.2020	

**01 Ringerlactat B. Braun (nach Hartmann), Infusionslösung****02 Ringerlactat Glucose B. Braun (nach Hartmann), Infusionslösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>38207</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.3.	31.10.2014
Zusammensetzung	01	natrium 130.5 mmol, kalium 5.36 mmol, calcium 1.84 mmol, chloridum 111.7 mmol, dl-lactas 27.8 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	natrium 130.5 mmol, kalium 5.36 mmol, calcium 1.84 mmol, chloridum 112.5-113 mmol, dl-lactas 27.8 mmol, glucosum monohydricum 55 g corresp. glucosum anhydricum 50 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Rehydratation, leichte Alkalisierung, Volumenersatz, Trägerlösung	
Packung/en	01	237	20 x 250 ml Ecobag B
		245	20 x 500 ml Ecobag B
		253	10 x 1000 ml Ecobag B
		296	10 x 500 ml Ecoflac plus B
		326	10 x 1000 ml Ecoflac plus B
		327	1 x 500 ml Ecoflac plus B
		328	1 x 1000 ml Ecoflac plus B
	02	261	20 x 250 ml Ecobag B
		288	10 x 1000 ml Ecobag B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.05.2013 (Ergänzung der Indikation: Volumenersatz, Trägerlösung)	
Gültig bis		26.11.2018	

**01 Rocuronium Fresenius 25 mg / 2,5 ml, Injektionslösung****02 Rocuronium Fresenius 50 mg / 5 ml, Injektionslösung****03 Rocuronium Fresenius 100 mg / 10 ml, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>60566</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.13.0.	30.10.2014
Zusammensetzung	01	rocuronii bromidum 25 mg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.5 ml.	
	02	rocuronii bromidum 50 mg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	rocuronii bromidum 100 mg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Muskelrelaxans	
Packung/en	01	001 5 Durchstechflasche(n)	B
		002 10 Durchstechflasche(n)	B
	02	003 5 Durchstechflasche(n)	B
		004 10 Durchstechflasche(n)	B
	03	005 5 Durchstechflasche(n)	B
		006 10 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.06.2020	

**01 Salicum, Tabletten**

Phytocon GmbH, Oberdorf 11, 9043 Trogen

Zul.-Nr.: <b>56155</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	22.10.2014
Zusammensetzung	01	salicis extractum ethanolicum siccum 400 mg corresp. salicinum 60 mg, DER: 8-14:1, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		26.05.2020	

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

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jön

Zul.-Nr.: <b>45116</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	09.10.2014
Zusammensetzung	01	apis mellifica D6, euphrasia officinalis D6, schoenocaulon officinale D6 ana partes 303.3 mg, conserv.: argenti sulfas, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
	02	apis mellifica D6, euphrasia officinalis D6, schoenocaulon officinale D6 ana partes 303.33 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Überempfindlichkeitsreaktionen der Augen	
Packung/en	01	036 10 ml	D
	02	037 20 x 0.45 ml Monodosen	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.12.2019	

**01 Soliris 300 mg/30 ml, solution à diluer pour perfusion**

Alexion Pharma International Sàrl, Avenue du Tribunal-Fédéral 34, 1005 Lausanne

N° d'AMM: <b>59282</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.15.0.	10.10.2014
Composition	01	eculizumabum 300 mg, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 30 ml.	
Indication		Hémoglobinurie paroxystique nocturne. Syndrome Hémolytique et Urémique atypique.	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) <span style="float: right;">A</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012 (prolongation de l'autorisation) polysorbatum 80: produit à partir de maïs génétiquement modifié	
Valable jusqu'au		03.01.2020	

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

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>50063</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	08.10.2014
Composizione	02	ibuprofenum 400 mg ut ibuprofenum argininum, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, saccharinum natricum, excipients ad granulatum pro 3 g.	
	03	ibuprofenum 600 mg ut ibuprofenum argininum, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, saccharinum natricum, excipients ad granulatum pro 3 g.	
Indicazione		Antirheumatico, Antiflogistico, Analgesico	
Confezione/i	02	046	30 bustina/bustine <span style="float: right;">B</span>
		070	12 bustina/bustine <span style="float: right;">B</span>
	03	054	30 bustina/bustine <span style="float: right;">B</span>
		089	12 bustina/bustine <span style="float: right;">B</span>
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 15.09.2009 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		12.12.2019	

**01 Subcuvia, Injektionslösung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>58749</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.09.	22.10.2014
Zusammensetzung	01	proteina 160 mg cum immunoglobulinum humanum normale min. 95 %, glycinum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Substitutionstherapie bei primären Immunmangeldefekten; Substitutionstherapie bei Myelomen oder chronischer lymphatischer Leukämie (CLL) mit schwerer sek. Hypogammaglobulinämie und rezidivierenden Infektionen	
Packung/en	01	001	5 ml <span style="float: right;">B</span>
		002	10 ml <span style="float: right;">B</span>
		003	20 x 5 ml <span style="float: right;">B</span>
		004	20 x 10 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.02.2020	

**01 Tamsulix T-Mepha retard, Retardtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62091</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	08.10.2014
Zusammensetzung	01	tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		benigne Prostatahyperplasie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.10.2016	

**01 Teicoplanin Labatec 200 mg, poudre pour solution injectable ou pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>59765</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.9.	07.10.2014
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: teicoplaninum 200 mg, natrii chloridum, pro vitro.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001 1 x 200 mg flacon perforable	A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 03.02.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		02.02.2020	

**01 Thromboreductin 0.5 mg, Kapseln****02 Thromboreductin 1 mg, Kapseln**

OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: <b>59031</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.4.	30.10.2014
Zusammensetzung	01	anagrelidum 0.5 mg ut anagrelidi hydrochloridum monohydricum, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	anagrelidum 1 mg ut anagrelidi hydrochloridum monohydricum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Behandlung der essentiellen Thrombozythämie	
Packung/en	01	001 42 Kapsel(n)	B
		002 100 Kapsel(n)	B
	02	003 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.04.2020	

**03 Torasemid Spirig HC 5, Tabletten****04 Torasemid Spirig HC 10, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>57186</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	17.10.2014
Zusammensetzung	03	torasemidum 5 mg, excipients pro compresso.	
	04	torasemidum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	03	012	20 Tablette(n) B
		013	100 Tablette(n) B
	04	014	20 Tablette(n) B
		015	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.06.2020	

**01 Trilagavit, compresse filmate**

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: <b>35157</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 07.02.4.	29.10.2014
Composizione	01	thiamini nitras 200 mg, pyridoxini hydrochloridum 100 mg, cyanocobalaminum 1 mg, excipients pro compresso.	
Indicazione		Preparazione a base di vitamine B	
Confezione/i	01	001	30 compressa/compresse B
		002	300 compressa/compresse B
		018	15 compressa/compresse B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 01.10.2010 (nuova/e misura/e della confezione supplementare/i, nuovo: 30 compresse, 300 compresse)	
Valevole fino al		16.02.2016	

**01 Triofan Allergie, comprimés à sucer**

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

N° d'AMM: <b>57067</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 07.13.1.	15.10.2014
Composition	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, natrii cyclamas, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication		Antiallergique	
Conditionnements	01	001	7 comprimé(s) C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 06.07.2010 (ajout de taille(s) d'emballage, nouveau: 7 comprimés a sucer)	
Valable jusqu'au		22.02.2016	

**02 True Test, Pflaster**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>56688</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	31.10.2014
Zusammensetzung	02	<p>Tela cum praeparatione (Panel 1):            niccoli sulfas 0.16 mg, alcoholes adipis lanae 0.81 mg, neomycini sulfas 0.49 mg, kalii dichromas 44 µg, Cain-mix: benzocainum 0.364 mg, cinchocaini hydrochloridum 73 µg, tetracaini hydrochloridum 73 µg, Parfum-Mix: amylcinnamaldehydum 15 µg, isoeugenolum 15 µg, cinnamaldehydum 34 µg, eugenolum 34 µg, alcohol cinnamylicus 54 µg, hydroxycitronellalum 54 µg, geraniolum 70 µg, evernia prunastri 70 µg, colophonium 0.97 mg, E 320, E 321, Paraben-Mix: E 218 0.16 mg, E 214 0.16 mg, E 216 0.16 mg, butylis parahydroxybenzoas 0.16 mg, benzylis parahydroxybenzoas 0.16 mg, Negativ-Kontrolle, balsamum peruvianum 0.65 mg, ethylendiamini dihydrochloridum 41 µg, cobalti dichloridum 16 µg, excipients pro praeparatione.</p> <p>Tela cum praeparatione (Panel 2):            resina p-tert-butylphenoli formaldehydi 36 µg, epoxy resina 41 µg, Carba-Mix: diphenylguanidinum 68 µg, zinci diethyldithiocarbamas 68 µg, zinci dibutyldithiocarbamas 68 µg, Schwarzgummi-Mix: isopropyl-phenyl-para-phenylendiaminum 10 µg, cyclohexyl-phenyl-para-phenylendiaminum 25 µg, diphenyl-para-phenylendiaminum 25 µg, methyl(chloro)isothiazolinonum 3.2 µg, quaternium-15 81 µg, methyldibromoglutaronitril 4.1 µg, para-phenylendiaminum 65 µg, formaldehydum ut hydroxymethylis succinimidum 0.15 mg, Mercapto-Mix: morpholinylmercapto-benzothiazolum 20 µg, cyclohexylbenzothiazylis sulphenamidum 20 µg, dibenzothiazylis disulphidum 20 µg, thiomersalum 5.7 µg, Thiuram-Mix: tetramethylthiuramum monosulfidum 5.5 µg, thiramum 5.5 µg, disulfiramum 5.5 µg, dipentamethylenis thiurami disulphas 5.5 µg, excipients pro praeparatione.</p> <p>Tela cum praeparatione (Panel 3):            diazolidinyl-ureum 0.45 mg, Quinolin-Mix: clioquinolum 80 µg, chlorquinaldolum 80 µg, tixocortoli-21 pivalas 2.4 µg, natrii aurothiosulfas dihydricum 61 µg, imidazolidinyl-ureum 0.49 mg, budesonidum 0.8 µg, hydrocortisoni-17 butyras 16 µg, 2-mercapto-benzothiazolum 61 µg, bacitracinum 0.49 mg, parthenolidum 2.4 µg, disperse blue 106 41 µg, bronopolum 0.2 mg, excipients pro praeparatione.</p>	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	02	003	10 x 3 Pflaster
Bemerkung			A
		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.07.2012 (Änderung der Zusammensetzung diverser Wirk- und Hilfsstoffe und neuer Packungscode)	
Gültig bis		28.09.2015	



**01 Ubichinon compositum, Tabletten**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58931</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	09.10.2014
Zusammensetzung	01	ubidecarenonum D10, acidum ascorbicum D6, thiamini hydrochloridum D6, riboflavini natrii phosphas D6, pyridoxini hydrochloridum D6, nicotinamidum D6, vaccinium myrtillus D6, colchicum autumnale D6, podophyllum peltatum D6, hydrastis canadensis D6, acidum L(+) lacticum D6, hydrochinonum D8, acidum alpha-lipoicum D8, sulfur D8, manganum phosphoricum D8, natrium diethyloxalaceticum D8, trichinoylum D10, anthrachinonum D10, naphthochinonum D10, para-benzochinonum D10, adenosini dinatrii triphosphas D10, coenzym A D10, galium aparine D6, acidum acetylsalicylicum D10, histaminum D10, nadidum D10, magnesi digluconas dihydricus D10 ana partes 1 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2010 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.		
Gültig bis	23.02.2020		

**01 Ubichinon compositum, homöopathische Injektionslösung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58983</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	24.10.2014
Zusammensetzung	01	ubidecarenonum D10, acidum ascorbicum D6, thiamini hydrochloridum D6, riboflavini natrii phosphas D6, pyridoxini hydrochloridum D6, nicotinamidum D6, vaccinium myrtillus D4, colchicum autumnale D4, podophyllum peltatum D4, conium maculatum D4, hydrastis canadensis D4, acidum L(+) lacticum D6, hydrochinonum D8, acidum alpha-lipoicum D8, sulfur D8, manganum phosphoricum D8, natrium diethyloxalaceticum D8, trichinoylum D10, anthrachinonum D10, naphthochinonum D10, para-benzochinonum D10, adenosini dinatrii triphosphas D10, coenzym A D10, galium aparine D6, acidum acetylsalicylicum D10, histaminum D10, nadidum D10, magnesi digluconas dihydricus D10 ana partes 22 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro.	
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.06.2010 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	03.06.2020		

**01 Ursofalk, capsules**

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

N° d'AMM: <b>42782</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	23.10.2014
Composition	01	acidum ursodeoxycholicum 250 mg (bovin: bile), excipients pro capsula.	
Indication		Traitement de calculs biliaires	
Conditionnements	01	025	50 capsule(s) B
		033	100 capsule(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 23.12.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		09.02.2020	

**01 Valaciclovir Helvepharm 500 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>60577</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	30.10.2014
Zusammensetzung	01	valaciclovirum 500 mg ut valacicloviri hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Herpesinfektionen, CMV-Prophylaxe nach Nierentransplantationen	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) A
		002	30 Tablette(n) A
		003	42 Tablette(n) A
		004	90 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.03.2020	

**01 Valette, Dragées**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62579</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	31.10.2014
Zusammensetzung	01	dienogestum 2 mg, ethinylestradiolum 0.03 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Orale Kontrazeption	
Packung/en	01	004	1 x 21 Dragée(s) B
		005	3 x 21 Dragée(s) B
		006	6 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.07.2014 (Umwandlung Zulassungsart, neu für den Vertrieb in der Schweiz und im Fürstentum Liechtenstein)	
Gültig bis		16.07.2019	

**01 Valsartan HCT Actavis 80/12.5 mg, Filmtabletten****02 Valsartan HCT Actavis 160/12.5 mg, Filmtabletten****03 Valsartan HCT Actavis 160/25 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>61309</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	14.10.2014
Zusammensetzung	01	valsartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
	03	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n) Blister	B
		002 98 Tablette(n) Blister	B
		008 56 Tablette(n) Dose	B
	02	003 28 Tablette(n) Blister	B
		004 98 Tablette(n) Blister	B
		010 56 Tablette(n) Dose	B
	03	005 28 Tablette(n) Blister	B
		006 98 Tablette(n) Blister	B
		012 56 Tablette(n) Dose	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.04.2011 (Verzicht Packungsgrößen: 28 Tabletten Dose)	
Gültig bis		03.04.2016	

**01 Valverde Dolo Teufelskralle, Filmtabletten**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>62054</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.6.	13.10.2014
Zusammensetzung	01	harpagophyti radices extractum ethanolicum siccum 480 mg DER: 4.4-5.0:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zur symptomatischen Behandlung von Schmerzen und Bewegungseinschränkungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2012 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.01.2017	

**01 Valverde Prostata uno, Filmtabletten**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>58537</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.98.0.	08.10.2014
Zusammensetzung	01	urticae radices extractum methanolicum siccum 600 mg, DER: 7-14:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zur Linderung von Beschwerden infolge gutartiger Vergrößerung der Prostata	
Packung/en	01	002 60 Tablette(n)	D
		003 30 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.05.2020	

**01 Vitango, Filmtabletten**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>59165</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	17.10.2014
Zusammensetzung	01	rhodiolae radices et rhizomae extractum ethanolicum siccum 200 mg, DER: 1.5-5:1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		zur Linderung körperlicher und geistiger Symptome bei Stress und Überarbeitung, wie z.B. Müdigkeit, Erschöpfung, Reizbarkeit und Anspannung.	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) D
		002	60 Tablette(n) D
		003	90 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.05.2020	

**01 Vivanza 5mg, Filmtabletten****02 Vivanza 10mg, Filmtabletten****03 Vivanza 20mg, Filmtabletten**

Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61642</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	29.10.2014
Zusammensetzung	01	vardenafilum 5 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydraz, excipients pro compresso obducto.	
	02	vardenafilum 10 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydraz, excipients pro compresso obducto.	
	03	vardenafilum 20 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydraz, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	007	12 Tablette(n) B
	02	011	4 Tablette(n) B
		015	12 Tablette(n) B
	03	019	4 Tablette(n) B
		023	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.08.2010 (Widerruf Packungsgrösse: 5 mg, 4 Filmtabletten)	
Gültig bis		05.08.2015	

**01 Xatral uno, comprimés retard**

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

N° d'AMM: <b>55188</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	03.10.2014
Composition	01	alfuzosini hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso.	
Indication		hyperplasie bénigne de la prostate	
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s) B
		003	90 comprimé(s) B
		005	10 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		12.04.2020	

**03 Zaditen mit Erdbeeraroma, Sirup**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>41565</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	30.10.2014
Zusammensetzung	03	ketotifenum 0.2 mg ut ketotifeni hydrogenofumaras, aromatica, arom.: vanillinum et alia, conserv.: alia, alcohol benzylicus, E 219, E 217, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Widerruf der Dosisstärke 04, Sirup mit Bananenaroma) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.08.2017	

**01 Zaditen, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>41939</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	09.10.2014
Zusammensetzung	01	ketotifenum 1 mg ut ketotifeni hydrogenofumaras, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	028	30 Tablette(n) B
		036	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013	
Gültig bis		27.08.2017	

**02 Zeller Entspannung, Filmtabletten**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>35306</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.2.	16.10.2014
Zusammensetzung	02	petasitidis rhizomatis extractum ethanolicum siccum 90 mg, DER: 7-14:1, passiflorae extractum ethanolicum siccum 90 mg, DER: 3-6:1, valerianae extractum methanolicum siccum 90 mg, DER: 4-6:1, melissae extractum ethanolicum siccum 60 mg, DER: 2.5-3.9:1, color.: E 104, E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Nervosität, Spannungszuständen	
Packung/en	02	049	20 Tablette(n) D
		050	60 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.11.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.12.2019	

**02 Zintona, Kapseln**

Chrisana GmbH, Dorfstrasse 8, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>45015</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.09.0.	20.10.2014
Zusammensetzung	02	zingiberis rhizomatis pulvis 250 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Zur Vorbeugung und Behandlung der Reisekrankheit	
Packung/en	02	033	10 Kapsel(n) D
		041	20 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.08.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.04.2019	

**01 Zolben C, Brausetabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>49862</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.2.	06.10.2014
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, acidum ascorbicum 300 mg, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Linderung von Fieber und Schmerzen bei Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	016	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.02.2020	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Calvaseptin 50 mg ad us.vet., teilbare Tabletten****02 Clavaseptin 250 mg ad us.vet., teilbare Tabletten****03 Clavaseptin 500 mg ad us.vet., teilbare Tabletten****04 Clavaseptin 62.5 mg ad us.vet., teilbare Tabletten**

VETOQUINOL AG Business Building, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>57001</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	02.10.2014
Zusammensetzung	01	amoxicillinum natricum 40 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 10.00 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	amoxicillinum natricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 50.00 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	amoxicillinum natricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 100.00 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	04	amoxicillinum natricum 50 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 12.5 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung	01	Antibiotikum für Hunde und Katzen	
	02	Antibiotikum für Hunde	
	03	Antibiotikum für Hunde	
	04	Antibiotikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	002 10 Tablette(n)	A
		006 100 Tablette(n)	A
	02	008 10 Tablette(n)	A
		012 100 Tablette(n)	A
	03	014 10 Tablette(n)	A
		018 100 Tablette(n)	A
	04	020 100 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.05.2020	

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

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>47542</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	28.10.2014
Zusammensetzung	01	detomidini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sedativum und Analgetikum für Rinder und Pferde	
Packung/en	01	001 20 ml Durchstechflasche	A
		014 5 ml Durchstechflasche	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 20 ml)	
Gültig bis		17.06.2019	

**01 Dotencil ad us.vet., Injektionssuspension**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>52827</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	07.10.2014
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 100 mg ut amoxicillinum trihydricum, colistini sulfas 250'000 U.I., macrogolglyceroli ricinoleas 1.6 mg, antiox.: E 320 0.18 mg, conserv.: alcohol benzylicus 9.4 mg, propylenglycoli octanoas et decanoas q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Kälbern	
Packung/en	01	001	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung: Entfernung des hochdispersen Siliciumdioxids)	
Gültig bis		31.12.2016	

**01 Duphacycline L.A. ad us.vet., Injektionslösung**

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>52768</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	29.10.2014
Zusammensetzung	01	oxytetracyclinum 200 mg ut oxytetracyclinum dihydricum, magnesii oxidum leve, N,N-dimethylacetamidum, dinatrii edetas, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 4 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schafen und Schweinen	
Packung/en	01	001	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2013 (Umwandlung Zulassungsart, neu: Hauptzulassung)	
Gültig bis		31.12.2016	



01 Effipro Spot On Hunde S ad us.vet., Lösung zum Auftropfen  
 02 Effipro Spot On Hunde M ad us.vet., Lösung zum Auftropfen  
 03 Effipro Spot On Hunde L ad us.vet., Lösung zum Auftropfen  
 04 Effipro Spot On Hunde XL ad us.vet., Lösung zum Auftropfen  
 Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>60441</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index:	01.10.2014
Zusammensetzung	01	fipronilum 67 mg, antiox.: E 320, E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro vase 0.67 ml.	
	02	fipronilum 134 mg, antiox.: E 320, E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro vase 1.34 ml.	
	03	fipronilum 268 mg, antiox.: E 320, E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro vase 2.68 ml.	
	04	fipronilum 402 mg, antiox.: E 320, E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro vase 4.02 ml.	
Anwendung		Insektizide und akarizide Lösung zum Auftropfen für Hunde	
Packung/en	01	001 4 x 0.67 ml Thermogeformte Pipetten No 1-5	C
		002 24 x 0.67 ml Thermogeformte Pipetten No 1-5	C
		003 4 x 0.67 ml Polypropylen-Pipetten	C
		004 24 x 0.67 ml Polypropylen-Pipetten	C
		017 4 x 0.67 ml Thermogeformte Pipetten No 6	C
		018 24 x 0.67 ml Thermogeformte Pipetten No 6	C
	02	005 4 x 1.34 ml Thermogeformte Pipetten No 1-5	C
		006 24 x 1.34 ml Thermogeformte Pipetten No 1-5	C
		007 4 x 1.34 ml Polypropylen-Pipetten	C
		008 24 x 1.34 ml Polypropylen-Pipetten	C
		019 4 x 1.34 ml Thermogeformte Pipetten No 6	C
		020 24 x 1.34 ml Thermogeformte Pipetten No 6	C
	03	009 4 x 2.68 ml Thermogeformte Pipetten No 1-5	C
		010 24 x 2.68 ml Thermogeformte Pipetten No 1-5	C
		011 4 x 2.68 ml Polypropylen-Pipetten	C
		012 24 x 2.68 ml Polypropylen-Pipetten	C
		021 4 x 2.68 ml Thermogeformte Pipetten No 6	C
		022 24 x 2.68 ml Thermogeformte Pipetten No 6	C
	04	013 4 x 4.02 ml Thermogeformte Pipetten No 1-5	C
		014 24 x 4.02 ml Thermogeformte Pipetten No 1-5	C
		015 4 x 4.02 ml Polypropylen-Pipetten	C
		016 24 x 4.02 ml Polypropylen-Pipetten	C
		023 4 x 4.02 ml Thermogeformte Pipetten No 6	C
		024 24 x 4.02 ml Thermogeformte Pipetten No 6	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.06.2020	

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

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>60439</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index:	01.10.2014
Zusammensetzung	01	fipronilum 2.5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Insektizide und akarizide Sprühlösung zur äusserlichen Anwendung für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001	100 ml C
		002	250 ml C
		003	500 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.06.2020	

**01 Loxicom 0.5mg/ml ad us. vet., orale Suspension für Katzen**

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: <b>62424</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	17.10.2014
Zusammensetzung	01	meloxicamum 0.5 mg, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Katzen	
Packung/en	01	001	15 ml B
		002	5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.12.2012 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 5 ml)	
Gültig bis		26.12.2017	

**01 Previcox 57mg ad us.vet., comprimés à croquer****02 Previcox 227mg ad us.vet., comprimés à croquer**

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

N° d'AMM: <b>56979</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index:	28.10.2014
Composition	01	firocoxibum 56.88 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	firocoxibum 227.28 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication		Anti-inflammatoire non stéroïdien pour chiens	
Conditionnements	01	001	60 comprimé(s) B
		002	10 comprimé(s) B
		004	30 comprimé(s) B
	02	003	60 comprimé(s) B
		006	10 comprimé(s) B
		008	30 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.04.2014 (ajout de tailles d'emballage, nouveau: Previcox 57mg ad us.vet.: 60 comprimés, Previcox 227mg ad us.vet.: 60 comprimés)	
Valable jusqu'au		30.09.2019	

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

Fritz Suhner, Burghalde 1674, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: <b>10175</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index:	15.10.2014
Zusammensetzung	01	tiliae cortex 100 %.	
Anwendung		Reinigungstrank für Kühe	
Packung/en	01	011 300 g	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.12.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.12.2019	

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

Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen

Zul.-Nr.: <b>58505</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	29.10.2014
Zusammensetzung	01	praziquantelum 74.7 mg, macrogolum 300, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung gegen Kiemen-, Haut-, Band- und Schuppenwürmer (bei Zierfischen) im Süss- und Meerwasser	
Packung/en	01	002 25 ml 004 100 ml	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.11.2008 Erneute Zulassung und Verlängerung	
Gültig bis		06.11.2018	

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

Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen

Zul.-Nr.: <b>56181</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	29.10.2014
Zusammensetzung	01	acriflavinii monochloridum 210 mg, cupri(II) chloridum anhydricum 11.8 mg ut cupri(II) chloridum dihydricum, cupri sulfas anhydricus 71.9 mg ut cupri sulfas pentahydricus, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Arzneimittel für Zierfische gegen Verpilzung, Haut- und Kiemenwürmer im Süsswasseraquarium	
Packung/en	01	002 50 ml 004 100 ml	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.11.2008 Erneute Zulassung und Verlängerung Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV	
Gültig bis		13.11.2018	

## 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 04.10.2014 übernimmt die Firma **Norgine AG, Muttenz** folgende/s Arzneimittel der Firma **Vifor SA, Villars-sur-Glâne**:

A compter du 04.10.2014, l'entreprise **Norgine AG, Muttenz** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Vifor SA, Villars-sur-Glâne**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
45215	Dantamacrin, Kapseln
45217	Dantrolen i.v., Injektionslösung

Per 20.10.2014 übernimmt die Firma **Pharma Stulln Schweiz GmbH, Freienbach** folgende/s Arzneimittel der Firma **Mepha Pharma AG, Basel**:

A compter du 20.10.2014, l'entreprise **Pharma Stulln Schweiz GmbH, Freienbach** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel**:

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

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

Per 01.10.2014 ändert die Firma **Allergan AG** ihr Firmendomizil von 8807 Freienbach nach **Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich.**

A compter du 01.10.2014, l'entreprise **Allergan AG** actuellement sise 8807 Freienbach, aura pour nouveau domicile **Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
34054	Liquitears, Augentropfen
34057	Pred Forte 1%, Augentropfen
38084	FML Liquifilm, Augentropfen
38174	FML-Neo Liquifilm, Augentropfen
46440	Coliquifilm, Augensalbe
47543	Vistagan Liquifilm, Augentropfen
47830	Blephamide, sterile Augensalbe
49920	Refresh, Augentropfen
51798	Vistagan Liquifilm 0,5% Unit Dose, Augentropfen
52073	Celluvisc, Augentropfen
52433	Botox, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung
53181	Acular, Augentropfen
54605	Alphagan 0,2 %, Augentropfen
55345	Cellufluid, Augentropfen
55918	Lumigan, Augentropfen
55955	Vistabel, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung
56310	Relestat, Augentropfen
56947	Combigan, Augentropfen
57630	Ganfort, Augentropfen
60324	Ozurdex, intravitreales Implantat in Applikator
62359	Optava, Augentropfen
62363	Optava Unit Dose, Augentropfen
63092	Lumigan 0.3 mg/ml Unit Dose, Augentropfen
65063	Ganfort Unit Dose, Augentropfen

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

### Zeichenerklärung

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

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

**2** **Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 66 des Heilmittelgesetzes**

**Révocation de l'autorisation en application de l'article 66 de la loi sur les produits thérapeutiques**

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

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

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

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	<b>Asacol 500 mg, suppositoires</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	<b>49461</b>	<b>B</b>	04.09.0.	09.10.2014
1	01	<b>Asacol lavements 2 g, suspension rectale</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	<b>50732</b>	<b>B</b>	04.09.0.	09.10.2014
1	02	<b>Asacol lavements 4 g, suspension rectale</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	<b>50732</b>	<b>B</b>	04.09.0.	09.10.2014
1	01	<b>Cet-Mepha Allergie, Lutschtabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>57325</b>	<b>C</b>	07.13.1.	29.10.2014
1	01	<b>Estrapatch 40, Pflaster</b> Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil	<b>57239</b>	<b>B</b>	07.08.2.	09.10.2014
1	02	<b>Estrapatch 60, Pflaster</b> Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil	<b>57239</b>	<b>B</b>	07.08.2.	09.10.2014
1	03	<b>Estrapatch 80, Pflaster</b> Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil	<b>57239</b>	<b>B</b>	07.08.2.	09.10.2014
1	01	<b>Fosamax, Tabletten</b> MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	<b>53085</b>	<b>B</b>	07.99.0.	01.11.2014

1	01	<b>Galantamin-Mepha retard 8 mg, Kapseln</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>61894</b>	<b>B</b>	01.99.0. 31.03.2014
1	02	<b>Galantamin-Mepha retard 16 mg, Kapseln</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>61894</b>	<b>B</b>	01.99.0. 31.03.2014
1	03	<b>Galantamin-Mepha retard 24 mg, Kapseln</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>61894</b>	<b>B</b>	01.99.0. 31.03.2014
4	02	<b>Hyperval 500, Filmtabletten</b> Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfeldern	<b>52942</b>	<b>C</b>	01.04.1. 24.10.2014
1	01	<b>Lorazepam Pfizer Expidet 1 mg, Schmelztabletten</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>62239</b>	<b>B</b>	01.04.1. 09.10.2014
1	02	<b>Lorazepam Pfizer Expidet 2.5 mg, Schmelztabletten</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>62239</b>	<b>B</b>	01.04.1. 09.10.2014
1	01	<b>Lorazepam Pfizer Injektion 4 mg/ml, Injektionslösung</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>62240</b>	<b>B</b>	01.04.1. 09.10.2014
1	01	<b>Lorazepam Pfizer 1 mg, Tabletten</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>62238</b>	<b>B</b>	01.04.1. 09.10.2014
1	02	<b>Lorazepam Pfizer 2.5 mg, Tabletten</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>62238</b>	<b>B</b>	01.04.1. 09.10.2014
1	01	<b>Macugen, Injektionslösung</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>57459</b>	<b>B</b>	11.99.0. 11.10.2014
1	01	<b>Monistat, Crème</b> Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	<b>37065</b>	<b>B</b>	09.03.0. 31.12.2014
1	01	<b>Monistat, Ovula</b> Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	<b>38222</b>	<b>B</b>	09.03.0. 31.12.2014

1	01	<b>Pharmaton Vital Geriavit, Brausetabletten</b> Pharmaton SA, 6934 Bioggio	<b>46051</b>	<b>D</b>	07.02.6.	30.10.2014
1	03	<b>Scholl Hühneraugen Pflaster</b> Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen	<b>8754</b>	<b>E</b>	10.07.0.	08.10.2014
1	05	<b>Scholl Hornhaut Pflaster punktuell</b> Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen	<b>8754</b>	<b>E</b>	10.07.0.	08.10.2014
1	06	<b>Scholl Hühneraugen Pflasterbinde</b> Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen	<b>8754</b>	<b>E</b>	10.07.0.	08.10.2014
4	01	<b>Sidroga Kinder Beruhigungstee, geschnittene Drogen</b> Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden	<b>54097</b>	<b>D</b>	01.04.2.	24.10.2014
1	01	<b>Warix 0,5 %, Lösung</b> Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel	<b>47951</b>	<b>A</b>	10.99.0.	14.10.2014
1	01	<b>multiLac kaliumfrei, Hämofiltrationslösung</b> Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	<b>60931</b>	<b>B</b>	05.04.0.	30.11.2014
1	02	<b>multiLac 2 mmol/L Kalium, Hämofiltrationslösung</b> Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	<b>60931</b>	<b>B</b>	05.04.0.	30.11.2014
1	03	<b>multiLac 3 mmol/L Kalium, Hämofiltrationslösung</b> Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	<b>60931</b>	<b>B</b>	05.04.0.	30.11.2014
1	04	<b>multiLac 4 mmol/L Kalium, Hämofiltrationslösung</b> Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	<b>60931</b>	<b>B</b>	05.04.0.	30.11.2014



## 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>Adeps suillus D12 D30 D200, Injektionslösung</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>58893</b>	<b>B</b>	20.01.0.	11.10.2014
01	<b>Amygdorectol, suppositoires pour adultes</b> Actipharm SA, rue Prévost-Martin 42-44, 1205 Genève	<b>16604</b>	<b>C</b>	12.99.0.	15.03.2015
02	<b>Amygdorectol, suppositoires pour enfants</b> Actipharm SA, rue Prévost-Martin 42-44, 1205 Genève	<b>16604</b>	<b>C</b>	12.99.0.	15.03.2015
01	<b>Ropinirol Actavis 0.25 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>60001</b>	<b>B</b>	01.08.0.	31.03.2015
02	<b>Ropinirol Actavis 0.5 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>60001</b>	<b>B</b>	01.08.0.	31.03.2015
03	<b>Ropinirol Actavis 1 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>60001</b>	<b>B</b>	01.08.0.	31.03.2015
04	<b>Ropinirol Actavis 2 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>60001</b>	<b>B</b>	01.08.0.	31.03.2015
05	<b>Ropinirol Actavis 4 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>60001</b>	<b>B</b>	01.08.0.	31.03.2015
06	<b>Ropinirol Actavis 5 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>60001</b>	<b>B</b>	01.08.0.	31.03.2015
01	<b>Tasmaderm, Lotion</b> Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal	<b>41177</b>	<b>C</b>	10.02.0.	15.12.2014

01	<b>Telzir, Suspension zum Einnehmen</b> ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	<b>56706</b>	<b>A</b>	08.03.0. 16.03.2015
----	---	--------------	----------	---------------------