

# Swissmedic Journal 06/2020

19. Jahrgang  
19<sup>e</sup> année ISSN  
2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle  
[www.swissmedic.ch/journal](http://www.swissmedic.ch/journal)

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

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

	<b>Seite</b>		<b>Seite</b>
<b>Im Brennpunkt</b>		<b>Arzneimittel Statistik</b>	
Nachtrag 10.2 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft	<b>572</b>	Neuzulassung	<b>584</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>		Revision und Änderung der Zulassung	<b>593</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Nubeqa®, Filmtabletten (Darolutamidum)	<b>576</b>	Änderung der Zulassungsinhaberin	<b>677</b>
<b>Regulatory News</b>		Sistierung der Zulassung	<b>680</b>
Optimierung Labelling-Phase für Humanarzneimittel: Vermeidung von Textprüfungsrounden	<b>578</b>	Widerruf der Zulassung	<b>681</b>
Neuregelung bezüglich Fristerstreckung bei Zulassungsgesuchen für Humanarzneimittel	<b>580</b>	Erlöschen der Zulassung	<b>686</b>
Einreichung von DMF-Updates – Neu als Typ II Änderung möglich	<b>582</b>	Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	<b>691</b>
		Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	<b>692</b>

### Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Website [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) finden Sie unter dem Navigationspunkt «Über uns» in der Rubrik «Kontakt» die Kontaktmaske für Anfragen und Reklamationen. Adressen für Meldungen sowie weitere Adressen finden Sie auf den entsprechenden Themenseiten.

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

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

	<b>Page</b>		<b>Page</b>
<b>Actualités</b>		<b>Miscellanées</b>	
Entrée en vigueur du Supplément 10.2 de la Pharmacopée Européenne	<b>574</b>	Nouvelle autorisation	<b>584</b>
<b>Médicaments</b>		Révision et modification de l'autorisation	<b>593</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Nubeqa®, comprimés pelliculés (darolutamidum)	<b>577</b>	Modification du titulaire d'AMM	<b>677</b>
<b>Réglementation</b>		Suspension de l'autorisation de mise sur le marché	<b>680</b>
Optimisation de l'étape relative à l'étiquetage pour les médicaments à usage humain : réduction des phases additionnelles d'examen des textes	<b>579</b>	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>681</b>
Nouvelles règles de prolongation des délais pour les demandes d'autorisation de médicaments à usage humain	<b>581</b>	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>686</b>
Soumission de mises à jour de DMF – désormais possible sous la forme d'une modification de type II	<b>583</b>	Décision de rejet ou de retrait d'une demande d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament	<b>691</b>
		Réception d'une demande complète d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'AMM d'un médicament	<b>692</b>

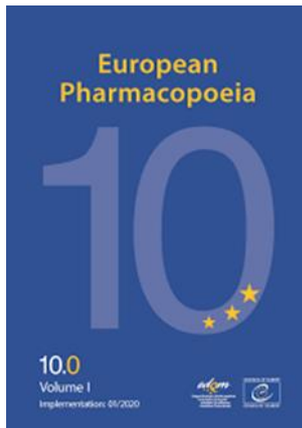
## Annuaire Swissmedic

Vous trouverez sur notre site Internet, à l'adresse <http://www.swissmedic.ch>, à la rubrique «Contact» du menu de navigation «notre profil», le masque de saisie vous permettant de nous adresser vos questions et réclamations. Pour ce qui est des adresses auxquelles envoyer les annonces ou d'autres adresses encore, elles figurent sur les pages à thème correspondantes.

## Légende

### Catégories de remise

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



## Nachtrag 10.2 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft

Der Institutsrat hat den Nachtrag 10.2 der Europäischen Pharmakopöe auf den 1. Juli 2020 in Kraft gesetzt.

Seit 1. Juli 2020 ist der Nachtrag 10.2 zur Europäischen Pharmakopöe in Kraft. Der Nachtrag 10.2 enthält folgende **neue** Texte:

### ALLGEMEINER TEIL

2.6.37 Prinzipien zum Nachweis von Fremdvi-  
ren in immunologischen Arzneimitteln  
für Tiere durch Kulturmethoden

### MONOGRAPHIEN A-Z

Olanzapinemonat-Monohydrat

Folgende Texte wurden inhaltlich **überarbeitet**:

### ALLGEMEINER TEIL

2.6.16 Prüfung auf fremde Agenzien in Virus-  
Lebend-Impfstoffen für Menschen

4 Reagenzien

5.2.4 Zellkulturen für die Herstellung von  
Impfstoffen für Tiere

5.2.5 Management von fremden Agenzien in  
immunologischen Arzneimitteln für  
Tiere

5.2.13 Gesunde Hühnerherden für die Herstel-  
lung von inaktivierten Impfstoffen für  
Tiere

### MONOGRAPHIEGRUPPEN

#### Allgemeine Monographien

Immunsera für Tiere

Impfstoffe für Tiere

#### Impfstoffe für Menschen

Gelbfieber-Lebend-Impfstoff

Influenza-Lebend-Impfstoff (nasal)

#### Impfstoffe für Tiere

Adenovirose-Lebend-Impfstoff für Hunde

Aujeszky'sche-Krankheit-Impfstoff (inaktiviert)  
für Schweine

Aujeszky'sche-Krankheit-Lebend-Impfstoff zur  
parenteralen Anwendung für Schweine

Aviäres-Paramyxovirus-3-Impfstoff (inaktiviert)  
für Truthühner

Calicivirose-Lebend-Impfstoff für Katzen

Coronavirusdiarrhoe-Impfstoff (inaktiviert) für  
Kälber

Egg-Drop-Syndrom-'76-Impfstoff (inaktiviert)

Entenpest-Lebend-Impfstoff

Geflügelpocken-Lebend-Impfstoff

Hämorrhagische-Krankheit-Impfstoff  
(inaktiviert) für Kaninchen

Hepatitis-Typ-I-Lebend-Impfstoff für Enten

Infektiöse-Anämie-Lebend-Impfstoff für Hühner  
Infektiöse-Aviäre-Encephalomyelitis-Lebend-  
Impfstoff

Infektiöse-Aviäre-Laryngo-tracheitis-Lebend-  
Impfstoff

Infektiöse-Bovine-Rhinotracheitis-Lebend-  
Impfstoff für Rinder

Infektiöse-Bronchitis-Impfstoff (inaktiviert) für  
Geflügel

Infektiöse-Bronchitis-Lebend-Impfstoff für  
Geflügel

Infektiöse-Bursitis-Impfstoff (inaktiviert) für  
Geflügel

Infektiöse-Bursitis-Lebend-Impfstoff für Geflügel  
Infektiöse-Panleukopenie-Lebend-Impfstoff für

Katzen

Infektiöse-Rhinotracheitis-Lebend-Impfstoff für  
Truthühner

Klassische-Schweinepest-Lebend-Impfstoff  
(aus Zellkulturen)  
Kokzidiose-Lebend-Impfstoff für Hühner  
Marek'sche-Krankheit-Lebend-Impfstoff  
Myxomatose-Lebend-Impfstoff für Kaninchen  
Newcastle-Krankheit-Impfstoff (inaktiviert)  
Newcastle-Krankheit-Lebend-Impfstoff  
Parainfluenza-Virus-Lebend-Impfstoff für Hunde  
Parainfluenza-Virus-Lebend-Impfstoff für Rinder  
Parvovirose-Impfstoff (inaktiviert) für Schweine  
Parvovirose-Lebend-Impfstoff für Hunde  
Respiratorisches-Syncytial-Virus-Lebend-  
Impfstoff für Rinder  
Rhinotracheitis-Virus-Lebend-Impfstoff für  
Katzen  
Rotavirusdiarrhoe-Impfstoff (inaktiviert) für  
Kälber  
Staupe-Lebend-Impfstoff für Frettchen und  
Nerze  
Staupe-Lebend-Impfstoff für Hunde  
Tenosynovitis-Virus-Lebend-Impfstoff für  
Geflügel  
Tollwut-Lebend-Impfstoff (oral) für Füchse  
und Marderhunde

#### MONOGRAPHIEN A-Z

Clomifencitrat  
Oxytetracyclin-Dihydrat  
Phenoxymethylpenicillin  
Phenoxymethylpenicillin-Kalium

Weiter wurde der nachfolgende Text **korrigiert**:

#### MONOGRAPHIEN A-Z

Phytomenadion, racemisches

Bei den nachstehenden Texten wurde **der Titel geändert**:

#### ALLGEMEINER TEIL

5.2.5 Substanzen tierischen Ursprungs für die  
Herstellung von immunologischen Arznei-  
mitteln für Tiere *wird zu*  
Management von fremden Agenzien  
in immunologischen Arzneimitteln für  
Tiere

Die folgenden Texte wurden **gestrichen**:

#### ALLGEMEINER TEIL

- 2.6.24 Aviäre Virusimpfstoffe: Prüfungen auf  
fremde Agenzien in Saatgut  
2.6.25 Aviäre Virus-Lebend-Impfstoffe: Prüfungen  
auf fremde Agenzien in Chargen  
von Fertigprodukten

#### Zu beachten:

Durch den Nachtrag 10.2 wird keine Monogra-  
phie der Ph. Helv. abgelöst.

Der Nachtrag 10.3 zur Ph. Eur. 10 wird am  
1. Januar 2021 in Kraft treten.

#### Die Pharmakopöe

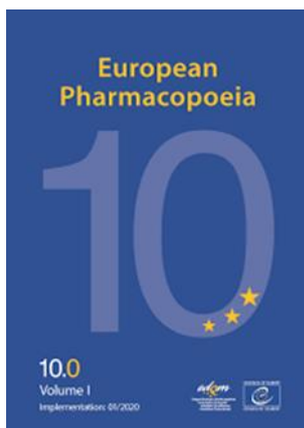
Die gültige Pharmakopöe in der Schweiz um-  
fasst die 10. Ausgabe der Europäischen Pharma-  
kopöe (Ph. Eur. 10) mit den Nachträgen 10.1-  
10.2 sowie die 11. Ausgabe der Schweizerischen  
Pharmakopöe (Ph. Helv. 11) mit dem Supple-  
ment 11.3.

Die Ph. Eur. 10 wird im Original vom Europarat  
herausgegeben. Sie kann in Deutsch und Fran-  
zösisch beim Bundesamt für Bauten und Logis-  
tik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern  
([www.bundespublikationen.admin.ch](http://www.bundespublikationen.admin.ch)), bezogen  
werden.

Die Ph. Helv. 11 wird von Swissmedic, dem  
Schweizerischen Heilmittelinstitut, heraus-  
gegeben und kann unter [www.phhelv.ch](http://www.phhelv.ch) abge-  
rufen oder beim Bundesamt für Bauten und  
Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern be-  
zogen werden.

Mehr Informationen zur Pharmakopöe finden  
Sie auf der Swissmedic-Website unter  
[www.swissmedic.ch/pharmacopoeia](http://www.swissmedic.ch/pharmacopoeia)

sowie unter [www.edqm.eu](http://www.edqm.eu)



## Entrée en vigueur du Supplément 10.2 de la Pharmacopée Européenne

Le Conseil de l'institut a fixé l'entrée en vigueur du Supplément 10.2 de la Pharmacopée Européenne au 1<sup>er</sup> juillet 2020.

Le Supplément 10.2 de la Pharmacopée Européenne est entrée en vigueur le 1<sup>er</sup> juillet 2020. Dans le Supplément 10.2 figurent les **nouveaux** textes suivants:

### CHAPITRES GÉNÉRAUX

2.6.37. Principes de détection des virus étrangers dans les médicaments immunologiques vétérinaires au moyen de méthodes de culture

### MONOGRAPHIES

#### Monographies

Olanzapine (embonate de) monohydraté

Les textes ci-après ont été **révisés**:

### CHAPITRES GÉNÉRAUX

2.6.16. Essai des agents étrangers dans les vaccins viraux pour usage humain

4. Réactifs (nouveaux, révisés, corrigés)

5.2.4. Cultures cellulaires utilisées pour la production de vaccins pour usage vétérinaire

5.2.5. Gestion des agents étrangers dans les médicaments immunologiques vétérinaires

5.2.13. Elevages sains de poulets pour la production de vaccins inactivés pour usage vétérinaire

### MONOGRAPHIES

#### Monographies générales

Immunsérums pour usage vétérinaire

Vaccins pour usage vétérinaire

#### Vaccins pour usage humain

Vaccin grippal nasal vivant

Vaccin vivant de la fièvre jaune

#### Vaccins pour usage vétérinaire

Vaccin inactivé de la bronchite infectieuse aviaire

Vaccin inactivé de la bursite infectieuse aviaire

Vaccin inactivé de la maladie d'Aujeszky pour le porc

Vaccin inactivé de la maladie des oeufs hardés

Vaccin inactivé de la maladie hémorragique du lapin

Vaccin inactivé de la parvovirose porcine

Vaccin inactivé de la pseudopeste aviaire (maladie de Newcastle)

Vaccin inactivé des diarrhées à coronavirus des veaux

Vaccin inactivé des diarrhées à rotavirus des veaux

Vaccin inactivé du paramyxovirus aviaire 3 pour la dinde

Vaccin vivant de la bronchite infectieuse aviaire

Vaccin vivant de la bursite infectieuse aviaire

Vaccin vivant de la calicivirose du chat

Vaccin vivant de la coccidiose pour le poulet

Vaccin vivant de l'adénovirose canine

Vaccin vivant de la laryngotrachéite infectieuse aviaire

Vaccin vivant de la maladie d'Aujeszky pour le porc pour administration parentérale

Vaccin vivant de la maladie de Carré pour le chien

Vaccin vivant de la maladie de Carré pour mustélidés  
 Vaccin vivant de la maladie de Marek  
 Vaccin vivant de la myxomatose pour le lapin  
 Vaccin vivant de l'anémie infectieuse du poulet  
 Vaccin vivant de la panleucopénie infectieuse du chat  
 Vaccin vivant de la parvovirose canine  
 Vaccin vivant de la peste du canard  
 Vaccin vivant de la peste porcine classique préparé sur cultures cellulaires  
 Vaccin vivant de la pseudopeste aviaire (maladie de Newcastle)  
 Vaccin vivant de la rhinotrachéite infectieuse bovine  
 Vaccin vivant de la rhinotrachéite infectieuse pour la dinde  
 Vaccin vivant de la rhinotrachéite virale du chat  
 Vaccin vivant de la ténosynovite virale aviaire  
 Vaccin vivant de la variole des gallinacés  
 Vaccin vivant de l'encéphalomyélite infectieuse aviaire  
 Vaccin vivant de l'hépatite virale du canard, type I  
 Vaccin vivant du virus parainfluenza bovin  
 Vaccin vivant du virus parainfluenza canin  
 Vaccin vivant du virus syncytial respiratoire bovin  
 Vaccin vivant oral de la rage pour renards et chiens viverrins

### Monographies

Clomifène (citrate de)  
 Oxytétracycline dihydratée  
 Phénoxyéthylpénicilline  
 Phénoxyéthylpénicilline potassique

En outre, le texte ci-après a été **corrigé**:

### MONOGRAPHIES

#### Monographies

Phytoménadione racémique

Le **titre** des textes suivants a été **modifié**:

### CHAPITRES GÉNÉRAUX

5.2.4. Cultures cellulaires utilisées pour la production de vaccins pour usage vétérinaire (*anciennement Cultures cellulaires utilisées pour la préparation de vaccins pour usage vétérinaire*)

5.2.5. Gestion des agents étrangers dans les médicaments immunologiques vétérinaires (*anciennement Substances d'origine animale utilisées pour la préparation de médicaments immunologiques à usage vétérinaire*)

Les textes ci-après sont **supprimés**:

### CHAPITRES GÉNÉRAUX

2.6.24. Vaccins viraux aviaires: recherche des agents étrangers dans les lots de sémence

2.6.25. Vaccins viraux vivants aviaires: recherche des agents étrangers dans les lots de produit final

#### À noter:

Il n'y a pas de monographie dans le Supplément 10.2 qui remplace une monographie de la Ph. Helv.

Le Supplément 10.3 de la Ph. Eur. 10 entrera en vigueur le 1<sup>er</sup> janvier 2021.

#### La Pharmacopée

La Pharmacopée en vigueur en Suisse est la 10<sup>e</sup> Edition de la Pharmacopée Européenne (Ph. Eur. 10) et les Suppléments 10.1 – 10.2 ainsi que la 11<sup>e</sup> Edition de la Pharmacopée Helvétique (Ph. Helv. 11) et le Supplément 11.3.

La Ph. Eur. 10 est éditée par le Conseil de l'Europe. Elle est disponible en allemand et en français auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne.

([www.publicationsfederales.ch](http://www.publicationsfederales.ch)).

La Ph. Helv. 11 est éditée par Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques et peut être téléchargée à l'adresse :

[www.phhelv.ch](http://www.phhelv.ch) ou obtenue auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne.

Vous trouverez de plus amples informations au sujet de la Pharmacopée sur [www.swissmedic.ch/pharmacopée](http://www.swissmedic.ch/pharmacopée)

et [www.edqm.eu](http://www.edqm.eu)

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Nubeqa<sup>®</sup>, Filmtabletten (Darolutamidum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Nubeqa <sup>®</sup> , Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Darolutamidum
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	300 mg, Filmtabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Nubeqa, in Kombination mit einer Androgendeprivationstherapie, (ADT), ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit nicht-metastasiertem, kastrationsresistentem Prostatakarzinom (NM-CRPC), bei denen ein hohes Risiko für eine Entwicklung von Metastasen besteht (insbesondere PSADT ≤10 Monate; siehe «Klinische Wirksamkeit»).
<b>ATC Code:</b>	L02BB06
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.16.2./Hormone
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	67521
<b>Zulassungsdatum:</b>	19.06.2020

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Nubeqa<sup>®</sup>, comprimés pelliculés (darolutamidum)**

<b>Préparation:</b>	Nubeqa <sup>®</sup> , comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	darolutamidum
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	300 mg, comprimés pelliculés
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Nubeqa, in Kombination mit einer Androgendeprivations-therapie, (ADT), ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit nicht-metastasiertem, kastrations-resistentem Prostatakarzinom (NM-CRPC), bei denen ein hohes Risiko für eine Entwicklung von Metastasen besteht (insbesondere PSADT ≤10 Monate; siehe «Klinische Wirksamkeit»).</p> <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 <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a>.</p>
<b>Code ATC:</b>	L02BB06
<b>No IT / désignation:</b>	07.16.2./Hormones
<b>No d'autorisation:</b>	67521
<b>Date d'autorisation:</b>	19.06.2020

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

## Optimierung Labelling-Phase für Humanarzneimittel: Vermeidung von Textprüfungsrounden

Nach Abschluss der wissenschaftlichen Begutachtung entstehen in der Labelling-Phase durch zusätzliche Textprüfungsrounden wesentliche Verzögerungen bei der Marktzulassung. Swissmedic hat bereits im Oktober 2017 verschiedene Massnahmen zur Verkürzung der Labelling-Phase evaluiert und umgesetzt (siehe SMJ 07/2017). Obwohl diese Massnahmen erste positive Wirkungen zeigen und der Labelling-Dialog in den meisten Fällen nun bereits mit der List of Questions (LoQ) angestossen wird, ist das Einsparungspotential in der Labelling-Phase nach wie vor gross.

Swissmedic führt deshalb für Humanarzneimittel weitere Massnahmen ein, um Textprüfungsrounden zu vermeiden.

1. Alle Neuanmeldungsgesuche:  
Die Gesuchstellerin muss die Packmitteltexte (Faltschachteln, Blister, Etiketten) neu zwingend bei der initialen Gesuchseinreichung in Form von Design-Layouts (Mock-Ups) einreichen. Bisher war die Einreichung der Mock-Ups nur empfohlen.
2. Neuanmeldungen mit neuer aktiver Substanz und Indikationserweiterungen:  
Swissmedic versendet neu immer das kommentierte Manuskript der Fachinformation und die kommentierten Mock-Ups der Packmitteltexte mit der List of Questions. Bisher wurde darauf verzichtet, wenn eine Gutheissung zum Zeitpunkt LoQ fraglich schien.
3. Alle Gesuche mit Arzneimittelinformationstexten:  
Entsprechen einzelne Textpassagen nicht den Anforderungen der AMZV sowie der Wegleitung *Arzneimittelinformation für Humanarzneimittel HMV4* wird Swissmedic mit Vorbescheid Gutheissung vermehrt Arzneimittelinformationstexte selbst ausformulieren. Ist dies nicht möglich oder sinnvoll, wird Swissmedic die Anforderungen an die zu redigierenden Textpassagen detaillierter als bisher ausführen. Die Firmen sind angehalten, die Textvorgaben von Swissmedic zu übernehmen resp. entsprechend den inhaltlichen Vorgaben in den Manuskripten konsequent zu berücksichtigen.  
Sind Swissmedic und die Gesuchstellerin zu einzelnen Aspekten unterschiedlicher Ansicht, und werden von der Gesuchstellerin mit der Antwort auf den Vorbescheid keine neuen Fakten vorgelegt, die den Standpunkt der Gesuchstellerin zusätzlich stützen, wird Swissmedic die Texte gemäss den Vorgaben im Vorbescheid Gutheissung verfügen.

Die Massnahme 1 wird nach einer Übergangsfrist von 3 Monaten auf den 1. Oktober 2020 zur Anwendung kommen. Die Massnahmen 2 und 3 kommen per sofort auch für alle laufenden Gesuche zur Anwendung, welche am 1. Juli den Meilenstein List of Questions noch nicht erreicht haben.

## Optimisation de l'étape relative à l'étiquetage pour les médicaments à usage humain : réduction des phases additionnelles d'examen des textes

Une fois l'expertise scientifique achevée, des reports importants de la mise sur le marché sont causés au cours de l'étape d'étiquetage par des phases supplémentaires d'examen des textes.

Dès octobre 2017, Swissmedic évalué et mis en œuvre diverses mesures visant à raccourcir la phase d'étiquetage (cf. édition 07/2017 du Journal Swissmedic). Bien que ces mesures aient produit de premiers effets positifs et que les échanges relatifs à l'étiquetage aient désormais lieu dans la plupart des cas dès la phase de la Liste de questions (LoQ), le potentiel de raccourcissement de la phase d'étiquetage reste important.

C'est pourquoi Swissmedic introduit pour les médicaments à usage humain des mesures complémentaires, qui ont pour but d'éviter des phases supplémentaires d'examen des textes.

1. Toutes les demandes de nouvelle autorisation :  
Désormais, le requérant doit obligatoirement remettre les éléments d'emballage (cartonnages, blisters, étiquettes) lors du dépôt initial de la demande, sous forme de plans en 2D (maquettes), alors que jusqu'à présent la remise de maquettes n'était que conseillée.
2. Nouvelle autorisation pour un médicament contenant un nouveau principe actif et pour des extensions d'indications :  
Swissmedic renvoie désormais systématiquement le projet d'information professionnelle assorti de commentaires ainsi que les maquettes commentées des éléments d'emballage avec la Liste de questions (LoQ). Jusqu'à présent, l'institut ne le faisait pas si une approbation lui semblait compromise au moment de la LoQ.
3. Toutes les demandes accompagnées de textes d'information sur le médicament :  
Si certains passages de l'information sur le médicament ne satisfont pas aux exigences de l'OEMéd et du Guide complémentaire *Information sur le médicament pour les médicaments à usage humain HMV4*, Swissmedic rédigera lui-même de portions de textes d'information sur le médicament qui feront partie intégrante du préavis d'approbation. Si tel n'est cependant pas possible ou pertinent, Swissmedic expliquera de manière plus détaillée que dans le passé les exigences applicables aux portions de texte à rédiger. Les entreprises sont tenues de reprendre les propositions de texte de Swissmedic ou de dûment tenir compte des exigences relatives au contenu dans les projets de texte.  
Enfin, si les avis de Swissmedic et du requérant divergent par rapport à certains aspects et que le requérant ne présente pas dans sa réponse au préavis de nouveaux éléments factuels qui étayeraient son point de vue, Swissmedic ordonnera la reprise des textes qu'il a proposés dans le préavis d'approbation.

La mesure 1 s'appliquera au terme d'un délai transitoire de trois mois, c'est-à-dire à partir du 1<sup>er</sup> octobre 2020. Les mesures 2 et 3 s'appliquent quant à elles dès à présent et valent aussi pour toutes les demandes pendantes qui n'ont pas encore atteint l'étape « Liste de questions » au 1<sup>er</sup> juillet 2020.

## Neuregelung bezüglich Fristerstreckung bei Zulassungsgesuchen für Humanarzneimittel

Swissmedic hat bislang bei Fristerstreckungsgesuchen die Firmenfristen jeweils verdoppelt und, ohne dass ein entsprechendes Gesuch begründet werden musste, auch eine zweite Fristerstreckung gewährt. Swissmedic ändert nun ihre diesbezügliche Praxis und wird bei einer ersten Fristerstreckung keine standardmässige Verdoppelung der ursprünglichen Frist mehr gewähren.

Für Neuanmeldungsgesuche mit neuer aktiver Substanz gilt zukünftig beispielsweise:

- Für die Phase «Antwort auf List of Questions» beträgt die ordentliche Frist unverändert 90 Kalendertage. Für die erste Fristerstreckung werden neu zusätzlich 30 Kalendertage gewährt (bisher 90 Kalendertage). Wird auch die erstreckte Frist nicht eingehalten, beurteilt Swissmedic das Gesuch auf Grundlage der ihr zum Zeitpunkt LoQ vorliegenden Daten und schliesst die Begutachtung umgehend ab.
- Für die Phase «Antwort auf Vorbescheid» beträgt die ordentliche Frist unverändert 60 Kalendertage. Für die erste Fristerstreckung werden neu zusätzlich 20 Kalendertage gewährt (bisher: 60 Kalendertage). Wird auch die erstreckte Frist nicht eingehalten, beurteilt Swissmedic das Gesuch auf Grundlage der ihr vorliegenden Daten und stellt eine entsprechende Verfügung aus.

Eine zweite Fristerstreckung wird nur noch in begründeten Ausnahmefällen gewährt. Das Gesuch muss eine triftige, plausible Begründung enthalten, welche die Notwendigkeit einer Fristerstreckung rechtfertigt.

Diese Neuregelung bezüglich Fristerstreckung kommt mit einer Übergangsfrist von 3 Monaten nach Publikation auf den 1. Oktober 2020 zur Anwendung.

## Nouvelles règles de prolongation des délais pour les demandes d'autorisation de médicaments à usage humain

Jusqu'à présent, lorsqu'une demande de prolongation de délai lui était adressée, Swissmedic doublait le délai accordé à l'entreprise ou acceptait une deuxième prolongation de délai sans exiger de justification. Swissmedic a décidé de modifier ses pratiques en la matière et n'accordera plus systématiquement un doublement du délai initial lors d'une première prolongation.

Pour les demandes de nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif, par exemple, la règle sera à l'avenir la suivante :

- Pour la phase de réponse à la liste de questions, le délai ordinaire reste de 90 jours civils. En revanche, pour la première prolongation de délai, Swissmedic accordera désormais 30 jours civils supplémentaires (et non plus 90 jours civils comme jusqu'à présent). Si le requérant ne respecte pas le délai supplémentaire accordé, Swissmedic examinera la demande sur la base des données qui étaient en sa possession au moment de l'envoi de la liste de questions et clôturera l'examen immédiatement.
- Pour la phase de réponse au préavis, le délai ordinaire reste de 60 jours civils. En revanche, pour la première prolongation de délai, Swissmedic accordera désormais 20 jours civils supplémentaires (et non plus 60 jours civils comme jusqu'à présent). Si le requérant ne respecte pas le délai supplémentaire accordé, Swissmedic examinera la demande et prononcera une décision idoine sur la base des données en sa possession.

Une deuxième prolongation de délai ne sera plus accordée que dans des cas exceptionnels, dûment justifiés. La nécessité de prolonger le délai devra être justifiée de manière valable et plausible dans la demande.

Ces nouvelles règles régissant la prolongation de délais s'appliqueront au terme d'un délai transitoire de trois mois après leur publication, c'est-à-dire à partir du 1<sup>er</sup> octobre 2020.

## Einreichung von DMF-Updates – Neu als Typ II Änderung möglich

Aktualisierungen von einem *Drug Master File* (DMF), resp. *Active Substance Master File* (ASMF) und den Unterlagen für einen Wirkstoff im Teil IIC der Dokumentation im NtA-Format für ein Tierarzneimittel können bei Swissmedic neu als eine einzige Typ II Änderung eingereicht werden. Bis anhin waren für solche Aktualisierungen je nach Umfang mehrere Typ IA/IA<sub>IN</sub>, IB oder II Änderungen notwendig gewesen. Die neue Vorgehensweise stimmt mit derjenigen der EU überein und gilt für entsprechende Änderungsgesuche, die ab dem 1. Juli 2020 bei Swissmedic eingehen.

Das auf der Swissmedic Homepage publizierte Dokument *Fragen und Antworten zu Änderungen und Zulassungserweiterungen HMV4* wurde aktualisiert und beschreibt unter Nr. 3.14 die zu beachtenden Modalitäten zur Einreichung und Verrechnung der Typ II Änderung.

## Soumission de mises à jour de DMF – désormais possible sous la forme d'une modification de type II

Les mises à jour d'un *Drug Master File* (DMF) ou d'un *Active Substance Master File* (ASMF) et des documents relatifs à un principe actif dans la partie IIC de la documentation au format NTA pour un médicament à usage vétérinaire peuvent désormais être soumises à Swissmedic sous la forme d'une seule modification de type II. Pour des mises à jour de ce type, plusieurs modifications de type IA/IA<sub>IN</sub>, IB ou II étaient jusqu'ici nécessaires, selon leur ampleur. La nouvelle procédure concorde avec celle de l'UE et s'applique aux demandes de modifications correspondantes qui parviendront à Swissmedic à partir du 1<sup>er</sup> juillet 2020.

Le document publié sur le site de Swissmedic *Questions et réponses concernant les modifications et extensions d'autorisations HMOV4* a été mis à jour et précise à l'alinéa 3.14 les modalités à respecter pour la soumission et la facturation d'une modification de type II.

## 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 Baqsimi 3 mg, poudre nasale

Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>67465</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.3.	11.06.2020
Composition	01	glucagonum 3 mg, betadexum, dodecylphosphocholinum, ad pulverem.	
Indication		Hypoglycémie sévère	
Conditionnements	01	001	1 pièce(s) applicateur <span style="float: right;">B</span>
Valable jusqu'au		10.06.2025	

#### 01 Berinert SC 2000 IU, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

#### 02 Berinert SC 3000 IU, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: <b>67519</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	16.06.2020
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: C1-inhibitor humanus 2000 U.I. corresp. proteina plasmatis humani 260 mg, glycinum, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, pro praeparatione corresp. natrium 19.4 mg. Solvens: aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: C1-inhibitor humanus 3000 U.I. corresp. proteina plasmatis humani 390 mg, glycinum, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, pro praeparatione corresp. natrium 29.2 mg. Solvens: natrium, q.s. ad solutionem pro 6 ml.	
Anwendung		Routineprävention akuter Schübe bei hereditärem Angioödem	
Packung/en	01	001	1 1 Fl. mit 2000 IE/UI Pulver + 1 Fl. mit 4 ml Wasser und Verabreichungsset <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		67519 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.06.2025	

**01 Co-Valsartan Spirig HC 80/12.5 mg, Filmtabletten**  
**02 Co-Valsartan Spirig HC 160/12.5 mg, Filmtabletten**  
**03 Co-Valsartan Spirig HC 160/25 mg, Filmtabletten**  
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>67553</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	11.06.2020
Zusammensetzung	01	valsartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, lactosum monohydricum 28.67 mg, cellulosi pulvis, hypromelloseum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.46 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, macrogolum 8000, talcum, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, lactosum monohydricum 66.42 mg, cellulosi pulvis, hypromelloseum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 2.91 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, macrogolum 8000, talcum, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	03	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, lactosum monohydricum 57.34 mg, cellulosi pulvis, hypromelloseum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 2.91 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, macrogolum 8000, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), 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
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
Gültig bis		10.06.2025	

**01 Eotriz 4 mg/5 ml, Infusionskonzentrat**  
 Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH

Zul.-Nr.: <b>67960</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	17.06.2020
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg, mannitolium, natrii citras anhydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Knochenmetastasen solider Tumoren und multiples Myelom, maligne Hyperkalzämie	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ibuprofen Mylan retard, Filmtabletten**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>67939</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	12.06.2020
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 800 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	50 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		003	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ibuprofen Mylan, Brausegranulat**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>67942</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	12.06.2020
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 600 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipients ad granulatam pro charta.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001	20 Sachet(s) <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ibuprofen Mylan 200 mg, Filmtabletten****02 Ibuprofen Mylan 400 mg, Filmtabletten****03 Ibuprofen Mylan 600 mg, Filmtabletten**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>67940</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	12.06.2020
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	ibuprofenum 600 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	20 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		003	50 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	03	004	20 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		005	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Inhixa Multi 30000 IE (300 mg), Injektionslösung**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>67455</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.3.	10.06.2020
Zusammensetzung	01	enoxaparinum natricum 300 mg corresp. 30000 U.I. anti-Xa, alcohol benzylicus 45 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml corresp. natrium 1.77 mmol.	
Anwendung		Antikoagulans	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis		09.06.2025	

- 01 Inhixa 2000 IE (20 mg), Injektionslösung  
 02 Inhixa 4000 IE (40 mg), Injektionslösung  
 03 Inhixa 6000 IE (60 mg), Injektionslösung  
 04 Inhixa 8000 IE (80 mg), Injektionslösung  
 05 Inhixa 10000 IE (100 mg), Injektionslösung  
 06 Inhixa 12000 IE (120 mg), Injektionslösung  
 07 Inhixa 15000 IE (150 mg), Injektionslösung  
 Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 67454	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.3.	10.06.2020
Zusammensetzung	01	enoxaparinum natricum 20 mg corresp. 2000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml corresp. natrium 0.12 mmol.	
	02	enoxaparinum natricum 40 mg corresp. 4000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp. natrium 0.23 mmol.	
	03	enoxaparinum natricum 60 mg corresp. 6000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml corresp. natrium 0.35 mmol.	
	04	enoxaparinum natricum 80 mg corresp. 8000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml corresp. natrium 0.47 mmol.	
	05	enoxaparinum natricum 100 mg corresp. 10000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.59 mmol.	
	06	enoxaparinum natricum 120 mg corresp. 12000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml corresp. natrium 0.70 mmol.	
	07	enoxaparinum natricum 150 mg corresp. 15000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.88 mmol.	
Anwendung		Antikoagulans	
Packung/en	01	001 2 Fertigspritze(n)	B
		002 10 Fertigspritze(n)	B
		003 50 Fertigspritze(n)	B
	02	004 2 Fertigspritze(n)	B
		005 10 Fertigspritze(n)	B
		006 50 Fertigspritze(n)	B
	03	007 2 Fertigspritze(n)	B
		008 10 Fertigspritze(n)	B
		009 50 Fertigspritze(n)	B
	04	010 2 Fertigspritze(n)	B
		011 10 Fertigspritze(n)	B
		012 50 Fertigspritze(n)	B
	05	013 2 Fertigspritze(n)	B
		014 10 Fertigspritze(n)	B
		015 50 Fertigspritze(n)	B
	06	016 2 Fertigspritze(n)	B
		017 10 Fertigspritze(n)	B
	07	018 2 Fertigspritze(n)	B
		019 10 Fertigspritze(n)	B
Gültig bis		09.06.2025	

**01 Mucor mucedo D5, Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>59454</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	23.06.2020
Zusammensetzung	01	Mucor mucedo e volumine mycelii (lyophil., steril.) (HAB 5a) D5, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen	
Gültig bis		22.06.2025	

**01 NUBEQA 300 mg, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>67521</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	19.06.2020
Zusammensetzung	01	darolutamidum 300 mg, calcii hydrogenophosphas, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 2.7 mg, lactosum monohydricum, magnesii stearas, povidonum K 30, Überzug: hypromellosem, lactosum monohydricum, macrogolum 3350, E 171, pro compresso obducto corresp. lactosum monohydricum 186 mg.	
Anwendung		In Kombination mit einer Androgendeprivationstherapie (ADT), für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit nicht-metastasiertem, kastrationsresistentem Prostatakarzinom (NM-CRPC), bei denen ein hohes Risiko für eine Entwicklung von Metastasen besteht.	
Packung/en	01	001 112 Tablette(n)	B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): darolutamidum	
Gültig bis		18.06.2025	

**01 Propofol Labatec 10mg/ml, émulsion injectable/pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>67819</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.02.1.	04.06.2020
Composition	01	propofolum 10 mg, phosphatidum ovi depuratum, dinatrii edetas, glycerolum, sojæ oleum 100 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.	
Indication		Anesthésie générale	
Conditionnements	01	001 5 x 20 ml ampoule(s)	B
		002 5 x 20 ml flacon(s)	B
		003 50 ml flacon(s)	B
		004 100 ml flacon(s)	B
Valable jusqu'au		illimité	

01 Torasemid Mylan 2,5 mg, Tabletten

02 Torasemid Mylan 5 mg, Tabletten

03 Torasemid Mylan 10 mg, Tabletten

04 Torasemid Mylan 200 mg, Tabletten

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 67971	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	24.06.2020
Zusammensetzung	01	torasemidum 2.5 mg, lactosum monohydricum 60.5 mg, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	torasemidum 5 mg, lactosum monohydricum 58 mg, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	torasemidum 10 mg, lactosum monohydricum 116 mg, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	04	torasemidum 200 mg, lactosum monohydricum 97 mg, crospovidonum, povidonum, magnesii stearas, cellulolum microcristallinum, pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	20 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	20 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	04	007	20 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Treprostinil OrPha 1 mg/ml, Infusionslösung

02 Treprostinil OrPha 2.5 mg/ml, Infusionslösung

03 Treprostinil OrPha 5 mg/ml, Infusionslösung

04 Treprostinil OrPha 10 mg/ml, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 67357	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	09.06.2020
Zusammensetzung	01	treprostinilum 1 mg ut treprostinilum natricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum concentratum, natrii hydroxidum, metacresolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.68 mg.	
	02	treprostinilum 2.5 mg ut treprostinilum natricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum concentratum, natrii hydroxidum, metacresolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.73 mg.	
	03	treprostinilum 5 mg ut treprostinilum natricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum concentratum, natrii hydroxidum, metacresolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.91 mg.	
	04	treprostinilum 10 mg ut treprostinilum natricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum concentratum, natrii hydroxidum, metacresolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.74 mg.	
Anwendung		Primäre und sekundäre pulmonale Hypertonie	
Packung/en	01	001	1 x 10 ml Durchstechflasche(n) B
	02	002	1 x 10 ml Durchstechflasche(n) B
	03	003	1 x 10 ml Durchstechflasche(n) B
	04	004	1 x 10 ml Durchstechflasche(n) B
Gültig bis		08.06.2025	

**01 Valsartan Spirig HC 40 mg, Filmtabletten**  
**02 Valsartan Spirig HC 80 mg, Filmtabletten**  
**03 Valsartan Spirig HC 160 mg, Filmtabletten**  
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 67559	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	09.06.2020
Zusammensetzung	01	valsartanum 40 mg, lactosum monohydricum 18.87 mg, cellulosi pulvis, hypromellosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.73 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 8000, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 80 mg, lactosum monohydricum 37.74 mg, cellulosi pulvis, hypromellosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.46 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 8000, talcum, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	03	valsartanum 160 mg, lactosum monohydricum 75.48 mg, cellulosi pulvis, hypromellosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 2.91 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 8000, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
	03	004	28 Tablette(n) B
		005	98 Tablette(n) B
Gültig bis		08.06.2025	

**01 Vividrin 0.5 mg/ml, Augentropfen**  
 Bausch & Lomb Swiss AG, Industriestrasse 15A, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 67621	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.2.	10.06.2020
Zusammensetzung	01	azelastini hydrochloridum 0.5 mg, benzalkonii chloridum 0.125 mg, dinatrii edetas, sorbitolum liquidum non cristallisabile, hypromellosum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der allergischen Konjunktivitis und Rhinokonjunktivitis	
Packung/en	01	001	6 ml B
Gültig bis		09.06.2025	

**01 Xylo-Mepha Dexpanthenol, Nasenspray**  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67951	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.2.	25.06.2020
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg/ml corresp. xylometazolini hydrochloridum 0.1 mg pro dosi, dexpanthenolum 50 mg/ml corresp. dexpanthenolum 5 mg pro dosi, dinatrii phosphas heptahydricus, kalii dihydrogenophosphas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 90.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	001	10 ml D
Gültig bis		unbegrenzt	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Pharmasin 100% ad us. vet., Arzneimittelvormischung**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>67450</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	18.06.2020
Zusammensetzung	01	tylosinum 1000 mg ut tylosini tartras 1100 mg, ad granulum pro 1.1 g.	
Anwendung		Makrolid-Antibiotikum für Schweine, Hühner, Puten und Kälber	
Packung/en	01	001 110 g Dose	A
		002 1.1 kg Beutel	A
Bemerkung		Zulassung gemäss Art. 14 Abs. 1 Bst. abis HMG	
Gültig bis		17.06.2025	

## 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 Absinthium TM, Tropfen

Ceres Heilmittel AG, Bachtobelstrasse 6, 8593 Kesswil

Zul.-Nr.: <b>60229</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.1.	23.06.2020
Zusammensetzung	01	artemisia absinthium TM 1 ml, corresp. ethanolum 62-70 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Packung/en	01	001	20 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

#### 01 Advantan, Crème

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>51177</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	09.06.2020
Zusammensetzung	01	methylprednisoloni aceponas 1 mg, antiiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	029	30 g <span style="float: right;">B</span>
		053	50 g <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

#### 01 Advantan, Fettsalbe

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>51179</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	09.06.2020
Zusammensetzung	01	methylprednisoloni aceponas 1 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	021	30 g <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

#### 01 Advantan, Salbe

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>51178</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	09.06.2020
Zusammensetzung	01	methylprednisoloni aceponas 1 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	025	30 g <span style="float: right;">B</span>
		068	50 g <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Akutur, Tropfen zum Einnehmen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50847</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.2.	16.06.2020
Zusammensetzung	01	acidum benzoicum e resina (HAB) D4 140 mg, apis mellifica D4 140 mg, argenti nitras D4 140 mg, berberis vulgaris (HAB) spag. Peka D2 140 mg, echinacea spag. Peka TM 150 mg, lytta vesicatoria (HAB) D4 140 mg, solidago virgaurea spag. Peka TM 150 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 21 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild und dem Therapieprinzip der Spagyrik bei Reizzuständen der ableitenden Harnwege	
Packung/en	01	021 50 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung Darreichungsform, alt: homöopathisch-spagyrische Tropfen; Präzisierung des Anwendungsgebietes)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Alfuzosin Sandoz 10 mg, Retardtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>57442</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	11.06.2020
Zusammensetzung	02	alfuzosini hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	02	007 10 Tablette(n) 009 30 Tablette(n) 011 90 Tablette(n)	B B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Amavita Pantoprazol 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten**

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>66078</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.99.0.	04.06.2020
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, mannitolium, natrii carbonas, carboxymethylamylum natricum A, copolymerum methacrylatis butylati basicum, calcii stearas, Überzug: acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, propylenglycolium, E 172 (flavum), E 171, talcum, hypromelloseum, macrogolum 400, natrii laurilsulfas, pro compresso obducto corresp. natrium max. 4.34 mg.	
Anwendung		kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Packung/en	01	002 14 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Amlodipin Valsartan HCT Sandoz 5 mg/160 mg/12.5 mg, Filmtabletten  
 02 Amlodipin Valsartan HCT Sandoz 10 mg/160 mg/12.5 mg, Filmtabletten  
 03 Amlodipin Valsartan HCT Sandoz 5 mg/160 mg/25 mg, Filmtabletten  
 04 Amlodipin Valsartan HCT Sandoz 10 mg/160 mg/25 mg, Filmtabletten  
 05 Amlodipin Valsartan HCT Sandoz 10 mg/320 mg/25 mg, Filmtabletten  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66016	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 320 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Amlodipin Valsartan Sandoz 5mg/80mg, Filmtabletten  
 02 Amlodipin Valsartan Sandoz 5mg/160mg, Filmtabletten  
 03 Amlodipin Valsartan Sandoz 10mg/160mg, Filmtabletten  
 04 Amlodipin Valsartan Sandoz 5mg/320mg, Filmtabletten  
 05 Amlodipin Valsartan Sandoz 10mg/320mg, Filmtabletten  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66015	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 80 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 320 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 320 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Anastrozole mmpharm, Filmtabletten**

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>60467</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	03.06.2020
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Aplona, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

athenstaedt AG, 6440 Ingenbohl

Zul.-Nr.: <b>62752</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.09.0.	16.06.2020
Zusammensetzung	01	mali fructus siccati pulvis 4.9 g, excipiens ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Traditionsgemäss bei unkomplizierten Durchfallerkrankungen	
Packung/en	01	001	20 Beutel D
		002	50 Beutel D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Präzisierung des Anwendungsgebietes "traditionsgemäss")	
Gültig bis		unbegrenzt	

**03 Atenativ, Antithrombin III 500 I.E., Injektionspräparat**

Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: <b>47604</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	04.06.2020
Zusammensetzung	03	Praeparatio cryodesiccata: antithrombinum III humanum 500 U.I. corresp. antithrombinum III humanum 70-100 mg, albuminum humanum, N-acetyltryptophanum, acidum octanoicum, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 10 ml.	
Anwendung		hereditärer Antithrombin III-Mangel	
Packung/en	03	040	500 I.E. 1 Flasche Lyophilisat 500 I.E. mit Solvens 10 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61657</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	17.06.2020
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Aurum chloratum comp., Tropfen zum Einnehmen**

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

Zul.-Nr.: <b>60158</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.2.	16.06.2020
Zusammensetzung	01	arnica montana e floribus siccatis D2 Glückselig 8 ml, aurum chloratum (HAB) D5 14 ml, kaolinum ponderosum D2 spag. Glückselig 10 ml, crataegus e foliis cum floribus recentibus D1 Glückselig 14 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 10 ml, digitalis purpurea D4, Glückselig 13 ml, hydrargyrum bichloratum (HAB) D6 spag. Glückselig 5 ml, stibium sulfuratum nigrum (HAB) D8 8 ml, ad solutionem pro 100 ml, corresp. ethanolum 26 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform, alt: Tropfen) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		04.07.2021	

**01 Aurum/Hypophysis comp., Globuli velati**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60283</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.	02.06.2020
Zusammensetzung	01	aurum metallicum (HAB) D6 1 mg, cerebellum bovis Gl D7 (HAB 41a) 1 mg (Rind: Gehirn), corpora quadrigemina bovis Gl D7 (HAB 41a) 1 mg (Rind: Gehirn), hypophysis bovis Gl D7 (HAB 41a) 1 mg (Rind: Sekretionsdrüse), iris bovis Gl D7 (HAB 41b) 1 mg (Rind:), medulla oblongata bovis Gl D7 (HAB 41a) 1 mg (Rind: Gehirn), myrrha D3 (HAB 6) 1 mg, nervus opticus Gl D7 (HAB 41a) 1 mg (Rind:), olibanum D3 (HAB 6) 1 mg, retina et chorioidea bovis Gl D7 (HAB 41c) 1 mg (Rind: Gehirn), thalamus bovis Gl D7 (HAB 41a) 1 mg (Rind: Gehirn), saccharum 997 mg, lactosum monohydricum, natrium 0.028 mg, ad globulos, pro 1 g corresp. 40 granula homoeopathica velata.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Avenaforce, Tropfen**

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>39536</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	02.06.2020
Zusammensetzung	01	avenae herbae recentis succus 470 mg, ratio: 1.7:1, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 48-54 % V/V.	
Anwendung		Bei Nervosität	
Packung/en	01	013	100 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Azilect, Tabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>57065</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	18.06.2020
Zusammensetzung	01	rasagilinum 1 mg ut rasagilini mesilas, mannitolium 159.24 mg, silica colloidalis anhydrica, maydis amyllum, amyllum pregelificatum, acidum stearicum, talcum, pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	004	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		062	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Beruhigungsdragées Dr. Welti, Dragées**

Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Wiesenstrasse 21,  
5412 Gebenstorf

Zul.-Nr.: 46587	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.2.	19.06.2020
Zusammensetzung	01	lupuli extractum ethanolicum siccum 15.55 mg, DER: 11-14:1, valerianae extractum ethanolicum siccum 59.15 mg, DER: 6-7.4:1, crataegi extractum ethanolicum siccum 23.4 mg, DER: 5-6.1:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Nervosität, Einschlafschwierigkeiten	
Packung/en	01	022	40 Dragée(s) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Betula/Arnica comp., Injektionslösung (s.c.)**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60254	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	16.06.2020
Zusammensetzung	01	argentum metallicum (HAB) D7 100 mg, arnica montana e planta toto rec. ferm 33c D14 (HAB 33c) 100 mg, betula pendula ferm 34e (HAB) D3 100 mg, betula pendula e cortice sicc. decoctum D4 (HAB 23a) 100 mg, formica rufa et formica polyclena ex animale toto GI D7 (HAB 41c) 100 mg et sulfur (HAB) D5 100 mg, natrii chloridum Ph.Eur., natrii hydrogenocarbonas Ph.Eur., aqua ad iniectabilia, lactosum monohydricum Ph.Eur., ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform, alt: Solutio ad injectionem) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Bexsero, Injektionssuspension**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 65730	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	03.06.2020
Zusammensetzung	01	proteinum fusionatum NHBA neisseriae meningitidis B 50 µg, proteinum NadA neisseriae meningitidis B 50 µg, proteinum fusionatum fHbp neisseriae meningitidis B 50 µg, neisseria meningitidis B outer membrane vesicle (Stamm: NZ98/254) 25 µg, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, histidinum, natrii chloridum, saccharum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Meningokokken-Meningitis der Serogruppe B	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, von Exportzulassung in Hauptzulassung)	
Gültig bis		22.11.2022	

**01 Bisolvon, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>31937</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	29.06.2020
Composition	01	bromhexini hydrochloridum 8 mg, excipients pro compresso.	
Indication		mucolytique	
Conditionnements	01	019	50 comprimé(s) <span style="float: right;">D</span>
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Bryonia/Pulsatilla comp., Injektionslösung (s.c.)**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60201</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.	19.06.2020
Zusammensetzung	01	apis mellifica ex animale toto GI D7 (HAB 41c) 100 mg, atropa belladonna e radice recens ferm 33b D5 (HAB 33b) 100 mg, bryonia cretica ferm 33b (HAB) D5 100 mg, pulsatilla vulgaris e floribus ferm 33c D5 (HAB 33c) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.51 mg.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform, alt: solutio ad injectionem) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Bryophyllum 50%, Kautablette**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59501</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.	10.06.2020
Zusammensetzung	01	extractum corresp. succus ex bryophyllum folium recens 170 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentrationen.	
Gültig bis		15.06.2021	

**01 Bupivacain 0,5 % hyperbar Sintetica, soluzione per iniezione intratecale**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>55529</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 01.02.2.	25.06.2020
Composizione	01	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 5 mg, glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Anestetico locale	
Confezione/i	01	001	10 x 4 ml flaconcino/flaconcini <span style="float: right;">B</span>
		002	10 x 4 ml fiala/fiale <span style="float: right;">B</span>
		003	10 x 4 ml fiala/fiale in blister sterile <span style="float: right;">B</span>
Osservazione		(Nuovo imballaggio primario: 10 x 4 ml fiala/fiale in blister sterile)	
Valevole fino al		21.08.2021	

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

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60289</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.	30.06.2020
Zusammensetzung	01	achillea millefolium ferm 33d (HAB) D3 (HAB 41c) 100.0 mg, cantharis ex animale GI D6 100.0 mg, equisetum arvense ex herba sicc. ferm 35b D3 (HAB 35b) 100.0 mg, vesica urinaria bovis GI D7 (HAB 41c) 100.0 mg (Rind: Blase), natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform, alt: Solutio ad injectionem) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.		
Gültig bis	07.07.2021		

**02 Ciproxin 250, Filmtabletten****03 Ciproxin 500, Filmtabletten****04 Ciproxin 750, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>47795</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	09.06.2020
Zusammensetzung	02	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, cellulolum microcristallinum, maydis amyllum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 4000, E 171, pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, cellulolum microcristallinum, maydis amyllum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 4000, E 171, pro compresso obducto.	
	04	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, cellulolum microcristallinum, maydis amyllum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 4000, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	02	044	10 Tablette(n) A
		052	20 Tablette(n) A
		133	6 Tablette(n) A
	03	060	10 Tablette(n) A
		079	20 Tablette(n) A
		125	10 x 20 Tablette(n) A
	04	095	20 Tablette(n) A
Bemerkung	(Änderung Präparatename, früher: Ciproxin, Lacktabletten)		
Gültig bis	01.02.2022		

**01 Clindamycin Phosphat Labatec 300 mg/2 ml i.v./i.m., solution pour injection****02 Clindamycin Phosphat Labatec 600 mg/4 ml i.v./i.m., solution pour injection**

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

N° d'AMM: <b>60377</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.92	11.06.2020
Composition	01	clindamycinum 300 mg ut clindamycini phosphas, natrii hydroxidum, dinatrii edetas, conserv.: alcohol benzylicus 18 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	clindamycinum 600 mg ut clindamycini phosphas, natrii hydroxidum, dinatrii edetas, conserv.: alcohol benzylicus 36 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Indication		maladies infectieuses	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger illimité	

**01 Clopidogrel Streuli 75mg, Filmtabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>60097</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.2.	15.06.2020
Zusammensetzung	01	clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli besilas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 84 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Clottafact 1.5g/100ml, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang

Zul.-Nr.: <b>66184</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	08.06.2020
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fibrinogenum humanum 1.5 g, arginini hydrochloridum, isoleucinum, lysini hydrochloridum, glycinum, natrii citras dihydricus, pro praeparatione. Solvens: aqua ad iniectabilia.	
Anwendung		Kongenitale Hypo-, Dys- oder Afibrinogenämie mit Blutungsneigung	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		26.06.2022	

**01 Co-Hypert, Tropfen zum Einnehmen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>55061</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.2.	16.06.2020
Zusammensetzung	01	cocculus (Ph.Eur.Hom.) D4 145 mg, barii carbonas D12 85 mg, iberis amara (HAB) D6 125 mg, magnesii chloridum hexahydricum D8 105 mg, melilotus officinalis spag. Peka D4 145 mg, natrii tetrachloroauras D4 145 mg, sumbulus moschatus D6 125 mg, viscum album spag. Peka D6 125 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 24 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild und dem Therapieprinzip der Spagyrik bei leicht erhöhtem Blutdruck	
Packung/en	01	024	100 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung Darreichungsform, alt: homöopathisch-spagyrische Tropfen; Präzisierung des Anwendungsgebietes)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Co-Valsartan Sandoz 80/12.5, Filmtabletten****02 Co-Valsartan Sandoz 160/12.5, Filmtabletten****03 Co-Valsartan Sandoz 160/25, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>61874</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	24.06.2020
Zusammensetzung	01	valsartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
	02	004	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
	03	007	28 Tablette(n) B
		009	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Constella, Kapseln**

Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62684</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.08.11	09.06.2020
Zusammensetzung	01	linaclotidum 0.29 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung von moderatem bis schwerem Reizkolon-Syndrom mit Obstipation bei Erwachsenen	
Packung/en	01	002	28 Kapsel(n) B
		004	90 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 10 Kapseln und 60 Kapseln)	
Gültig bis		19.06.2023	

**01 Contractubex, Gel**

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

Zul.-Nr.: <b>32747</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.99.0.	24.06.2020
Zusammensetzung	01	allantoinum 10 mg, allii cepae extractum 100 mg, heparinum natricum 50 U.I., macrogolum 200, aromatica, conserv.: E 200, E 218, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Narben und Keloide	
Packung/en	01	027	50 g D
		035	20 g D
		043	100 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Coversum N combi 10/2.5 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>59446</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	24.06.2020
Composition	01	perindoprilum argininum 10 mg corresp. perindoprilum 6.79 mg, indapamidum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Hypertension	
Conditionnements	01	004	30 comprimé(s) B
		005	90 comprimé(s) (3 x 30) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Crataegus Synpha, Tropfen zum Einnehmen**

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: <b>14314</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.98.0.	26.06.2020
Zusammensetzung	01	crataegi extractum ethanolicum liquidum, DER: 1:3.5-4, corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	059	50 ml D
		067	100 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform, alt: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Dermovate Scalp Application, Lösung**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>41823</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	clobetasoli-17 propionas 0.5 mg, alcohol isopropylicus, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen der Kopfhaut	
Packung/en	01	011	25 ml B
		038	100 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Dermovate, Crème**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 39905	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	clobetasoli-17 propionas 0.5 mg, propylenglycolum, conserv.: chlorocresolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	001	30 g B
		027	100 g B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Dermovate, Salbe**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 39906	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	clobetasoli-17 propionas 0.5 mg, propylenglycolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	001	30 g B
		023	100 g B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Desogestrel/EE Sandoz 20, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65271	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	04.06.2020
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 20 µg, desogestrelum 150 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Desogestrel/EE Sandoz 30, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65272	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	04.06.2020
Zusammensetzung	01	desogestrelum 150 µg, ethinylestradiolum 30 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Emend 80 mg, Kapseln**  
**02 Emend 125 mg, Kapseln**

Zul.-Nr.: 56359	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	12.06.2020
Zusammensetzung	01	aprepitantum 80 mg, excipiens pro capsula.	
	02	aprepitantum 125 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	888	2 Kapsel(n) nur als Kombipackung: siehe Seq.-Nr. 02
	02	002	3 Kapsel(n) 1 Kapseln à 125 mg/2 Kapseln à 80 mg
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 04 (165 mg))	
Gültig bis		01.12.2023	

**01 Epethinan 5 mg/2.5 mg, Retardtabletten**  
**02 Epethinan 10 mg/5 mg, Retardtabletten**  
**03 Epethinan 20 mg/10 mg, Retardtabletten**  
**04 Epethinan 40 mg/20 mg, Retardtabletten**  
 Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 65727	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	16.06.2020
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, color.: E 133, excipiens pro compresso obducto.	
	02	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.11.2021	

**01 Excipial Kerasal, Salbe**  
 Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 40841	Abgabekategorie: D	Index: 10.07.0.	04.06.2020
Zusammensetzung	01	acidum salicylicum 50 mg, ureum 100 mg, macrogolum 400, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Hyperkeratotische Hautveränderungen	
Packung/en	01	001	50 g
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Exjade 125 mg, dispergierbare Tabletten  
 02 Exjade 250 mg, dispergierbare Tabletten  
 03 Exjade 500 mg, dispergierbare Tabletten  
 04 Exjade 400 mg, dispergierbare Tabletten  
 05 Exjade 100 mg, dispergierbare Tabletten  
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57466	Abgabekategorie: B	Index: 06.99.0.	11.06.2020
Zusammensetzung	01	deferasiroxum 125 mg, excipients pro compresso.	
	02	deferasiroxum 250 mg, excipients pro compresso.	
	03	deferasiroxum 500 mg, excipients pro compresso.	
	04	deferasiroxum 400 mg, excipients pro compresso.	
	05	deferasiroxum 100 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Behandlung der transfusionsbedingten Hämosiderose. Behandlung von chronischer Eisenüberladung, die eine Chelattherapie erfordert, bei Patienten mit nicht-transfusionsabhängiger Thalassämie ab 10 Jahren.	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		003	84 Tablette(n) B
	02	005	28 Tablette(n) B
		007	84 Tablette(n) B
	03	009	28 Tablette(n) B
		011	84 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) 57466 04 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 57466 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

05 Faktor VII NF Takeda, Injektionspräparat  
 Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 41304	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	04.06.2020
Zusammensetzung	05	Praeparatio cryodesiccata: proteinum humanum 50-200 mg corresp. factor VII coagulationis humanus 600 U.I., heparinum natricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 10 ml.	
Anwendung		Faktor VII Mangel	
Packung/en	05	003	600 I.E. (1 Durchstechflasche mit Lyophilisat und 1 Durchstechflasche mit Lösungsmittel) und Gerätesatz B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Faktor VII NF Shire, Injektionspräparat)	
Gültig bis		31.12.2023	

**01 Fung-X Nail, Nagellack**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>65836</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	18.06.2020
Zusammensetzung	01	A) Nagellack: amorolfinum 50 mg ut amorolfini hydrochloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. B) Tupper: alcohol isopropylicus 70 %.	
Anwendung		Nagelmykosen	
Packung/en	01	001	2,5 ml inkl. 30 Tupper mit Isopropanol, 10 Spatel, 30 Feilen <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Gamunex 10%, solution pour injection intraveineuse**

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

N° d'AMM: <b>668</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.09.	18.06.2020
Composition	01	immunoglobulinum humanum normale 0.1 g, glycinum, aqua ad iniectionem excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Immunomodulation dans le purpura thrombopénique idiopathique (ITP), immunomodulation dans le syndrome de Kawasaki, transplantation allogénique de moelle osseuse, thérapie de substitution dans des maladies d'immunodéficience primaires, thérapie de substitution dans le myélome ou la leucémie lymphoïde chronique avec hypogammaglobulinémie secondaire sévère et infections récidivantes, immunomodulation dans le syndrome de Guillain-Barré (GBS), thérapie de substitution chez les enfants avec SIDA congénital et infections récidivantes.	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Gemcitabin Sandoz 200mg / 20ml, Infusionslösung****02 Gemcitabin Sandoz 500mg / 50ml, Infusionslösung****03 Gemcitabin Sandoz 1000mg / 100ml, Infusionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>60567</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	25.06.2020
Zusammensetzung	01	gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	02	gemcitabinum 500 mg ut gemcitabini hydrochloridum, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	03	gemcitabinum 1000 mg ut gemcitabini hydrochloridum, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
	02	002	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
	03	003	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Granufink Blase, Hartkapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>65189</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	03.06.2020
Zusammensetzung	01	cucurbitae semen 400 mg, cucurbitae oleum 340 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Wird traditionell zur Linderung von Symptomen der unteren Harnwege, die infolge einer überaktiven Blase oder Blasenschwäche auftreten (z.B. unwillkürlicher Abgang kleiner Harnmengen, Harndrang oder häufiges Wasserlassen)	
Packung/en	01	001	50 Kapsel(n) D
		002	100 Kapsel(n) D
		003	160 Kapsel(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Granufink Prosta forte, Hartkapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>65135</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	03.06.2020
Zusammensetzung	01	Kapsel Kapseln: cucurbitae peponis seminis extracum spissum 500 mg, DER: 15-25:1, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Traditionsgemäss zur Linderung von Symptomen der unteren Harnwege, die infolge einer überaktiven Blase oder Blasenschwäche oder einer gutartigen Vergrösserung der Prostata auftreten	
Packung/en	01	002	40 Kapsel(n) D
		003	80 Kapsel(n) D
		004	140 Kapsel(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung und Ergänzung des Anwendungsgebiets mit "Traditionsgemäss zur")	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ilaris 150 mg/ml, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 59226	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	16.06.2020
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: canakinumabum 150 mg, saccharum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 80, pro vitro.	
Anwendung		Cryopyrin-assoziierte Periodische Syndrome (CAPS) wie des Muckle-Wells-Syndroms (MWS), des familiären autoinflammatorischen Kälte-Syndroms (FACS) / der familiären Kälteurtikaria (FCU) und der multisystemischen entzündlichen Erkrankung mit Beginn im Neugeborenenalter (NOMID)/des chronischen infantilen neuro-dermo-artikulären Syndroms (CINCA). Tumornekrosefaktor-Rezeptor-assoziiertes periodisches Syndrom (TRAPS). Hyperimmunglobulin-D-Syndrom (HIDS) / Mevalonatkinasedefizienz (MKD). Familiäres Mittelmeerfieber (FMF). Systemische juvenile idiopathische Arthritis (SJIA).	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) (Widerruf der Dosisstärke: Ilaris 150 mg/ml, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung (Injektionskit) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.07.2024	

**01 Imatinib Zentiva 100mg, Filmtabletten****02 Imatinib Zentiva 400mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 65353	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	25.06.2020
Zusammensetzung	01	imatinibum 100 mg ut imatinibi mesilas, excipients pro compresso obducto.	
	02	imatinibum 400 mg ut imatinibi mesilas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) A
	02	002	30 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Imodium, Kapseln**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 40363	Abgabekategorie: B/D	Index: 04.09.0.	29.06.2020
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Diarrhöe	
Packung/en	01	017	20 Kapsel(n) D
		025	60 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Inegy 10/10 mg, Tabletten****02 Inegy 10/20 mg, Tabletten****03 Inegy 10/40 mg, Tabletten****04 Inegy 10/80 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>56953</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	15.06.2020
Zusammensetzung	01	simvastatinum 10 mg, ezetimibum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipients pro compresso.	
	02	simvastatinum 20 mg, ezetimibum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipients pro compresso.	
	03	simvastatinum 40 mg, ezetimibum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipients pro compresso.	
	04	simvastatinum 80 mg, ezetimibum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	002 28 Tablette(n)	B
		010 98 Tablette(n)	B
	02	004 28 Tablette(n)	B
		012 98 Tablette(n)	B
	03	006 28 Tablette(n)	B
		014 98 Tablette(n)	B
	04	008 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Inflectra 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>65367</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.15.0.	03.06.2020
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: infiximabum 100 mg, saccharum, polysorbatum 80, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas dihydricus, pro vitro.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis; Psoriatische Arthritis; Morbus Crohn; Morbus Bechterew; aktive ulcerative Colitis; Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		infiximabum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus murine Hybridom-Zellen	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Invokana 100 mg, Filmtabletten****02 Invokana 300 mg, Filmtabletten**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>62956</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	24.06.2020
Zusammensetzung	01	canagliflozinum 100 mg ut canagliflozinum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	canagliflozinum 300 mg ut canagliflozinum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
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		(Änderung oder Ergänzung einer Indikation, Stand 06/2020)	
Gültig bis		28.01.2024	

01 Iopamiro 200, soluzione iniettabile

02 Iopamiro 300, soluzione iniettabile

03 Iopamiro 370, soluzione iniettabile

04 Iopamiro 150, soluzione iniettabile

Bracco Suisse SA, Via Ponteggia 23, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 44140 Categoria di dispensazione: B Index: 14.01.0. 23.06.2020

Composizione	01	iopamidolum 408 mg corresp. iodum 200 mg, trometamololum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	02	iopamidolum 612 mg corresp. iodum 300 mg, trometamololum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	03	iopamidolum 755 mg corresp. iodum 370 mg, trometamololum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	04	iopamidolum 306 mg corresp. iodum 150 mg, trometamololum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Indicazione		Mezzi di contrasto per la radiologia		
Confezione/i	01	001	1 x 10 ml Flacons	B
		002	5 x 10 ml Flacons	B
		012	1 x 10 ml Fiale	B
		160	5 x 10 ml Fiale	B
	02	003	1 x 10 ml Flacons	B
		004	1 x 5 ml Flacons	B
		020	1 x 10 ml Fiale	B
		039	1 x 30 ml Flacons	B
		047	1 x 50 ml Flacons	B
		055	10 x 100 ml Flacons	B
		136	10 x 50 ml Flacons	B
		179	5 x 10 ml Fiale	B
		225	1 x 100 ml Flacons	B
		249	1 x 200 ml Flacons	B
		257	10 x 200 ml Flacons	B
		265	10 x 30 ml Flacons	B
		495	1 x 500 ml Flacons	B
		496	6 x 500 ml Flacons	B
	03	071	1 x 10 ml Fiale	B
		101	1 x 50 ml Flacons	B
		128	10 x 100 ml Flacons	B
		144	10 x 50 ml Flacons	B
		152	10 x 200 ml Flacons	B
		187	5 x 10 ml Fiale	B
		233	1 x 100 ml Flacons	B
		241	1 x 200 ml Flacons	B
		497	1 x 500 ml Flacons	B
		498	6 x 500 ml Flacons	B
	04	209	1 x 100 ml Flacons	B
		478	10 x 100 ml Flacons	B

Osservazione (Modifica o integrazione delle dimensioni di una confezione, ora: lopamiro 200 e 300 Flacons 1 x 10 ml, 5 x 10 ml)  
 Valevole fino al 11.12.2022

**01 Jext 150 Mikrogramm, Injektionslösung in einem Fertigpen****02 Jext 300 Mikrogramm, Injektionslösung in einem Fertigpen**

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>61315</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.2.	25.06.2020
Zusammensetzung	01	adrenalinum 150 µg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, antiox.: E 223 86 µg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.15 ml.	
	02	adrenalinum 300 µg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, antiox.: E 223 171 µg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
Anwendung		Notfallmässige Behandlung von Allergien und Anaphylaxien	
Packung/en	01	001 1 x 150 µg Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
	02	002 1 x 300 µg Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Kengrexal 50mg, poudre pour solution pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>65335</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 06.03.2.	04.06.2020
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: cangrelorum 50 mg ut cangrelorum tetranatricum, mannitolium, sorbitolum, natrii hydroxidum, pro vitro.	
Indication		Intervention coronarienne percutanée (PCI)	
Conditionnements	01	001 10 flacon(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Kivexa, Filmtabletten**

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>56977</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	22.06.2020
Zusammensetzung	01	abacavirum 600 mg ut abacaviri sulfas, lamivudinum 300 mg, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	002 30 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Lamisil Pedisan Once, Filmbildende Lösung**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>57223</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	18.06.2020
Zusammensetzung	01	terbinafinum 10 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Fusspilz	
Packung/en	01	004 4 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Lisinopril HCT Axapharm 10 mg/12.5 mg, Tabletten****02 Lisinopril HCT Axapharm 20 mg/12.5 mg Tabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 56917	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	017	30 Tablette(n) B
		018	100 Tablette(n) B
	02	019	30 Tablette(n) B
		020	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Co-Lisinopril Stada, Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Livazo 1 mg, Filmtabletten****02 Livazo 2 mg, Filmtabletten****03 Livazo 4 mg, Filmtabletten**

RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62329	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	03.06.2020
Zusammensetzung	01	pitavastatinum 1.00 mg ut pitavastatinum calcicum, lactosum monohydricum 63.085 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hypromellosum, magnesium aluminium silicate, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, triethylis citras, silica colloidalis anhydrica, E 171, pro compresso obducto.	
	02	pitavastatinum 2.00 mg ut pitavastatinum calcicum, lactosum monohydricum 126.17 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hypromellosum, magnesium aluminium silicate, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, triethylis citras, silica colloidalis anhydrica, E 171, pro compresso obducto.	
	03	pitavastatinum 4.00 mg ut pitavastatinum calcicum, lactosum monohydricum 252.34 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hypromellosum, magnesium aluminium silicate, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, triethylis citras, silica colloidalis anhydrica, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
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		Änderung der therapeutischen Indikation (Fachinformation: Stand der Information 02/20)	
Gültig bis		16.07.2022	

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

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60357</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.	12.06.2020
Zusammensetzung	01	berberis vulgaris e radice rec. ferm 33d D2 (HAB 33d) 100 mg, lycopodium clavatum e planta tota rec. ferm 33e D4 (HAB 33e) 100 mg, hydrargyrum chloratum (HAB) D9 100 mg, natrium sulfuricum (HAB) D9 aquos. 100 mg, silybum marianum e fructibus sicc. ferm 36 D3 (HAB 36) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.516 mg.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform, alt: Solutio ad injectionem) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Magnesit/Mamma comp., Injektionslösung (s.c.)**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60312</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.	12.06.2020
Zusammensetzung	01	apis mellifica ex animale toto Gl D5 (HAB 41c) 100 mg, funiculus umbilicalis bovis Gl D5 (HAB 41b) 100 mg (Rind:), hypophysis bovis Gl D5 (HAB 41a) 100 mg (Rind: Gehirn), magnesit (HAB) D7 100 mg, mamma bovis Gl D5 (HAB 41c) 100 mg (Rind:), viscum album (mali) e planta tota ferm 34i D4 (HAB 34i) 100 mg, excipiens natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.49 mg.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform, alt: Solutio ad injectionem) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Menopur Multidose 600 I.E., Injektionspräparat**  
**02 Menopur Multidose 1200 I.E., Injektionspräparat**  
 Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 60371	Abgabekategorie: A	Index: 07.08.1.	22.06.2020
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: menotropinum 600 U.I., lactosum monohydricum, polysorbatum 20, dinatrii phosphas heptahydricus, pro vitro. Solvens: metacresolum 3.3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: menotropinum 1200 U.I., lactosum monohydricum, polysorbatum 20, dinatrii phosphas heptahydricus, pro vitro. Solvens: metacresolum 3.3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
Anwendung		Stimulation des Follikelwachstums bei Infertilität	
Packung/en	01	001	1+1 Durchstechflasche(n) Trockensubstanz+ vorgefüllte Spritze m. Lösungsmittel A
	02	002	1+2 Durchstechflasche(n) Trockensubstanz+ vorgefüllte Spritzen m. Lösungsmittel A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Morga Beruhigungstee, Arzneitee**  
 Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 53464	Abgabekategorie: E	Index: 01.04.2.	19.06.2020
Zusammensetzung	01	matricariae flos 40 %, lavandulae flos 20 %, melissae folium 15 %, menthae piperitae folium 15 %, aurantii amari epicarpium et mesocarpium 10 %, pro charta 1.3 g.	
Anwendung		Beruhigend	
Packung/en	01	017	20 x 1,3 g Beutel E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform, alt: geschnittene Drogen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Morga Blasentee, geschnittene Drogen**  
 Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 53463	Abgabekategorie: E	Index: 05.02.0.	03.06.2020
Zusammensetzung	01	betulae folium 20 %, graminis rhizoma 20 %, solidaginis herba 20 %, ononidis radix 20 %, liquiritiae radix 20 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Harttreibend	
Packung/en	01	010	20 x 1,5 g Beutel E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Morga Fenchelfruchttee, Arzneitee**

Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>43292</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.04.0.	19.06.2020
Zusammensetzung	01	foeniculi dulcis fructus 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei Blähungen	
Packung/en	01	013 20 x 1,5 g Beutel	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform, alt: ganze Droge)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Morga Orangenblütentee, Arzneitee**

Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>43295</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 01.04.1.	19.06.2020
Zusammensetzung	01	aurantii flos (Citrus sinensis) 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Beruhigend	
Packung/en	01	012 20 x 1,2 g Beutel	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform, alt: ganze Droge)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Mucan, Tropfen zum Einnehmen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>55248</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.2.	16.06.2020
Zusammensetzung	01	amanita muscaria (HAB) D6 145 mg, allium sativum (HAB) D6 145 mg, aristolochia clematidis (HAB) D12 85 mg, hydrastis canadensis (Ph.Eur.Hom.) D12 85 mg, okoubaka aubrevillei e cortice spag. Peka D6 175 mg, simarouba cedron (HAB) D6 155 mg, vincetoxicum hirundinaria (HAB) D4 210 mg ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild und dem Therapieprinzip der Spagyrik bei Verdauungsstörungen im Bereich des Darmkanals	
Packung/en	01	021 50 ml 023 100 ml	D D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung Darreichungsform, alt: homöopathisch-spagyrische Tropfen; Präzisierung des Anwendungsgebietes)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Nasacort Allergo, spray nasal**

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

N° d'AMM: <b>61855</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 12.02.3.	12.06.2020
Composition	01	triamcinoloni acetonidum 55 µg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem pro dosi. doses pro vase 30.	
Indication		Rhinite allergique saisonnière pour les adultes	
Conditionnements	01	001 1 flacon(s) aérosol doseur de 30 nébulisations	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Nasacort, spray nasal**

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

N° d'AMM: <b>53892</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 12.02.3.	10.06.2020
Composition	01	triamcinoloni acetonidum 55 µg pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad suspensionem. doses pro vase 120.	
Indication		Rhinite	
Conditionnements	01	019	1 flacon(s) Spray doseur avec 120 nébulisations B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Neutroses, Kautabletten**

F. UHLMANN-EYRAUD AG, Ateliergasse 1, 5600 Lenzburg

Zul.-Nr.: <b>8978</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.01.0.	04.06.2020
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 160 mg, magnesii carbonas anhydricus 114 mg, kaolinum ponderosum 30 mg, magnesii trisilicas 20 mg, aromatica, color.: E 122, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Packung/en	01	018	42 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Nexium 20, MUPS-Tabletten**  
**02 Nexium 40, MUPS-Tabletten**  
 Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: 55609	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	19.06.2020
Zusammensetzung	01	esomeprazolom 20 mg ut esomeprazolom magnesicum trihydricum, glyceroli monostearas 40-55, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, magnesii stearas, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, cellulolum microcristallinum, paraffinum solidum syntheticum, macrogolum 6000, polysorbatum 80, crospovidonum, natrii stearyl is fumaras, sacchari sphaerae, talcum, triethylis citras, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso corresp. natrium 0.034 mg.	
	02	esomeprazolom 40 mg ut esomeprazolom magnesicum trihydricum, glyceroli monostearas 40-55, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, magnesii stearas, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, cellulolum microcristallinum, paraffinum solidum syntheticum, macrogolum 6000, polysorbatum 80, crospovidonum, natrii stearyl is fumaras, sacchari sphaerae, talcum, triethylis citras, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.048 mg.	
Anwendung		Protonenpumpenblocker	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) Klinikpackung B
		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	002	100 Tablette(n) Klinikpackung B
		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		(zusätzliche Packungsgrößen, neu: 20 mg und 40 mg; Klinikpackung: 100 Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Nicotiana/Nux vomica comp., Injektionslösung (s.c.)**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60352</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.	16.06.2020
Zusammensetzung	01	carbo vegetabilis (HAB) D19 aquos. 100 mg, chamomilla recutita e radice rec. ferm 33c D2 (HAB 33c) 100 mg, nicotiana tabacum e foliis rec. ferm 33b D9 (HAB 33b) 100 mg, renes bovis Gl Dil. D6 (HAB 41a) BOS TAURUS L. Renes 100 mg, strychnos nux vomica e semine sicc. ferm 35b D7 (HAB 35b) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform, alt: Solutio ad injectionem) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		21.06.2021	

**01 Normolytoral, Pulver**

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>43916</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.7.	29.06.2020
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 350 mg, natrii citras dihydricus 590 mg, kalii chloridum 300 mg, glucosum 4 g, saccharinum natricum, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad pulverem, pro charta.	
Anwendung		Elektrolyte zur oralen Rehydratation	
Packung/en	01	025	10 Sachet(s) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Zul.-Nr.: 61193      Abgabekategorie: B      Index: 07.01.2.      12.06.2020

Zusammensetzung      01      I) Glucoselösung:  
 glucosum 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) Fettesemulsion:  
 sojae oleum 20 g, triglycerida media 25 g, omega-3 acidorum triglycerida 5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antiox.: E 307 50 mg, 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 976 mg, natrii chloridum 503 mg, natrii acetat trihydricus 277 mg, kalii acetat 3.434 g, magnesi acetat tetrahydricus 858 mg, calcii chloridum dihydricum 588 mg, 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, acetat 36 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.  
 Corresp. 4240 kJ pro 1 l.

- 02 I) Glucoselösung:  
glucosum 225 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 3.51 g, zinci acetat dihydricus 9.87 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.
- II) Fetteemulsion:  
sojae oleum 30 g, triglycerida media 37.5 g, omega-3 acidorum triglycerida 7.5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antioxid.: E 307 75 mg, 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 acetat trihydricus 416 mg, kalii acetat 5.151 g, magnesi acetat 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, acetat 36 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.
- Corresp. 4240 kJ pro 1 l.
- 03 I) Glucoselösung:  
glucosum 300 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 4.68 g, zinci acetat dihydricus 13.16 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- II) Fetteemulsion:  
sojae oleum 40 g, triglycerida media 50 g, omega-3 acidorum triglycerida 10 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antioxid.: E 307 100 mg, 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 acetat trihydricus 554 mg, kalii acetat 6.868 g, magnesi acetat 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, acetat 36 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.
- Corresp. 4240 kJ pro 1 l.
- Parenterale Ernährung

Anwendung

Packung/en	01	001	5 x 1250 ml Beutel	B
	02	002	5 x 1875 ml Beutel	B
	03	003	5 x 2500 ml Beutel	B
Bemerkung			(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis			unbegrenzt	

---

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

Zul.-Nr.: **61186** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 12.06.2020

Zusammensetzung 01 I) Glucoselösung:  
 glucosum 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.  
 II) Fettemulsion:  
 sojae oleum 10 g, triglycerida media 12.5 g, omega-3 acidorum triglycerida 2.5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antiox.: E 307 25 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 125 ml.  
 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 1.59 g, tryptophanum 500 mg, 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 2.98 g, serinum 2.63 g, natrii hydroxidum 732 mg, natrii chloridum 237 mg, natrii acetat trihydricus 157 mg, kalii acetat 2.306 g, magnesi acetat tetrahydricus 569 mg, calcii chloridum dihydricum 390 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 250 ml.  
 I) et II) et III) corresp.:  
 aminoacida 57.44 g/l, nitrogenia 8 g/l, carbohydrata 144 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 53.6 mmol/l, kalium 37.6 mmol/l, magnesium 4.24 mmol/l, calcium 4.24 mmol/l, zincum 0.032 mmol/l, chloridum 48 mmol/l, phosphas 16 mmol/l, acetat 48 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.  
 Corresp. 4941 kJ pro 1 l.

- 02 I) Glucoselösung:  
glucosum 180 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 3.12 g, zinci acetate dihydricus 8.78 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
- II) Fettesemulsion:  
sojae oleum 20 g, triglycerida media 25 g, omega-3 acidorum triglycerida 5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antioxid.: E 307 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 250 ml.
- III) Aminosäurenlösung:  
isoleucinum 4.11 g, leucinum 5.48 g, lysinum anhydricum 3.98 g ut lysinum monohydricum, 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 473 mg, natrii acetate trihydricus 313 mg, kalii acetate 4.611 g, magnesi acetate tetrahydricus 1.137 g, calcii chloridum dihydricum 779 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
- I) et II) et III) corresp.:  
aminoacida 57.44 g/l, nitrogenia 8 g/l, carbohydrata 144 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 53.6 mmol/l, kalium 37.6 mmol/l, magnesium 4.24 mmol/l, calcium 4.24 mmol/l, zincum 0.032 mmol/l, chloridum 48 mmol/l, phosphas 16 mmol/l, acetate 48 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.
- Corresp. 4941 kJ pro 1 l.
- 03 I) Glucoselösung:  
glucosum 270 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 4.68 g, zinci acetate dihydricus 13.17 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.
- II) Fettesemulsion:  
sojae oleum 30 g, triglycerida media 37.5 g, omega-3 acidorum triglycerida 7.5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antioxid.: E 307 75 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 375 ml.
- III) Aminosäurenlösung:  
isoleucinum 6.16 g, leucinum 8.22 g, lysinum anhydricum 5.96 g ut lysinum monohydricum, methioninum 5.13 g, phenylalaninum 9.22 g, threoninum 4.76 g, tryptophanum 1.5 g, valinum 6.76 g, argininum 7.09 g, histidinum 3.29 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 12.73 g, acidum asparticum 3.94 g, acidum glutamicum 9.2 g, glycinum 4.33 g, prolinum 8.93 g, serinum 7.88 g, natrii hydroxidum 2.196 g, natrii chloridum 710 mg, natrii acetate trihydricus 470 mg, kalii acetate 6.917 g, magnesi acetate tetrahydricus 1.706 g, calcii chloridum dihydricum 1.168 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.
- I) et II) et III) corresp.:  
aminoacida 57.44 g/l, nitrogenia 8 g/l, carbohydrata 144 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 53.6 mmol/l, kalium 37.6 mmol/l, magnesium 4.24 mmol/l, calcium 4.24 mmol/l, zincum 0.032 mmol/l, chloridum 48 mmol/l, phosphas 16 mmol/l, acetate 48 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.
- Corresp. 4941 kJ pro 1 l.

04	<p>I) Glucoselösung: glucosum 360 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 6.24 g, zinci acetat dihydricus 17.56 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>II) Fettemulsion: sojae oleum 40 g, triglycerida media 50 g, omega-3 acidorum triglycerida 10 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antiox.: E 307 100 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 500 ml.</p> <p>III) Aminosäurenlösung: isoleucinum 8.21 g, leucinum 10.96 g, lysinum anhydricum 7.95 g ut lysinum monohydricum, 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 946 mg, natrii acetat trihydricus 626 mg, 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.</p> <p>I) et II) et III) corresp.: aminoacida 57.44 g/l, nitrogenia 8 g/l, carbohydrata 144 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 53.6 mmol/l, kalium 37.6 mmol/l, magnesium 4.24 mmol/l, calcium 4.24 mmol/l, zincum 0.032 mmol/l, chloridum 48 mmol/l, phosphas 16 mmol/l, acetat 48 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.</p> <p>Corresp. 4941 kJ pro 1 l.</p>																
Anwendung	Parenterale Ernährung																
Packung/en	<table border="0"> <tr> <td style="padding-right: 10px;">01</td> <td style="padding-right: 10px;">001</td> <td style="padding-right: 10px;">5 x 625 ml Beutel</td> <td style="text-align: right;">B</td> </tr> <tr> <td>02</td> <td>002</td> <td>5 x 1250 ml Beutel</td> <td style="text-align: right;">B</td> </tr> <tr> <td>03</td> <td>003</td> <td>5 x 1875 ml Beutel</td> <td style="text-align: right;">B</td> </tr> <tr> <td>04</td> <td>004</td> <td>5 x 2500 ml Beutel</td> <td style="text-align: right;">B</td> </tr> </table>	01	001	5 x 625 ml Beutel	B	02	002	5 x 1250 ml Beutel	B	03	003	5 x 1875 ml Beutel	B	04	004	5 x 2500 ml Beutel	B
01	001	5 x 625 ml Beutel	B														
02	002	5 x 1250 ml Beutel	B														
03	003	5 x 1875 ml Beutel	B														
04	004	5 x 2500 ml Beutel	B														
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)																
Gültig bis	unbegrenzt																

**04 Oculosan, Augentropfen**

THEA Pharma S.A., Moserstrasse 27, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: 25942	Abgabekategorie: D	Index: 11.04.0.	10.06.2020
Zusammensetzung	04	naphazolini nitras 50 µg, zinci sulfas heptahydricus 0.2 mg, hamamelidis aqua 40 mg, aurantii floris aetheroleum 5 µg, lavandulae aetheroleum 1.8 µg, euphrasiae tinctura 0.8 mg, conserv.: benzoxonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Entzündungen der Augen	
Packung/en	04	027 10 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 OFEV 100 mg, Weichkapseln****02 OFEV 150 mg, Weichkapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>65330</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.99.0.	02.06.2020
Zusammensetzung	01	nintedanibum 100 mg ut nintedanibi esilas, triglycerida media, adeps solidus, lecithinum, Kapselhülle: gelatina, glycerolum (85 per centum), E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum) pro capsula.	
	02	nintedanibum 150 mg ut nintedanibi esilas, triglycerida media, adeps solidus, lecithinum, Kapselhülle: gelatina, glycerolum (85 per centum), E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum) excipiens pro capsula.	
Anwendung		Idiopathische Lungenfibrose	
Packung/en	01	001	60 Kapsel(n) B
	02	002	60 Kapsel(n) B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Fachinformation: Stand der Information 05/20)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Omegaven-Fresenius, Infusionsemulsion**

Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Am Mattenhof 4, 6010 Kriens

Zul.-Nr.: <b>54750</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	04.06.2020
Zusammensetzung	01	piscis oleum 10 g corresp. acidum eicosapentaenoicum 1.25-2.82 g et acidum docosahexaenoicum 1.44-3.09 g et int-rac-alpha-tocopherolum 15-29.6 mg, phosphatidylcholinum 1.2 g, glycerolum 2.5 g, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml, corresp. 470 kJ.	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	021	10 x 50 ml Flasche(n) B
		048	10 x 100 ml Flasche(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Omida Blasenschwächehügel für Kinder, Globuli**

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>57064</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.1.	30.06.2020
Zusammensetzung	01	belladonna (Ph.Eur.Hom) D12, causticum hahnemanni (HAB) D6, gelsemium sempervirens (HAB) D6, kalii dihydrogenophosphas D6 ana partes, xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei häufigem Harnabgang, auch in der Nacht, Blasenschwäche bei Jugendlichen und Reizblase	
Packung/en	01	001	10 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Omida Magentabletten, Tabletten**

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>16483</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.1.	30.06.2020
Zusammensetzung	02	carbo vegetabilis (HAB) D3 30 mg, kalii dihydrogenophosphas D4 10 mg, magnesii hydrogenophosphas trihydricus D3 20 mg, marsdenia cundurango D2 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Übelkeit, Magenkrämpfen, Appetitlosigkeit, nervösen Magenbeschwerden, Aufstossen und Blähungen	
Packung/en	02	029	80 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Onivyde liposomal pégylé 4.3 mg / ml, dispersion à diluer pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>65994</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	09.06.2020
Composition	01	irinotecanum 43 mg ut irinotecani sucrosofas corresp. irinotecani hydrochloridum trihydricum 50 mg, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, cholesterolum, N-(carbonyl-methoxymacrogolum 2000)-1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphoethanolaminum natricum, acidum hydroxyethylpiperazinethansulfonicum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		Adénocarcinomes du pancréas métastatiques	
Conditionnements	01	003	1 flacon(s) à 43 mg / 10 ml <span style="float: right;">A</span>
Remarque		(Modification du nom de la préparation, anciennement: Onivyde, solution à diluer pour perfusion)	
Valable jusqu'au		24.07.2022	

**01 OSS-regen, Tropfen zum Einnehmen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>55143</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.2.	16.06.2020
Zusammensetzung	01	acidum phosphoricum dilutum D6 145 mg, asa foetida (HAB) D4 85 mg, bellis perennis spag. Peka D6 125 mg, bryonia cretica spag. Peka D6 165 mg, equisetum arvense D8 105 mg, galipea officinalis spag. Peka D12 85 mg, guajacum (HAB) D4 165 mg, ruta graveolens (HAB) spag. Peka D6 125 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 24 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild und dem Therapieprinzip der Spagyrik bei Schmerzzuständen der Muskeln und Gelenke	
Packung/en	01	002	50 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung Darreichungsform, alt: homöopathisch-spagyrische Tropfen; Präzisierung des Anwendungsgebietes)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**03 Otezla 30mg, Filmtabletten****04 Otezla 10 mg, 20 mg, 30 mg, Filmtabletten**

Amgen Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>65346</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	22.06.2020
Zusammensetzung	03	apremilastum 30 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	I) 10 mg: apremilastum 10 mg, excipients pro compresso obducto. II) 20 mg: apremilastum 20 mg, excipients pro compresso obducto. III) 30 mg: apremilastum 30 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Aktive Psoriasis-Arthritis und mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis	
Packung/en	03	003	56 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	04	001	4 + 4 + 19 Tablette(n) Initialpackung 2 Wochen mit 4 à 10 mg, 4 à 20 mg, 19 à 30 mg <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation(en) (Fachinformation: Stand der Information Juni/2020)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Otidolo, Ohrentropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50846</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.2.	16.06.2020
Zusammensetzung	01	belladonna (Ph.Eur.Hom) spag. Peka D2 60 mg, chamomilla recutita spag. Peka TM 80 mg, echinacea spag. Peka TM 80 mg, phytolacca americana D1 60 mg, plantago major spag. Peka TM 80 mg, pulsatilla pratensis spag. Peka D2 60 mg, glycerolum 580 mg ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 14 % m/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild und dem Therapieprinzip der Spagyrik bei Mittelohrentzündungen	
Packung/en	01	016	10 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung Darreichungsform, alt: homöopathisch-spagyrische Tropfen; Präzisierung des Anwendungsgebietes)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60313</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.	19.06.2020
Zusammensetzung	01	apis regina Gl D5 (HAB 41c) 0.1 g, argentum metallicum (HAB) D5 0.1 g, ovaria bovis Gl D7 (HAB 41a) 0.1 g (Rind: Ovar), natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform, alt: Solutio ad injectionem) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Oxycodon / Naloxon Acino 5 mg / 2,5 mg, Retardtabletten  
 02 Oxycodon / Naloxon Acino 10 mg / 5 mg, Retardtabletten  
 03 Oxycodon / Naloxon Acino 20 mg / 10 mg, Retardtabletten  
 04 Oxycodon / Naloxon Acino 40 mg / 20 mg, Retardtabletten  
 Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 65710	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	16.06.2020
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, color.: E 133, excipiens pro compresso obducto.	
	02	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.11.2021	

## 02 Padma Lax, Tabletten

PADMA AG, Haldenstrasse 30, 8620 Wetzikon ZH

Zul.-Nr.: 35872	Abgabekategorie: B/D	Index: 20.03.2.	08.06.2020
Zusammensetzung	02	aloes extractum aquosum siccum 12.5 mg corresp. glycosida anthrachinoni 2.4-2.6 mg, DER: 1.8-2.2:1, kaolinum ponderosum 25 mg, calumbae radices pulvis 10 mg, condurango corticis pulvis 10 mg, helenii rhizomatis pulvis 35 mg, gentianae radices pulvis 35 mg, myrobalani fructus pulvis 35 mg, natrii hydrogenocarbonas 15 mg, natrii sulfas anhydricus 35 mg, piperis longi fructus pulvis 3.5 mg, frangulae corticis pulvis 52.5 mg, rhamni purshiani corticis pulvis 52.5 mg, rhei radices pulvis 70 mg, strychni seminis pulvis 1.75 mg, zingiberis rhizomatis pulvis 70 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Nach den Therapieprinzipien der Tibetischen Medizin bei Verstopfung	
Packung/en	02	086 20 Tablette(n) 094 60 Tablette(n)	D B
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Padmed Laxan Tabletten, tibetisches Arzneimittel**

PADMA AG, Haldenstrasse 30, 8620 Wetzikon ZH

Zul.-Nr.: 57478	Abgabekategorie: B	Index: 20.03.2.	08.06.2020
Zusammensetzung	01	aloes extractum aquosum siccum 12.5 mg corresp. glycosida anthrachinoni 2.4-2.6 mg, DER: 1.8-2.2:1, kaolinum ponderosum 25 mg, calumbae radices pulvis 10 mg, condurango corticis pulvis 10 mg, helenii rhizomatis pulvis 35 mg, gentianae radices pulvis 35 mg, myrobalani fructus pulvis 35 mg, natrii hydrogenocarbonas 15 mg, natrii sulfas anhydricus 35 mg, piperis longi fructus pulvis 3.5 mg, frangulae corticis pulvis 52.5 mg, rhamni purshiani corticis pulvis 52.5 mg, rhei radices pulvis 70 mg, strychni seminis pulvis 1.75 mg, zingiberis rhizomatis pulvis 70 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Nach den Therapieprinzipien der Tibetischen Medizin bei Verstopfung	
Packung/en	01	017	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Padmed Laxan, Tabletten**

PADMA AG, Haldenstrasse 30, 8620 Wetzikon ZH

Zul.-Nr.: 57478	Abgabekategorie: B	Index: 20.03.2.	23.06.2020
Zusammensetzung	01	aloes extractum aquosum siccum 12.5 mg corresp. glycosida anthrachinoni 2.4-2.6 mg, DER: 1.8-2.2:1, kaolinum ponderosum 25 mg, calumbae radices pulvis 10 mg, condurango corticis pulvis 10 mg, helenii rhizomatis pulvis 35 mg, gentianae radices pulvis 35 mg, myrobalani fructus pulvis 35 mg, natrii hydrogenocarbonas 15 mg, natrii sulfas anhydricus 35 mg, piperis longi fructus pulvis 3.5 mg, frangulae corticis pulvis 52.5 mg, rhamni purshiani corticis pulvis 52.5 mg, rhei radices pulvis 70 mg, strychni seminis pulvis 1.75 mg, zingiberis rhizomatis pulvis 70 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Nach den Therapieprinzipien der Tibetischen Medizin bei Verstopfung	
Packung/en	01	017	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Korrektur der Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2020 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung (Redaktionelle Anpassung der Darreichungsform)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Pantoprazol antacid Sandoz, magensaftresistente Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61372	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	11.06.2020
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, color.: E 104, E 124, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001	7 Tablette(n) D
		002	14 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Paracetamol Spirig HC 500 mg, Filmtabletten****02 Paracetamol Spirig HC 1000 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>63235</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 01.01.1.	02.06.2020
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, amyllum pregelificatum, maydis amyllum, povidonum K 30, acidum stearicum, talcum, Überzug: hypromellosem, E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto.	
	02	paracetamolium 1000 mg, amyllum pregelificatum, maydis amyllum, povidonum K 30, acidum stearicum, talcum, Überzug: hypromellosem, E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
		005	100 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) Kunststoffflasche B
	02	002	20 Tablette(n) B
		003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) Kunststoffflasche B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Paragar, Emulsion**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>32333</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.08.11	22.06.2020
Zusammensetzung	01	phenolphthaleinum 65 mg, paraffinum liquidum 2 g, agar 15 mg, arom.: vanillinum, conserv.: E 202, E 210, excipients ad emulsionem pro 5 ml.	
Anwendung		Laxativum	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Pevisone, Crème**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>40662</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	18.06.2020
Zusammensetzung	01	econazoli nitras 10 mg, triamcinoloni acetonidum 1 mg, antioxid.: E 320, conserv.: E 210, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche Dermatomykosen	
Packung/en	01	014	15 g B
		022	30 g B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Phenylephrin Sintetica 10 mg/ml, soluzione iniettabile (s.c., i.m.) / concentrato per infusione (i.v.)****02 Phenylephrin Sintetica 0.1 mg/ml, soluzione iniettabile / per infusione (i.v.)**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>66010</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 02.05.2.	19.06.2020
Composizione	01	phenylephrini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	phenylephrini hydrochloridum 0.1 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Simpatomimetico	
Confezione/i	01	001 10 x 1 ml fiala/fiale fiale (2 ml) ripiene di 1 ml	B
	02	002 10 x 5 ml fiala/fiale	B
		003 10 x 10 ml fiala/fiale	B
		004 1 x 50 ml flaconcino/flaconcini	B
Osservazione		(Modifica o integrazione delle dimensioni di una confezione, ora: 10 x 10 ml fiala/fiale e 1 x 50 ml flaconcino/flaconcini)	
Valevole fino al		19.01.2022	

**02 Pravastatin Streuli 20, Tabletten****03 Pravastatin Streuli 40, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>57534</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	03.06.2020
Zusammensetzung	02	pravastatinum natricum 20 mg, excipients pro compresso.	
	03	pravastatinum natricum 40 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion des Serumcholesterinspiegels	
Packung/en	02	005 30 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
	03	009 30 Tablette(n)	B
		011 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Acarus siro, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61709</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	acari allergeni extractum (acarus siro) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Acer pseudoplatanus, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61740	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (acer pseudoplatanus) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Alnus glutinosa, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61755	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum 50'000 U.: alnus glutinosa, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Alternaria tenuis, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61792	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (alternaria tenuis) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Ambrosia artemisiifolia, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61699	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (ambrosia artemisiifolia) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Ananas comosus, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61714	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (ananas comosus) 2500 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Anguilla anguilla, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61785</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (anguilla anguilla) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Apii radix, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61803</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (apii radix) 25'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Arachis Hypogea, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61720</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (arachis hypogea) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	002 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Arbores I, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61719</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa, corylus avellana, populus alba, ulmus scabra, salix caprea) 100'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Arbores II, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61748</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (betula alba, fagus silvatica, quercus robur, platanus orientalis) 100'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Artemisia vulgaris, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61695</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Asparagus officinalis, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61763</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (asparagus officinalis) 2500 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Aspergillus fumigatus, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61787</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (aspergillus fumigatus) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Avena sativa, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61789</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (avena sativa) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Avenae sativae farina, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61770</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (avenae sativae farina) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Bertholletia excelsa, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61751</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (bertholletia excelsa) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Betula spec., topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61753</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum 50'000 U.: betula spec., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Bos taurus, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61825</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	epithelii animalis allergeni extractum 10'000 U. (Rind: Haut): bos taurus, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Botrytis cinerea, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61799	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (botrytis cinerea) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Brassica oleracea. topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61735	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (brassica oleracea) 1000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Canis familiaris, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61830	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	epithelii animalis allergeni extractum (canis familiaris) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Capsicum (condimentum), topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61804	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (capsicum condimentum) 25'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Capsicum, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61752	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (capsicum) 1000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Caris / caridina, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61757</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (caris / cardina) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Caro anatina, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61703</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (caro anatina) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Caro anseris, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61706</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (caro anseris) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Caro bovis, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61760</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (caro bovis) 5000 U. (Rind: Muskel), conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Caro gallinae, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61707</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (caro gallinae) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Caro I, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61710	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (caro vervecis, caro bovis et caro suis) 5000 U. (Rind: Muskel, Schaf: Muskel), conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Caro II, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61717	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (caro anatina, caro gallinae, caro meleagris et caro anseris) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Caro Meleagris, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61708	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (caro meleagris) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	002	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Caro suis, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61759	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (caro suis) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Caro vervecis, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61705</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (caro vervecis) 5000 U. (Schaf: Fleisch), conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Cavia porcellus, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61822</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	epithelii animalis allergeni extractum (cavia porcellus) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Chamomilla recutita, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61802</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (chamomilla recutita) 25'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Chenopodium album, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61693</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (chenopodium album) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Citrus aurantium/sinensis, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61716</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (citrus aurantium / sinensis) 1000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Citrus paradisi, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61749	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (citrus paradisi) 500 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Citrus reticulata, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61723	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (citrus reticulata) 1000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Cladosporium herbarum, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61841	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (cladosporium herbarum) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Corylus avellana, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61742	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum 50'000 U.: corylus avellana, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Cynodon dactylon, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61786	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (cynodon dactylon) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Cyprinus carpio, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61758</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (cyprinus carpio) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test D. farinae, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61701</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	acari allergeni extractum (dermatophagoides farinae) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test D. pteronyssinus, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61704</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Dactylis glomerata, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61776</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (dactylis glomerata) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Epithelia Animalum I, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61718</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	epithelii animalis allergeni extractum (mesocricetus auratus, canis familiaris, oryctolagus cuniculus, felis domesticus cavia porcellus) 20'000 U. (Katze: Haut), conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Equus caballus, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61820</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	epithelii animalis allergeni extractum (equus caballus) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Fagus silvatica, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61764</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (fagus silvatica) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Felis domesticus, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61818</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	epithelii animalis allergeni extractum (felis domesticus) 50'000 U. (Katze: Haut), conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Festuca pratensis, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61812	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (festuca pratensis) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Fraxinus excelsior, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61738	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum 50'000 U.: fraxinus excelsior, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Fungi I, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61747	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (alternaria tenuis, botrytis cinerea, cladosporium herbarum, curvularia lunata, fusarium moniliforme, helminthosporium halodes) 20'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Fungi II, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61746	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (aspergillus fumigatus, mucor mucedo, penicilium notatum, pullularia pullulans, rhizopus nigricans, serpula lacrymans) 20'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Fusarium moniliforme, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61839	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (fusarium moniliforme) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Gadus morhua, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61771	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (gadus morhua) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Helminthosporium halodes, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61838	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (helminthosporium halodes) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Herbarius, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61736	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris, urtica dioica, taraxacum vulgare, plantago lanceolata) 100'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Hippoglossus hippoglossus, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61777	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (hippoglossus hippoglossus) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Holcus lanatus, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61784	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (holcus lanatus) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Homarus Gammarus, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61773	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (homarus gammarus) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	002 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Hordei farina, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61783	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (hordei farina) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Hordeum vulgare, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61791	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (hordeum vulgare) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Juglans regia, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61730</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (juglans regia) 1000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Lac vaccinum, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61808</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (lac vaccinum) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Lepidoglyphus destructor, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61690</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	acari allergeni extractum (lepidoglyphus destructor) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Lolium perenne, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61766</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (lolium perenne) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Lycopersicum, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61728</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (lycopersicum) 1000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Mesocricetus auratus, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61829</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	epithelii animalis allergeni extractum (mesocricetus auratus) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Mixtura Graminea-Cerealis, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61744</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum 100'000 U.: graminis flos (holcus lanatus, dactylis glomerata, lolium perenne, phleum pratense, poa et festuca pratensis) 55 % et hordeum vulgare 10 % et avena sativa 10 % et secale cereale 15 % et triticum sativum 10 %, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Mixtura Graminea, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61745</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (holcus lanatus, dactylis glomerata, lolium perenne, phleum pratense, poa et festuca pratensis) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Mucor mucedo, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61837</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (mucor mucedo) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Musa paradisiaca, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61724	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (musa paradisiaca) 500 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Mytilus edulis, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61725	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (mytilus edulis) 2500 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Negativkontrolle, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61847	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Nux avellana, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61729	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (nux avellana) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Oryctolagus cuniculus, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61823	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	epithelii animalis allergeni extractum (oryctolagus cuniculus) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Ovum gallinae (albumen ovi), topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61805	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum 5000 U.: ovum gallinae (albumen ovi), conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Ovum gallinae (luteum ovi), topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61806	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum 5000 U.: ovum gallinae (luteum ovi), conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Ovum gallinae (toto), topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61800	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum 5000 U.: ovum gallinae (toto), conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Palinurus vulgaris, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61774	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (palinurus vulgaris) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Parietaria officinalis, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61697	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (parietaria officinalis) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Penicilinum notatum, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61835</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (penicilium notatum) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Phleum pratense, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61810</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Pimpinella anisum, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61801</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (pimpinella anisum) 25'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Pisum sativum, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61754</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (pisum sativum) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Plantago lanceolata, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61756</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum 50'000 U.: plantago lanceolata, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Plantanus orientalis, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61831</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (plantanus orientalis) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Poa pratensis, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61811</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (poa pratensis) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Populus alba, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61828</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (populus alba) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Positivkontrolle, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61846</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	histaminum 1.0 mg ut histamini dihydrochloridum 1.7 mg, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Pullularia pullulans, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61845</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (pullularia pullulans) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Quercus robur, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61762	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (quercus robur) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Rhizopus nigricans, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61844	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (rhizopus nigricans) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Robinia pseudoacacia, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61739	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum 50'000 U., robinia pseudoacacia, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Salix caprea, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61790	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (salix caprea) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Salmo salar, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61737	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum 5000 U.: salmo salar, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Salmo trutta, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61782	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (salmo trutta) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Secale cereale, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61769	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum 50'000 U.: secale cereale, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Secealis cerealis farina, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61778	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (secalis cerealis farina) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Serpula lacrymans (Merulius lacrymans), topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61843	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (serpula lacrymans (merulius lacrymans)) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Solanum tuberosum, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61772	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (solanum tuberosum) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Solea vulgaris, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61712	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (solea vulgaris) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Spinacia oleracea, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61779	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (spinacia oleracea) 1000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Sus scrofa domestica, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61821	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	epithelii animalis allergeni extractum (sus scrofa domestica) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Taraxacum vulgare, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61698	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (taraxacum vulgare) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Thunnus, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61713	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (thunnus) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Tilia cordata, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61827	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (tilia cordata) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Tritici sativi farina, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61860	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (tritici sativi farina) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Triticum sativum, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61809	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (triticum sativum) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Tyrophagus putrescentiae, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61702	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	acari allergeni extractum (tyrophagus putrescentiae) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Ulmus scabra, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61832	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (ulmus scabra) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Urticaria dioica, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61696</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (urtica dioica) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Uva, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61733</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (uva) 500 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Zea mays, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61794</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (zea mays) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Zeae maydis farina, topische Lösung**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61795</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	05.06.2020
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (zeae maydis farina) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 ProHance 0.5 mmol/ml, soluzione iniettabile (siringa di iniezione preriempita)**

Bracco Suisse SA, Via Ponteggia 23, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 52599	Categoria di dispensazione: B	Index: 14.02.0.	02.06.2020
Composizione	01	gadoteridolum 279.3 mg corresp. 0.5 mmol, calteridolum calcicum, trometamolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Mezzo di contrasto per la TMR diagnostica del SNC	
Confezione/i	01	040	1 x 10 ml siringa preriempita B
		059	5 x 10 ml siringa preriempita B
		075	1 x 15 ml siringa preriempita B
		083	5 x 15 ml siringa preriempita B
		105	1 x 17 ml siringa preriempita B
		113	5 x 17 ml siringa preriempita B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

**01 Propofol 1% MCT Fresenius, Emulsion zur Injektion oder Infusion****02 Propofol 2% MCT Fresenius, Emulsion zur Infusion**

Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Am Mattenhof 4, 6010 Kriens

Zul.-Nr.: 57029	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.1.	25.06.2020
Zusammensetzung	01	propofolum 10 mg, sojæ oleum 50 mg, triglycerida media 50 mg, lecithinum purificatum ex vitello ovi, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.	
	02	propofolum 20 mg, sojæ oleum 50 mg, triglycerida media 50 mg, lecithinum purificatum ex vitello ovi, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allgemeinnarkoticum	
Packung/en	01	001	10 x 20 ml Durchstechflaschen B
		002	5 x 20 ml Ampullen B
		014	5 x 20 ml Durchstechflaschen B
		015	10 x 50 ml Infusionsflaschen B
		016	10 x 100 ml Infusionsflaschen B
	02	008	5 x 20 ml Ampullen B
		017	10 x 50 ml Infusionsflaschen B
		018	10 x 100 ml Infusionsflaschen B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prostagutt uno, Kapseln**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 55409	Abgabekategorie: D	Index: 05.98.0.	23.06.2020
Zusammensetzung	01	sabal extractum ethanolicum liquidum 320 mg, DER: 10-14.3:1, color.: E 131, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei beginnenden Prostatabeschwerden	
Packung/en	01	004	60 Kapsel(n) D
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 120 Kapseln)	
Gültig bis		15.05.2022	

**01 Remsima 100 mg, poudre pour un concentré destiné à la préparation d'une solution pour perfusion**

IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA, route de Suisse 160-162, 1290 Versoix

N° d'AMM: 65373	Catégorie de remise: A	Index: 07.15.0.	04.06.2020
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: infliximabum 100 mg, saccharum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas dihydricus, polysorbitum 80, pro vitro corresp. natrium 1.94 mg.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde, arthrite psoriasique, maladie de Crohn, spondylarthrite ankylosante, colite ulcéreuse, psoriasis en plaques	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Respreeza 50 mg/ml à 1 g, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer i.v. Infusionslösung****02 Respreeza 50 mg/ml à 4 g, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer i.v. Infusionslösung****03 Respreeza 50 mg/ml à 5 g, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer i.v. Infusionslösung**

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 65337	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	23.06.2020
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: alpha-1-proteinasi inhibitor humanum 1000 mg, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium 37.2 mg.  Solvens: aqua ad iniectabilia 20 ml, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: alpha-1-proteinasi inhibitor humanum 4000 mg, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium 148 mg.  Solvens: aqua ad iniectabilia 76 ml, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: alpha-1-proteinasi inhibitor humanum 5000 mg, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium 185 mg.  Solvens: aqua ad iniectabilia 95 ml, pro vitro.	
Anwendung		Erhaltungstherapie für Erwachsene mit schwerem Alpha1-Proteinase-Inhibitor-Mangel und klinisch manifester Lungenerkrankung	
Packung/en	01	003	2 Durchstechflasche(n) (je 1 Durchstechfl. mit Pulver und Lösungsmittel), Filter Transfer Set 20/20 B
	02	006	2 Durchstechflasche(n) (je 1 Durchstechfl. mit Pulver und Lösungsmittel), Filter Transfer Set 20/20 B
Bemerkung		65337 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Retrovir AZT i.v., Infusionslösung**

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 48917	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	22.06.2020
Zusammensetzung	01	zidovudinum 200 mg, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	011 5 x 1 Ampulle(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Rhophylac 300, Injektionslösung**

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 53609	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	04.06.2020
Zusammensetzung	02	immunoglobulinum humanum anti d 300 µg, proteina plasmatis humani, albuminum humanum, glycinum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Prophylaxe der Rhesusimmunisierung	
Packung/en	02	023 1 Spritze(n) Fertigspritze 300 mcg	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Rozex, Crème**

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 55030	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	18.06.2020
Zusammensetzung	01	metronidazolum 7.5 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Rosacea	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Santuril, Tabletten**

Lipomed AG, Fabrikmattenweg 4, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 57365	Abgabekategorie: B	Index: 07.11.2.	30.06.2020
Zusammensetzung	01	probenecidum 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Urikosurikum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Similasan Halsentzündungen, Globuli**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 50937	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	02.06.2020
Zusammensetzung	01	apis mellifica D10, belladonna (Ph.Eur.Hom) D8, hydrargyri diiodidum D12, lachesis (HAB) D12 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild kann Similasan Halsentzündungen, Globuli bei akuten und chronischen, schmerzhaften Halsentzündungen angewendet werden	
Packung/en	01	047	15 g D
		048	4.5 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Similasan Heuschnupfen Nr. 2, Globuli**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 50914	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	16.06.2020
Zusammensetzung	01	ambrosiae pollen D15, ambrosiae pollen D20 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Heuschnupfen durch Blütenpollen mit Atemschwierigkeiten und allergischem Schnupfen	
Packung/en	01	012	15 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung des Anwendungsgebietes)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Similasan Schnupfen mit Stirn- und Kieferhöhlen-Beschwerden, Globuli**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 50904	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	02.06.2020
Zusammensetzung	01	hydrargyri sulfidum rubrum D10, kalii dichromas D8, luffa operculata (HAB) D8 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Schnupfen mit Druckschmerzen in der Nasenwurzel, Stirne und in den Kieferknochen; Stockschnupfen mit zäher Verschleimung des Nasen- Rachenraumes; Schnupfen mit Verkrustung der Nasenschleimhaut; Nebenhöhlenkatarrhen	
Packung/en	01	060	15 g D
		061	4.5 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Similasan Simifer, Tabletten**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>58653</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.1.	22.06.2020
Zusammensetzung	01	chinini arsenis D12, ferrum metallicum (HAB) D8, ferrum phosphoricum (HAB) D15 ana partes 8.33 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Schwäche- und Schwindelzuständen	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.06.2024	

**01 Similasan Simimag, Tabletten**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>58522</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.1.	22.06.2020
Zusammensetzung	01	magnesii subcarbonas D12, magnesii chloridum hexahydricum D12, magnesii hydrogenophosphas trihydricus D15 ana partes 8.33 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Nervosität und Neigung zu Krämpfen	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.06.2024	

**01 Similasan Sonnenallergie, Globuli**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>51365</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.1.	02.06.2020
Zusammensetzung	01	fagopyrum esculentum D6 30 %, hypericum perforatum (HAB) D4 30 %, hypericum perforatum (HAB) D6 20 %, hypericum perforatum (HAB) D12 20 %, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei juckendem, bläschenartigem Ausschlag an unbedeckten Körperstellen nach Sonnenbestrahlung; Entzündlichem Hautausschlag infolge Sonnenbestrahlung; Entzündung mit Hitze und Schwellung der Haut nach Sonnenbestrahlung	
Packung/en	01	012 15 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**04 Sportusal, Emgel**

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>47077</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	03.06.2020
Zusammensetzung	04	hydroxyethylis salicylas 100 mg, heparinum natricum 500 U.I., dimethylis sulfoxidum 50 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 25 mg, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Sportverletzungen, Beschwerden bei venösen Beinleiden	
Packung/en	04	061 50 g	D
		062 100 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sportusal, Gel**

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 47078	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	03.06.2020
Zusammensetzung	01	hydroxyethylis salicylas 100 mg, heparinum natricum 500 U.I., dimethylis sulfoxidum 50 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 20 mg, dexpanthenolum 10 mg, propylenglycolum, aromatica, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Sportverletzungen, Beschwerden bei venösen Beinleiden	
Packung/en	01	024	100 g D
		032	50 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Stelara 45 mg, Injektionslösung****02 Stelara 90 mg, Injektionslösung**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 59066	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	18.06.2020
Zusammensetzung	01	ustekinumabum 45 mg, saccharum, histidinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	ustekinumabum 90 mg, saccharum, histidinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Plaque-Psoriasis, Psoriasis-Arthritis, Morbus Crohn, Ulcerative Colitis	
Packung/en	01	003	1 Durchstechflasche(n) B
	02	004	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Stelara 45 mg, Injektionslösung in Fertigspritze****02 Stelara 90 mg, Injektionslösung in Fertigspritze**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 61267	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	18.06.2020
Zusammensetzung	01	ustekinumabum 45 mg, saccharum, histidinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	ustekinumabum 90 mg, saccharum, histidinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Plaque-Psoriasis, Psoriasis-Arthritis, Morbus Crohn, Ulcerative Colitis	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) B
	02	002	1 Spritze(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Stilnox CR 6.25 mg, comprimés à libération contrôlée**  
**02 Stilnox CR 12.5 mg, comprimés à libération contrôlée**  
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 57409	Catégorie de remise: B	Index: 01.03.1.	22.06.2020
Composition	01	zolpidemi tartras 6.25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	zolpidemi tartras 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Hypnotique	
Conditionnements	01	002	7 comprimé(s) B
		004	14 comprimé(s) B
		006	28 comprimé(s) B
	02	008	7 comprimé(s) B
		010	14 comprimé(s) B
		012	28 comprimé(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) Soumis à la loi fédérale sur les stupéfiants et les substances (RS 812.121)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Symfona 240 mg, comprimés pelliculés**  
 Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 63137	Catégorie de remise: B	Index: 02.97.0.	05.06.2020
Composition	01	ginkgo bilobae extractum acetonicum siccum 240 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 52.8-64.8 mg et terpenlactona ginkgo 13.0-15.8 mg, DER: 35-67:1, excipients pro compresso.	
Indication		Traitement symptomatique de la diminution des facultés intellectuelles et adjuvant de la claudication intermittente, vertiges et acouphènes	
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s) B
		002	60 comprimé(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Timogel UD 0,1%, gel ophtalmique**  
 THEA Pharma S.A., Moserstrasse 27, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: 57204	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	15.06.2020
Zusammensetzung	01	timololum 1 mg ut timololi maleas, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001	30 x 0.4 g Einzeldose(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Toujeo SoloStar 300 unités/ml, solution injectable en stylo pré-rempli**

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

N° d'AMM: 65453	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	09.06.2020
Composition	01	insulinum glarginum 10.91 mg corresp. insulinum glarginum 300 U., zinci chloridum, glycerolum (85 per centum), conserv.: metacresolum 2.7 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabète sucré	
Conditionnements	01	001	3 x 1.5 ml Stylos pré-rempli B
		002	5 x 1.5 ml Stylos pré-rempli B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Trazodone retard Vifor 150mg, comprimés**

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

N° d'AMM: 66052	Catégorie de remise: B	Index: 01.06.0.	04.06.2020
Composition	01	trazodoni hydrochloridum 150 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antidépresseur	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Trazodone Vifor 50 mg, comprimés****02 Trazodone Vifor 100 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: 66051	Catégorie de remise: B	Index: 01.06.0.	04.06.2020
Composition	01	trazodoni hydrochloridum 50 mg corresp. trazodonum 45.5 mg, color.: E 110, excipients pro compresso.	
	02	trazodoni hydrochloridum 100 mg corresp. trazodonum 91.1 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antidépresseur	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Trilagavit, compresse filmate**

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: 35157	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.02.4.	29.06.2020
Composizione	01	thiamini nitras 200 mg, pyridoxini hydrochloridum 100 mg, cyanocobalaminum 1 mg, excipients pro compresso.	
Indicazione		Preparazione a base di vitamine B	
Confezione/i	01	001	30 compressa/compresse B
		002	300 compressa/compresse B
		018	15 compressa/compresse B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

**01 Tropaeolum comp., Hartkapseln**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60396</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.	19.06.2020
Zusammensetzung	01	carvi aetheroleum (Carum carvi L., aetheroleum) 0.25 mg, foeniculi amari fructus aetheroleum (Foeniculum vulgare Mill., ssp. vulgare var. vulgare, aetheroleum) 0.25 mg, carbo vegetabilis (HAB) 5 mg, amethyst 5 mg, cochlearia officinalis ex herba ferm 33b TM (HAB 33b) 0.05 mg, juniperus communis e fructibus ferm 35a TM (HAB 35a) 0.05 mg, oxalis acetosella e planta tota ferm 34b TM (HAB 34b) 0.05 mg, betula pendula ferm 34e (HAB) TM 0.05 mg, fumaria officinalis ex herba ferm 33c TM (HAB 33c) 0.05 mg, rosa e floribus rec. ferm cum ferro TM (HAB 37a) 0.05 mg, rhamnus frangulae e cortice ferm 33e TM (HAB 33e) 0.05 mg, urtica dioica e planta tota ferm 33c TM (HAB 33c) 0.05 mg, fucus vesiculosus e planta tota ferm 51 TM (HAB 51) 0.05 mg, tropaeolum majus ex herba recens TM (HAB 33b) 0.05 mg, graphites (HAB) D11 aquos. 0.05 mg, viola tricolor ex herba ferm 33e TM (HAB 33e) 0.05 mg, mel 0.0019 mg, lactosum monohydricum 0.0023 mg, natrium 0.0004 mg, glucosum liquidum dispersione desiccatum 0.664 mg, acaciae gummi dispersione desiccatum, maltodextrinum, terra silicea spec., aqua purificata, pro capsula, Kapselhülle: gelatina.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Valdoxan 25 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>57596</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	04.06.2020
Composition	01	agomelatinum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antidépresseur	
Conditionnements	01	001	28 comprimé(s) B
		002	98 comprimé(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Valsartan Sandoz 40, Filmtabletten**  
**02 Valsartan Sandoz 80, Filmtabletten**  
**03 Valsartan Sandoz 160, Filmtabletten**  
**04 Valsartan Sandoz 320, Filmtabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62039	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	24.06.2020
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.	
	04	valsartanum 320 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
	02	002 28 Tablette(n)	B
		003 98 Tablette(n)	B
	03	004 28 Tablette(n)	B
		005 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		62039 04 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Vancomycin Sandoz 500 mg i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**02 Vancomycin Sandoz 1 g i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57236	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	16.06.2020
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: vancomycinum 500 mg ut vancomycini hydrochloridum pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: vancomycinum 1 g ut vancomycini hydrochloridum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	003 1 x 500 mg Durchstechflasche(n)	A
	02	001 1 x 1 g Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ventolin, Sirup**  
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 37262	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	04.06.2020
Zusammensetzung	01	salbutamolium 2 mg ut salbutamoli sulfas, arom.: saccharinum natrium et alia, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	013 150 ml	B
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		09.06.2025	

**01 Verintex, Tropfen zum Einnehmen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 55444	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.2.	16.06.2020
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D8 125 mg, acidum silicicum (HAB) D12 115 mg, causticum hahnemanni (HAB) D4 140 mg, delphinium staphisagria spag. Peka D6 110 mg, ruta graveolens (HAB) spag. Peka D4 145 mg, solanum dulcamara D4 125 mg, stibium sulfuratum nigrum (HAB) D6 125 mg, thuja occidentalis (HAB) D12 115 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 18 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild und dem Therapieprinzip der Spagyrik bei Warzen	
Packung/en	01	021	50 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung Darreichungsform, alt: homöopathisch-spagyrische Tropfen; Präzisierung des Anwendungsgebietes)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Venucrème, Crème**

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 54254	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	03.06.2020
Zusammensetzung	01	hydroxyethylis salicylas 100 mg, heparinum natricum 500 U.I., dimethylis sulfoxidum 50 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 25 mg, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Sportverletzungen, Beschwerden bei venösen Beinleiden	
Packung/en	01	016	50 g D
		024	100 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Venugel, Gel**

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 54255	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	03.06.2020
Zusammensetzung	01	hydroxyethylis salicylas 100 mg, heparinum natricum 500 U.I., dimethylis sulfoxidum 50 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 20 mg, dexpanthenolum 10 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Sportverletzungen, Beschwerden bei venösen Beinleiden	
Packung/en	01	012	50 g D
		020	100 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Verintex, Flüssigkeit zur Anwendung auf der Haut**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>55445</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.2.	16.06.2020
Zusammensetzung	01	anagallis arvensis D4 210 mg, ruta graveolens (HAB) spag. Peka D6 204 mg, smilax (HAB) D10 210 mg, semecarpus anacardium (HAB) D4 165 mg, sempervivum tectorum ssp. tectorum spag. Peka D6 101 mg, thuja occidentalis (HAB) D12 110 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 28 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild und dem Therapieprinzip der Spagyrik bei Warzen	
Packung/en	01	002	20 ml
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung Darreichungsform, alt: homöopathisch-spagyrische Lösung zur äusserlichen Anwendung; Präzisierung des Anwendungsgebietes)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Viacoram 3.5 mg / 2.5 mg****02 Viacoram 7 mg / 5 mg****03 Viacoram 14 mg / 10 mg**

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

N° d'AMM: <b>65273</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	05.06.2020
Composition	01	perindoprilum argininum corresp. perindoprilum 2.378 mg, amlodipini besilas corresp. amlodipinum 2.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	perindoprilum argininum corresp. perindoprilum 4.756 mg, amlodipini besilas corresp. amlodipinum 5 mg, excipients pro compresso.	
	03	perindoprilum argininum corresp. perindoprilum 9.512 mg, amlodipini besilas corresp. amlodipinum 10 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Hypertension	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Vicks Medinait, sirop**

Procter &amp; Gamble Switzerland SARL, route de Saint-Georges 47, Lancy

N° d'AMM: <b>41799</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 01.01.2.	19.06.2020
Composition	01	dextromethorphanum hydrobromidum 50 mg, doxylamini hydrogensuccinas 25 mg, ephedrini sulfas 26.7 mg, paracetamolium 2 g, aromatica, color.: E 104, E 132, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 100 ml corresp. ethanolum 15 % V/V.	
Indication		Rhume et refroidissements	
Conditionnements	01	013	180 ml
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		18.03.2024	

**03 Victoza 6 mg/ml, Fertigpen (Triple-Dose)**

Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 59329	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.	15.06.2020
Zusammensetzung	03	liraglutidum 6 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, conserv.: phenolum 5.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Packung/en	03	001	2 Ampulle(n) Fertigpen B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation(en) (Fachinformation: Stand der Information 05/2020)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Vidaza 100 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionssuspension**

Celgene GmbH, Bändliweg 20, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: 57380	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	25.06.2020
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: azacitidinum 100 mg, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Weleda Hustensirup, Sirup**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 65342	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	08.06.2020
Zusammensetzung	01	extractum aquosum decoctum 990 mg ex thymi herba 94.1 mg et anisi fructus 16.5 mg et marrubii vulgaris herba 11.6 mg et serpylli herba 11.6 mg et dulcamarae caulis 5 mg, extractum mucilaginosum 165 mg ex althaeae radix 19.8 mg, cephaelis ipecacuanha ethanol. Decoctum TM 3.3 mg corresp. drosera D2 3.3 mg, Pulsatilla vulgaris D3 0.4 mg, saccharum 1973.0 mg, malti extractum 165 mg, excipiens ad solutionem pro 2.5 ml.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturkenntnis bei Hustenreiz und zähem Schleim	
Packung/en	01	001	100 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Zithromax 250 mg, Filmtabletten****04 Zithromax 500 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>53488</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.6.	04.06.2020
Zusammensetzung	01	azithromycinum 250 mg ut azithromycinum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	azithromycinum 500 mg ut azithromycinum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	013	4 Tablette(n) A
		021	6 Tablette(n) A
	04	001	3 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**03 Cloxacillin-TS-1000 ad us. vet., Eutersuspension (Trockensteller) für Milchkühe**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>41909</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	09.06.2020
Zusammensetzung	03	cloxacillinum 627.00 mg ut cloxacillinum benzathinum, cloxacillinum 183.00 mg ut cloxacillinum natricum, E 320 1.80 mg, ricini oleum hydrogenatum, arachidis oleum, ad suspensionem pro vase 9.3 g corresp. 10 ml.	
Anwendung		Therapie und Prophylaxe von Euterentzündungen beim Trockenstellen der Milchkühe	
Packung/en	03	048	4 x 9.3 g Injektoren mit 4 Desinfektionstüchern (mit Isopropylalkohol) <span style="float: right;">B</span>
		056	60 x 9.3 g Injektoren mit 60 Desinfektionstüchern (mit Isopropylalkohol) <span style="float: right;">B</span>
		060	12 x 9.3 g Injektoren mit 12 Desinfektionstüchern (mit Isopropylalkohol) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Combiclav 50 ad us. vet., comprimés****02 Combiclav 250 ad us. vet., comprimés****03 Combiclav 500 ad us. vet., comprimés**

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

N° d'AMM: <b>59845</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index:	16.06.2020
Composition	01	amoxicillinum anhydricum 40 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 10 mg ut kalii clavulanas, aromatica, color.: E 122, excipients pro compresso.	
	02	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 50 mg ut kalii clavulanas, aromatica, color.: E 122, excipients pro compresso.	
	03	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 100 mg ut kalii clavulanas, aromatica, color.: E 122, excipients pro compresso.	
Indication	01	Antibiotique pour chats et chiens	
	02	Antibiotique pour chiens	
	03	Antibiotique pour chiens	
Conditionnements	01	004	100 comprimé(s) <span style="float: right;">A</span>
	02	005	100 comprimé(s) <span style="float: right;">A</span>
	03	003	100 comprimé(s) <span style="float: right;">A</span>
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Equisedan ad us. vet., Injektionslösung für Pferde**

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

Zul.-Nr.: <b>58171</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	09.06.2020
Zusammensetzung	01	detomidini hydrochloridum 10 mg, E 218 1 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidi solutio 1 mol/L, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sedativum und Analgetikum für Pferde	
Packung/en	01	001	15 ml B
		002	10 ml B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B) (Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: Equisedan ad us. vet., Injektionslösung für Pferde 15 ml)	
Gültig bis		29.04.2023	

**01 Ketasin 100 ad us. vet., Injektionslösung**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>65787</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	09.06.2020
Zusammensetzung	01	ketaminum 100 mg ut ketamini hydrochloridum, natrii hydroxidum, conserv.: chlorocresolum 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allgemeinanästhetikum für Tiere	
Packung/en	01	001	10 ml B
		002	25 ml B
		003	50 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Micotil 300 ad us. vet., Injektionslösung**

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>52143</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	15.06.2020
Zusammensetzung	01	tilmicosinum 300 mg, propylenglycolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Enzootische Bronchopneumonie bei Rindern	
Packung/en	01	012	50 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Norfenicol 300 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung**

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: <b>65458</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	17.06.2020
Zusammensetzung	01	florfenicolum 300 mg, 2-pyrrolidonum, glyceroli formalum, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Rinder und Schweine	
Packung/en	01	001	50 ml A
		002	100 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Synulox 50 mg ad us. vet., Tabletten

02 Synulox 250 mg ad us. vet., Tabletten

03 Synulox 500 mg ad us. vet., Tabletten

Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

Zul.-Nr.: 46943	Abgabekategorie: A	Index:	17.06.2020
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 40 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 10 mg ut kalii clavulanas, color.: E 127, excipiens pro compresso.	
	02	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 50 mg ut kalii clavulanas, color.: E 127, excipiens pro compresso.	
	03	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 100 mg ut kalii clavulanas, color.: E 127, excipiens pro compresso.	
Anwendung	01	Bakterielle Infektionen bei Hunden und Katzen	
	02	Bakterielle Infektionen bei Hunden	
	03	Bakterielle Infektionen bei Hunden	
Packung/en	01	001 100 Tablette(n)	A
	02	002 100 Tablette(n)	A
	03	003 100 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, früher: nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt)	
Gültig bis		19.06.2021	

## Änderung der Zulassungsinhaberin Modification du titulaire d'AMM

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

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

## Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 01.06.2020 übernimmt die Firma **Tentan AG, Itingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Dr. Grossmann AG, Pharmaca, Birsfelden:**

A compter du 01.06.2020, l'entreprise **Tentan AG, Itingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Dr. Grossmann AG, Pharmaca, Birsfelden:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
36784	Rhinocap, Kapseln

Per 01.06.2020 übernimmt die Firma **Tentan AG, Itingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Ars Vitae AG, Itingen:**

A compter du 01.06.2020, l'entreprise **Tentan AG, Itingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Ars Vitae AG, Itingen:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
50863	Tagol ASS, Tabletten

Per 01.06.2020 übernimmt die Firma **Gebro Pharma AG, Liestal** folgende/s Arzneimittel der Firma **OrPha Swiss GmbH, Küsnacht ZH:**

A compter du 01.06.2020, l'entreprise **Gebro Pharma AG, Liestal** 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)
56120	Remodulin, Infusionslösung

Per 01.06.2020 übernimmt die Firma **Axapharm AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Spirig HealthCare AG, Egerkingen:**

A compter du 01.06.2020, l'entreprise **Axapharm AG, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Spirig HealthCare AG, Egerkingen:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
56917	Co-Lisinopril Stada, Tabletten

Per 01.06.2020 übernimmt die Firma **Axapharm AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Helvepharm AG, Frauenfeld:**

A compter du 01.06.2020, l'entreprise **Axapharm AG, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Helvepharm AG, Frauenfeld:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
58173	Tamsulosin retard Helvepharm, Retardkapseln

Per 01.06.2020 übernimmt die Firma **Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Biokema S.A., Crissier:**

A compter du 01.06.2020, l'entreprise **Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Biokema S.A., Crissier:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
40196	Stomorgyl ad us. vet, Tabletten
46101	Eqvalan ad us. vet., orale Paste
53004	Frontline ad us.vet., Spray
53752	Frontline spot on Katze ad us. vet., Lösung
53840	Frontline spot on Hunde ad us. vet., Lösung
54259	Eprinex Pour-on ad us. vet., Lösung
56044	Frontline Combo Spot-on Katzen und Frettchen ad us. vet., Lösung
56045	Frontline Combo Spot-on Hunde ad us. vet., Lösung
56339	Eqvalan Duo ad us. vet., orale Paste
56979	Previcox ad us. vet., Kautabletten
60192	Zactran ad us. vet., Injektionslösung
65191	Broadline spot-on Katzen ad us. vet., Lösung zum Auftropfen
65313	NexGard ad us. vet., Kautabletten für Hunde
65333	Eprivalan Pour-On ad us. vet., Lösung
65581	Frontect ad us. vet., Lösung zum Auftropfen für Hunde
65791	NexGard Spectra ad us. vet., Kautabletten für Hunde
65903	GastroGard ad us. vet., orale Paste für Pferde

Per 01.06.2020 übernimmt die Firma **Hemony Pharmaceutical Switzerland GmbH, Wetzikon** folgende/s Arzneimittel der Firma **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH:**

A compter du 01.06.2020, l'entreprise **Hemony Pharmaceutical Switzerland GmbH, Wetzikon** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
67571	Liohem, Tabletten

Per 02.06.2020 übernimmt die Firma **Medius AG, MuttENZ** folgende/s Arzneimittel der Firma **Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Regensdorf**:

A compter du 02.06.2020, l'entreprise **Medius AG, MuttENZ** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Regensdorf**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
24137	Scheriproct, Salbe
24138	Scheriproct, Suppositorien

Per 02.06.2020 übernimmt die Firma **Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Gebenstorf** folgende/s Arzneimittel der Firma **Doetsch Grether AG, Basel**:

A compter du 02.06.2020, l'entreprise **Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Gebenstorf** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Doetsch Grether AG, Basel**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
24714	Pixor Aknestift N, Stift
56955	Osteocal D3, Brausetabletten

## Sistierung der Zulassung Suspension de l'autorisation de mise sur le marché

Die folgenden Arzneimittel dürfen bis zu einer allfälligen Aufhebung der Sistierung in der Schweiz nicht mehr vertrieben und abgegeben werden.

Les médicaments ci-après ne peuvent pas être distribués ou remis en Suisse tant que court la suspension.

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Sistierung per Suspension au
-----------------------	----------------------------	----------------------	--	-------	---------------------------------------

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	<b>Influenzinum C9, globules / granules</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	<b>60056</b>	<b>D</b>	20.01.1.	30.03.2020
01	<b>Influostim, globules homéopathiques</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	<b>57802</b>	<b>D</b>	20.01.1.	30.06.2020
01	<b>Poumon histamine C6, globules</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	<b>61856</b>	<b>D</b>	20.01.1.	30.03.2020
02	<b>Poumon histamine D12, globules</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	<b>61856</b>	<b>D</b>	20.01.1.	30.03.2020
01	<b>Thymuline C9, globules</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	<b>60055</b>	<b>D</b>	20.01.1.	30.03.2020

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	09	<b>Agrippal, Injektionssuspension</b> Emergent BioSolutions Berna GmbH, 3098 Köniz	59267	B	08.08.	19.06.2020
1	01	<b>Azitro-Acino 200, Pulver zur Zubereitung einer Suspension zum Einnehmen</b> Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	62975	A	08.01.6.	10.06.2020
1	01	<b>Azitro-Acino 250, Filmtabletten</b> Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	62973	A	08.01.6.	10.06.2020
1	01	<b>Azitro-Acino 500, Filmtabletten</b> Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	62974	A	08.01.6.	10.06.2020
1	01	<b>Bromelain Zentiva, Dragées</b> Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	62230	B	07.14.0.	31.07.2020
1	01	<b>Bryophyllum (V.21) D1, Dilutio</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59953	D	20.02.	20.06.2020
1	01	<b>Carbo Betulae comp., Tabletten, anthroposophisches Arzneimittel</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59889	B	20.02.	20.06.2020

1	01	<b>Diprolen, Salbe</b> MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	44850	B	10.05.1.	31.05.2021
1	02	<b>Drill ohne Zucker, Lutschtabletten</b> Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil	53245	D	12.03.3.	18.06.2020
1	01	<b>Drill, Lutschtabletten</b> Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil	49878	D	12.03.3.	18.06.2020
1	02	<b>Emoton alpha Agnus castus, Filmtabletten</b> Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	50965	D	09.99.0.	19.06.2020
1	02	<b>Estradurin 80 mg, Injektionspräparat</b> Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal	24621	B	07.16.2.	02.06.2020
1	01	<b>Flucloxacillin Labatec 500mg, Poudre pour solution injectable/ pour perfusion</b> Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin	65679	B	08.01.24	11.06.2020
1	02	<b>Flucloxacillin Labatec 1g, Poudre pour solution injectable/pour perfusion</b> Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin	65679	B	08.01.24	11.06.2020
1	02	<b>Hederix, Suppositorien für Erwachsene</b> Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	19625	D	03.03.1.	01.10.2020
1	01	<b>Hypericum Sandoz 650, Filmtabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	55676	D	01.04.1.	08.06.2020
1	01	<b>Kafa 250, suppositoires</b> Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	49317	D	01.01.1.	18.06.2020

1	02	<b>Kafa 125, suppositoires</b> Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	49317	D	01.01.1.	18.06.2020
1	01	<b>Logroton retard, Divitabs</b> Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 16, 8800 Thalwil	44917	B	02.07.2.	30.09.2020
1	01	<b>Mycolog N, crème</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	56850	B	10.05.2.	31.10.2020
1	01	<b>Mycolog N, onguent</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	56849	B	10.05.2.	31.10.2020
1	01	<b>Mycophenolat Mofetil Helvepharm 500mg, Filmtabletten</b> Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	62190	B	07.15.0.	31.07.2020
1	02	<b>Neurorubin, Injektionslösung</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	26050	B	07.02.4.	18.06.2020
1	01	<b>Olbas Inhaler, Inhalierstift</b> Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau	8599	D	12.02.4.	03.06.2020
1	01	<b>Pamidronate Labatec 30 mg/10 ml, solution à diluer pour perfusion</b> Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin	61239	B	07.99.0.	04.06.2020
1	02	<b>Pamidronate Labatec 60 mg/10 ml, solution à diluer pour perfusion</b> Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin	61239	B	07.99.0.	04.06.2020
1	03	<b>Pamidronate Labatec 90 mg/10 ml, solution à diluer pour perfusion</b> Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin	61239	B	07.99.0.	04.06.2020
1	07	<b>Ranitidin-Mepha 150, Lactab</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	53664	B	04.01.1.	10.06.2020
1	08	<b>Ranitidin-Mepha 300, Lactab</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	53664	B	04.01.1.	10.06.2020

1	01	<b>Sinquan 10 mg, Hartkapseln</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>34132</b>	<b>B</b>	01.06.0.	15.06.2020
1	02	<b>Sinquan 25 mg, Hartkapseln</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>34132</b>	<b>B</b>	01.06.0.	15.06.2020
1	03	<b>Sinquan 50 mg, Hartkapseln</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>34132</b>	<b>B</b>	01.06.0.	15.06.2020
1	02	<b>Tagol ASS 500, Tabletten</b> Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>50863</b>	<b>D</b>	01.01.1.	18.06.2020
1	01	<b>Valviska, Dragées</b> Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>53585</b>	<b>D</b>	01.04.2.	08.06.2020

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	03	<b>Cefacat 60 ad us. vet., comprimés</b> Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	53292	A	01.07.2020
1	01	<b>Globus-Spezial ad us. vet., émulsion</b> Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	35243	D	01.07.2020
1	01	<b>Masticlav ad us. vet., suspension</b> Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	58457	A	01.07.2020
1	01	<b>Neodermovet ad us. vet., onguent</b> Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	42814	D	01.07.2020
1	01	<b>Zantel ad us. vet., comprimés</b> Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	56291	B	01.07.2020

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

Zeichenerklärung / Légende

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

Nach dem in der Spalte «Erlöschen per» 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.

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	<b>Alocapil, Filmtabletten</b> Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham	<b>61682</b>	<b>B</b>	10.99.0.	21.11.2020
1	01	<b>Alutard SQ 6-Gräsermischung Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion</b> ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil	<b>60709</b>	<b>A</b>	07.13.3.	29.07.2020
1	04	<b>Alutard SQ-U 100'000 6-Gräsermischung, Depotsuspension zur Injektion</b> ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil	<b>60709</b>	<b>A</b>	07.13.3.	29.07.2020
1	01	<b>Articulaire Sérocytol, suppositoire</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	<b>332</b>	<b>B</b>	20.04.99	25.04.2020
1	01	<b>Braunovidon, Salbengaze</b> B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	<b>45827</b>	<b>D</b>	10.06.0.	03.11.2020
1	01	<b>Broncho-Poumons Sérocytol, suppositoire</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	<b>328</b>	<b>B</b>	08.07.	25.04.2020
1	01	<b>Coeur-Vaisseaux Sérocytol, suppositoire</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	<b>277</b>	<b>B</b>	20.04.99	25.04.2020

1	01	<b>Colon Sérocytol, suppositoire</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	278	B	08.07.	25.04.2020
1	01	<b>Conjonctif Sérocytol, suppositoire</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	279	B	08.07.	25.04.2020
1	01	<b>Diencéphale Sérocytol, suppositoire</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	282	B	20.04.99	25.04.2020
1	01	<b>Disques vertebraux Sérocytol, suppositoire</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	284	B	20.04.99	25.04.2020
1	01	<b>DVPF Sérocytol, suppositoire</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	286	B	20.04.99	25.04.2020
1	01	<b>Emonctoires Sérocytol, suppositoire</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	288	B	20.04.99	25.04.2020
1	01	<b>Foie Sérocytol, suppositoire</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	294	B	20.04.99	25.04.2020
1	01	<b>Gem Voyage Reisedragées, Dragées</b> Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen	41920	D	01.09.0.	04.11.2020
1	01	<b>Génital F Sérocytol, suppositoire</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	295	B	20.04.99	25.04.2020
1	01	<b>Génital M Sérocytol, suppositoire</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	296	B	20.04.99	25.04.2020
1	01	<b>Hépto-Vasculo-Rectal Sérocytol, suppositoire</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	300	B	20.04.99	25.04.2020

1	01	<b>Levetiracetam Labatec 500 mg/5 ml, solution concentrée pour perfusion</b> Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin	65403	B	01.07.1.	30.11.2020
1	01	<b>Locapred, Creme</b> Pierre Fabre (Suisse) S.A., Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil	43426	B	10.05.1.	25.10.2020
1	01	<b>Malpighien Sérocytol, suppositoire</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	306	B	08.07.	25.04.2020
1	01	<b>Muqueuse urinaire Sérocytol, suppositoire</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	309	B	08.07.	25.04.2020
1	01	<b>Neo-Sinedol, Lösung</b> Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz	40947	B	13.01.1.	07.11.2020
1	01	<b>Nerveux central Sérocytol, suppositoire</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	313	B	20.04.99	25.04.2020
1	01	<b>Neuro-Vasculaire Sérocytol, suppositoire</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	314	B	20.04.99	25.04.2020
1	01	<b>Neuroendocrine Sérocytol, suppositoire</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	60026	B	20.04.99	25.04.2020
1	01	<b>Oeil Sérocytol, suppositoire</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	315	B	20.04.99	25.04.2020
1	01	<b>OFB Sérocytol, suppositoire</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	316	B	08.07.	25.04.2020
1	01	<b>Omida Echinacea, homöopathische Globuli</b> Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	55553	D	20.01.1.	02.10.2020

1	01	<b>ProQuad, Injektionssuspension</b> MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	699	B	08.08.	07.11.2020
1	01	<b>Pulmo-Neural Sérocytol, suppositoire</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	299	B	20.04.99	25.04.2020
1	01	<b>Reins Sérocytol, suppositoire</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	330	B	08.07.	25.04.2020
1	01	<b>S.R.E. Sérocytol, suppositoire</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	335	B	20.04.99	25.04.2020
1	02	<b>Similasan Reise-Beschwerden, Tabletten</b> Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen	47350	D	20.01.1.	07.11.2020
1	01	<b>Sinus Sérocytol, suppositoire</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	334	B	08.07.	25.04.2020
1	01	<b>Spagyrrhin Fliesschnupfen, Mundspray</b> Spagyros AG, Neufeldstrasse 1, 3076 Worb	57525	D	20.01.3.	05.08.2020
1	01	<b>Sympathique total Sérocytol, suppositoire</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	338	B	20.04.99	25.04.2020
1	01	<b>Td-pur, Injektionssuspension</b> GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	702	B	08.08.	09.11.2020
1	01	<b>Tendino-Musculaire Sérocytol, suppositoire</b> Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny	339	B	20.04.99	25.04.2020

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	<b>Tetrabiotic mite ad us.vet., Uterusobletten</b> Provet AG, Gewerbstrasse 1, 3421 Lyssach	<b>45454</b>	<b>A</b>	28.11.2020
1	02	<b>Tetrabiotic forte ad us.vet., Uterusobletten</b> Provet AG, Gewerbstrasse 1, 3421 Lyssach	<b>45454</b>	<b>A</b>	28.11.2020

**Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels  
 Décision de rejet ou de retrait d'une demande d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament**

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

Zeichenerklärung / Légende

- 1 **Abweisung des Gesuchs um Zulassung, Indikationserweiterung oder Zulassungserweiterung**  
 Rejet de la demande d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'AMM
- 2 **Rückzug des Gesuchs um Zulassung, Indikationserweiterung oder Zulassungserweiterung**  
 Retrait de la demande d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'AMM

Zeichen	<b>Wirkstoffe</b> (Anzahl Arzneimittel) Gesuchstyp Anwendungsgebiet Gesuchstellerin	Datum Verfügung
Signe	<b>Principe(s) actif(s)</b> (nombre de médicaments) Type de demande Champ d'application Requérant	Date de décision

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

- 1 **1 ml enthält: 0,4 ml Silybum marianum TM (HAB SV), 0,2 ml Cynara scolymus TM (HAB 3a), 0,2 ml Artemisa absinthium TM (HAB 3a), 0,1 ml Chelidonium DI (HAB 3a), 0,1 ml Fumaria TM (HAB 2a); (1 Arzneimittel)** 29.05.2020  
 Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation  
 Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Leber- und Galleleiden oder  
 Fehlfunktion der Gallenblase.  
 Herbamed AG, Katharinengasse 8, 9004 St. Gallen
- 2 **Diclofenac Diethylamin (2 Arzneimittel)** 22.06.2020  
 Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation  
 Arthritis und rheumatische Krankheiten  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

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

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

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

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

<p><b>Onasemnogene abeparvovec (Onasemnogene abeparvovec is a gene therapy medicinal product that expresses the human survival motor neuron (SMN) protein.)</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff</p> <p>gene therapy, single treatment of 5q spinal muscular atrophy (SMA) Zolgensma is indicated for the treatment of: - patients with 5q spinal muscular atrophy (SMA) with a bi-allelic mutation in the SMN1 gene and a clinical diagnosis of SMA Type 1, or - patients with 5q SMA with a bi-allelic mutation in the SMN1 gene and up to 3 copies of the SMN2 gene</p> <p>Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch</p>	01.06.2020
<p><b>Canakinumab</b> (2 Arzneimittel)</p> <p>Änderung, neue Indikation</p> <p>Still-Syndrom</p> <p>Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch</p>	02.06.2020
<p><b>Fingolimod hydrochlorid</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Multiple Sklerose</p> <p>Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel</p>	02.06.2020
<p><b>Lidocain-Hydrochlorid, Chlorhexidindigluconat</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Zur Schleimhautanästhesie und als Gleitmittel für - Katheterisierungen, Sondierungen und Endoskopien - bei Trachealintubationen</p> <p>Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich</p>	04.06.2020
<p><b>Oxybutyninhydrochlorid</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation</p> <p>Anwendung zur Unterdrückung einer Detrusorüberaktivität aufgrund einer Rückenmarksverletzung oder Meningomyelozele (Spina bifida) bei Kindern ab 6 Jahren und bei Erwachsenen, die ihre Blase mittels sauberer intermittierender Katheterisierung entleeren und nicht adäquat mit oralen Anticholinergika eingestellt sind</p> <p>Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich</p>	04.06.2020

<p><b>pembrolizumab</b> (1 Arzneimittel)  Änderung, neue Indikation  classical Hodgkin lymphoma in adult and paediatric patients  MSD Merck Sharp &amp; Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern</p>	04.06.2020
<p><b>rivastigminum</b> (1 Arzneimittel)  Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke  Demenz vom Alzheimer-Typ  Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld</p>	04.06.2020
<p><b>Dabrafenibum</b> (1 Arzneimittel)  Änderung, neue Indikation  1L NSCLC  Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch</p>	09.06.2020
<p><b>Trametinib</b> (1 Arzneimittel)  Änderung, neue Indikation  1L NSCLC  Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch</p>	09.06.2020
<p><b>Fentanylum ut fentanyl citras</b> (1 Arzneimittel)  Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation  Opioid-Analgetikum  Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch</p>	10.06.2020
<p><b>Lyophilized bacterial lysate</b> (1 medicamento)  Nuova notifica di un medicamento con un principio attivo nuovo  Prodotti batterici e di lievito  IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano</p>	10.06.2020
<p><b>D1 Potenz des Glycerolmazerats der Knospen von Ficus carica L.</b> (1 Arzneimittel)  Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation  Gemäss dem Therapieprinzip der Gemmotherapie wird Gemmo Nervöses Magenbrennen  Mundspray bei Magenbrennen und saurem Aufstossen verwendet. Es normalisiert die  Magensäuresekretion und lindert die Symptome einer Übersäuerung des Magens.  Ficus carica wird in der Gemmotherapie ebenfalls als Appetitregulans, bei Stress und  depressiver Verstimmung eingesetzt.  Spagyros AG, Neufeldstrasse 1, 3076 Worb</p>	12.06.2020
<p><b>D1 Potenz des Glycerolmazerats der Knospen von Tilia tomentosa M.</b> (1 Arzneimittel)  Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation  Gemäss dem Therapieprinzip der Gemmotherapie wird Gemmo Schlafstörungen Mundspray  bei Ein- und Durchschlafstörungen, Unruhe, nervöser Anspannung und Ängsten wie zum  Beispiel Prüfungsangst und Lampenfieber sowie bei Hyperaktivität bei Kindern verwendet.  Spagyros AG, Neufeldstrasse 1, 3076 Worb</p>	12.06.2020

<b>Isoniazidum</b> (1 médicament)	12.06.2020
Extension d'autorisation, nouveau dosage	
Anti-tuberculeux	
Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin	
<b>Salmeterol xinafoate, Fluticasone propionate</b> (1 Arzneimittel)	12.06.2020
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
Asthma	
Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	
<b>Venetoclax</b> (1 Arzneimittel)	12.06.2020
Änderung, neue Indikation	
Akute myeloische Leukämie (AML)	
AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	
<b>Avatrombopag</b> (1 Arzneimittel)	15.06.2020
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• zur Behandlung einer schweren Thrombozytopenie bei erwachsenen Patienten mit chronischer Lebererkrankung, bei denen ein invasiver Eingriff geplant ist</li> <li>• Behandlung von erwachsenen Patienten mit chronischer Immunthrombozytopenie (ITP), die gegenüber anderen Therapien (z.B Kortikoide, Immunglobuline) refraktär sind</li> </ul>	
Swedish Orphan Biovitrum AG, Messeplatz 10, 4058 Basel	
<b>Influenza virus haemagglutinin (HA) proteins, strains: [strains: influenza virus A (H3N2), influenza virus A (H1N1), influenza virus B (Victoria lineage), influenza virus B (Yamangata lineage); 45 µg haemagglutinin each]</b> (1 médicament)	15.06.2020
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif	
Quadrivalent Influenza Vaccine (recombinant, prepared in cell culture)	
Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	
<b>Colchicine</b> (1 Arzneimittel)	16.06.2020
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
Acute gouty arthritis attack. Prophylactic treatment of recurrent gouty arthritis.	
Treatment of acute pericarditis and recurrent pericarditis.	
Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	
<b>Pembrolizumab</b> (1 Arzneimittel)	16.06.2020
Änderung, neue Indikation	
Colorectal cancer	
MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	
<b>Menotropinum</b> (1 Arzneimittel)	19.06.2020
Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform	
Stimulation des Follikelwachstums bei Infertilität	
Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar	

<p><b>Anti CD 13 (Urtinktur, HAB 42a)</b> (1 Arzneimittel)          Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels ohne Indikation          ohne Indikation          Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen</p>	23.06.2020
<p><b>Anti CD 26 (Urtinktur, HAB 42a)</b> (1 Arzneimittel)          Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels ohne Indikation          ohne Indikation          Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen</p>	23.06.2020
<p><b>Celecoxib</b> (1 Arzneimittel)          Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation          Symptomatische Behandlung von Entzündungen und Schmerzen bei Osteoarthrose,          chronischer Polyarthrit (rheumatoide Arthritis) und Sp ondyilitis ankylosans (Morbus          Bechterew). Symptomatische Behandlung der juvenilen idiopathischen Arthritis bei          Kindern und Jugendlichen mit einem Körpergewicht über 25 kg. Bei der Entscheidung          einen selektiven COX-2-Hemmer zu verschreiben, muss das individuelle Gesamtrisiko          des Patienten berücksichtigt werden (siehe Abschnitte «Kontraindikationen» und          «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen»).</p>	23.06.2020
<p><b>Lösung A: Magnesii sulfas heptahydricus, Kalii chloridum, Xylitolum Lösung B:          Procaini hydrochloridum</b> (1 Arzneimittel)          Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation          Kardioplege Lösung bei Herzoperationen          Laboratorium Dr. G. Bichsel AG, Weissenaustrasse, 3800 Unterseen</p>	23.06.2020
<p><b>Pantoprazolum ut Pantoprazolum natricum sesquihydricum</b> (1 Arzneimittel)          Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing          Symptomatic gastro-oesophageal reflux disease, reflux oesophagitis,          Zollinger-Ellison-Syndrome          Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg</p>	23.06.2020
<p><b>Cabazitaxel</b> (1 Arzneimittel)          Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation          in Kombination mit Prednison bzw. Prednisolon ist indiziert zur Behandlung des          metastasierten kastrationsrefraktären Prostatakarzinoms (mCRPC) bei Patienten,          die zuvor mit Docetaxel chemotherapeutisch behandelt wurden.          IDEOGEN AG, 8807 Freienbach</p>	24.06.2020
<p><b>Rivaroxabanum</b> (1 Arzneimittel)          Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation          In Kombination mit Acetylsalicylsäure zur Prävention schwerwiegender          atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit koronarer Herzkrankheit oder          manifester peripherer arterieller Gefässerkrankung und einem hohen Risiko für          ischämische Ereignisse          NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch</p>	24.06.2020

<b>Upadacitinib</b> (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Psoriasis-Arthritis AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	25.06.2020
<b>Upadacitinib</b> (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Ankylosierende Spondylitis AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	25.06.2020
<b>etoricoxibum</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Arthrose Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	26.06.2020
<b>Etoricoxibum</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Selektiver COX-2 Hemmer Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	26.06.2020
<b>Treosulfan</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Treosul can be administered alone or combined with other antineoplastic active compounds for the palliative treatment of advanced epithelial ovarian cancer of FIGO stade II-IV. IDEOGEN AG, 8807 Freienbach	26.06.2020
<b>Cholecalciferolum</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Vitamin-D-Präparat Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	29.06.2020
<b>piperacillinum, tazobactamum</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Infektionskrankheiten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	29.06.2020
<b>Givosiran, as givosiran-sodium</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Treatment of acute hepatic porphyria German translation: Behandlung der akuten hepatischen Porphyrie Anlylam Switzerland GmbH, Grafenauweg 4, 6300 Zug	30.06.2020

**Heparin sodium** (1 medicamento)

30.06.2020

Nuova notifica di un medicamento con un principio attivo nuovo

Traitement de la maladie thrombo-embolique de toute étiologie et de toute localisation ainsi qu'à la suite d'un traitement thrombolytique; lors d'infarctus du myocarde; inhibition de la coagulation en cas de recours à la circulation extracorporelle et à l'hémodialyse; traitement de l'hyperlipidémie.

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

**Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**

**Retinolpalmitat, All-rac alpha Tocopherolacetat, Cholecalciferol (1 Arzneimittel)**

04.06.2020

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation

Zur Therapie von kombinierten Vitamin A-, Vitamin D- und Vitamin E-Mangelerkrankungen und Substitution bei erhöhtem Bedarf.

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee