

Journal

Swissmedic

11/2014

13. Jahrgang
13^e année

ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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

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

Seite	Seite
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Imbruvica®, Kapseln (Ibrutinib) 1050	Medizinprodukte
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Jardiance®, Filmtabletten (Empagliflozinum) 1052	Hinweis auf eine Sicherheitsinformation für die Infusionssets MiniMed Silhouette und Sure-T vertrieben durch die Firma Medtronic 1060
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Exviera®, Filmtabletten (Dasabuvirum) 1054	Hinweis auf eine Sicherheitsinformation für die Unomedical a/s Infusionssets comfort™, comfort™ short und contact™ detach 1062
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Viekirax®, Filmtabletten (Ombitasvirum, Paritaprevirum) 1056	Arzneimittel Statistik
Regulatory News	Chargenrückrufe 1064
Zukünftige Anforderungen an die Dokumentation zum Annual Update der saisonalen Influenza-Impfstoffe 1058	Neuzulassung 1066
	Revision und Änderung der Zulassung 1075
	Änderung der Zulassungsinhaberin 1151
	Widerruf der Zulassung 1153
	Erlöschen der Zulassung 1157

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

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

Page	Page
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Imbruvica®, capsules (Ibrutinib)	1051
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Jardiance®, Comprimés pelliculés (Empagliflozinum)	1053
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Exviera®, Comprimés pelliculés (Dasabuvirum)	1055
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Viekirax®, Comprimés pelliculés (Ombitasvirum, Paritaprevirum)	1057
Réglementation	
Futures exigences concernant la documentation relative à l'actualisation annuelle des vaccins contre la grippe saisonnière	1059
Dispositifs médicaux	
Information concernant un avis de sécurité relative aux sets de perfusion MiniMed Silhouette et Sure-T distribués par l'entreprise Medtronic	1061
Information concernant un avis de sécurité relative aux sets de perfusion comfort™, comfort™ short et contact™ detach de l'entreprise Unomedical a/s	1063
Miscellanées	
Retraits de lots	1065
Nouvelle autorisation	1066
Révision et modification de l'autorisation	1075
Modification du titulaire d'AMM	1151
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	1153
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	1157

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Imbruvica[®], Kapseln (Ibrutinib)**

Name Arzneimittel:	Imbruvica [®] , Kapseln
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Ibrutinibum
Dosisstärke und galenische Form:	140mg, Kapseln
Anwendungsgebiet / Indikation:	Behandlung von erwachsenen Patienten mit Mantelzelllymphom, charakterisiert durch Translokation t(11;14) und/oder Expression von Cyclin D1, in denen kein partielles Ansprechen erreicht wurde mit vorheriger Therapie oder die eine Progression nach der vorherigen Therapie gezeigt haben.
ATC Code:	L01XE27
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	65173
Zulassungsdatum:	10.11.2014
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Imbruvica[®], capsules (Ibrutinib)**

Préparation:	Imbruvica [®] , capsules
Principe(s) actif(s):	Ibrutinibum
Dosage et forme galénique:	140mg, capsules
Possibilités d'emploi / Indication:	Behandlung von erwachsenen Patienten mit Mantelzelllymphom, charakterisiert durch Translokation t(11;14) und/oder Expression von Cyclin D1, in denen kein partielles Ansprechen erreicht wurde mit vorheriger Therapie oder die eine Progression nach der vorherigen Therapie gezeigt haben. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch
Code ATC:	L01XE27
No IT / désignation:	07.16.1./Cytostatiques
No d'autorisation:	65173
Date d'autorisation:	10.11.2014

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Jardiance[®], Filmtabletten (Empagliflozinum)**

Name Arzneimittel:	Jardiance [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Empagliflozinum
Dosisstärke und galenische Form:	10mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Jardiance ist indiziert zur Behandlung des Typ 2 Diabetes mellitus, zusätzlich zu diätetischen Massnahmen und körperlicher Aktivität, wenn durch diese Massnahmen alleine keine ausreichende Kontrolle des Blutzuckers erreicht werden kann: <ul style="list-style-type: none">- Als Monotherapie bei Patienten, bei denen Metformin aufgrund von Kontraindikationen oder Unverträglichkeiten nicht eingesetzt werden kann.- In Kombination mit folgenden Therapieoptionen:<ul style="list-style-type: none">• Metformin (alleine oder in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff).• Insulin (alleine oder in Kombination mit Metformin und/oder einem Sulfonylharnstoff).
ATC Code:	A10BX12
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.06.2./Orale blutzuckersenkende Mittel
Zulassungsnummer/n:	63227
Zulassungsdatum:	12.11.2014

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Jardiance[®], Comprimés pelliculés (Empagliflozinum)**

Préparation:	Jardiance [®] , comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	Empagliflozinum
Dosage et forme galénique:	10mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Jardiance ist indiziert zur Behandlung des Typ 2 Diabetes mellitus, zusätzlich zu diätetischen Massnahmen und körperlicher Aktivität, wenn durch diese Massnahmen alleine keine ausreichende Kontrolle des Blutzuckers erreicht werden kann:</p> <ul style="list-style-type: none">- Als Monotherapie bei Patienten, bei denen Metformin aufgrund von Kontraindikationen oder Unverträglichkeiten nicht eingesetzt werden kann.- In Kombination mit folgenden Therapieoptionen:<ul style="list-style-type: none">• Metformin (alleine oder in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff)• Insulin (alleine oder in Kombination mit Metformin und/oder einem Sulfonylharnstoff). <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch</p>
Code ATC:	A10BX12
No IT / désignation:	07.06.2./Antidiabétiques oraux
No d'autorisation:	63227
Date d'autorisation:	12.11.2014

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Exviera[®], Filmtabletten (Dasabuvirum)**

Name Arzneimittel:	Exviera [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Dasabuvirum
Dosisstärke und galenische Form:	250mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Exviera ist in Kombination mit Viekirax oder Viekirax mit Ribavirin für die Behandlung von Erwachsenen mit chronischer Hepatitis C (CHC) Genotyp 1 indiziert.
ATC Code:	J05A
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.03.0./Mittel gegen Viren
Zulassungsnummer/n:	65302
Zulassungsdatum:	25.11.2014

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Exviera[®], Comprimés pelliculés (Dasabuvirum)**

Préparation:	Exviera [®] , comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	Dasabuvirum
Dosage et forme galénique:	250mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	Exviera ist in Kombination mit Viekirax oder Viekirax mit Ribavirin für die Behandlung von Erwachsenen mit chronischer Hepatitis C (CHC) Genotyp 1 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 www.swissmedicinfo.ch
Code ATC:	J05A
No IT / désignation:	08.03.0./Préparations antivirales
No d'autorisation:	65302
Date d'autorisation:	25.11.2014

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Viekirax[®], Filmtabletten (Ombitasvirum, Paritaprevirum)**

Name Arzneimittel:	Viekirax [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Ombitasvirum, Paritaprevirum, Ritonavirum
Dosisstärke und galenische Form:	12,5mg/75mg/50mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Viekirax ist in Kombination mit Exviera oder Exviera mit Ribavirin für die Behandlung von Erwachsenen mit chronischer Hepatitis C (CHC) Genotyp 1 indiziert.
ATC Code:	J05A
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.03.0./Mittel gegen Viren
Zulassungsnummer/n:	65301
Zulassungsdatum:	25.11.2014
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Viekirax[®], Comprimés pelliculés (Ombitasvirum, Paritaprevirum)**

Préparation:	Viekirax [®] , comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	Ombitasvirum, Paritaprevirum, Ritonavirum
Dosage et forme galénique:	12,5mg/75mg/50mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	Viekirax ist in Kombination mit Exviera oder Exviera mit Ribavirin für die Behandlung von Erwachsenen mit chronischer Hepatitis C (CHC) Genotyp 1 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 www.swissmedicinfo.ch
Code ATC:	J05A
No IT / désignation:	08.03.0./Préparations antivirales
No d'autorisation:	65301
Date d'autorisation:	25.11.2014

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

Zukünftige Anforderungen an die Dokumentation zum Annual Update der saisonalen Influenza-Impfstoffe

Swissmedic beabsichtigt, die Anforderungen an die Dokumentation für Gesuche um Genehmigung des Annual Updates bei saisonalen Influenza-Impfstoffen so anzupassen, dass Gesuche, welche die Kriterien der neuen *Interim Guidance on enhanced safety surveillance for seasonal influenza vaccines in the EU* (EMA/PRAC/222346/2014) der European Medicines Agency (EMA) vom 10. April 2014 erfüllen, auch von Swissmedic akzeptiert werden können. Die neue Regelung gilt ab in Kraft treten der EMA *Interim Guidance*.

Gemäss dieser *Interim Guidance* soll auf die bisher obligatorische klinische Studie vor der Genehmigung des Annual Updates verzichtet werden. Stattdessen sieht die *Interim Guidance* nach Genehmigung des Annual Updates eine verstärkte Post-Marketing Überwachung (Enhanced surveillance) vor, welche in der Regel in Form einer PASS (Post Authorisation Safety Study) erfolgen soll und deren vorläufige Ergebnisse einen Monat nach Verabreichung der ersten Impfdosen bei der zuständigen nationalen Behörde oder der EMA zusammen mit einem *Expedited summary safety report* eingereicht werden müssen. Die neuen Massnahmen im Post-Marketing Bereich müssen in den Risk Management Plan (RMP) aufgenommen werden.

Swissmedic wird die von der EMA vorgeschlagenen neuen Anforderungen für die Genehmigung der Annual Updates und für die Post-Marketing Überwachung der saisonalen Influenza-Impfstoffe, soweit mit den gesetzlichen Vorgaben vereinbar, übernehmen.

Periodic Safety Update Reports (PSURs) sind weiterhin jährlich vor der Genehmigung der Annual Updates einzureichen. Darin müssen aktualisierte RMPs enthalten sein, welche die *Enhanced surveillance* Massnahmen (z.B. das Studiendesign der PASS) enthalten. Swissmedic behält sich vor, Modifikationen am im RMP/PSUR vorgeschlagenen Studiendesign als Voraussetzung für eine Genehmigung des Annual Updates zu verlangen. Dabei fordert Swissmedic, dass die Daten in mindestens zwei geographischen Regionen (mit unterschiedlichen genetischen/phänotypischen Voraussetzungen in den Populationen) erhoben werden.

Weiter wird empfohlen, PASS auch in der Schweiz durchzuführen. Die Antragssteller können erwägen, mit dem Bundesamt für Gesundheit (BAG) in Kontakt zu treten, um geeignete Institutionen für die Durchführung von PASS in der Schweiz zu identifizieren.

Swissmedic verzichtet zukünftig auf die Einreichung einer klinischen Studie im Rahmen des Gesuchs um Genehmigung des Annual Updates. Abgesehen davon ist das Gesuch um Genehmigung des Annual Updates wie bis anhin als genehmigungspflichtige Änderung der Qualität einzureichen.

Die Pflicht zur Einreichung des *Expedited summary safety reports* wird ab in Kraft treten der EMA *Interim Guidance* mit der Genehmigung des Annual Updates als klinische Auflage verfügt werden, wobei eine zeitgleiche Einreichung wie in der EU verlangt wird. Die *Expedited summary safety reports* werden anschliessend von Swissmedic nach den für klinische Auflagen üblichen Fristen begutachtet.

Futures exigences concernant la documentation relative à l'actualisation annuelle des vaccins contre la grippe saisonnière

Swissmedic entend modifier les exigences concernant la documentation à joindre aux demandes d'approbation de l'actualisation annuelle des vaccins contre la grippe saisonnière, de manière à ce que les demandes qui remplissent les critères de l'*Interim Guidance on enhanced safety surveillance for seasonal influenza vaccines in the EU* (EMA/PRAC/222346/2014) de l'Agence européenne des médicaments (EMA) du 10 avril 2014 puissent également être acceptées par Swissmedic. Cette nouvelle disposition réglementaire s'appliquera dès l'entrée en vigueur de l'*Interim Guidance* de l'EMA.

L'*Interim Guidance* renonce à l'étude clinique qui devait auparavant obligatoirement être réalisée avant toute approbation de l'actualisation annuelle. En remplacement, ce texte prévoit, après l'approbation de l'actualisation annuelle, une surveillance post-marketing renforcée (Enhanced surveillance) qui s'effectuera en principe sous forme d'une étude de sécurité post-autorisation (PASS, Post Authorisation Safety Study) et dont les résultats intermédiaires devront être adressés sous forme d'un *Expedited summary safety report* à l'autorité nationale compétente ou à l'EMA un mois après l'administration des premières doses de vaccin. Enfin, les nouvelles mesures post-marketing doivent être intégrées dans le plan de gestion des risques (Risk Management Plan, RMP).

Swissmedic entend adopter les nouvelles exigences proposées par l'EMA relatives à l'approbation des actualisations annuelles et à la surveillance post-marketing des vaccins contre la grippe saisonnière, pour autant qu'elles soient compatibles avec les prescriptions légales.

L'envoi chaque année de *Periodic Safety Update Reports* (PSURs) préalablement à l'approbation des actualisations annuelles reste quant à lui obligatoire. Ces rapports doivent contenir des RMPs mis à jour, dans lesquels sont détaillées les mesures de surveillance renforcée (Enhanced surveillance), p. ex. le design de l'étude PASS. Swissmedic se réserve en outre le droit de conditionner l'approbation de l'actualisation annuelle à des modifications du design d'étude proposé dans le RMP/PSUR. En l'occurrence, Swissmedic demande à ce que les données soient colligées dans au moins deux régions géographiques du monde dont les populations présentent des caractéristiques génétiques/phénotypiques distinctes. Il est par ailleurs recommandé de réaliser une PASS aussi en Suisse. Les requérants ont enfin la possibilité de se mettre en rapport avec l'Office fédéral de la santé publique (OFSP) pour savoir à quelles institutions ils peuvent faire appel pour réaliser la PASS en Suisse.

Swissmedic n'exigera plus à l'avenir la remise, en tant que modification de la qualité soumise à approbation, d'une étude clinique dans le cadre de la demande d'approbation de l'actualisation annuelle.

L'obligation de remettre l'*Expedited summary safety report* s'appliquera dès l'entrée en vigueur de l'*Interim Guidance* de l'EMA et sera une charge clinique fixée lors de l'approbation de l'actualisation annuelle. Ce rapport devra être remis à la même date à Swissmedic et aux autorités de l'UE. Quant aux délais d'examen par Swissmedic des *Expedited summary safety reports*, ils correspondront à ceux prévus pour l'examen des charges cliniques.

Hinweis auf eine Sicherheitsinformation für die Infusionssets MiniMed Silhouette und Sure-T vertrieben durch die Firma Medtronic

Stand 28. November 2014

Swissmedic wurde durch die Firma Medtronic über eine Sicherheitsinformation zu den Infusionssets MiniMed Silhouette und Sure-T informiert.

Die Sicherheitsinformation beschreibt die Möglichkeit des Ablösens des Schlauches von der Anschlussstelle der Silhouette und Sure-T Infusionssets. Wenn ein Ablösen des Schlauches auftritt, wird die Insulinzufuhr unterbrochen. Die Insulinpumpe gibt jedoch keinen Alarm ab, um Sie darüber zu informieren. Die Unterbrechung der Insulinzufuhr kann zu einer Hyperglykämie führen, welche, falls unbehandelt, in einer diabetischen Ketoazidose resultieren kann.

Swissmedic macht auf die Sicherheitsinformation aufmerksam und bittet, allfällige Vorkommnisse an Swissmedic zu melden. Da die Möglichkeit besteht, dass nicht alle Patienten durch die Firma Medtronic direkt erreicht werden, bitten wir informierte Ärzte und Apotheker, diese Sicherheitsinformation an Ihre Patienten weiterzuleiten.

Weitere Informationen zu dieser Sicherheitsmassnahme und eine Übersicht der betroffenen Produkte finden Sie im Anhang in der Meldung der Firma Medtronic.

Kontakt

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

Weitere Informationen über Medizinprodukte finden Sie im Internet auf www.swissmedic.ch/md

Information concernant un avis de sécurité relatif aux sets de perfusion MiniMed Silhouette et Sure-T distribués par l'entreprise Medtronic

Etat au 28 novembre 2014

Swissmedic a reçu de la société Medtronic un avis de sécurité urgent concernant les sets de perfusion MiniMed Silhouette et Sure-T.

Ce document fait état d'un possible détachement de la tubulure à l'endroit du raccordement sur les sets de perfusion MiniMed Silhouette et Sure-T. En cas de détachement de la tubulure, l'administration d'insuline est interrompue, mais la pompe ne vous en informera pas via une alarme. L'interruption de l'administration d'insuline peut provoquer une hyperglycémie qui, si elle n'est pas traitée, peut dégénérer en acidocétose diabétique.

Swissmedic attire votre attention sur cet avis de sécurité et vous prie de lui annoncer tout incident. Par ailleurs, étant donné qu'il est possible que tous les patients ne soient pas informés directement par l'entreprise, nous prions les médecins et pharmaciens informés d'aviser leurs patients de ce problème de sécurité.

Pour de plus amples informations sur cette mesure de sécurité et pour savoir quels produits sont concernés, vous trouverez ci-joint le communiqué de la société Medtronic.

Contact

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

D'autres informations sur les dispositifs médicaux sont publiées sur Internet à l'adresse www.swissmedic.ch/md

Hinweis auf eine Sicherheitsinformation für die Unomedical a/s Infusionssets comfort™, comfort™ short und contact™ detach

Stand 28. November 2014

Swissmedic wurde durch die Firma Unomedical a/s über eine Sicherheitsinformation zu den Infusionssets comfort™, comfort™ short und contact™ detach informiert.

Die Sicherheitsinformation beschreibt die Möglichkeit des Ablösens des Schlauches von der Anschlussstelle der comfort™, comfort™ short und contact™ detach Infusionssets. Wenn ein Ablösen des Schlauches auftritt, wird die Insulinzufuhr unterbrochen. Die Insulinpumpe gibt jedoch keinen Alarm ab, um Sie darüber zu informieren. Die Unterbrechung der Insulinzufuhr kann zu einer Hyperglykämie führen, welche, falls unbehandelt, in einer diabetischen Ketoazidose resultieren kann.

Swissmedic macht auf die Sicherheitsinformation aufmerksam und bittet, allfällige Vorkommnisse an Swissmedic zu melden. Da die Möglichkeit besteht, dass nicht alle Patienten durch die Firma direkt erreicht werden, bitten wir informierte Ärzte und Apotheker, diese Sicherheitsinformation an Ihre Patienten weiterzuleiten.

Weitere Informationen zu dieser Sicherheitsmassnahme und eine Übersicht der betroffenen Produkte finden Sie im Anhang in der Meldung der Firma Unomedical a/s.

Kontakt

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

Weitere Informationen über Medizinprodukte finden Sie im Internet auf www.swissmedic.ch/md

Information concernant un avis de sécurité relatif aux sets de perfusion comfort™, comfort™ short et contact™ detach de l'entreprise Unomedical a/s

Etat au 28 novembre 2014

Swissmedic a reçu de la société Unomedical a/s un avis de sécurité urgent concernant les sets de perfusion comfort™, comfort™ short et contact™ detach.

Ce document fait état d'un possible détachement de la tubulure à l'endroit du raccordement sur les sets de perfusion comfort™, comfort™ short et contact™ detach. En cas de détachement de la tubulure, l'administration d'insuline est interrompue, mais la pompe ne vous en informera pas via une alarme. L'interruption de l'administration d'insuline peut provoquer une hyperglycémie qui, si elle n'est pas traitée, peut dégénérer en acidocétose diabétique.

Swissmedic attire votre attention sur cet avis de sécurité et vous prie de lui annoncer tout incident. Par ailleurs, étant donné qu'il est possible que tous les patients ne soient pas informés directement par l'entreprise, nous prions les médecins et pharmaciens informés d'aviser leurs patients de ce problème de sécurité.

Pour de plus amples informations sur cette mesure de sécurité et pour savoir quels produits sont concernés, vous trouverez ci-joint le communiqué de la société Unomedical a/s.

Contact

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

D'autres informations sur les dispositifs médicaux sont publiées sur Internet à l'adresse www.swissmedic.ch/md

Chargenrückrufe

Präparat:	Feniallerg, Injektionslösung
Zulassungsnummer:	45009
Wirkstoffe:	dimetindenil maleas
ZulassungsinhaberIn:	Novartis Consumer Health Schweiz AG
Rückzug der Charge:	11045010, 5 Ampullen 4 ml

Die Firma Novartis Consumer Health Schweiz AG hat die obenerwähnte Charge von Feniallerg, Injektionslösung bis auf Stufe Detailhandel vom Markt zurückgezogen. Grund für den Rückruf ist der Verdacht einer Undichtigkeit an der Sollbruchstelle der Brechampullen. Andere als die oben genannte Charge sind nicht betroffen.

Der Rückruf erfolgt mittels Rundschreiben an die belieferten Kunden.

Retraits de lots

Préparation: Feniallerg, solution d'injection
No d'autorisation: 45009
Principes actifs: dimetindenil maleas
Titulaire de l'autorisation: Novartis Consumer Health Schweiz AG
Retrait du lot: 11045010, 5 ampoules 4 ml

La société Novartis Consumer Health Schweiz AG a retiré du marché le lot susmentionné de Feniallerg, solution d'injection jusqu'au niveau du commerce de détail. Le rappel est dû à des soupçons d'éventuelles fuites des ampoules au point de rupture. Aucun autre lot n'est concerné par ce rappel.

Ce retrait est communiqué par circulaire aux clients ayant reçu livraison du lot incriminé.

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 Alendron D3-Mepha 70/2800, Wochentabletten

02 Alendron D3-Mepha 70/5600, Wochentabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65131	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	26.11.2014
Zusammensetzung	01	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas monohydricus, cholecalciferolum 70 µg corresp. cholecalciferolum 2800 U.I., materia capsulae: E 321, excipients pro compresso.	
	02	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas monohydricus, cholecalciferolum 140 µg corresp. cholecalciferolum 5600 U.I., materia capsulae: E 321, excipients pro compresso.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001 4 Tablette(n)	B
		002 12 Tablette(n)	B
	02	003 4 Tablette(n)	B
		004 12 Tablette(n)	B
Gültig bis		25.11.2019	

01 Cisplatin Labatec 10 mg/20 ml, concentré pour perfusion

02 Cisplatin Labatec 25 mg/50 ml, concentré pour perfusion

03 Cisplatin Labatec 50 mg/100 ml, concentré pour perfusion

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

N° d'AMM: 65281	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	18.11.2014
Composition	01	cisplatinum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	02	cisplatinum 25 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	03	cisplatinum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	001 1 flacon(s)	A
	02	002 1 flacon(s)	A
	03	003 1 flacon(s)	A
Valable jusqu'au		17.11.2019	

01 Coop Vitality Nieren- und Blasendragées, Filmtabletten

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 65448	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	21.11.2014
Zusammensetzung	01	uvae ursi extractum aquosum siccum 108-120 mg, DER: 4-5:1, corresp. arbutinum 24-30 mg, betulae extractum aquosum siccum 46.25 mg, DER: 4.5-5.5:1, solidaginis serotinae extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-6:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der Harnwege	
Packung/en	01	001	20 Dragée(s) D
Gültig bis		20.11.2019	

01 Doxorubicin Labatec 10 mg/5 ml, solution pour injection**02 Doxorubicin Labatec 50 mg/25 ml, solution pour injection**

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

N° d'AMM: 65092	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	28.11.2014
Composition	01	doxorubicini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	doxorubicini hydrochloridum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
	02	002	1 flacon(s) A
Valable jusqu'au		27.11.2019	

01 Exviera 250 mg, Filmtabletten

AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 65302	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	25.11.2014
Zusammensetzung	01	dasabuvirum 250 mg ut dasabuvirum natricum corresp. dasabuvirum natricum monohydricum 270.26 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Chronische Hepatitis C	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): dasabuvirum, DCI	
Gültig bis		24.11.2019	

01 Imbruvica 140 mg, Kapseln

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 65173	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	10.11.2014
Zusammensetzung	01	ibrutinibum 140 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Behandlung des Mantelzelllymphoms	
Packung/en	01	001	120 Kapsel(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): ibrutinibum	
Gültig bis		09.11.2019	

01 Indapamide SR Servier 1.5 mg, comprimé pelliculé

Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny

N° d'AMM: 65517	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.1.	06.11.2014
Composition	01	indapamidum 1.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antihypertenseur	
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s) B
		002	90 comprimé(s) B
Valable jusqu'au	05.11.2019		

02 Jardiance 10 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 63227	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	12.11.2014
Zusammensetzung	02	empagliflozinum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Packung/en	02	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
Bemerkung	NAS (New Active Substance): empagliflozinum, DCI		
Gültig bis	11.11.2019		

01 Kaloba 20 mg, Filmtabletten

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 65316	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	12.11.2014
Zusammensetzung	01	extractum siccum 20 mg ex pelargonii sidoides radices extractum ethanolicum liquidum, DER: 1:8-10, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung einer akuten Bronchitis	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) D
		003	60 Tablette(n) D
Gültig bis	11.11.2019		

01 L-Polamidon 5 mg/mL, Lösung zum Einnehmen

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

Zul.-Nr.: 65042	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	27.11.2014
Zusammensetzung	01	levomethadoni hydrochloridum 5 mg, aromatica, conserv.: E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	100 ml A
		002	3 x 100 ml A
		003	500 ml A
Bemerkung	Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe		
Gültig bis	26.11.2019		

01 Linezolid mmpharm 2 mg/mL, Infusionslösung

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 65083	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	27.11.2014
Zusammensetzung	01	linezolidum 2 mg, acidum citricum anhydricum, glucosum monohydricum, natrii citras dihydricus, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		26.11.2019	

01 Memantin Actavis 5 mg, Filmtabletten**02 Memantin Actavis 10 mg, Filmtabletten****03 Memantin Actavis 15 mg, Filmtabletten****04 Memantin Actavis 20 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 65181	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	06.11.2014
Zusammensetzung	01	memantinum hydrochloridum 5 mg corresp. memantinum 4.15 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	memantinum hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.31 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	memantinum hydrochloridum 15 mg corresp. memantinum 12.46 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	memantinum hydrochloridum 20 mg corresp. memantinum 16.62 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Alzheimer-Krankheit	
Packung/en	01	001	1 Kombipackung(en) Starterpackung best. aus je 7 Tabl. zu 5/10/15/20 mg B
		02	002 56 Tablette(n) B
		03	004 1 Kombipackung(en) Kombipackung siehe Packungssequenz 001 B
		04	003 98 Tablette(n) B
Gültig bis		05.11.2019	

01 Memantin-Mepha oro 10 mg, Schmelztabletten**02 Memantin-Mepha oro 20 mg, Schmelztabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65308	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	06.11.2014
Zusammensetzung	01	memantinum hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.31 mg, arom.: saccharinum natricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	memantinum hydrochloridum 20 mg corresp. memantinum 16.62 mg, arom.: saccharinum natricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Alzheimer-Krankheit	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	98 Tablette(n) B
		004	140 Tablette(n) B
Gültig bis		05.11.2019	

01 Mirvaso 3.3mg/g, Gel

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 65180	Abgabekategorie: B	Index: 10.99.0.	21.11.2014
Zusammensetzung	01	brimonidinum 3.3 mg ut brimonidini tartras, propylenglycolum, conserv.: phenoxyethanolum, E 218, excipients ad gelatum.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung des Gesichtserythems bei Rosazea	
Packung/en	01	002	30 g B
Gültig bis		20.11.2019	

01 Oleum Strophanthi 125 mg, Kapseln

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59844	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	07.11.2014
Zusammensetzung	01	strophanthi kombe oleum 125 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		06.11.2019	

01 Ondansetron Labatec 4 mg, comprimés pelliculés**02 Ondansetron Labatec 8 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: 65145	Catégorie de remise: B	Index: 01.09.0.	21.11.2014
Composition	01	Comprimé pelliculé: ondansetronum 4 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, E 200, arom.: vanillinum, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
	02	Comprimé pelliculé: ondansetronum 8 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, E 200, arom.: vanillinum, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antiémétique	
Conditionnements	01	001	10 comprimé(s) B
	02	002	6 comprimé(s) B
		003	10 comprimé(s) B
Valable jusqu'au		20.11.2019	

01 Perindopril N Servier 5 mg, comprimé pelliculé
02 Perindopril N Servier 10 mg, comprimé pelliculé
 Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny

N° d'AMM: 65516	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.1.	06.11.2014
Composition	01	perindoprilum argininum 5 mg corresp. perindoprilum 3.395 mg, color.: E 141ii, excipients pro compresso obducto.	
	02	perindoprilum argininum 10 mg corresp. perindoprilum 6.79 mg, color.: E 141ii, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine	
Conditionnements	01	001 30 comprimé(s)	B
		002 90 comprimé(s) (3 x 30)	B
	02	003 30 comprimé(s)	B
		004 90 comprimé(s) (3 x 30)	B
Valable jusqu'au		05.11.2019	

01 Perindopril-Indapamide N Servier 2.5mg/0.625mg, comprimées pelliculés
02 Perindopril-Indapamide N Servier 5mg/1.25 mg, comprimées pelliculés
 Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny

N° d'AMM: 65519	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.2.	06.11.2014
Composition	01	perindoprilum argininum 2.5 mg corresp. perindoprilum 1.698 mg, indapamidum 0.625 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	perindoprilum argininum 5 mg corresp. perindoprilum 3.395 mg, indapamidum 1.25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Hypertension	
Conditionnements	01	001 30 comprimé(s)	B
		002 90 comprimé(s)	B
	02	003 30 comprimé(s)	B
		004 90 comprimé(s)	B
Valable jusqu'au		05.11.2019	

01 Perindopril-Indapamide N Servier 10mg/2.5mg, comprimés pelliculés
 Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny

N° d'AMM: 65520	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.2.	06.11.2014
Composition	01	perindoprilum argininum 10 mg corresp. perindoprilum 6.79 mg, indapamidum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Hypertension	
Conditionnements	01	001 30 comprimé(s)	B
		002 90 comprimé(s) (3 x 30)	B
Valable jusqu'au		05.11.2019	

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

Zul.-Nr.: 63147	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	25.11.2014
Zusammensetzung	01	argentum metallicum D20, berberis vulgaris e fructibus D3, quarz D12 ana partes, excipients ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 18 % V/V.	
Anwendung		Bei Entzündungen des Nasen-Rachenraums und der Nasennebenhöhlen	
Packung/en	01	001 50 ml	D
Gültig bis		24.11.2019	

01 Viekirax, Filmtabletten

AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 65301	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	25.11.2014
Zusammensetzung	01	ombitasvirum 12.5 mg ut ombitasvirum hydricum, paritaprevirum 75 mg ut paritaprevirum dihydricum, ritonavirum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Chronische Hepatitis C	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): ombitasvirum, DCI NAS (New Active Substance): paritaprevirum	
Gültig bis		24.11.2019	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Efix 10 mg ad us. vet., comprimés à croquer sécables**02 Efix 40 mg ad us. vet., comprimés à croquer sécables****03 Efix 100 mg ad us. vet., comprimés à croquer sécables**

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

N° d'AMM: 65261	Catégorie de remise: A	Index:	27.11.2014
Composition	01	marbofloxacinum 10 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	marbofloxacinum 40 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	03	marbofloxacinum 100 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication	01	Antibiotique (inhibiteur de la gyrase) pour chiens et chats	
	02	Antibiotique (inhibiteur de la gyrase) pour chiens	
	03	Antibiotique (inhibiteur de la gyrase) pour chiens	
Conditionnements	01	001	1 x 10 comprimé(s) A
		002	12 x 10 comprimé(s) A
	02	004	1 x 8 comprimé(s) A
		006	15 x 8 comprimé(s) A
	03	008	1 x 6 comprimé(s) A
		010	20 x 6 comprimé(s) A
Valable jusqu'au	26.11.2019		

01 Loxicom 20 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 65382	Abgabekategorie: B	Index:	11.11.2014
Zusammensetzung	01	meloxicamum 20 mg, megluminum, glycinum, poloxamerum 188, natrii chloridum, macrogolum 300, conserv.: ethanolum anhydricum 150 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Rinder, Schweine und Pferde	
Packung/en	01	001	30 ml B
		002	50 ml B
		003	100 ml B
Gültig bis	10.11.2019		

01 Loxicom 1 mg ad us. vet., Kautabletten**02 Loxicom 2.5 mg ad us. vet., Kautabletten**

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 65306	Abgabekategorie: B	Index:	25.11.2014
Zusammensetzung	01	meloxicamum 1 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	meloxicamum 2.5 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Hunde	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	20 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
Gültig bis	24.11.2019		

01 Metacox 5 mg ad us. vet., Injektionslösung

02 Metacox 20 mg ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 65144	Abgabekategorie: B	Index:	27.11.2014
Zusammensetzung	01	meloxicamum 5 mg, megluminum, macrogolum 400, poloxamerum 188, glycinum, dinatrii edetas, conserv.: ethanolum 96 per centum 159.8 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	meloxicamum 20 mg, megluminum, macrogolum 400, poloxamerum 188, glycinum, conserv.: ethanolum 96 per centum 159.8 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	01	Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Hunde und Katzen	
	02	Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Rinder, Schweine und Pferde	
Packung/en	01	001	10 ml B
		002	20 ml B
	02	003	20 ml B
		004	50 ml B
		005	100 ml B
Gültig bis	26.11.2019		

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 Actiq 200 Mikrogramm, Lutschtabletten

02 Actiq 400 Mikrogramm, Lutschtabletten

03 Actiq 600 Mikrogramm, Lutschtabletten

04 Actiq 800 Mikrogramm, Lutschtabletten

05 Actiq 1200 Mikrogramm, Lutschtabletten

06 Actiq 1600 Mikrogramm, Lutschtabletten

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57002	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	28.11.2014
Zusammensetzung	01	fentanylum 200 µg ut fentanyl citras, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	02	fentanylum 400 µg ut fentanyl citras, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	03	fentanylum 600 µg ut fentanyl citras, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	04	fentanylum 800 µg ut fentanyl citras, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	05	fentanylum 1200 µg ut fentanyl citras, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	06	fentanylum 1600 µg ut fentanyl citras, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Durchbruchschmerzen bei chronischen Tumorschmerzen	
Packung/en	01	001	3 Tablette(n) A
		007	30 Tablette(n) A
	02	009	3 Tablette(n) A
		015	30 Tablette(n) A
	03	017	3 Tablette(n) A
		023	30 Tablette(n) A
	04	025	3 Tablette(n) A
		031	30 Tablette(n) A
	05	033	3 Tablette(n) A
		039	30 Tablette(n) A
	06	041	3 Tablette(n) A
		047	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		15.06.2020	

01 Actos 15 mg, Tabletten
02 Actos 30 mg, Tabletten
03 Actos 45 mg, Tabletten
 Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 55378	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	12.11.2014
Zusammensetzung	01	pioglitazonum 15 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	02	pioglitazonum 30 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	03	pioglitazonum 45 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		005 98 Tablette(n)	B
	02	007 28 Tablette(n)	B
		011 98 Tablette(n)	B
	03	013 28 Tablette(n)	B
		017 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2012 (Verzicht auf 280 und 490 Tabletten der Dosisstärken 15 mg, 30 mg, 45 mg)	
Gültig bis		02.02.2016	

01 Adartrel 0,25 mg, Filmtabletten
02 Adartrel 0,5 mg, Filmtabletten
04 Adartrel 2,0 mg, Filmtabletten
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 56907	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	20.11.2014
Zusammensetzung	01	ropinirolum 0.25 mg ut ropiniroli hydrochloridum, carmellosum natricum conexum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ropinirolum 0.5 mg ut ropiniroli hydrochloridum, carmellosum natricum conexum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	04	ropinirolum 2 mg ut ropiniroli hydrochloridum, carmellosum natricum conexum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung des idiopathischen Restless Legs Syndroms (RLS)	
Packung/en	01	004 12 Tablette(n)	B
	02	006 28 Tablette(n)	B
		008 84 Tablette(n)	B
	04	014 28 Tablette(n)	B
		016 84 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.11.2009 (Verlängerung der Zulassung) carmellosum natricum conexum: hergestellt aus genetisch verändertem Organismus Baumwolle	
Gültig bis		02.03.2020	

01 Allergovit Alnus Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Alnus Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60633	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	14.11.2014
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa) 1000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa) 10'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa) 10'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

01 Allergovit Alnus/Corylus Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Alnus/Corylus Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60624	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	12.11.2014
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: alnus glutinosa 50 % et corylus avellana 50 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: alnus glutinosa 50 % et corylus avellana 50 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: alnus glutinosa 50 % et corylus avellana 50 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

01 Allergovit Artemisia Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Artemisia Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60641	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	18.11.2014
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

01 Allergovit Betula Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Betula Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60642	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	18.11.2014
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (betula spec.) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (betula spec.) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (betula spec.) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

01 Allergovit Betula/Alnus/Corylus Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Betula/Alnus/Corylus Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60636	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	18.11.2014
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: betula spec. 35 % et alnus glutinosa 30 % et corylus avellana 35 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: betula spec. 35 % et alnus glutinosa 30 % et corylus avellana 35 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: betula spec. 35 % et alnus glutinosa 30 % et corylus avellana 35 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

01 Allergovit Corylus Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Corylus Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60639	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	18.11.2014
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (corylus avellana) 1000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (corylus avellana) 10'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (corylus avellana) 10'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

01 Allergovit Mixtura Graminea 60/Secale 40 Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Mixtura Graminea 60/Secale 40 Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60628	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	12.11.2014
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et secale cereale 40 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et secale cereale 40 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et secale cereale 40 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

01 Allergovit Mixtura Graminea 80/Secale 20 Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Mixtura Graminea 80/Secale 20 Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60629	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	14.11.2014
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 80 % et secale cereale 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 80 % et secale cereale 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 80 % et secale cereale 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

01 Allergovit Mixtura Graminea Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Mixtura Graminea Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60631	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	14.11.2014
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis), aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis), aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis), aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

01 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60630	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	14.11.2014
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 55 % et hordeum vulgare 10 % et avena sativa 10 % et secale cereale 15 % et triticum sativum 10 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 55 % et hordeum vulgare 10 % et avena sativa 10 % et secale cereale 15 % et triticum sativum 10 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	<p>pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 55 % et hordeum vulgare 10 % et avena sativa 10 % et secale cereale 15 % et triticum sativum 10 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	2 x 3 ml Durchstechflasche(n)	Einleitungsbehandlung A
	02	1 x 3 ml Durchstechflasche(n)	Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

01 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Artemisia Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Artemisia Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60626	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	12.11.2014
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 44 % et hordeum vulgare 8 % et avena sativa 8 % et secale cereale 12 % et triticum sativum 8 % et artemisia vulgaris 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 44 % et hordeum vulgare 8 % et avena sativa 8 % et secale cereale 12 % et triticum sativum 8 % et artemisia vulgaris 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	<p>pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 44 % et hordeum vulgare 8 % et avena sativa 8 % et secale cereale 12 % et triticum sativum 8 % et artemisia vulgaris 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

01 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Betula Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Betula Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60627	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	12.11.2014
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 44 % et hordeum vulgare 8 % et avena sativa 8 % et secale cereale 12 % et triticum sativum 8 % et betula spec. 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 44 % et hordeum vulgare 8 % et avena sativa 8 % et secale cereale 12 % et triticum sativum 8 % et betula spec. 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	<p>pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 44 % et hordeum vulgare 8 % et avena sativa 8 % et secale cereale 12 % et triticum sativum 8 % et betula spec. 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

01 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Plantago Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Plantago Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60625	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	12.11.2014
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 44 % et hordeum vulgare 8 % et avena sativa 8 % et secale cereale 12 % et triticum sativum 8 % et plantago lanceolata 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 44 % et hordeum vulgare 8 % et avena sativa 8 % et secale cereale 12 % et triticum sativum 8 % et plantago lanceolata 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 44 % et hordeum vulgare 8 % et avena sativa 8 % et secale cereale 12 % et triticum sativum 8 % et plantago lanceolata 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung			Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)
Gültig bis			29.08.2020

01 Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60621	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	12.11.2014
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et artemisia vulgaris 20 % et secale cereale 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et artemisia vulgaris 20 % et secale cereale 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	<p>pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et artemisia vulgaris 20 % et secale cereale 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	2 x 3 ml Durchstechflasche(n)	Einleitungsbehandlung A
	02	1 x 3 ml Durchstechflasche(n)	Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

01 Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale/Plantago Kombipackung, Injektionssuspension
02 Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale/Plantago Stärke B, Injektionssuspension
 Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60635	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	14.11.2014
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 50 % et artemisia vulgaris 20 % et secale cereale 15 % et plantago lanceolata 15 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 50 % et artemisia vulgaris 20 % et secale cereale 15 % et plantago lanceolata 15 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 50 % et artemisia vulgaris 20 % et secale cereale 15 % et plantago lanceolata 15 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

01 Allergovit Mixtura Graminea/Betula/Secale Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Mixtura Graminea/Betula/Secale Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60623	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	12.11.2014
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et betula spec. 20 % et secale cereale 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et betula spec. 20 % et secale cereale 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	<p>pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et betula spec. 20 % et secale cereale 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	2 x 3 ml Durchstechflasche(n)	Einleitungsbehandlung A
	02	1 x 3 ml Durchstechflasche(n)	Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

01 Allergovit Mixtura Graminea/Betula/Secale/Plantago Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Mixtura Graminea/Betula/Secale/Plantago Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60634	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	14.11.2014
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 50 % et betula spec. 20 % et secale cereale 15 % et plantago lanceolata 15 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 50 % et betula spec. 20 % et secale cereale 15 % et plantago lanceolata 15 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	<p>pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 50 % et betula spec. 20 % et secale cereale 15 % et plantago lanceolata 15 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

01 Allergovit Mixtura Graminea/Secale/Plantago Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Mixtura Graminea/Secale/Plantago Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60637	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	18.11.2014
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et secale cereale 20 % et plantago lanceolata 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et secale cereale 20 % et plantago lanceolata 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	<p>pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et secale cereale 20 % et plantago lanceolata 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	2 x 3 ml Durchstechflasche(n)	Einleitungsbehandlung A
	02	1 x 3 ml Durchstechflasche(n)	Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

01 Allergovit Parietaria Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Parietaria Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60640	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	18.11.2014
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (parietaria officinalis) 1000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (parietaria officinalis) 10'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (parietaria officinalis) 10'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

01 Allergovit Plantago Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Plantago Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60632	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	14.11.2014
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (plantago lanceolata) 1000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (plantago lanceolata) 10'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (plantago lanceolata) 10'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

01 Allergovit Secale Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Secale Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60638	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	18.11.2014
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (secale cereale) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (secale cereale) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (secale cereale) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

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

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 56821	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	12.11.2014
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini mesilas monohydricum, excipiens pro compresso.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini mesilas monohydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	02	006	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.10.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.02.2020	

01 Anisum compositum, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58916	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	18.11.2014
Zusammensetzung	01	kalii stibyli tartras D4 0.1 g, atropa belladonna D4 0.1 g, natrii sulfas anhydricus D4 0.1 g, arsenii triiodidum D6 0.1 g, blatta orientalis D6 0.05 g, lobelia inflata D4 0.05 g, cephaelis ipecacuanha D4 0.05 g, naphthalenum D6 0.05 g, anisum stellatum D3 0.05 g, excipiens ad solutionem, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.02.2010 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		23.02.2020	

01 Anoro Ellipta 55mcg/22mcg , Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 63152	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	26.11.2014
Zusammensetzung	01	umeclidinium 55 µg ut umeclidinium bromidum, vilanterolum 22 µg ut vilanterolum trifenatatum, excipiens ad pulverem pro dosi.	
Anwendung		COPD	
Packung/en	01	001 30 Einzeldose(n) 002 3 x 30 Einzeldose(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.07.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 3 x 30 Einzeldosen)	
Gültig bis		13.07.2019	

01 Antihydral, Salbe

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 33848	Abgabekategorie: C	Index: 10.99.0.	07.11.2014
Zusammensetzung	01	methenaminum 130 mg, zinci oxidum, kaolinum ponderosum, glycerolum, aromatica, color.: E 172, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antihydroticum	
Packung/en	01	001 25 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung; neuer Packungscode)	
Gültig bis		31.12.2017	

01 AntraPro 20 mg, Tabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 60447	Abgabekategorie: C	Index: 04.99.0.	27.11.2014
Zusammensetzung	01	omeprazolom 20 mg ut magnesii omeprazolom, excipiens pro compresso.	
Anwendung		kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001 14 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

01 Apidra, solution injectable

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

N° d'AMM: 57013	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	21.11.2014
Composition	01	insulinum glulisinum 3.49 mg corresp. insulinum glulisinum 100 U., trometamololum, natrii chloridum, polysorbatum 20, conserv.: metacresolum 3.15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabète sucré chez l'adulte	
Conditionnements	01	002	5 x 3 ml cartouches pour stylo B
		004	1 x 10 ml flacon B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		01.05.2020	

01 Atorvastatin Actavis 10 mg, Filmtabletten**02 Atorvastatin Actavis 20 mg, Filmtabletten****03 Atorvastatin Actavis 40 mg, Filmtabletten****04 Atorvastatin Actavis 80 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 61364	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	04.11.2014
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
		015	100 Tablette(n) Kunststoffflasche B
	02	009	30 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
		016	100 Tablette(n) Kunststoffflasche B
	03	011	30 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
		017	100 Tablette(n) Kunststoffflasche B
	04	013	30 Tablette(n) B
		014	100 Tablette(n) B
		018	100 Tablette(n) Kunststoffflasche B
Gültig bis		04.07.2016	

01 Baume Dalet, pommade

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

N° d'AMM: 14067	Catégorie de remise: D	Index: 10.99.0.	14.11.2014
Composition	01	lidocainum 12 mg, alumini chloridum/hydroxidum et allantoinum 5 mg, chlorobutanolum hemihydricum 30 mg, levomentholum 5 mg, dextrocamphora 5 mg, hamamelidis aqua 50 mg, conserv.: E 216 et E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Pieds douloureux et fatigues, oignons des pieds	
Conditionnements	01	019	20 g D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 26.06.2009 Renouvellement de l'autorisation faisant suite à l'expiration de la validité de l'autorisation	
Valable jusqu'au		07.12.2019	

01 Bisoprolol Actavis 2.5 mg, Tabletten**02 Bisoprolol Actavis 5 mg, Tabletten****03 Bisoprolol Actavis 10 mg, Tabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 59426	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	10.11.2014
Zusammensetzung	01	bisoprololi fumaras (2:1) 2.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	bisoprololi fumaras (2:1) 5 mg, excipients pro compresso.	
	03	bisoprololi fumaras (2:1) 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Betarezeptorenblocker	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.05.2020	

01 Bupivacain Sintetica 0,25 %, soluzione iniettabile
02 Bupivacain Sintetica 0,5 %, soluzione iniettabile
04 Bupivacain Sintetica 0.75%, soluzione iniettabile
05 Bupivacain Sintetica 4 %, concentrato per soluzione iniettabile
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 48351	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.02.2.	27.11.2014
Composizione	01	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 2.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 7.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 40 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Anestetico locale	
Confezione/i	01	018 10 x 5 ml fiala/fiale	B
		050 5 x 20 ml fiala/fiale	B
	02	034 10 x 5 ml fiala/fiale	B
		077 5 x 20 ml fiala/fiale	B
	04	093 10 x 20 ml flaconcino/flaconcini	B
	05	086 10 x 5 ml fiala/fiale	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 10.08.2012	
Valevole fino al		31.12.2017	

04 Calperos D3, Lutschtabletten Mint
05 Calperos D3, Lutschtabletten Lemon
06 Calperos D3, Lutschtabletten Nature
 Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimerweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 54822	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	05.11.2014
Zusammensetzung	04	calcium 500 mg ut calcii carbonas, cholecalciferolum 400 U.I., aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	05	calcium 500 mg ut calcii carbonas, cholecalciferolum 400 U.I., aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	06	calcium 500 mg ut calcii carbonas, cholecalciferolum 400 U.I., aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D3-Präparat	
Packung/en	04	073 24 Tablette(n)	D
		074 60 Tablette(n)	D
		075 180 Tablette(n)	D
	05	076 24 Tablette(n)	D
		077 60 Tablette(n)	D
		078 180 Tablette(n)	D
	06	079 24 Tablette(n)	D
		080 60 Tablette(n)	D
		081 180 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.07.2014 (Änderung Zusammensetzung)	
Gültig bis		25.08.2019	

01 Ceftriaxon Labatec 250 mg i.m., poudre pour solution injectable
 02 Ceftriaxon Labatec 500 mg i.v., poudre pour solution injectable
 03 Ceftriaxon Labatec 1 g i.v./i.m., poudre pour solution injectable
 04 Ceftriaxon Labatec 2 g i.v., poudre pour solution pour perfusion
 Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 59876	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.3.	18.11.2014
Composition	01	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 250 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 500 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro.	
	03	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 1000 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro.	
	04	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 2000 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001	10 x 250 mg flacons perforables i.m. A
		02	002 10 x 500 mg flacons perforables i.v. A
		03	003 10 x 1 g flacons perforables i.v./i.m. A
			006 1 x 1 g flacon perforable i.v./i.m. A
	04	005	10 x 2 g flacons perforables i.v. A
		007	1 x 2 g flacon perforable i.v. A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 23.05.2011 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		24.02.2020	

01 Cefuroxim Fresenius i.v. 750 mg, Pulver zur Herstellung einer i.v. Lösung
 02 Cefuroxim Fresenius i.v. 1500 mg, Pulver zur Herstellung einer i.v. Lösung
 Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: 61338	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	27.11.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: cefuroximum 750 mg ut cefuroximum natricum pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: cefuroximum 1500 mg ut cefuroximum natricum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	15 ml Durchstechflasche(n) 10 x 15 ml A
		02	002 20 ml Durchstechflasche(n) 10 x 20 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.03.2020	

01 Cerzin-Mepha 10, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 56882	Abgabekategorie: B/C	Index: 07.13.1.	13.11.2014
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) C
		005	30 Tablette(n) B
		009	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.06.2020	

02 Cetallerg Sandoz, Tropfen

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56891	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	19.11.2014
Zusammensetzung	02	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	02	003	20 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.04.2020	

01 Ceteco Sandoz, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57360	Abgabekategorie: C	Index: 07.13.1.	17.11.2014
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	006	10 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.05.2020	

01 Chlorophyll, confetti

Desma Healthcare SpA, Torino succursale di Chiasso, Corso San Gottardo 32, 6830 Chiasso

N° d'AMM: 16179	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.99.0.	19.11.2014
Composizione	01	chlorophyllum magnesianum et natricum 20 mg, aromatica. color.: E 104 et E 131 et E 151. excipiens pro compresso obducto.	
Indicazione		desodorante in caso di odori corporei	
Confezione/i	01	043	50 compresse rivestite D
		051	250 compresse rivestite D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 24.02.2012 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		29.04.2020	

01 Cimzia, solution injectable

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

N° d'AMM: 60096	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	27.11.2014
Composition	01	certolizumabum pegolum 200 mg, natrii acetat anhydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
Indication		Morbus Crohn, Polyarthrite rhumatoïde, Arthrite psoriasique, Spondyloarthrite axiale, dont spondyloarthrite ankylosante et spondyloarthrite axiale sans signes radiographiques	
Conditionnements	01	001 2 seringue(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 16.07.2014 Adjonction d'une indication: Spondyloarthrite axiale, dont spondyloarthrite ankylosante et spondyloarthrite axiale sans signes radiographiques	
Valable jusqu'au		10.06.2015	

01 Ciprofloxacin Labatec i.v. 200 mg/100 ml, solution pour perfusion**02 Ciprofloxacin Labatec i.v. 400 mg/200 ml, solution pour perfusion**

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

N° d'AMM: 59545	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.8.	05.11.2014
Composition	01	ciprofloxacinum 200 mg, acidum lacticum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	02	ciprofloxacinum 400 mg, acidum lacticum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 200 ml.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001 100 ml flacon perforable	A
	02	003 200 ml poche de perfusion	A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		31.03.2020	

01 Citalopram Spirig HC 10 mg, Filmtabletten
02 Citalopram Spirig HC 20 mg, Filmtabletten
03 Citalopram Spirig HC 40 mg, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 58593	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	27.11.2014
Zusammensetzung	01	citalopramum 10 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	citalopramum 20 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	citalopramum 40 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	02	005	14 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
	03	007	14 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.02.2014 (Änderung Präparatename, früher: Citalopram STADA, Filmtabletten) (Umwandlung Zulassungsart Dosisstärke 02 und 03, neu: für den Vertrieb in der Schweiz und im Fürstentum Liechtenstein) 58593 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.06.2019	

01 Claromycin 250, Filmtabletten
02 Claromycin 500, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57262	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	27.11.2014
Zusammensetzung	01	clarithromycinum 250 mg, arom.: vanillinum, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
	02	clarithromycinum 500 mg, arom.: vanillinum, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	014	14 Tablette(n) A
		015	20 Tablette(n) A
		016	70 Tablette(n) A
	02	017	14 Tablette(n) A
		018	20 Tablette(n) A
		019	30 Tablette(n) A
		020	120 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.06.2020	

02 Cleviprex, Emulsion zur intravenösen Anwendung

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

Zul.-Nr.: 60117	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	24.11.2014
Zusammensetzung	02	clevidipinum 0.5 mg, sojæ oleum, glycerolum, acidum oleicum, dinatrii edetas, phospholipida purificata ex ovo, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 mg/ml.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	02	003	10 x 50 ml Infusionsflasche B
		004	10 x 100 ml Infusionsflasche B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.06.2020	

01 Clopidogrel-Mepha Teva 75, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62718	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	24.11.2014
Zusammensetzung	01	clopidogreli hydrogenosulfas corresp. clopidogrelum 75 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		09.10.2017	

01 Coenzyme compositum, Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59012	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	04.11.2014
Zusammensetzung	01	acidum alpha-ketoglutaricum D8 22 mg, acidum alpha-lipoicum D6 22 mg, acidum ascorbicum D6 22 mg, acidum cis-aconiticum D8 22 mg, acidum citricum anhydricum D8 22 mg, acidum dl-malicum D8 22 mg, acidum fumaricum D8 22 mg, acidum succinicum D8 22 mg, adenosini dinatrii triphosphas D10 22 mg, barium oxalsuccinicum D10 22 mg, beta vulgaris D4 22 mg, cerii oxalas D8 22 mg, coenzym A D8 22 mg, cysteinum D6 22 mg, hepar sulfuris D10 22 mg, magnesium oroticum D6 22 mg, manganum phosphoricum D6 22 mg, nadidum D8 22 mg, natrium diethyloxalaceticum D6 22 mg, natrii pyruvas D8 22 mg, riboflavini natrii phosphas D6 22 mg, nicotinamidum D6 22 mg, pulsatilla pratensis D6 22 mg, pyridoxini hydrochloridum D6 22 mg, sulfur D10 22 mg, thiamini hydrochloridum D6 22 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, aqua q.s. ad solutionem pro 2.2 ml.	
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 Colosan plus, granulé

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

N° d'AMM: 54947	Catégorie de remise: B/D	Index: 04.08.15	26.11.2014
Composition	01	sterculiae gummi 850 mg, frangulae extractum ethanolicum spissum 15.4 mg corresp. glucofrangulinum A 2 mg, DER: 2.3-2.8:1, arom.: saccharinum et alia, conserv.: E 202, excipients ad granulatum pro 1 g.	
Indication		En cas de constipation occasionnelle	
Conditionnements	01	011	200 g D
		038	500 g B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.02.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		04.01.2020	

01 Combifrinil, suspension

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

N° d'AMM: 49973	Catégorie de remise: D	Index: 08.05.1.	17.11.2014
Composition	01	pyrantelum 50 mg ut pyranteli pamoas, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
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	

02 Competact 15/850 mg, Filmtabletten

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 57725	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	24.11.2014
Zusammensetzung	02	pioglitazonum 15 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, metformini hydrochloridum 850 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	02	001	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2012 (Verzicht auf Packungsgrößen: 280 Tabletten und 490 Tabletten)	
Gültig bis		01.02.2017	

01 Contraflux 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 59483	Abgabekategorie: C	Index: 04.99.0.	06.11.2014
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Packung/en	01	013	7 Tablette(n) C
		014	14 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.04.2020	

01 Cor suis compositum, Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58998	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	18.11.2014
Zusammensetzung	01	cor D8, hepar D8, crataegus e fructibus recentibus D6, arnica montana D4, strychnos ignatii D6, acidum arsenicosum D8, ouabainum D8, ranunculus bulbosus D6, selenicereus grandiflorus D3, nitroglycerinum D4, kalii carbonas D4, kalmia latifolia D4, spigelia anthelmia D10, carbo vegetabilis D18, acidum alpha-ketoglutaricum D8, acidum fumaricum D8, acidum dl-malicum D8, acidum L(+) lacticum D6, natrium diethyloxalaceticum D8 ana partes 22 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 2.2 ml.	
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 Cypestra-35, Dragées

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57225	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	06.11.2014
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 35 µg, cyproteroni acetat 2 mg, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum für Frauen mit Androgenisierungerscheinungen	
Packung/en	01	002 21 Dragée(s) 004 3 x 21 Dragée(s)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.06.2020	

03 Debridat 100, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: 45427	Catégorie de remise: B	Index: 04.02.0.	17.11.2014
Composition	03	trimebutini hydrogenomaleas 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Spasmolytique	
Conditionnements	03	048 30 comprimé(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 18.02.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		18.05.2020	

01 Dentinox, Gel

Medicoss AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 42669	Abgabekategorie: D	Index: 13.01.1.	06.11.2014
Zusammensetzung	01	matricariae tinctura 150 mg, lidocaini hydrochloridum 3.4 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 3.2 mg, propylenglycolum, xylitolum, sorbitolum, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Zahnungsbeschwerden der Kinder	
Packung/en	01	032	25 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.05.2020	

01 Dr. Bähler Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen

DR. BÄHLER DROPA AG, Binzstrasse 38, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 60715	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	11.11.2014
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001	24 Stück Lutschpastillen C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.01.2020	

01 Efudix, Crème

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

Zul.-Nr.: 36464	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.11.2014
Zusammensetzung	01	fluorouracilum 50 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Topisches Zytostatikum	
Packung/en	01	001	20 g mit 50 Fingerlingen A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2014 (Anpassung der Bezeichnung der galenischen Form, neuer Packungscode)	
Gültig bis		07.03.2016	

01 Emend 80 mg, Kapseln
02 Emend 125 mg, Kapseln
03 Emend 40 mg, Kapseln
04 Emend 165 mg, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 56359	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	07.11.2014
Zusammensetzung	01	aprepitantum 80 mg, excipients pro capsula.	
	02	aprepitantum 125 mg, excipients pro capsula.	
	03	aprepitantum 40 mg, excipients pro capsula.	
	04	aprepitantum 165 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	888 2 Kapsel(n) nur als Kombipackung: siehe Seq.-Nr. 02	B
	02	002 3 Kapsel(n) 1 Kapseln à 125 mg/2 Kapseln à 80 mg	B
	04	001 1 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.07.2014 Verzicht auf Packungsgrösse; 2 Kapseln à 80 mg (Packungscode 003) 56359 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.12.2018	

01 Eylea, Lösung zur intravitrealen Injektion in einer Durchstechflasche

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 62397	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	27.11.2014
Zusammensetzung	01	afliberceptum 2 mg, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 µl.	
Anwendung		Exsudative (feuchte) altersbezogenen Makuladegeneration (AMD). Makulaödem infolge eines retinalen Zentralvenenverschlusses (CRVO), diabetisches Makulaödem (DME).	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.11.2013 Neues Anwendungsgebiet: diabetisches Makulaödem (DME)	
Gültig bis		28.10.2017	

01 Eylea, Lösung zur intravitrealen Injektion in einer Fertigspritze

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 62393	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	27.11.2014
Zusammensetzung	01	afliberceptum 2 mg, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 µl.	
Anwendung		Exsudative (feuchte) altersbezogenen Makuladegeneration (AMD). Makulaödem infolge eines retinalen Zentralvenenverschlusses (CRVO), diabetisches Makulaödem (DME)	
Packung/en	01	001 1 Spritze(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.11.2013 Neues Anwendungsgebiet: diabetisches Makulaödem (DME)	
Gültig bis		28.10.2017	

01 Finasterid-Teva 5 mg, Filmtabletten

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58339	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	04.11.2014
Zusammensetzung	01	finasteridum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Benigne symptomatische Prostatahyperplasie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.03.2013 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.09.2018	

01 Fluvastatin-Mepha 20 mg, Kapseln**02 Fluvastatin-Mepha 40 mg, Kapseln**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 59337	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	11.11.2014
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 20 mg ut fluvastatinum natricum, color.: E 133, excipients pro capsula.	
	02	fluvastatinum 40 mg ut fluvastatinum natricum, color.: E 133, E 104, excipients pro capsula.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, primäre gemischte Dyslipidämie	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) B
		002	98 Kapsel(n) B
	02	003	28 Kapsel(n) B
		004	98 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.05.2020	

01 Fosicomp, Tabletten

Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 52586	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	11.11.2014
Zusammensetzung	01	fosinoprilum natricum 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	038	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.12.2019	

01 Fucidin, Creme

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 46898	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.2.	19.11.2014
Zusammensetzung	01	acidum fusidicum 20 mg, antiox.: E 320, conserv.: E 202, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Hautinfektionen	
Packung/en	01	028 15 g	B
		036 30 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.07.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.12.2019	

01 Fucidin, Gaze

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 35532	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.2.	19.11.2014
Zusammensetzung	01	Tela cum unguento 1.5 g/dm ² , natrii fusidas 20 mg, adeps lanae, antiox.: E 321, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Hautinfektionen	
Packung/en	01	014 10 Stück 10 x 10 cm	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.12.2019	

01 Hepa-Merz, Infusionskonzentrat

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

Zul.-Nr.: 42592	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	06.11.2014
Zusammensetzung	01	ornithini aspartas 5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Hyperammoniämie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.01.2010 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.04.2020	

01 Irbesartan Sandoz 150, Filmtabletten**02 Irbesartan Sandoz 300, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 59183	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	24.11.2014
Zusammensetzung	01	irbesartanum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	irbesartanum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertension	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.02.2020	

01 Ladonna, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 59492	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	17.11.2014
Zusammensetzung	01	chlormadinoni acetat 2 mg, ethinylestradiolum 30 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	1 x 21 Tablette(n) B
		002	3 x 21 Tablette(n) B
		003	6 x 21 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.04.2020	

01 Lamictal 5 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)**02 Lamictal 25 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)****03 Lamictal 100 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)****04 Lamictal 50 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)****05 Lamictal 200 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)****06 Lamictal 2 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 52853	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	05.11.2014
Zusammensetzung	01	lamotriginum 5 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
	02	lamotriginum 25 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
	03	lamotriginum 100 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
	04	lamotriginum 50 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
	05	lamotriginum 200 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
	06	lamotriginum 2 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiepilepticum, Prävention von depressiven Episoden bei Patienten mit bipolaren Störungen	
Packung/en	01	028	56 Tablette(n) B
		02	036 56 Tablette(n) B
		03	044 56 Tablette(n) B
		04	052 56 Tablette(n) B
		05	060 56 Tablette(n) B
		06	079 30 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.05.2013 (Aktualisierung der zugelassenen Packungen)	
Gültig bis		24.03.2019	

01 Liosanne 20, Dragees

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60023	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	06.11.2014
Zusammensetzung	01	gestodenum 0.075 mg, ethinylestradiolum 0.02 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 21 Dragée(s) B
		002	3 x 21 Dragée(s) B
		003	6 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.04.2020	

01 Liosanne 30, Dragees

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60037	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	06.11.2014
Zusammensetzung	01	gestodenum 0.075 mg, ethinylestradiolum 0.03 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 21 Dragée(s) B
		002	3 x 21 Dragée(s) B
		003	6 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.04.2020	

01 Luivac, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 635	Abgabekategorie: B	Index: 03.05.0.	27.11.2014
Zusammensetzung	01	lysatum bacteriorum lyophilisatum 3 mg corresp. staphylococcus aureus lysatum (aus mind. 10E9 Bakterien) et streptococcus mitis lysatum (aus mind. 10E9 Bakterien) et streptococcus pyogenes lysatum (aus mind. 10E9 Bakterien) et streptococcus pneumoniae lysatum (aus mind. 10E9 Bakterien) et klebsiella pneumoniae lysatum (aus mind. 10E9 Bakterien) et branhamella catarrhalis lysatum (aus mind. 10E9 Bakterien) et haemophili influenzae lysatum (aus mind. 10E9 Bakterien). excipients pro compresso.	
Anwendung		Immunstimulans bei Infektionen im Atemwegsbereich und bei chronischer Bronchitis, ab dem vollendeten 3. Lebensjahr	
Packung/en	01	001	2 x 14 Tablette(n) B
		002	4 x 14 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.01.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.08.2020	

02 Marament N, Emulsion

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

Zul.-Nr.: 42414	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	25.11.2014
Zusammensetzung	02	camphora racemica 20 mg, methylis salicylas 10.24 mg, benzylicis nicotinas 0.75 mg, pini silvestris aetheroleum 20.48 mg, alcohol isopropylicus 300 mg, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Rheumamittel	
Packung/en	02	027	100 ml D
		028	250 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2019	

01 Mepact, Pulver zur Herstellung einer Infusionssuspension

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 60721	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	28.11.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: natrii mifamurtidum 4 mg corresp. mifamurtidum 3.93 mg, dioleoylglycerophosferinum natrii, palmitoyloleoylglycerophosphocholinum, pro vitro.	
Anwendung		Behandlung des Osteosarkoms	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) inkl. sterilem Einmalfilter A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.04.2020	

02 Merz Spezial, Dragées

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

Zul.-Nr.: 31331	Abgabekategorie: D	Index: 10.99.0.	04.11.2014
Zusammensetzung	02	retinoli acetat 1500 U.I., betacarotenum 0.9 mg, cholecalciferolum 50 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 9 mg, thiamini nitras 1.2 mg, riboflavinum 1.6 mg, pyridoxini hydrochloridum 1.2 mg, cyanocobalaminum 2 µg, nicotinamidum 10 mg, calcii pantothenas 3 mg, biotinum 10 µg, acidum ascorbicum 75 mg, faex medicinalis siccata 100 mg, cystinum 30 mg, Überzug: ferrosi fumaras 20 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Nagel- und Haarwuchsstörungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2012 (Änderung in der Zusammensetzung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		23.07.2017	

01 Metformin Axapharm, 500 mg, Filmtabletten
02 Metformin Axapharm, 850 mg, Filmtabletten
03 Metformin Axapharm, 1000 mg, Filmtabletten
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 59099	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	26.11.2014
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 850 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	002 56 Tablette(n)	B
		003 84 Tablette(n)	B
		011 50 Tablette(n)	B
		014 100 Tablette(n)	B
	02	004 28 Tablette(n)	B
		006 84 Tablette(n)	B
		012 30 Tablette(n)	B
		013 100 Tablette(n)	B
	03	008 60 Tablette(n)	B
		010 120 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.02.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 500 mg/100 Filmtabletten)	
Gültig bis		20.08.2019	

01 Mg 5-Sulfat 10 %, solution injectable
 Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 46768	Catégorie de remise: B	Index: 07.02.1.	24.11.2014
Composition	01	magnesii sulfas heptahydricus 1 g corresp. magnesium 4.05 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		Préparation injectable de magnésium	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 12.09.2009 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		17.02.2020	

01 Myvlar, Dragées
 Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 57418	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	27.11.2014
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 30 µg, gestodenum 75 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001 1 x 21 Dragée(s)	B
		003 3 x 21 Dragée(s)	B
		005 6 x 21 Dragée(s)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.06.2020	

01 Nasic, Nasenspray

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 56839	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.2.	27.11.2014
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, dexpanthenolum 50 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 100.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	001	10 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.01.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.05.2020	

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

A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 59262	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	03.11.2014
Zusammensetzung	01	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, color.: E 120, excipients pro compresso obducto.	
	02	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, hydrochlorothiazidum 25 mg, color.: E 120, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.04.2020	

01 Nebivolol Actavis 5 mg, Tabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 59077	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	17.11.2014
Zusammensetzung	01	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	56 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.05.2020	

02 Nebivolol-Mepha 5, Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 59887	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	07.11.2014
Zusammensetzung	02	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	02	003	28 Tablette(n) B
		004	56 Tablette(n) B
		005	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.05.2020	

02 Neo Citran Grippe / Erkältung für Erwachsene, Pulver

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 47346	Abgabekategorie: C	Index: 01.01.2.	11.11.2014
Zusammensetzung	02	phenylephrini hydrochloridum 10 mg, pheniramin maleas 20 mg, acidum ascorbicum 50 mg, paracetamol 500 mg, aromatica, color.: E 104, E 127, excipients ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung bei Erkältungskrankheiten	
Packung/en	02	053	12 Beutel C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Widerruf der Dosisstärke 03 Neo Citran Grippe / Erkältung für Kinder)	
Gültig bis		26.03.2016	

01 Nexium 20, MUPS-Tabletten**02 Nexium 40, MUPS-Tabletten**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 55609	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	27.11.2014
Zusammensetzung	01	esomeprazol 20 mg ut magnesii esomeprazol trihydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	esomeprazol 40 mg ut magnesii esomeprazol trihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Protonenpumpenblocker	
Packung/en	01	016	14 Tablette(n) B
		018	28 Tablette(n) B
		020	56 Tablette(n) B
		022	98 Tablette(n) B
		054	5 x 20 Tablette(n) Klinikpackung B
	02	038	14 Tablette(n) B
		040	28 Tablette(n) B
		042	56 Tablette(n) B
		044	98 Tablette(n) B
		056	5 x 20 Tablette(n) Klinikpackung B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.06.2020	

01 Nutriflex Lipid peri, Infusionsemulsion, 1250ml
 02 Nutriflex Lipid peri, Infusionsemulsion, 1875 ml
 03 Nutriflex Lipid peri, Infusionsemulsion, 2500 ml
 B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: **55596** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 06.11.2014

- Zusammensetzung
- 01 I) Glucoselösung:
 glucosum anhydricum 80 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 1.17 g, zinci acetat dihydricus 6.625 mg, acidum citricum q.s. ad pH, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
- II) Fettesemulsion:
 sojae oleum 25 g, triglycerida saturata media 25 g, lecithinum ex ovo 3 g, glycerolum, natrii oleas, aqua q.s. ad emulsionem pro 250 ml.
- III) Aminosäurenlösung:
 isoleucinum 2.34 g, leucinum 3.13 g, lysinum anhydricum 2.26 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 1.96 g, phenylalaninum 3.51 g, threoninum 1.82 g, tryptophanum 0.57 g, valinum 2.6 g, argininum 2.7 g, histidinum 1.25 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 4.85 g, acidum asparticum 1.5 g, acidum glutamicum 3.5 g, glycinum 1.65 g, prolinum 3.4 g, serinum 3 g, natrii hydroxidum 0.8 g, natrii chloridum 1.081 g, natrii acetat trihydricus 0.544 g, kalii acetat 2.943 g, magnesi acetat tetrahydricus 0.644 g, calcii chloridum dihydricum 0.441 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
- I) et II) et III) corresp.:
 aminoacida 32 g/l, carbohydrata 64 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 40 mmol/l, kalium 24 mmol/l, calcium 2.4 mmol/l, magnesium 2.4 mmol, zincum 0.024 mmol/l, chloridum 38.4 mmol/l, phosphas 6 mmol/l, acetat 32 mmol/l, acidum citricum monohydricum, in emulsione recenter mixta 1250 ml.
 Corresp. 4000 kJ.
- 02 I) Glucoselösung:
 glucosum anhydricum 120 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 1.76 g, zinci acetat dihydricus 9.94 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.
- II) Fettesemulsion:
 sojae oleum 37.5 g, triglycerida saturata media 37.5 g, lecithinum ex ovo 4.5 g, glycerolum, natrii oleas, aqua q.s. ad emulsionem pro 375 ml.
- III) Aminosäurenlösung:
 isoleucinum 3.51 g, leucinum 4.7 g, lysinum anhydricum 3.39 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 2.94 g, phenylalaninum 5.27 g, threoninum 2.73 g, tryptophanum 0.86 g, valinum 3.9 g, argininum 4.05 g, histidinum 1.88 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 7.28 g, acidum asparticum 2.25 g, acidum glutamicum 5.25 g, glycinum 2.48 g, prolinum 5.1 g, serinum 4.5 g, natrii hydroxidum 1.2 g, natrii chloridum 1.62 g, natrii acetat trihydricus 0.816 g, kalii acetat 4.41 g, magnesi acetat tetrahydricus 0.97 g, calcii chloridum dihydricum 0.662 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.

I) et II) et III) corresp.:
 aminoacida 32 g/l, carbohydrata 64 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 40 mmol/l, kalium 24 mmol/l, calcium 2.4 mmol/l, magnesium 2.4 mmol, zincum 0.024 mmol/l, chloridum 38.4 mmol/l, phosphas 6 mmol/l, acetas 32 mmol/l, acidum citricum monohydricum, in emulsione recenter mixta 1875 ml.
 Corresp. 6000 kJ.

- 03 I) Glucoselösung:
 glucosum anhydricum 176 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 2.34 g, zinci acetas dihydricus 13.2 mg, acidum citricum q.s. ad pH, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- II) Fettesemulsion:
 sojae oleum 50 g, triglycerida saturata media 50 g, lecithinum ex ovo 1.5 g, glycerolum, natrii oleas, aqua q.s. ad emulsionem pro 500 ml.
- III) Aminosäurenlösung:
 isoleucinum 4.68 g, leucinum 6.26 g, lysinum anhydricum 4.54 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 3.92 g, phenylalaninum 7.02 g, threoninum 3.64 g, tryptophanum 1.14 g, valinum 5.2 g, argininum 5.4 g, histidinum 2.5 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 9.7 g, acidum asparticum 3 g, acidum glutamicum 7 g, glycinum 3.3 g, prolinum 6.8 g, serinum 6 g, natrii hydroxidum 1.6 g, natrii chloridum 2.162 g, natrii acetas trihydricus 1.088 g, kalii acetas 5.886 g, magnesi acetas tetrahydricus 1.288 g, calcii chloridum dihydricum 0.882 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.

I) et II) et III) corresp.:
 aminoacida 32 g/l, carbohydrata 64 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 40 mmol/l, kalium 24 mmol/l, calcium 2.4 mmol/l, magnesium 2.4 mmol, zincum 0.024 mmol/l, chloridum 38.4 mmol/l, phosphas 6 mmol/l, acetas 32 mmol/l, acidum citricum monohydricum, in emulsione recenter mixta 2500 ml.
 Corresp. 8000 kJ.

Anwendung	Parenterale Ernährung			
Packung/en	01	001	5 x 1250 ml	B
	02	003	5 x 1875 ml	B
	03	005	5 x 2500 ml	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)			
Gültig bis	02.02.2020			

01 Nutriflex Lipid plus, Infusionsemulsion, 1250ml
 02 Nutriflex Lipid plus, Infusionsemulsion, 1875ml
 03 Nutriflex Lipid plus, Infusionsemulsion, 2500ml
 B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: **55594** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 06.11.2014

- Zusammensetzung
- 01 I) Glucoselösung:
 glucosum anhydricum 150 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 2.34 g, zinci acetas dihydricus 6.58 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
- II) Fetteulsion:
 sojae oleum 25 g, triglycerida saturata media 25 g, lecithinum ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 250 ml.
- III) Aminosäurenlösung:
 isoleucinum 2.82 g, leucinum 3.76 g, lysinum anhydricum 2.73 g ut lysinum monohydricum, methioninum 2.35 g, phenylalaninum 4.21 g, threoninum 2.18 g, tryptophanum 680 mg, valinum 3.12 g, argininum 3.24 g, histidinum 1.5 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 5.82 g, acidum asparticum 1.8 g, acidum glutamicum 4.21 g, glycinum 1.98 g, prolinum 4.08 g, serinum 3.6 g, natrii hydroxidum 0.976 g, natrii chloridum 0.503 g, natrii acetas trihydricus 0.277 g, kalii acetas 3.434 g, magnesii acetas tetrahydricus 0.858 g, calcii chloridum dihydricum 0.588 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
- I) et II) et III) corresp.:
 aminoacida 38.4 g/l, nitrogenia 5.44 g/l, carbohydrata 120 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 40 mmol/l, kalium 28 mmol/l, magnesium 3.2 mmol/l, calcium 3.2 mmol/l, zincum 0.024 mmol/l, chloridum 36 mmol/l, phosphas 12 mmol/l, acetas 36 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.
 Corresp. 4240 kJ pro 1 l.
- 02 I) Glucoselösung:
 glucosum anhydricum 225 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 3.51 g, zinci acetas dihydricus 9.87 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.
- II) Fetteulsion:
 sojae oleum 37.5 g, triglycerida saturata media 37.5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 375 ml.
- III) Aminosäurenlösung:
 isoleucinum 4.23 g, leucinum 5.64 g, lysinum anhydricum 4.10 g ut lysinum monohydricum, methioninum 3.53 g, phenylalaninum 6.32 g, threoninum 3.27 g, tryptophanum 1.02 g, valinum 4.68 g, argininum 4.86 g, histidinum 2.25 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 8.73 g, acidum asparticum 2.7 g, acidum glutamicum 6.32 g, glycinum 2.97 g, prolinum 6.12 g, serinum 5.4 g, natrii hydroxidum 1.464 g, natrii chloridum 755 mg, natrii acetas trihydricus 416 mg, kalii acetas 5.151 g, magnesii acetas tetrahydricus 1.287 g, calcii chloridum dihydricum 882 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.

I) et II) et III) corresp.:
 aminoacida 38.4 g/l, nitrogenia 5.44 g/l, carbohydrata 120 g/l, materia
 crassa 40 g/l, natrium 40 mmol/l, kalium 28 mmol/l, magnesium
 3.2 mmol/l, calcium 3.2 mmol/l, zincum 0.024 mmol/l, chloridum
 36 mmol/l, phosphas 12 mmol/l, acetas 36 mmol/l, in emulsione
 recenter mixta 1000 ml.

Corresp. 4240 kJ pro 1 l.

03 I) Glucoselösung:
 glucosum anhydricum 300 g ut glucosum monohydricum, natrii
 dihydrogenophosphas dihydricus 4.68 g, zinci acetas dihydricus 13.
 16 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.

II) Fettemulsion:
 sojae oleum 50 g, triglycerida saturata media 50 g, glycerolum,
 lecithinum ex ovo, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad
 emulsionem pro 500 ml.

III) Aminosäurenlösung:
 isoleucinum 5.64 g, leucinum 7.52 g, lysinum anhydricum 5.46 g ut
 lysinum monohydricum, methioninum 4.7 g, phenylalaninum 8.42 g,
 threoninum 4.36 g, tryptophanum 1.36 g, valinum 6.24 g, argininum
 6.48 g, histidinum 3 g ut histidini hydrochloridum monohydricum,
 alaninum 11.64 g, acidum asparticum 3.6 g, acidum glutamicum
 8.42 g, glycinum 3.96 g, prolinum 8.16 g, serinum 7.2 g, natrii
 hydroxidum 1.952 g, natrii chloridum 1.006 g, natrii acetas trihydricus
 554 mg, kalii acetas 6.868 g, magnesi acetas tetrahydricus 1.716 g,
 calcii chloridum dihydricum 1.176 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad
 solutionem pro 1000 ml.

I) et II) et III) corresp.:
 aminoacida 38.4 g/l, nitrogenia 5.44 g/l, carbohydrata 120 g/l, materia
 crassa 40 g/l, natrium 40 mmol/l, kalium 28 mmol/l, magnesium
 3.2 mmol/l, calcium 3.2 mmol/l, zincum 0.024 mmol/l, chloridum
 36 mmol/l, phosphas 12 mmol/l, acetas 36 mmol/l, in emulsione
 recenter mixta 1000 ml.

Corresp. 4240 kJ pro 1 l.

Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	001	5 x 1250 ml
	02	003	5 x 1875 ml
	03	005	5 x 2500 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.02.2020	

- 01 Nutriflex Lipid special, Infusionsemulsion, 1250ml
 02 Nutriflex Lipid special, Infusionsemulsion, 1875ml
 03 Nutriflex Lipid special, Infusionsemulsion, 2500ml
 04 Nutriflex Lipid special, Infusionsemulsion, 625ml
 B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: **55595** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 06.11.2014

- Zusammensetzung
- 01 I) Glucoselösung:
 glucosum anhydricum 180 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 3.12 g, zinci acetas dihydricus 8.78 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
- II) Fettesemulsion:
 sojae oleum 25 g, triglycerida saturata media 25 g, lecithinum ex ovo 3 g, glycerolum, natrii oleas, aqua q.s. ad emulsionem pro 250 ml.
- III) Aminosäurenlösung:
 isoleucinum 4.11 g, leucinum 5.48 g, lysinum anhydricum 3.98 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 3.42 g, phenylalaninum 6.15 g, threoninum 3.18 g, tryptophanum 1 g, valinum 4.51 g, argininum 4.73 g, histidinum 2.19 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 8.49 g, acidum asparticum 2.63 g, acidum glutamicum 6.14 g, glycinum 2.89 g, prolinum 5.95 g, serinum 5.25 g, natrii hydroxidum 1.464 g, natrii chloridum 0.473 g, natrii acetas trihydricus 0.313 g, kalii acetas 4.611 g, magnesii acetas tetrahydricus 1.137 g, calcii chloridum dihydricum 0.779 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
- I) et II) et III) corresp.:
 aminoacida 56 g/l, carbohydrata 144 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 53.6 mmol/l, kalium 37.6 mmol/l, calcium 4.24 mmol/l, magnesium 4.24 mmol, zincum 0.032 mmol/l, chloridum 48 mmol/l, phosphas 16 mmol/l, acetas 48 mmol/l, acidum citricum monohydricum, in emulsione recenter mixta 1250 ml.
 Corresp. 6176 kJ.
- 02 I) Glucoselösung:
 glucosum anhydricum 270 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 4.68 g, zinci acetas dihydricus 13.17 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.
- II) Fettesemulsion:
 sojae oleum 37.5 g, triglycerida saturata media 37.5 g, lecithinum ex ovo 4.5 g, glycerolum, natrii oleas, aqua q.s. ad emulsionem pro 375 ml.

III) Aminosäurenlösung:

isoleucinum 6.165 g, leucinum 8.22 g, lysinum anhydricum 5.97 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 5.13 g, phenylalaninum 9.225 g, threoninum 4.77 g, tryptophanum 1.5 g, valinum 6.77 g, argininum 7.10 g, histidinum 3.29 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 12.74 g, acidum asparticum 3.95 g, acidum glutamicum 9.21 g, glycinum 4.36 g, prolinum 8.93 g, serinum 7.88 g, natrii hydroxidum 2.196 g, natrii chloridum 0.71 g, natrii acetat trihydricus 0.47 g, kalii acetat 6.92 g, magnesi acetat tetrahydricus 1.71 g, calcii chloridum dihydricum 1.17 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.

I) et II) et III) corresp.:

aminoacida 56 g/l, carbohydrata 144 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 53.6 mmol/l, kalium 37.6 mmol/l, calcium 4.24 mmol/l, magnesium 4.24 mmol, zincum 0.032 mmol/l, chloridum 48 mmol/l, phosphas 16 mmol/l, acetat 48 mmol/l, acidum citricum monohydricum, in emulsione recenter mixta 1875 ml.

Corresp. 9265 kJ.

03 I) Glucoselösung:

glucosum anhydricum 360 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 6.24 g, zinci acetat dihydricus 17.56 mg, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.

II) Fettesemulsion:

sojae oleum 50 g, triglycerida saturata media 50 g, lecithinum ex ovo 6 g, glycerolum, natrii oleas, aqua q.s. ad emulsionem pro 500 ml.

III) Aminosäurenlösung:

isoleucinum 8.21 g, leucinum 10.96 g, lysinum anhydricum 7.96 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 6.84 g, phenylalaninum 12.29 g, threoninum 6.35 g, tryptophanum 2 g, valinum 9.01 g, argininum 9.45 g, histidinum 4.38 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 16.98 g, acidum asparticum 5.25 g, acidum glutamicum 12.27 g, glycinum 5.78 g, prolinum 11.9 g, serinum 10.5 g, natrii hydroxidum 2.928 g, natrii chloridum 0.946 g, natrii acetat trihydricus 0.626 g, kalii acetat 9.222 g, magnesi acetat tetrahydricus 2.274 g, calcii chloridum dihydricum 1.558 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.

I) et II) et III) corresp.:

aminoacida 56 g/l, carbohydrata 144 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 53.6 mmol/l, kalium 37.6 mmol/l, calcium 4.24 mmol/l, magnesium 4.24 mmol, zincum 0.032 mmol/l, chloridum 48 mmol/l, phosphas 16 mmol/l, acetat 48 mmol/l, acidum citricum monohydricum, in emulsione recenter mixta 2500 ml.

Corresp. 12350 kJ.

04	<p>I) Glucoselösung: glucosum anhydricum 90 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 1.56 g, zinci acetat dihydricus 4.39 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 250 ml.</p> <p>II) Fetteinulsion: sojae oleum 12.5 g, triglycerida saturata media 12.5 g, lecithinum ex ovo 1.5 g, glycerolum, natrii oleas, aqua q.s. ad emulsionem pro 125 ml.</p> <p>III) Aminosäurenlösung: isoleucinum 2.06 g, leucinum 2.74 g, lysinum anhydricum 1.99 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 1.71 g, phenylalaninum 3.08 g, threoninum 1.51 g, tryptophanum 0.5 g, valinum 2.26 g, argininum 2.37 g, histidinum 1.1 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 4.25 g, acidum asparticum 1.32 g, acidum glutamicum 3.07 g, glycinum 1.45 g, prolinum 2.93 g, serinum 2.63 g, natrii hydroxidum 0.732 g, natrii chloridum 0.237 g, natrii acetat trihydricus 0.157 g, kalii acetat 2.306 g, magnesi acetat tetrahydricus 0.569 g, calcii chloridum dihydricum 0.39 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 250 ml.</p> <p>I) et II) et III) corresp.: aminoacida 56 g/l, carbohydrata 144 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 53.6 mmol/l, kalium 37.6 mmol/l, calcium 4.24 mmol/l, magnesium 4.24 mmol, zincum 0.032 mmol/l, chloridum 48 mmol/l, phosphas 16 mmol/l, acetat 48 mmol/l, acidum citricum monohydricum, in emulsione recenter mixta 625 ml. Corresp. 3088 kJ.</p>			
Anwendung	Parenterale Ernährung			
Packung/en	01	002	5 x 1250 ml	B
	02	004	5 x 1875 ml	B
	03	006	5 x 2500 ml	B
	04	007	5 x 625 ml	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)			
Gültig bis	02.02.2020			

01 Olmetec Plus 20/12,5, Filmtabletten

02 Olmetec Plus 20/25, Filmtabletten

05 Olmetec Plus 40/12,5, Filmtabletten

06 Olmetec Plus 40/25, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 57038	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	03.11.2014
Zusammensetzung	01	olmesartani medoxomilum 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	olmesartani medoxomilum 20 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	olmesartani medoxomilum 40 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	06	olmesartani medoxomilum 40 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		005	98 Tablette(n) B
		009	1 x 50 Tablette(n) Klinikpackung B
	02	011	28 Tablette(n) B
		015	98 Tablette(n) B
		019	1 x 50 Tablette(n) Klinikpackung B
	05	021	28 Tablette(n) B
		025	98 Tablette(n) B
		029	1 x 50 Tablette(n) Klinikpackung B
	06	031	28 Tablette(n) B
		035	98 Tablette(n) B
		039	1 x 50 Tablette(n) Klinikpackung B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.07.2020	

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

Zul.-Nr.: 61306	Abgabekategorie: A	Index: 07.03.1.	07.11.2014
Zusammensetzung	01	somatropinum ADNr 5 mg corresp. 15 U.I., dinatrii phosphas heptahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, poloxamerum 188, mannitolium, conserv.: alcohol benzylicus 13.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	02	somatropinum ADNr 10 mg corresp. 30 U.I., dinatrii phosphas heptahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, poloxamerum 188, glycinum, conserv.: phenolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	03	somatropinum ADNr 15 mg corresp. 45 U.I., dinatrii phosphas heptahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, poloxamerum 188, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
Anwendung		Wachstumshormonmangel	
Packung/en	01	001	5 Stück Patronen A
		002	10 Stück Patronen A
		007	5 Stück Patronen SurePal A
		008	10 Stück Patronen SurePal A
	02	003	5 Stück Patronen A
		004	10 Stück Patronen A
		009	5 Stück Patronen SurePal A
		010	10 Stück Patronen SurePal A
	03	005	1 Stück Patrone SurePal A
		006	5 Stück Patronen SurePal A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2014 (Neue zusätzliche Primärverpackung: SurePal für Omnitrope 5 und Omnitrope 10)	
Gültig bis		26.07.2015	

01 Onbrez Breezhaler 150 mcg, Pulver Hartkapseln zur Inhalation (mit Inhalator)
02 Onbrez Breezhaler 300 mcg, Pulver Hartkapseln zur Inhalation (mit Inhalator)
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60141	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	06.11.2014
Zusammensetzung	01	indacaterolum 150 µg ut indacateroli maleas, excipients pro capsula, Corresp. indacaterolum 120 µg pro dosi.	
	02	indacaterolum 300 µg ut indacateroli maleas, excipients pro capsula, Corresp. indacaterolum 240 µg pro dosi.	
Anwendung		COPD	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) B
		003	90 Kapsel(n) 3 Packungen à 30 Kapseln B
	02	002	30 Kapsel(n) B
		004	90 Kapsel(n) 3 Packungen à 30 Kapseln B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.05.2020	

01 Onbrez Breezhaler 150 mcg, Pulver Hartkapseln zur Inhalation (mit Inhalator)

02 Onbrez Breezhaler 300 mcg, Pulver Hartkapseln zur Inhalation (mit Inhalator)

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60141	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	19.11.2014
Zusammensetzung	01	indacaterolum 150 µg ut indacateroli maleas, excipiens pro capsula, Corresp. indacaterolum 120 µg pro dosi.	
	02	indacaterolum 300 µg ut indacateroli maleas, excipiens pro capsula, Corresp. indacaterolum 240 µg pro dosi.	
Anwendung		COPD	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) B
		003	90 Kapsel(n) 3 Packungen à 30 Kapseln B
		005	90 Kapsel(n) 90 Kapseln + 1 Inhalator B
	02	002	30 Kapsel(n) B
		004	90 Kapsel(n) 3 Packungen à 30 Kapseln B
		006	90 Kapsel(n) 90 Kapseln + 1 Inhalator B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.11.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 90 Kapseln + 1 Inhalator)	
Gültig bis		20.05.2020	

02 Optiray 240, Injektionslösung

04 Optiray 300, Injektionslösung

05 Optiray 350, Injektionslösung

06 Optiray 320, Injektionslösung

Mallinckrodt Schweiz AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **49999** Abgabekategorie: **B** Index: 14.01.0. 27.11.2014

Zusammensetzung	02	ioversolum 508.8 mg corresp. iodum 240 mg, natrii calcii edetas, trometamoli hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	ioversolum 636 mg corresp. iodum 300 mg, natrii calcii edetas, trometamoli hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	ioversolum 742 mg corresp. iodum 350 mg, natrii calcii edetas, trometamoli hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	ioversolum 678 mg corresp. iodum 320 mg, natrii calcii edetas, trometamoli hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	

Anwendung

Packung/en

		Röntgenkontrastmittel		
	04	305	1 x 50 ml Vial	B
		356	1 x 100 ml Vial	B
		372	1 x 200 ml Vial	B
		380	10 x 200 ml Vials	B
		526	5 x 500 ml Vials	B
		690	10 x 50 ml Fertigspritzen Manual PFS	B
		704	10 x 50 ml Fertigspritzen Highpressure PFS	B
		712	10 x 100 ml Fertigspritzen Highpressure PFS	B
		720	10 x 125 ml Fertigspritzen Highpressure PFS	B
		836	1 x 50 ml Fertigspritzen Manual PFS	B
		844	1 x 50 ml Fertigspritzen Highpressure PFS	B
		852	1 x 75 ml Fertigspritzen Highpressure PFS	B
		860	10 x 75 ml Fertigspritzen Highpressure PFS	B
		879	1 x 100 ml Fertigspritzen Highpressure PFS	B
		887	1 x 125 ml Fertigspritzen Highpressure PFS	B
	05	410	1 x 50 ml Vial	B
		453	1 x 100 ml Vial	B
		488	1 x 200 ml Vial	B
		496	10 x 200 ml Vials	B
		674	5 x 500 ml Vials	B
		771	10 x 50 ml Fertigspritzen Manual PFS	B
		798	10 x 50 ml Fertigspritzen Highpressure PFS	B
		801	10 x 100 ml Fertigspritzen Highpressure PFS	B
		828	10 x 125 ml Fertigspritzen Highpressure PFS	B
		895	1 x 50 ml Fertigspritzen Manual PFS	B
		909	1 x 50 ml Fertigspritzen Highpressure PFS	B
		917	1 x 75 ml Fertigspritzen Highpressure PFS	B
		925	10 x 75 ml Fertigspritzen Highpressure PFS	B
		933	1 x 100 ml Fertigspritzen Highpressure PFS	B
		941	1 x 125 ml Fertigspritzen Highpressure PFS	B

Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2013 (Verlängerung der Zulassung) (Verzicht auf Packungsgrösse/n) 49999 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 49999 06 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
Gültig bis	28.04.2020

02 Osteocal D3 1200/800, Brausetabletten

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 56955	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	18.11.2014
Zusammensetzung	02	calcii carbonas 3 g corresp. calcium 1.2 g, cholecalciferolum 800 U.I. ut cholecalciferoli pulvis corresp. arom.: saccharinum, natrii cyclamas et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D3-Präparat	
Packung/en	02	014	10 Tablette(n) D
		020	20 Tablette(n) D
		022	40 Tablette(n) D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2014 (Widerruf der Dosisstärke 01, Osteocal D3 600/400, Brausetabletten)		
Gültig bis	09.12.2019		

01 Oxycodon Sandoz 5, Retardtabletten
02 Oxycodon Sandoz 10, Retardtabletten
03 Oxycodon Sandoz 20, Retardtabletten
04 Oxycodon Sandoz 40, Retardtabletten
05 Oxycodon Sandoz 80, Retardtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58707	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	18.11.2014
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	oxycodoni hydrochloridum 80 mg, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Mittelstarke bis starke prolongierte Schmerzen bzw. ungenügende Wirksamkeit nicht-opioider Analgetika	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
		002 60 Tablette(n)	A
	02	003 30 Tablette(n)	A
		004 60 Tablette(n)	A
	03	005 30 Tablette(n)	A
		006 60 Tablette(n)	A
	04	007 30 Tablette(n)	A
		008 60 Tablette(n)	A
	05	009 30 Tablette(n)	A
		010 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		04.05.2020	

02 Oxyplastin, Paste
 Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 13749	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	26.11.2014
Zusammensetzung	02	zinci oxidum 460 mg, adeps lanae, aromatica, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wundheilung und Hautschutz	
Packung/en	02	028 75 g	D
		029 120 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.12.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.04.2020	

01 Paclitaxel-Teva 30 mg/5 ml, Infusionskonzentrat
02 Paclitaxel-Teva 100 mg/16.7 ml, Infusionskonzentrat
03 Paclitaxel-Teva 300 mg/50 ml, Infusionskonzentrat
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57058	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	03.11.2014
Zusammensetzung	01	paclitaxelum 30 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 1.990 g ad solutionem pro 5 ml.	
	02	paclitaxelum 100 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 6.647 g ad solutionem pro 16.7 ml.	
	03	paclitaxelum 300 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 19.900 g ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	007	1 Durchstechflasche(n) A
	02	009	1 Durchstechflasche(n) A
	03	011	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.08.2020	

01 Pansoral, Gel für Applikation im Mundbereich
 Pierre Fabre (Suisse) S.A., Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 46479	Abgabekategorie: D	Index: 13.01.1.	14.11.2014
Zusammensetzung	01	cholini salicylas 87 mg, cetalkonii chloridum 0.1 mg, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündungen der Mundschleimhaut	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		03.05.2020	

01 Pantoprazol Actavis Medis 20 mg, magensaftesistente Filmtabletten**02 Pantoprazol Actavis Medis 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 59834	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	06.11.2014
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001	15 Tablette(n) Blister B
		002	30 Tablette(n) Blister B
		003	60 Tablette(n) Blister B
		004	120 Tablette(n) Blister B
		006	15 Tablette(n) HDPE-Container B
		007	30 Tablette(n) HDPE-Container B
		008	60 Tablette(n) HDPE-Container B
		009	120 Tablette(n) HDPE-Container B
	02	010	7 Tablette(n) Blister B
		011	15 Tablette(n) Blister B
		012	30 Tablette(n) Blister B
		013	60 Tablette(n) Blister B
		015	15 Tablette(n) HDPE-Container B
		016	30 Tablette(n) HDPE-Container B
		017	60 Tablette(n) HDPE-Container B
		018	120 Tablette(n) HDPE-Container B
		019	100 Tablette(n) Blister B
		020	100 Tablette(n) HDPE-Container B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.05.2020	

01 Pantoprazol Axapharm 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten**02 Pantoprazol Axapharm 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 59384	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	06.11.2014
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, Überzug: E 216, E 218, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, Überzug: E 216, E 218, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001	15 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		006	60 Tablette(n) B
		007	120 Tablette(n) B
	02	008	7 Tablette(n) B
		009	15 Tablette(n) B
		010	30 Tablette(n) B
		011	60 Tablette(n) B
		012	105 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.04.2020	

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

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 59293	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	27.11.2014
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 17.10.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.04.2020	

01 Paracetamol Fresenius 1g, Infusionslösung**02 Paracetamol Fresenius Infant 500mg, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 61442	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	21.11.2014
Zusammensetzung	01	paracetamolium 1 g, mannitolium, antiox.: cysteinum 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	02	paracetamolium 500 mg, mannitolium, antiox.: cysteinum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n) à 100 ml	B
		002 10 Durchstechflasche(n) à 100 ml	B
		003 12 Durchstechflasche(n) à 100 ml	B
		009 20 Beutel à 100 ml	B
		010 50 Beutel à 100 ml	B
		011 60 Beutel à 100 ml	B
	02	005 1 Durchstechflasche(n) à 50 ml	B
		006 10 Durchstechflasche(n) à 50 ml	B
		007 12 Durchstechflasche(n) à 50 ml	B
		012 20 Beutel à 50 ml	B
		013 50 Beutel à 50 ml	B
		014 60 Beutel à 50 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 100 ml Beutel für Paracetamol Fresenius und 50 ml Beutel für Paracetamol Fresenius Infant)	
Gültig bis		13.04.2016	

01 Paroxetin Spirig HC 20, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57049	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	25.11.2014
Zusammensetzung	01	paroxetinum 20 mg ut paroxetini hydrochloridum hemihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	018 14 Tablette(n)	B
		019 28 Tablette(n)	B
		020 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.04.2014 (Änderung Präparatename, früher: Paroxetin Spirig 20)	
Gültig bis		16.06.2019	

01 Perindopril Actavis 2 mg, Tabletten**02 Perindopril Actavis 4 mg, Tabletten****03 Perindopril Actavis 8 mg, Tabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 59484	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	19.11.2014
Zusammensetzung	01	tert-butylamini perindoprilum 2 mg corresp. perindoprilum 1.67 mg, excipients pro compresso.	
	02	tert-butylamini perindoprilum 4 mg corresp. perindoprilum 3.34 mg, excipients pro compresso.	
	03	tert-butylamini perindoprilum 8 mg corresp. perindoprilum 6.68 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 90 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 90 Tablette(n)	B
	03	005 30 Tablette(n)	B
		006 90 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.03.2020	

01 Perskindol Dolo Hot Patch

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

N° d'AMM: 61272	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.4.	04.11.2014
Composition	01	Tela cum praeparatione, capsici extractum ethanolicum liquidum 2.6 % m/m corresp. capsaicinoides 0.06 % m/m, DER: 4-7:1, gaultheriae aetheroleum 5.1 % m/m corresp. methylis salicylas 4.9 % m/m, aromatica, excipients pro praeparatione.	
Indication		Emplâtres pour le traitement local de douleurs telles que maux de dos, contractures de la nuque et douleurs musculaires. Effet d'ap-point dans les symptômes rhumatismaux	
Conditionnements	01	001 5 emplâtre(s) (10 x 12 cm)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 28.04.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		27.04.2020	

01 Phytopharma dragées pour les veines/Venen Dragées

Phytopharma SA, Chemin des Golettes 4a,, 1666 Grandvillard

N° d'AMM: 53459	Catégorie de remise: D	Index: 02.08.1.	27.11.2014
Composition	01	hippocastani extractum ethanolicum siccum 200 mg corresp. aescinum 40 mg, DER: 5-6.5:1, excipients pro compresso obducto.	
Indication		En cas de troubles veineux	
Conditionnements	01	021 90 dragée(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 07.07.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		29.11.2019	

01 Pinus Pygenol, Tabletten

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 49969	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	05.11.2014
Zusammensetzung	01	pini pinastris corticis extractum ethanolicum siccum 20.95 mg corresp. procyanidina oligomera 12.5-15 mg, DER: 800-1250:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	01	015	40 Tablette(n) D
		023	120 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 (Korrektur Angabe des Extraktes: DER: 800-1250:1)	
Gültig bis		14.12.2018	

01 Plasma-Lyte A, Infusionslösung

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 56078	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	06.11.2014
Zusammensetzung	01	natrium 140.1 mmol, kalium 4.96 mmol, magnesium 1.48 mmol, chloridum 97.93 mmol, acetat 27.05 mmol, gluconat 23.01 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Elektrolyt- und Flüssigkeitszufuhr	
Packung/en	01	007	500 ml B
		009	1000 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.01.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.03.2020	

01 Pneumovax-23, Injektionslösung

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 509	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	03.11.2014
Zusammensetzung	01	polysaccharida ex streptococcus pneumoniae (serotypes: 1, 2, 3, 4, 5, 6B, 7F, 8, 9N, 9V, 10A, 11A, 12F, 14, 15B, 17F, 18C, 19A, 19F, 20, 22F, 23F, 33F) je 25 µg, natrii chloridum, conserv.: phenolum 0.25 %, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Pneumokokken-Infektionen, insbesondere Pneumonien, ab dem vollendeten 2. Lebensjahr	
Packung/en	01	001	1 x 0.5 ml Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.08.2010 (Verzicht auf die Packungsgrösse 1 Fertigspritze à 0.5 ml)	
Gültig bis		30.09.2015	

02 Pruri-med Lipolotion, Lipolotion

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 56161	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	20.11.2014
Zusammensetzung	02	ureum 50 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 30 mg, propylenglycolum, aromatica, conserv.: phenoxyethanolum, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei trockener, juckender Haut sowie zur unterstützenden Behandlung verschiedener Hauterkrankungen	
Packung/en	02	030	500 ml Flasche D
		033	200 ml Tube D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.06.2014 (Änderung in der Hilfsstoff-Zusammensetzung)	
Gültig bis		17.05.2016	

01 REVLIMID 5 mg, Hartkapseln**02 REVLIMID 10 mg, Hartkapseln****03 REVLIMID 15 mg, Hartkapseln****04 REVLIMID 25 mg, Hartkapseln****07 REVLIMID 20 mg, Hartkapseln**

Celgene GmbH, Bändliweg 20, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: 57712	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	13.11.2014
Zusammensetzung	01	lenalidomidum 5 mg, excipiens pro capsula.	
	02	lenalidomidum 10 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	03	lenalidomidum 15 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	04	lenalidomidum 25 mg, excipiens pro capsula.	
	07	lenalidomidum 20 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	21 Kapsel(n) A
	02	002	21 Kapsel(n) A
	03	003	21 Kapsel(n) A
	04	004	21 Kapsel(n) A
	07	005	21 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2013 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation: 3rd line MCL) (Zulassung der neuen Dosisstärke 20 mg)	
Gültig bis		28.08.2017	

02 Rapidocain 1%, soluzione iniettabile
 03 Rapidocain 2%, soluzione iniettabile
 04 Rapidocain 0.5 %, soluzione iniettabile
 05 Rapidocain 1 %, soluzione iniettabile
 06 Rapidocain 2 %, soluzione iniettabile
 07 Rapidocain 0.5 %, soluzione iniettabile
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 32381	Categoria di dispensazione: B Index: 01.02.2.		27.11.2014
Composizione	02	lidocaini hydrochloridum anhydricum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	lidocaini hydrochloridum anhydricum 5 mg, natrii chloridum, conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.6 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	lidocaini hydrochloridum anhydricum 10 mg, natrii chloridum, conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.6 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, natrii chloridum, conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.6 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	07	lidocaini hydrochloridum anhydricum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Anestetico locale	
Confezione/i	02	170 10 x 5 ml fiala/fiale	B
		197 10 x 10 ml fiala/fiale	B
		395 1 x 20 ml flaconcino/flaconcini	B
	03	057 10 x 2 ml fiala/fiale	B
		065 10 x 5 ml fiala/fiale	B
		073 10 x 10 ml fiala/fiale	B
		396 1 x 20 ml flaconcino/flaconcini	B
	04	397 1 x 20 ml flaconcino/flaconcini	B
	05	398 1 x 20 ml flaconcino/flaconcini	B
		399 1 x 50 ml flaconcino/flaconcini	B
	06	400 1 x 20 ml flaconcino/flaconcini	B
		401 1 x 50 ml flaconcino/flaconcini	B
	07	402 1 x 20 ml flaconcino/flaconcini	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 09.11.2012	
Valevole fino al		27.02.2018	

01 Remifentanil Fresenius 1 mg, Pulver**02 Remifentanil Fresenius 2 mg, Pulver****03 Remifentanil Fresenius 5 mg, Pulver**

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

Zul.-Nr.: 60231	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	28.11.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 1 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 2 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 5 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
Anwendung		Narco-Analgetikum	
Packung/en	01	002	5 Durchstechflasche(n) A
	02	004	5 Durchstechflasche(n) A
	03	006	5 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Verzicht Packungsgrösse/n: 1er Packungen, neu nur noch 5er Packungen) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		27.07.2015	

01 Requip 0,25 mg, Filmtabletten**03 Requip 1,0 mg, Filmtabletten****04 Requip 2,0 mg, Filmtabletten****05 Requip 5,0 mg, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53841	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	26.11.2014
Zusammensetzung	01	ropinirolum 0.25 mg ut ropiniroli hydrochloridum, carmellosum natricum conexum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ropinirolum 1 mg ut ropiniroli hydrochloridum, carmellosum natricum conexum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	04	ropinirolum 2 mg ut ropiniroli hydrochloridum, carmellosum natricum conexum, excipiens pro compresso obducto.	
	05	ropinirolum 5 mg ut ropiniroli hydrochloridum, carmellosum natricum conexum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	140	21 Tablette(n) B
	03	082	84 Tablette(n) B
	04	104	84 Tablette(n) B
	05	120	84 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.03.2011 carmellosum natricum conexum: hergestellt aus genetisch verändertem Organismus Baumwolle	
Gültig bis		19.07.2016	

01 Rifampicine Labatec 150 mg, capsules**02 Rifampicine Labatec 300 mg, capsules**

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

N° d'AMM: 50264	Catégorie de remise: A	Index: 08.02.1.	28.11.2014
Composition	01	rifampicinum 150 mg, excipients pro capsula.	
	02	rifampicinum 300 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Tuberculostatique	
Conditionnements	01	017	80 capsule(s) A
	02	002	40 capsule(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 21.08.2013 Change of capsule cup color and addition of imprint	
Valable jusqu'au		25.08.2018	

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

Rivopharm SA, 6928 Manno

N° d'AMM: 56397	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.03.0.	07.11.2014
Composizione	01	bisoprololi fumaras (2:1) 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	bisoprololi fumaras (2:1) 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indicazione		inibitore dei bettarecettori	
Confezione/i	01	001	30 compressa/compresse B
		003	90 compressa/compresse B
	02	005	30 compressa/compresse B
		007	90 compressa/compresse B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 23.10.2013 (trasformazione tipo di omologazione / precedente: autorizzato unicamente per il commercio all'estero)	
Valevole fino al		19.10.2018	

02 Simvastatin Helvepharm 20 mg, Filmtabletten
03 Simvastatin Helvepharm 40 mg, Filmtabletten
04 Simvastatin Helvepharm 80 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 56527	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	27.11.2014
Zusammensetzung	02	simvastatinum 20 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	03	simvastatinum 40 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	04	simvastatinum 80 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	02	001 28 Tablette(n)	B
		003 98 Tablette(n)	B
		014 30 Tablette(n)	B
		016 100 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		007 98 Tablette(n)	B
		018 30 Tablette(n)	B
		020 100 Tablette(n)	B
	04	021 30 Tablette(n)	B
		022 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 56527 02 001, 56527 02 003, 56527 03 005, 56527 03 007)	
Gültig bis		03.06.2019	

01 Stivarga 40 mg, Filmtabletten
 Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 62808	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	13.11.2014
Zusammensetzung	01	regorafenibum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		metastasiertes Kolorektalkarzinom, gastrointestinale Stromatumoren	
Packung/en	01	002 3 x 28 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.02.2013 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		26.02.2018	

02 Structum 500, Kapseln
 Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimerweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 38477	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.6.	14.11.2014
Zusammensetzung	02	chondroitini sulfas natricus 500 mg (Rind: Knorpel), color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Arthrosen	
Packung/en	02	048 60 Kapsel(n)	B
		056 240 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.05.2020	

01 Telzir, Filmtabletten

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 56707	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	13.11.2014
Zusammensetzung	01	fosamprenavirum 700 mg ut fosamprenavirum calcium, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	002	60 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.03.2020	

01 Tenderdol, gel

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

N° d'AMM: 49153	Catégorie de remise: D	Index: 13.01.1.	04.11.2014
Composition	01	cholini salicylas 87.4 mg, cetalkonii chloridum 0.1 mg, levomenolum 4 mg, arom.: natrii cyclamas et alia, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Etats inflammatoires de la muqueuse buccale	
Conditionnements	01	015	20 g D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 06.11.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		02.05.2020	

01 Terbinax 125 mg, Tabletten**02 Terbinax 250 mg, Tabletten**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57485	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	27.11.2014
Zusammensetzung	01	terbinafinum 125 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	02	terbinafinum 250 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	006	14 Tablette(n) B
	02	010	14 Tablette(n) B
		014	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.06.2020	

02 Tiberall 500 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 44231	Abgabekategorie: B	Index: 08.04.3.	14.11.2014
Zusammensetzung	02	ornidazolium 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionen durch anäroben Bakterien, Trichomoniasis, Amöbiasis, Lambliasis (Giardiasis)	
Packung/en	02	034	10 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.07.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.12.2019	

01 Torasemid Actavis 5, Tabletten**02 Torasemid Actavis 10, Tabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 57185	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	24.11.2014
Zusammensetzung	01	torasemidum 5 mg, excipients pro compresso.	
	02	torasemidum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	01	009	20 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
	02	011	20 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.06.2020	

01 Tramadol Streuli, Kapseln

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 57773	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	14.11.2014
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 50 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Kapsel(n) A
		003	20 Kapsel(n) A
		005	60 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.04.2011 (Änderung Kapselfarbe, neu: gelb)	
Gültig bis		05.10.2016	

01 Trimipramin Sandoz 4 %, Tropfen

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58449	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	27.11.2014
Zusammensetzung	01	trimipraminum 40 mg ut trimipramini mesilas, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001	30 ml Flasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.04.2020	

01 Umckaloabo, Filmtabletten

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 61350	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	07.11.2014
Zusammensetzung	01	extractum siccum 20 mg ex pelargonii sidoides radices extractum ethanolicum liquidum, DER: 1:8-10, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung einer akuten Bronchitis	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) D
		003	60 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.03.2012	
Gültig bis		13.03.2017	

01 Valtan-Mepha 40 mg, Filmtabletten**02 Valtan-Mepha 80 mg, Filmtabletten****03 Valtan-Mepha 160 mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 59513	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	27.11.2014
Zusammensetzung	01	valsartanum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 80 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	valsartanum 160 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	011	28 Tablette(n) B
	02	012	28 Tablette(n) B
		013	98 Tablette(n) B
	03	014	28 Tablette(n) B
		015	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.06.2020	

02 Venavit N, dragées

UB Interpharm SA, avenue Cardinal-Mermillod 36, 1227 Carouge GE

N° d'AMM: 34798	Catégorie de remise: D	Index: 02.08.1.	27.11.2014
Composition	02	hippocastani extractum ethanolicum siccum 200 mg corresp. aescinum 40 mg, DER: 5-6.5:1, excipients pro compresso obducto.	
Indication		En cas de troubles veineux	
Conditionnements	02	036	90 dragée(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 18.09.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		29.11.2019	

01 Venlafaxin-Teva 37.5 mg, Tabletten**02 Venlafaxin-Teva 75 mg, Tabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 60135	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	06.11.2014
Zusammensetzung	01	venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	02	venlafaxinum 75 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
	02	002	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.04.2020	

01 Vitacen C, Brausetabletten

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 60258	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	12.11.2014
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum 1 g, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin C Präparat	
Packung/en	01	002	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.04.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.05.2020	

01 Vitasprint B12, Trinkampullen

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 48431	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	19.11.2014
Zusammensetzung	01	A): glutaminum 60 mg, excipiens pro vitro. Solvens: cyanocobalaminum 0.5 mg, dl-O-phosphoserinum 40 mg, aromatica, conserv.: E 219, excipiens ad solutionem pro vitro.	
Anwendung		Roborans	
Packung/en	01	003	10 Ampulle(n) (Trinkampullen) D
		004	30 Ampulle(n) (Trinkampullen) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Änderung Abgabekategorie von C zu D)	
Gültig bis		25.09.2016	

02 Voluven 6 % balanced, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 57819	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.23	13.11.2014
Zusammensetzung	02	O-(2-hydroxyethyl)-amylopectini hydrolysatum (130/0.4) 60 g, natrii acetat trihydricus 4.63 g, natrii chloridum 6.02 g, kalii chloridum 0.3 g, magnesi chloridum hexahydricum 0.3 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 l. mineralia: natrium 137 mmol/l, kalium 4 mmol/l, magnesium 1.5 mmol/l, chloridum 110 mmol/l, acetat 34 mmol/l.	
Anwendung		Plasmaersatz bei Hypovolämie; Hämodilution	
Packung/en	02	005	30 x 250 ml Polyolefinbeutel (freeflex) B
		006	20 x 500 ml Polyolefinbeutel (freeflex) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.12.2011 (Neue Packungsgrößen, neu: 30 x 250 ml und 20 x 500 ml)	
Gültig bis		07.06.2017	

01 Voluven, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 55093	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.23	27.11.2014
Zusammensetzung	01	O-(2-hydroxyethyl)-amylopectini hydrolysatum (130/0.4) 30 g, natrii chloridum 4.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.	
Anwendung		Plasmaersatz bei Hypovolämie; Hämodilution	
Packung/en	01	001	20 x 500 ml Polyolefinbeutel (freeflex) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Neue Packungsgrösse/n, neu: 20 x 500 ml)	
Gültig bis		02.10.2016	

03 Wilate 500 IE, Injektionspräparat**04 Wilate 1000 IE, Injektionspräparat**

Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: 56133	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	04.11.2014
Zusammensetzung	03	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 500 U.I., von Willebrandfactor 500 U.I., proteina (Gesamtprotein) max. 7.5 mg, monoammonii glycyrrhizinas, saccharum, natrii chloridum, natrii citras anhydricus, calcii chloridum anhydricus, pro praeparatione. Solvens: polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 1000 U.I., von Willebrandfactor 1000 U.I., proteina (Gesamtprotein) max. 15 mg, monoammonii glycyrrhizinas, saccharum, natrii chloridum, natrii citras anhydricus, calcii chloridum anhydricus, pro praeparatione. Solvens: polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Prophylaxe und Therapie von Blutungen bei Hämophilie A und beim von Willebrand Syndrom	
Packung/en	03	003	1 Set je 1 Flasche Trockensubstanz (500 IE) + Lösungsmittel (5ml) B
	04	004	1 Set je 1 Flasche Trockensubstanz (1000 IE) + Lösungsmittel (10ml) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.09.2013 Verzicht auf die Zulassung der Dosisstärkenummer 01, 450 IE und 02, 900 IE	
Gültig bis		06.06.2016	

01 Xylesin 0,5%, Injektionslösung (mit Konservans)

02 Xylesin 1%, Injektionslösung (mit Konservans)

03 Xylesin 2%, Injektionslösung (mit Konservans)

04 Xylesin 1%, Injektionslösung (ohne Konservans)

05 Xylesin 2%, Injektionslösung (ohne Konservans)

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

Zul.-Nr.: 23706	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	20.11.2014
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	lidocaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	lidocaini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	lidocaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	lidocaini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanaestheticum	
Packung/en	01	016 1 x 50 ml Vials	B
		024 10 x 50 ml Vials	B
		032 1 x 100 ml Vials	B
	02	121 1 x 50 ml Vials	B
		237 10 x 50 ml	B
		245 1 x 100 ml	B
	03	350 1 x 50 ml Vials	B
		369 10 x 50 ml Vials	B
		377 1 x 100 ml Vials	B
	04	148 10 x 1 ml Ampullen	B
		156 100 x 1 ml Ampullen	B
		164 10 x 2 ml Ampullen	B
		172 100 x 2 ml Ampullen	B
		180 10 x 5 ml Ampullen	B
		199 100 x 5 ml Ampullen	B
		202 10 x 10 ml Ampullen	B
		210 100 x 10 ml Ampullen	B
	05	253 10 x 1 ml Ampullen	B
		261 100 x 1 ml Ampullen	B
		288 10 x 2 ml Ampullen	B
		296 100 x 2 ml Ampullen	B
		318 10 x 5 ml Ampullen	B
		326 100 x 5 ml Ampullen	B
		334 10 x 10 ml Ampullen	B
		342 100 x 10 ml Ampullen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.05.2020	

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

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57259	Abgabekategorie: C/D	Index: 12.02.1.	06.11.2014
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	004 10 ml	D
	02	006 10 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.06.2020	

01 YERVOY 50mg/10ml , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 YERVOY 200mg/40ml , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 61798	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	10.11.2014
Zusammensetzung	01	ipilimumabum 50 mg, trometamoli hydrochloridum, natrii chloridum, mannitolium, acidum penteticum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	ipilimumabum 200 mg, trometamoli hydrochloridum, natrii chloridum, mannitolium, acidum penteticum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Anwendung		Behandlung von fortgeschrittenen (nicht resezierbaren oder metastasierten) Melanomen bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2014 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		13.10.2016	

01 Zolpidem-Teva, Filmtabletten

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57055	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	19.11.2014
Zusammensetzung	01	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypnotikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		09.03.2020	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Cobiotic N ad us.vet., Injektionssuspension

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 30922	Abgabekategorie: A	Index:	20.11.2014
Zusammensetzung	01	benzylpenicillinum procainum 200000 U.I., dihydrostreptomycinum 250 mg ut dihydrostreptomycini sulfas, procaini hydrochloridum 20 mg, povidonum, lecithinum, ureum, natrii citras dihydricus, natrii phosphis pentahydricus, conserv.: butylis parahydroxybenzoas 0.15 mg, natrii hydroxymethansulfinas 3.702 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Wiederkäuern, Pferden, Schweinen, Hunden und Katzen	
Packung/en	01	026	6 x 100 ml Durchstechflaschen A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.04.2020	

01 Cosumix Plus 120 ad us.vet., Arzneimittelvormischung

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 42672	Abgabekategorie: A	Index:	11.11.2014
Zusammensetzung	01	sulfachlorpyridazinum natricum 100 g, trimethoprimum 20 g, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		Prophylaxe und Therapie primärer und sekundärer bakterieller Infektionen bei Schweinen und Geflügel, falls die beteiligten Bakterien auf Sulfonamid-Trimethoprim empfindlich sind. Insbesondere: Geflügel: Luftsackentzündung (z.B. als CRD Komplikation) und andere Koli-Infektionen. Koryza (Hämophilus paragallinarum). Pullorumseuche (Salmonella pullorum. Salmonellose. Geflügeltyphus (Salmonella enterica gallinarum). Geflügelcholera (P. multocida). Schweine: Darmerkrankungen verursacht durch E. coli. Salmonellose. Rhinitis atrophicans (P. multocida). Pneumonien verursacht durch APP. Haemophilus parasuis. Streptococcus suis. MMA-Komplex der Muttersauen.	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2010 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.04.2020	

02 Danilon Equidos Granulat ad us.vet.

Provesan SA, Boulevard du Théâtre 12, 1204 Genève

Zul.-Nr.: 53809	Abgabekategorie: B	Index:	13.11.2014
Zusammensetzung	02	suxibuzonum 1.5 g, arom.: saccharinum natricum, color.: E 104, excipiens ad granulatam pro charta 10 g.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer, Analgetikum und Antipyretikum für Pferde und Ponys	
Packung/en	02	001 18 x 10 g	B
		002 60 x 10 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2013 (Umwandlung Zulassungsart: neu für den Vertrieb in der Schweiz und im Fürstentum Liechtenstein)	
Gültig bis		07.05.2018	

01 Draxxin 10% ad us.vet., Injektionslösung

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57173	Abgabekategorie: A	Index:	20.11.2014
Zusammensetzung	01	tulathromycinum 100 mg, acidum citricum anhydricum, propylenglycolum, antiox.: 3-mercapto-1,2-propandiolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Therapie und Metaphylaxe von Atemwegserkrankungen bei Rind und Schwein, zur Therapie von Keratokonjunktivitis beim Rind	
Packung/en	01	004 50 ml	A
		006 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.04.2020	

01 Excenel 1g ad us.vet., Injektionspräparat

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 51318	Abgabekategorie: A	Index:	20.11.2014
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: ceftiofurum 1 g ut ceftiofurum natricum, kalii dihydrogenophosphas, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 20 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen des Atmungsapparates bei Rindern und Schweinen, Panaritium bei Rindern	
Packung/en	01	013 1 g Trockensubstanz und Solvens 20ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.04.2020	

01 Fortekor Flavour 5mg ad us.vet., Hefetabletten**02 Fortekor Flavour 20mg ad us.vet., Hefetabletten**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 57576	Abgabekategorie: B	Index:	25.11.2014
Zusammensetzung	01	benazeprili hydrochloridum 5 mg, aromatica, excipients pro compresso obducto.	
	02	benazeprili hydrochloridum 20 mg, aromatica, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung	01	ACE-Hemmer für Hunde und Katzen	
	02	ACE-Hemmer für Hunde	
Packung/en	01	003 2 x 14 Tablette(n)	B
		005 4 x 14 Tablette(n)	B
	02	011 2 x 14 Tablette(n)	B
		013 4 x 14 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.03.2011 (Änderung Anwendungsgebiet, früher: ACE-Hemmer zur Behandlung der Herzinsuffizienz und der chronischen Nierenerkrankung)	
Gültig bis		10.04.2016	

03 Fortekor 2.5 ad us.vet., teilbare Tabletten

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 53095	Abgabekategorie: B	Index:	25.11.2014
Zusammensetzung	03	benazeprili hydrochloridum 2.5 mg, arom.: vanillinum, excipients pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer für Hunde und Katzen	
Packung/en	03	062 2 x 14 Tablette(n)	B
		070 4 x 14 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.08.2014 (Änderung Anwendungsgebiet, früher: ACE-Hemmer zur Behandlung der Herzinsuffizienz und der chronischen Nierenerkrankung) (Verzicht der Dosisstärken 01 Fortekor 5 ad us.vet., teilbare Filmtabletten und 02 Fortekor 20 ad us.vet., teilbare Filmtabletten)	
Gültig bis		19.01.2020	

02 Ilcocillin PS 200/200 ad us.vet., Injektionssuspension

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 52705	Abgabekategorie: A	Index:	19.11.2014
Zusammensetzung	02	benzylpenicillinum procainum 200000 U.I., dihydrostreptomycinum 200 mg ut dihydrostreptomycini sulfas, procaini hydrochloridum, lecithinum, povidonum, polysorbatum 80, natrii citras dihydricus, dinatrii edetas, acidum citricum anhydricum, antioxid.: natrii hydroxymethansulfinas 1.25 mg, conserv.: E 215, E 217, E 219 1.5 mg, cetrimidum 0.25 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Rinder, Schafe, Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	02	011 10 x 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2019	

02 Lorasol GL 0.75% ad us.vet., Zitzendesinfektionsmittel

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 41531	Abgabekategorie: E	Index:	24.11.2014
Zusammensetzung	02	iodum 7.7 mg ut nonoxinolum-15-iodum, glycerolum 78.8 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mastitisprophylaxe bei Kühen	
Packung/en	02	045 5 l	E
		061 4 x 5 l	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2012 (Verzicht Packungsgrößen: 1 Liter und 10 x 1 Liter)	
Gültig bis		31.12.2017	

01 Peracef ad us.vet., ölige Mastitissuspension

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 47098	Abgabekategorie: A	Index:	19.11.2014
Zusammensetzung	01	Suspension: cefoperazonum 100 mg, glyceroli monostearas 40-55, sorbitani stearas, antiox.: E 307 4.6 mg, arachidis oleum q.s. pro vase 10 ml. Tela cum solutione 1.5 ml: alcohol isopropylicus 70 %, aqua purificata 30 %.	
Anwendung		Akute Mastitis bei Kühen	
Packung/en	01	017 10 x 10 ml 10 Injektoren mit 10 Desinfektionstüchern	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.04.2020	

03 Schauma-Dip ad us.vet., Zitzendesinfektionsmittel

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

Zul.-Nr.: 52249	Abgabekategorie: E	Index:	19.11.2014
Zusammensetzung	03	iodum 3 mg ut nonoxinolum-9-iodum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zitzendesinfektionsmittel für Kühe	
Packung/en	03	024 5 l	E
		025 25 l	E
		026 60 l	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.05.2020	

01 Sollfrank's Wurmmittel ad us.vet., orale Lösung

RUST RAIN, Hübeli, 6026 Rain

Zul.-Nr.: 61332	Abgabekategorie: D	Index:	11.11.2014
Zusammensetzung	01	allium sativum D3 5 g, arum maculatum D3 5 g, extractum aquosum 90 g ex artemisiae vulgaris herba 3.5 g, tanacetii parthenii herba 2 g, ratanhiaie radix 3.5 g, ratio: 1:9, conserv.: E 218, E 216, ad solutionem pro 101 g.	
Anwendung		Kann angewendet werden gegen Parasiten der Därme bei Brieftauben	
Packung/en	01	001 250 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2010 Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.03.2020	

01 Zuprevo 180 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung**02 Zuprevo 40 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung**

MSD Animal Health GmbH, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 62646	Abgabekategorie: A	Index:	11.11.2014
Zusammensetzung	01	tildipirosinum 180 mg, acidum citricum monohydricum, propylenglycolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	tildipirosinum 40 mg, acidum citricum monohydricum, propylenglycolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	01	Antibiotikum für Rinder	
	02	Antibiotikum für Schweine	
Packung/en	01	001 20 ml	A
		002 50 ml	A
		003 100 ml	A
		004 250 ml	A
	02	005 50 ml	A
		006 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.06.2014 (Änderung Präparatename, früher: Zuprevo ad us.vet., Injektionslösung)	
Gültig bis		20.06.2018	

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 05.11.2014 übernimmt die Firma **Pharma Stulln Schweiz GmbH, Freienbach** folgende/s Arzneimittel der Firma **OrPha Swiss GmbH, Küsnacht ZH:**

A compter du 05.11.2014, 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

OrPha Swiss GmbH, Küsnacht ZH:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
58622	Ceftriaxon-Stulln, Trockensubstanz (Ceftriaxon OrPha, Trockensubstanz)
61323	Teicoplanin-Stulln, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions-/ Infusionslösung (Teicoplanin OrPha, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung)

Per 06.11.2014 übernimmt die Firma **PaxVax Berna GmbH, Köniz** folgende/s Arzneimittel der Firma **CRUCELL SWITZERLAND AG, Bern:**

A compter du 06.11.2014, l'entreprise **PaxVax Berna GmbH, Köniz** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **CRUCELL SWITZERLAND AG, Bern:**

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

Per 07.11.2014 übernimmt die Firma **Drossapharm AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Streuli Pharma AG, Uznach:**

A compter du 07.11.2014, l'entreprise **Drossapharm AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Streuli Pharma AG, Uznach:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
60179	Sildenafil, Filmtabletten (Sildenafil ED Streuli, Filmtabletten)

Per 10.11.2014 übernimmt die Firma **Melisana AG, Zürich** folgende/s Arzneimittel der Firma **Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Neuenhof:**

A compter du 10.11.2014, l'entreprise **Melisana AG, Zürich** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Neuenhof:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
43753	Dolgit, Dragées
46590	Dolgit, Crème

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

Per 06.11.2014 ändert die Firma **Karr Dental AG** ihr Firmendomizil von 8800 Thalwil nach **8832 Wollerau**.

A compter du 06.11.2014, l'entreprise **Karr Dental AG** actuellement sise 8800 Thalwil, aura pour nouveau domicile **8832 Wollerau**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
54573	PerioChip, Implant

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

Zeichenerklärung

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Accusol 35, Hämofiltrationslösung Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	57688	B	05.04.0.	06.11.2014
1	02	Accusol 35 Potassium 2mmol/l, Hämofiltrationslösung Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	57688	B	05.04.0.	06.11.2014
1	03	Accusol 35 Potassium 4mmol/l, Hämofiltrationslösung Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	57688	B	05.04.0.	06.11.2014
1	01	Acne Gel Widmer, Gel Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren	38257	D	10.02.0.	01.01.2015
1	01	Codipront, Kapseln Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	34134	B	03.03.1.	13.10.2014
1	01	Codipront, Saft Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	34135	B	03.03.1.	13.10.2014
1	01	Docetaxel-Mepha 20 mg/0,5 ml, Infusionskonzentrat Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61277	A	07.16.1.	02.10.2014

1	02	Docetaxel-Mepha 80 mg/2 ml, Infusionskonzentrat Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61277	A	07.16.1.	02.10.2014
1	01	Fenisun, Emulgel NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch	56762	D	07.10.4.	14.10.2014
1	02	Fibrolan, Salbe Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	28557	B	10.06.0.	01.01.2015
1	01	Fluoro-uracil Ipex 250 mg/5 ml, Lösung zur Injektion/Infusion MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	29221	A	07.16.1.	24.10.2014
1	03	Fluoro-uracil Ipex 500 mg/10 ml, Lösung zur Injektion/Infusion MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	29221	A	07.16.1.	24.10.2014
1	04	Fluoro-uracil Ipex 1000 mg/20 ml, Lösung zur Injektion/Infusion MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	29221	A	07.16.1.	24.10.2014
1	05	Fluoro-uracil Ipex 5000 mg/100 ml, Lösung zur Injektion/Infusion MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	29221	A	07.16.1.	24.10.2014
1	01	Kiddi-N Pharmaton, granulare Pharmaton SA, 6934 Bioggio	50073	C	07.02.51	30.10.2014
1	01	Optava, Augentropfen Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich	62359	D	11.08.2.	21.11.2014
1	02	Pravalotin-Mepha 20, Tabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	57243	B	07.12.0.	30.11.2014
1	03	Pravalotin-Mepha 40, Tabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	57243	B	07.12.0.	30.11.2014
1	01	Regitin, Injektionslösung (i.v., i.m.) Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	16576	B	02.04.4.	04.11.2014

1	01	Rivastigmin Actavis 4.6 mg/24h, Patch Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	62788	B	01.99.0. 05.11.2014
1	02	Rivastigmin Actavis 9.5 mg/24h, Patch Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	62788	B	01.99.0. 05.11.2014

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Optivermin ad us.vet., Tabletten VETOQUINOL AG Business Building, Worbentalstrasse 32, 3063 Ittigen	55055 B	11.11.2014
---	----	--	----------------	------------

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

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

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

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
Humanarzneimittel / Produits à usage humain					
01	Dafalgan ER, Retardtabletten Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen	59205	B	01.01.1.	07.04.2015
01	Daivonex, Crème Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf	52587	B	10.03.0.	17.04.2015
03	FemiFect, Vaginaltabletten Biolotus Biotechnology AG, Engelgasse 77, 4052 Basel	41569	A	09.03.0.	11.04.2015
01	Fluvastatin Actavis SR 80 mg, Retardtabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	59172	B	07.12.0.	26.04.2015
01	Fluvastatin Actavis 20 mg, Kapseln Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	58448	B	07.12.0.	26.04.2015
02	Fluvastatin Actavis 40 mg, Kapseln Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	58448	B	07.12.0.	26.04.2015
01	Fluvimil SR 80 mg Retardtabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	59276	B	07.12.0.	21.04.2015
01	Realderm Baby, pommade Medical Concepts Reall-YS S.à.r.l., Avenue de Villardin 22, 1009 Pully	50338	D	10.06.0.	03.03.2015
04	Rimifon 150 mg, comprimés Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin	17417	B	08.02.1.	27.12.2014