



Amtliches Publikationsorgan der Swissmedic, Schweizerisches Heilmittelinstitut, Bern

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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

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

	Seite		Seite
Arzneimittel Nachrichten		Regulatory News	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Briviact®, Injektions- lösung, Briviact®, Filmtabletten und Briviact®, Orale Lösung		Praxisänderung: Das Erinnerungs- schreiben um Bewilligungserneuerung wird neu ab 1. Januar 2017 ersatzlos eingestellt	836
(Brivaracetamum)	830	Anpassung der formalen Vorgaben	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: GalafoldTM, Kapseln (Migalastatum)	832	zur Kennzeichnung/Markierung von Änderungen in den Manuskripten der Arzneimittelinformation (Fach- und	
Zulassung eines Arzneimittels mit		Patienteninformation)	838
neuem Wirkstoff: Alprolix®, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung		Arzneimittel Statistik	
einer Injektionslösung		Neuzulassung	840
(Eftrenonacogum alpha)	834	Revision und Änderung der Zulassung	851
		Änderung der Zulassungsinhaberin	896
		Widerruf der Zulassung	899
		Erlöschen der Zulassung	903

Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Website 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

- A Einmalige Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung
- B Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung
- C Abgabe nach Fachberatung durch Medizinalpersonen

- D Abgabe nach Fachberatung
- E Abgabe ohne Fachberatung

903

	Page		Page
Médicaments		Réglementation	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Briviact®, solution pour injection, Briviact®, comprimés pelliculés et Briviact®, solution orale (Brivaracetamum)	831	Changement de pratique : Arrêt définitif à compter du 1er janvier 2017 de l'envoi du courrier de rappel concernant le renouvellement de l'autorisation d'exploitation Adaptation des exigences formelles	837
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: GalafoldTM, gélules (Migalastatum) Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Alprolix ®, poudre et solvant pour solution injectable (Eftrenonacogum	833	applicables à l'identification / au marquage des modifications dans les projets de textes d'information sur les médicaments (information pro- fessionnelle et information destinée aux patients)	839
alpha)	835	Miscellanées	
		Nouvelle autorisation Révision et modification de l'autorisation	840 851
		Modification du titulaire d'AMM	896
		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché Extinction de l'autorisation de mise sur	899
		LAUTICUOTI DE L'AUTOLISATION DE MISSE SUI	

le marché

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

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Briviact®, Injektionslösung, Briviact®, Filmtabletten und Briviact®, Orale Lösung (Brivaracetamum)

Name Arzneimittel: Briviact®, Injektionslösung, Briviact®, Filmtabletten

und Briviact[®], Orale Lösung

Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe: Brivaracetamum

Dosisstärke und galenische Form: 50mg/5ml, Injektionslösung,

10mg, 25mg, 50mg, 75mg und 100mg, Filmtabletten

und

10mg/ml, Orale Lösung

Anwendungsgebiet / Indikation: Briviact ist als Zusatztherapie bei der Behandlung fo-

kaler Anfälle mit oder ohne sekundäre Generalisierung bei erwachsenen Epilepsie-Patienten indiziert.

ATC Code: N03AX23

IT-Nummer / Bezeichnung: 01.07.1./Einfache Antiepileptica

Zulassungsnummer/n: 65830, 65831 und 65832

Zulassungsdatum: 6.10.2016

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die

Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Briviact®, solution pour injection, Briviact®, comprimés pelliculés et Briviact®, solution orale (Brivaracetamum)

Préparation: Briviact[®], solution pour injection, Briviact[®], comprimés pelli-

culés et Briviact®, solution orale

Principe(s) actif(s): Brivaracetamum

Dosage et forme galénique: 50mg/5ml, solution pour injection,

10mg, 25mg, 50mg, 75mg und 100mg, comprimés pelliculés

et

10mg/ml, solution orale

Possibilités d'emploi / Indication: Briviact ist als Zusatztherapie bei der Behandlung fokaler

Anfälle mit oder ohne sekundäre Generalisierung bei er-

wachsenen Epilepsie-Patienten indiziert.

L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français,

il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.

Code ATC: N03AX23

No IT / désignation: 01.07.1./Antiépileptiques simples

No d'autorisation: 65830, 65831 und 65832

Date d'autorisation: 6.10.2016

Pour des informations complètes sur la préparation, consul-

tez l'information professionnelle.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Galafold[™], Kapseln (Migalastatum)

Name Arzneimittel:Galafold™, KapselnName des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:MigalastatumDosisstärke und galenische Form:123mg, Kapseln

Anwendungsgebiet / Indikation: Galafold ist für die Dauerbehandlung von Erwachse-

nen und Jugendlichen ab einem Alter von 16 Jahren und älter mit gesicherter Morbus Fabry-Diagnose (α-Galaktosidase A-Mangel) indiziert, die eine auf die Behandlung ansprechende Mutation aufweisen (siehe Abschnitte "Untersuchung welche Mutationen auf eine Behandlung mit Galafold ansprechen" in der Ru-

brik Eigenschaften/Wirkungen.

ATC Code: A16AX

IT-Nummer / Bezeichnung: 07.99.0./Varia

Zulassungsnummer/n: 66108 **Zulassungsdatum:** 28.10.2016

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die

Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Galafold™, gélules (Migalastatum)

Préparation:Galafold™, gélulesPrincipe(s) actif(s):MigalastatumDosage et forme galénique:123mg, gélules

Possibilités d'emploi / Indication: Galafold ist für die Dauerbehandlung von Erwachsenen und

Jugendlichen ab einem Alter von 16 Jahren und älter mit gesicherter Morbus Fabry-Diagnose (α-Galaktosidase A-Mangel) indiziert, die eine auf die Behandlung ansprechende Mutation aufweisen (siehe Abschnitte "Untersuchung welche Mutationen auf eine Behandlung mit Galafold ansprechen" in der Rubrik Eigenschaften/Wirkungen. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français,

il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.

Code ATC: A16AX
No IT / désignation: 07.99.0./varia
No d'autorisation: 66108

No d'autorisation: 66108

Date d'autorisation: 28.10.16

Pour des informations complètes sur la préparation, consul-

tez l'information professionnelle.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Alprolix®, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung (Eftrenonacogum alpha)

Name Arzneimittel: Alprolix®, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung

einer Injektionslösung

Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe: Eftrenonacogum alpha

Dosisstärke und galenische Form: 250, 500, 1000, 2000, 3000 IE, Pulver und 5ml Lö-

sungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Anwendungsgebiet / Indikation: Alprolix ist indiziert für die Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei vorbehandelten Patienten mit

Hämophilie B (kongenitaler Faktor-IX-Mangel).

ATC Code: B02BD04

IT-Nummer / Bezeichnung: 06.01.1./Blutkonserven und Plasmafraktionen

Zulassungsnummer/n: 66039 **Zulassungsdatum:** 25.10.16

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die

Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Alprolix®, poudre et solvant pour solution injectable (Eftrenonacogum alpha)

Préparation: Alprolix ®, poudre et solvant pour solution injectable

Principe(s) actif(s): Eftrenonacogum alpha

Dosage et forme galénique: 250, 500, 1000, 2000, 3000 UI, poudre et solvant 5ml pour

solution injectable

Possibilités d'emploi / Indication: Alprolix ist indiziert für die Behandlung und Prophylaxe von

Blutungen bei vorbehandelten Patienten mit Hämophilie B

(kongenitaler Faktor-IX-Mangel).

L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français,

il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.

Code ATC: B02BD04

No IT / désignation: 06.01.1./Conserves de sang et fraction plasmatiques

No d'autorisation: 66039 Date d'autorisation: 25.10.2016

Pour des informations complètes sur la préparation, consul-

tez l'information professionnelle.

Praxisänderung: Das Erinnerungsschreiben um Bewilligungserneuerung wird neu ab 1. Januar 2017 ersatzlos eingestellt

Der Versand der Erinnerungsschreiben für das Einreichen der notwendigen Unterlagen zur Verlängerung der Betriebsbewilligung wird per **1. Januar 2017** eingestellt. Die Bewilligungsinhaberinnen sind analog den Zulassungsinhaberinnen neu für die rechtzeitige Einreichung verantwortlich (Art. 29 AMBV). Der Eingang aller Gesuche wird wie bisher durch Swissmedic schriftlich bestätigt. Mit Ablauf der Betriebsbewilligung ist eine Firma laut Heilmittelgesetz nicht mehr dazu berechtigt, bewilligungspflichtige Herstellungs- oder Vermittlungstätigkeiten auszuüben. Das bedeutet auch das Erlöschen der Zulassung der Arzneimittel, sie sind nicht mehr verkaufsfähig und übertragbar. Bei Zuwiderhandlung behält sich Swissmedic vor, Verwaltungsmassnahmen zu treffen.

Changement de pratique : Arrêt définitif à compter du 1^{er} janvier 2017 de l'envoi du courrier de rappel concernant le renouvellement de l'autorisation d'exploitation

A compter du **1**^{er} **janvier 2017**, Swissmedic n'enverra plus de courriers de rappel concernant la remise des documents nécessaires à la prolongation de l'autorisation d'exploitation. Ainsi, à l'instar des titulaires d'AMM, les titulaires d'autorisation d'exploitation doivent désormais remettre lesdits documents spontanément et en temps utile (art. 29, OAMéd). Swissmedic continuera en revanche à accuser réception par écrit de toutes les demandes qui lui parviennent.

Selon la loi sur les produits thérapeutiques, toute entreprise dont l'autorisation d'exploitation a expiré n'est plus habilitée à exercer des activités de fabrication et d'intermédiaire soumises à autorisation. Cela entraîne également l'extinction de l'autorisation des médicaments correspondants, qui ne sont alors plus commercialisables ni transportables. En cas d'infraction, Swissmedic se réserve le droit de prendre des mesures administratives.

Anpassung der formalen Vorgaben zur Kennzeichnung/Markierung von Änderungen in den Manuskripten der Arzneimittelinformation (Fach- und Patienteninformation)

Bereits seit dem 13.04.2015 werden die Arzneimittelinformationstexte (Manuskripte der Fach- und Patienteninformation) bei Swissmedic ausschliesslich elektronisch mit Hilfe des Korrekturmodus von Word bearbeitet.

Damit eine effiziente Arbeitsweise möglich ist, ist es eine Voraussetzung, dass die Kennzeichnung/Markierung von Änderungen auch seitens der Gesuchstellerinnen im **Korrekturmodus von Word** vorgenommen wird.

Andere Arten der Kennzeichnung/Markierung von Änderungen (z.B. farbige Schrift, durchgestrichene Schrift oder farbliche Hinterlegungen) in den Manuskripten der Fach- und Patienteninformationstexten werden deshalb ab dem 01.01.2017 nicht mehr akzeptiert und werden zu einer formalen Beanstandung führen.

Die Wegleitung Formale Anforderungen wird dazu im Kapitel 2.5.3 "Arzneimittelinformation" unter den Punkten A.2.5.3.8 "Markierung der Änderungen" und A.2.5.3.11 "Gestaltung der Arzneimittelinformation von Arzneimitteln mit bekannten Wirkstoffen (ohne Innovation) und Biosimilars" entsprechend angepasst.

Die neuen Vorgaben für die Manuskriptgestaltung gelten für alle Gesuche, welche bei Swissmedic ab dem 01.01.2017 neu eingereicht werden.

Laufende Gesuche und solche mit Einreichungsdatum vor dem 01.01.2017 sind nicht betroffen und werden weiterhin nach den bisher gültigen Vorgaben formal geprüft.

Adaptation des exigences formelles applicables à l'identification / au marquage des modifications dans les projets de textes d'information sur les médicaments (information professionnelle et information destinée aux patients)

Depuis le 13 avril 2015 déjà, Swissmedic remanie les textes d'information sur les médicaments (projets de l'information professionnelle et de l'information destinée aux patients) exclusivement de manière électronique, en utilisant la fonction «Suivi des modifications» dans Word.

Afin que l'institut puisse travailler efficacement, il est essentiel que les requérants identifient / marquent eux aussi leurs remaniements en mode «Suivi des modifications» dans Word.

Les autres moyens d'identification / de marquage des modifications (autre couleur de police, passages biffés ou surlignés en couleur) dans les projets de l'information professionnelle et de l'information destinée aux patients ne seront plus acceptés à compter du 1^{er} janvier 2017 et donneront lieu à une objection formelle.

Les points A.2.5.3.8 «Identification des modifications» et A.2.5.3.11 «Structure de l'information sur les médicaments contenant des principes actifs connus (sans innovation) et les biosimilaires» du chapitre 2.5.3 «Information sur le médicament» dans le guide «*Exigences formelles*» seront adaptés en conséquence.

Ces nouvelles exigences relatives à la présentation des projets de textes s'appliqueront à toutes les nouvelles demandes soumises à Swissmedic à partir du 1^{er} janvier 2017.

En revanche, les demandes en cours et celles qui auront été introduites avant la date du 1^{er} janvier 2017 ne sont pas concernées par ce changement et continueront à être examinées à l'aune des prescriptions actuellement en vigueur.

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 Alprolix 250 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
- 02 Alprolix 500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
- 03 Alprolix 1000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
- 04 Alprolix 2000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
- 05 Alprolix 3000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Swedish Orphan Biovitrum AG, 6003 Luzern

ZulNr.: 66039	Abg	abekategorie: B	Index: 06.01.1.	25.10.2016
Zusammensetzung	01		desiccata: alpha 250 U.I., L-histidinum, mannitolum orbatum 20 pro vitro.	 n,
		natrii chloridum,	aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem p	ro 5.2 ml.
	02	Praeparatio cryot eftrenonacogum polysorbatum 20	ı, saccharum,	
		Solvens: natrii chloridum,	aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem p	ro 5.2 ml.
	03		desiccata: alpha 1000 U.I., L-histidinum, mannitolu orbatum 20 pro vitro.	m,
		Solvens: natrii chloridum,	aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem p	ro 5.2 ml.
	04	Praeparatio cryo eftrenonacogum	·	
		Solvens:	aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem p	ro 5.2 ml.
	05	Praeparatio cryot eftrenonacogum saccharum, polys		
		Solvens:	aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem p	ro 5.2 ml.
Anwendung			Prophylaxe von Blutungen bei vorbehan	
Packung/en	01	001	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver u 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) un Verabreichungsset	
	02	002	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) un Verabreichungsset	
	03	003	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) un Verabreichungsset	
	04	004	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) un Verabreichungsset	und
	05	005	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) un Verabreichungsset	und
Bemerkung		NAS (New Active	Substance): eftrenonacogum alpha	_
Gültig bis		24.10.2021		

- 01 Briviact 10 mg, comprimés pelliculés
- 02 Briviact 25 mg, comprimés pelliculés
- 03 Briviact 50 mg, comprimés pelliculés
- 04 Briviact 75 mg, comprimés pelliculés
- 05 Briviact 100 mg, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: 65831	Caté	gorie de rei	nise: B	Index: 01.07.1.	06.10.2016
Composition	01	brivaracet	amum 10	mg, excipiens pro compresso obduc	cto.
	02	brivaracet	amum 25	mg, excipiens pro compresso obduc	to.
	03	brivaracet	amum 50	mg, excipiens pro compresso obduc	to.
	04	brivaracet	amum 75	mg, excipiens pro compresso obduc	to.
	05	brivaracet	amum 10	0 mg, excipiens pro compresso obdu	ıcto.
Indication		antiépilep	tique		
Conditionnements	01	001	1	4 comprimé(s)	В
	02	003	5	66 comprimé(s)	В
	03	005	5	66 comprimé(s)	В
	04	006	5	66 comprimé(s)	В
	05	007	5	66 comprimé(s)	В
		800	100 x	1 comprimé(s)	В
Remarque		NAS (New	Active Su	ubstance): brivaracetamum	
Valable jusqu'au		05.10.202	1		

01 Briviact 10 mg/ml, solution orale

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

N° d'AMM: 65832	Caté	gorie de remise: B	Index: 01.07.1.	06.10.2016
Composition	01	brivaracetamum ad solutionem p	n 50 mg, aromatica, conserv.: E 21 oro 5 ml.	8, excipiens
Indication		antiépiléptique		
Conditionnements	01	001	300 ml	В
Remarque		NAS (New Active	e Substance): brivaracetamum	
Valable jusqu'au		05.10.2021		

01 Briviact 50 mg/5 ml, solution pour injection

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

N° d'AMM: 65830	Caté	gorie de remise: B	Index: 01.07.1.	06.10.2016		
Composition	01		brivaracetamum 50 mg, natrii chloridum, natrii acetas trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.			
Indication		antiépileptique				
Conditionnements	01	001	10 flacon(s)	В		
Remarque		NAS (New Active	Substance): brivaracetamum			
Valable jusqu'au		05.10.2021				

01 Caspofungin Sandoz i.v. 50 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

02 Caspofungin Sandoz i.v. 70 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

ZulNr.: 65864	Abg	abekategorie: A	Index: 08.06.0.	10.10.2016	
Zusammensetzung	01		50 mg ut caspofungini diacetas, saccharum dum succinicum, pro vitro.	ı	
	02	caspofunginum 70 mg ut caspofungini diacetas, saccharum, mannitolum, acidum succinicum, pro vitro.			
Anwendung		Antimykotikum			
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)	Α	
	02	002	1 Durchstechflasche(n)	Α	
Gültig bis		09.10.2021			

01 Cuvitru 200 mg/ml, Injektionslösung

Baxalta Schweiz AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

ZulNr.: 65992	Abg	abekategorie: B	Index: 08.09.	14.10.2016
Zusammensetzung	01	_	num humanum normale 200 mg, ad solutionem pro 1 ml.	glycinum, aqua ad
Anwendung		Substitutionsthe Leukämie oder i	erapie bei primären Immunmange erapie bei multiplem Myelom, chr nach allogener hämatopoetischei mit sekundärer Hypogammaglob	onisch-lymphatischer Stammzellen-
Packung/en	01	001	5 ml Durchstechflasche	В
		002	10 ml Durchstechflasche	В
		003	20 ml Durchstechflasche	В
		004	40 ml Durchstechflasche	В
Gültig bis		13.10.2021		

01 Deanxit 0.5 mg/10 mg, Filmtabletten

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

ZulNr.: 65854	Abg	abekategorie: B	Index: 01.05.0.	21.10.2016		
Zusammensetzung	01	flupentixolum 0.5 mg ut flupentixoli dihydrochloridum, melitracenum 10 mg ut melitraceni hydrochloridum, color.: E 127, E 132, excipiens pro compresso obducto.				
Anwendung		Psychopharma	kon			
Packung/en	01	001	30 Tablette(n)	В		
		002	100 Tablette(n)	В		
Gültig bis		20.10.2021				

01 Enstilar, Schaum

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

ZulNr.: 65893	Abg	abekategorie:	В	Index: 10.03.0.	07.10.2016
Zusammensetzung	01	betamethasc	num 0.5 mg	alcipotriolum monohy 1 ut betamethasoni dip propellentia: butanum	ropionas, excipiens
Anwendung		Psoriasis vulg	jaris		
Packung/en	01	001	60 g		В
		002	2 x 60 g		В
Gültig bis		06.10.2021			

01 Ezetimib Zentiva 10mg, Tabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

ZulNr.: 66068	Abg	abekategorie: B	Index: 07.12.0.	28.10.2016		
Zusammensetzung	01	ezetimibum 10	ezetimibum 10 mg, excipiens pro compresso.			
Anwendung		Reduktion der	Reduktion der Serum Cholesterin Konzentration			
Packung/en	01	001	28 Tablette(n)	В		
		002	98 Tablette(n)	В		
Gültig bis		27.10.2021				

01 Galafold 123mg, Kapseln

SFL Pharma GmbH, Margarethenstrasse 47, 4053 Basel

ZulNr.: 66108	Abg	abekategorie: B	Index: 07.99.0.	28.10.2016	
Zusammensetzung	01		migalastatum 123 mg ut migalastati hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro capsula.		
Anwendung		Morbus Fabry			
Packung/en	01	001	14 Kapsel(n)	В	
Bemerkung		NAS (New Active	e Substance): migalastatum		
Gültig bis		27.10.2021			

01 GEM Erkältungs- und Bronchialbad 150 ml, flüssig

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

ZulNr.: 66371	Abg	abekategorie: D	Index: 03.99.0.	26.10.2016
Zusammensetzung	01	aetheroleum 10 aetheroleum 50	eum 10 mg, pini aetheroleum 200 i 0 mg, rosmarini aetheroleum 50 n 0 mg, melaleucae viridiflorae aethe utionem pro 1 g.	ng, lavandulae
Anwendung		Bei Erkältunger	1	
Packung/en	01	001	150 ml	D
Gültig bis		25.10.2021		

01 Gerti Gynial 2mg/30mcg, Filmtabletten

Gynial AG, Chamerstrasse 44, 6331 Hünenberg

ZulNr.: 66300	Abg	abekategorie: B	Index: 09.02.1.	21.10.2016
Zusammensetzung	01	•	olum 0.03 mg, chlormadinoni acetas 2 mg, compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale K	ontrazeption	
Packung/en	01	001	1 x 21 Tablette(n)	В
		002	3 x 21 Tablette(n)	В
		003	6 x 21 Tablette(n)	В
Gültig bis		20.10.2021		

01 Mizzi Gynial, Filmtabletten

Gynial AG, Chamerstrasse 44, 6331 Hünenberg

ZulNr.: 66293	Abg	abekategorie: B	Index: 09.02.1.	21.10.2016
Zusammensetzung	01		olum 0.03 mg, levonorgestrelum 0.15 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales K	Contrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 21 Tablette(n)	В
		002	3 x 21 Tablette(n)	В
Gültig bis		20.10.2021		

01 Movicol Trinkfertig, Lösung zum Einnehmen

Norgine AG, 4132 Muttenz

ZulNr.: 66002	Abg	abekategorie: B	Index: 04.08.11	06.10.2016	
Zusammensetzung	01	natrii hydrogen	macrogolum 3350 (Duplikat) 13.125 g, natrii chloridum 350.8 mg, natrii hydrogenocarbonas 178.6 mg, kalii chloridum 50.2 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 25 ml.		
Anwendung		Obstipation, Ko	prostase		
Packung/en	01	001	20 Sachet(s)	В	
Gültig bis		05.10.2021			

- 01 Nordimet 7.5 mg/0.3 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung in Fertigspritzen
- 02 Nordimet 10.0 mg/0.4 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung in Fertigspritzen
- 03 Nordimet 12.5 mg/0.5 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung in Fertigspritzen
- 04 Nordimet 15 mg/0.6 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung in Fertigspritzen
- 05 Nordimet 17.5 mg/0.7 ml, Lösung zur perenteralen Anwendung in Fertigspritzen
- 06 Nordimet 20.0 mg/0.8 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung in Fertigspritzen
- Nordimet 22.5 mg/0.9 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung in Fertigspritzen
 Nordimet 25 mg/1.0 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung in Fertigspritzen

Nordic Pharma GmbH, Binzmühlestrasse 80, 8050 Zürich

ZulNr.: 65839	Abg	abekategorie: A	Index: 07.10.6.	21.10.2016			
Zusammensetzung	01		'.5 mg ut methotrexatum natricu lia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.				
	02		methotrexatum 10 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.				
	03		2.5 mg ut methotrexatum natricad iniectabilia q.s. ad solutionem				
	04		5 mg ut methotrexatum natricullia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.				
	05		7.5 mg ut methotrexatum natric ad iniectabilia q.s. ad solutionem				
	06		0 mg ut methotrexatum natricu lia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.				
	07		methotrexatum 22.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.9 ml.				
	80		methotrexatum 25 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.				
Anwendung		Arthritis und Psoi	iasis				
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n)	Α			
		002	4 Fertigspritze(n)	Α			
	02	004	1 Fertigspritze(n)	Α			
		005	4 Fertigspritze(n)	Α			
	03	007	1 Fertigspritze(n)	Α			
		800	4 Fertigspritze(n)	Α			
	04	010	1 Fertigspritze(n)	Α			
		011	4 Fertigspritze(n)	Α			
	05	013	1 Fertigspritze(n)	Α			
		014	4 Fertigspritze(n)	Α			
	06	016	1 Fertigspritze(n)	Α			
		017	4 Fertigspritze(n)	Α			
	07	019	1 Fertigspritze(n)	Α			
		020	4 Fertigspritze(n)	Α			
	80	022	1 Fertigspritze(n)	Α			
		023	4 Fertigspritze(n)	Α			
Gültig bis		20.10.2021					

- 01 Olmesartan HCT Zentiva 20/12.5mg, Filmtabletten
- 02 Olmesartan HCT Zentiva 20/25mg, Filmtabletten
- 03 Olmesartan HCT Zentiva 40/12.5mg, Filmtabletten
- 04 Olmesartan HCT Zentiva 40/25mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

ZulNr.: 65927	Abg	abekategorie: B	Index: 02.07	7.2.	27.10.2016
Zusammensetzung	01		nedoxomilum 20 mg mpresso obducto.	, hydrochlorothiazidur	m 12.5 mg,
	02		nedoxomilum 20 mg mpresso obducto.	, hydrochlorothiazidur	m 25 mg,
	03		nedoxomilum 40 mg mpresso obducto.	, hydrochlorothiazidur	m 12.5 mg,
	04		nedoxomilum 40 mg mpresso obducto.	, hydrochlorothiazidur	m 25 mg,
Anwendung		Essentielle Hype	rtonie		
Packung/en	01	001	28 Tablette(n)		В
		002	98 Tablette(n)		В
	02	003	28 Tablette(n)		В
		004	98 Tablette(n)		В
	03	005	28 Tablette(n)		В
		006	98 Tablette(n)		В
	04	007	28 Tablette(n)		В
		800	98 Tablette(n)		В
Gültig bis		26.10.2021			

01 Selomida Gelenke, Pulvermischung

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

ZulNr.: 65355	Abg	abekategorie:	D Index: 20.01.0.	13.10.2016
Zusammensetzung	01	calcii fluoridum D12, calcii hydrogenophosphas dihydricus D6, ferrum phosphoricum D12, natrii chloridum D6, dinatrii phosphas anhydricus D6, acidum silicicum D12, ana partes ad pulverem, pro charta 7,5 g.		
Anwendung		Gemäss dem biochemischen Therapieprinzip nach Dr. Schüssler zur Unterstützung bei Gelenkbeschwerden durch Abnutzungserscheinungen und zur Förderung des Heilungsprozesses nach Verstauchungen und Knochenbrüchen.		
Packung/en	01	001	30 x 7,5 g	D
Gültig bis		12.10.2021		

- 01 Silvir 25 mg, film orodispersibile
- 02 Silvir 50 mg, film orodispersibile
- 03 Silvir 75 mg, film orodispersibile
- 04 Silvir 100 mg, film orodispersibile

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

N° d'AMM: 65881	Cate	goria di di	spensazione: B Index: 05.99.0.	27.10.2016			
Composizione	01		sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, aromatica, antiox.: E 320, color.: E 132, excipiens pro pellicula.				
	02		sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, aromatica, antiox.: E 320, color.: E 132, excipiens pro pellicula.				
	03		um 75 mg ut sildenafili citras, aromatica, E 320, color.: E 132, excipiens pro pellicula.				
	04		um 100 mg ut sildenafili citras, aromatica, 320, color.: E 132, excipiens pro pellicula.				
Indicazione		disfunzio	ne erettile				
Confezione/i	01	001	2 compressa/compresse	В			
		002	4 compressa/compresse	В			
		003	8 compressa/compresse	В			
		004	12 compressa/compresse	В			
	02	005	2 compressa/compresse	В			
		006	4 compressa/compresse	В			
		007	8 compressa/compresse	В			
		800	12 compressa/compresse	В			
	03	009	2 compressa/compresse	В			
		010	4 compressa/compresse	В			
		011	8 compressa/compresse	В			
		012	12 compressa/compresse	В			
	04	013	2 compressa/compresse	В			
		014	4 compressa/compresse	В			
		015	8 compressa/compresse	В			
		016	12 compressa/compresse	В			
Valevole fino al		26.10.202	21				

01 Soffi Gynial 0.02mg/0.10mg, Filmtabletten Gynial AG, Chamerstrasse 44, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 66299 Index: 09.02.1. Abgabekategorie: B 21.10.2016 Zusammensetzung 01 ethinylestradiolum 20 µg, levonorgestrelum 0.1 mg, excipiens pro compresso obducto. Anwendung Hormonales Kontrazeptivum 001 1 x 21 Tablette(n) Packung/en 01 В 002 3 x 21 Tablette(n) В 003 6 x 21 Tablette(n) В Gültig bis 20.10.2021

01 SWAN-Cholin 222 MBq/ml, Injektionslösung

SWAN Isotopen AG SWAN Haus, Inselspital, Freiburgstrasse 28, 3010 Bern

ZulNr.: 66087	Abg	abekategorie: A	Index: 17.01.9.	21.10.2016
Zusammensetzung	01	fluorocholinum q.s. ad solution	n(18-F) 222 MBq, natrii chloridum, ad Iem pro 1 ml.	qua ad iniectabilia
Anwendung		PET-Diagnose v	om Prostatakarzinom	
Packung/en	01	001	222 MBq Glasvial	Α
Gültig bis		20.10.2021		

01 Vroni Gynial, überzogene Tablette

Gynial AG, Chamerstrasse 44, 6331 Hünenberg

ZulNr.: 66314	Abg	abekategorie: I	Index: 07.09.0.	13.10.2016
Zusammensetzung	01		iolum 35 μg, cyproteroni acetas 2 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Androgenisie	erungserscheinungen	
Packung/en	01	001	1x 21 Dragée(s)	В
		002	3 x 21 Dragée(s)	В
Gültig bis		12.10.2021		

01 Zenzi Gynial 0.075 mg, Filmtabletten

Gynial AG, Chamerstrasse 44, 6331 Hünenberg

ZulNr.: 66298	Abg	abekategorie:	B Index: 09.02.1.	21.10.2016
Zusammensetzung	01	desogestrelu	m 75 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale K	Contrazeption	
Packung/en	01	001	1 x 28 Tablette(n)	В
		003	3 x 28 Tablette(n)	В
		005	6 x 28 Tablette(n)	В
Gültig bis		20.10.2021		

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Canergy 100 ad us. vet., Tabletten für Hunde

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

ZulNr.: 66091	Abg	abekategorie: B	Index:	11.10.2016
Zusammensetzung	01	propentofyllin	um 100 mg, aromatica, excipier	ns pro compresso.
Anwendung		Geriatrikum fü	ir Hunde	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n)	В
		002	60 Tablette(n)	В
Gültig bis		10.10.2021		

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 Acetylcystein Helvepharm 200 mg, Brausetabletten

02 Acetylcystein Helvepharm 600 mg, Brausetabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

ZulNr.: 52132	Abg	abekategorie: D	Index: 03.02.0.	06.10.2016
Zusammensetzung	01	acetylcysteinun excipiens pro co	n 200 mg, aromatica, aspartamum, ompresso.	
	02	acetylcysteinun excipiens pro co	n 600 mg, aromatica, aspartamum, ompresso.	
Anwendung		Mukolytikum		
Packung/en	01	045	2 x 15 Tablette(n)	D
	02	053	10 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zula (Verlängerung	assungsbescheinigung vom 22.12.2011 der Zulassung)	
Gültig bis		08.03.2022		

01 Aerius, Filmtabletten

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

ZulNr.: 55689	Abg	abekategorie: B	Index: 07.13.1.	12.10.2016
Zusammensetzung	01	desloratadinum	5 mg, color.: E 132, excipiens pro	compresso obducto.
Anwendung		Antihistaminiku	m	
Packung/en	01	001	90 Tablette(n)	В
		002	10 Tablette(n)	В
		004	30 Tablette(n)	В
		006	50 Tablette(n)	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulas (Verlängerung d	ssungsbescheinigung vom 13.03.2 Ier Zulassung)	2015
Gültig bis		25.04.2022		

01 Airol, Crème

Pierre Fabre (Suisse) S.A., Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

ZulNr.: 38009	Abg	abekategorie: B	Index: 10.02.0.	05.10.2016
Zusammensetzung	01		mg, antiox.: E 320, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris		
Packung/en	01	028	20 g	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulas (Verlängerung d	sungsbescheinigung vom 27.06.2011 ler Zulassung)	
Gültig bis		30.01.2022		

01 Alendron-Mepha 70, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

ZulNr.: 57768	Abg	abekategorie: B	Index: 07.99.0.	03.10.2016
Zusammensetzung	01		nicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus mpresso obducto.	5,
Anwendung		Behandlung der	Osteoporose	
Packung/en	01	002	4 Tablette(n)	В
		003	12 Tablette(n) Wallet-Verpackung	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulas (Verlängerung d	ssungsbescheinigung vom 01.11.2012 der Zulassung)	
Gültig bis		06.06.2022		

01 Allergodil saisonal, Nasenspray

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

ZulNr.: 55483	Abg	abekategorie: D	Index: 12.02.7.	14.10.2016
Zusammensetzung	01	azelastini hydroch ad solutionem pro	loridum 0.14 mg pro dosi, excipiens dosi.	_
Anwendung		Saisonale allergisc	he Rhinitis	
Packung/en	01	002	5 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassu (Verlängerung der	ingsbescheinigung vom 11.01.2012 r Zulassung)	
Gültig bis		09.05.2022		

01 Alpenaflor Franzbranntwein-Gel

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

ZulNr.: 47913	Abg	abekategorie: D	Index: 07.10.4.	27.10.2016
Zusammensetzung	01	dextrocamphora 7 aetheroleum et ci ethylis acetas, levo	750 mg ut ethanolum 96 per 75 µg et rosmarini aetheroleu tronellae aetheroleum et vini omentholum 5 mg, gentianae dum 30 mg DER: 1:5, color.: E	m et lavandulae gallici aetheroleum et extractum
Anwendung		Zum Einreiben be	Muskelkater	
Packung/en	01	020 1	10 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassu (Verlängerung de	ingsbescheinigung vom 13.01 r Zulassung)	.2012
Gültig bis		06.05.2022		

01 Alpenaflor Wacholdergeist-Gel

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

ZulNr.: 47914	Abg	abekategorie: D	Index: 07.10.4.	31.10.2016
Zusammensetzung	01	•	io mg, corresp. iuniperi aether um 10 mg, camphora racemica	3 .
Anwendung		Zum Einreiben bei	Muskel- und Gelenkschmerze	n
Packung/en	01	027 1	10 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassu (Verlängerung der	ngsbescheinigung vom 13.01.2 Zulassung)	2012
Gültig bis		06.05.2022		

01 Arteria-vita, Kapseln

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

ZulNr.: 62863	Abg	abekategorie: D	Index: 02.99.0.	25.10.2016
Zusammensetzung	01	aquilegiae vulgari pulvis 40 mg, calci pulvis 5 mg, carda 12 mg, dextrocam pulvis 10 mg, lacti pulvis 40 mg, liqui pulvis 35 mg, myr pulvis 25 mg, plan avicularis herbae i pulvis 15 mg, sant	lvis 1 mg, aegle sepiar fructur s herbae pulvis 15 mg, auckla i sulfas pulvis 20 mg, calendu momi fructus pulvis 30 mg, c phora 4 mg, kaempferiae ga ucae sativae folii pulvis 6 mg, iritiae radicis pulvis 15 mg, m obalani fructus pulvis 30 mg, otaginis lanceolatae folii pulv pulvis 15 mg, potentillae aura ali rubri ligni pulvis 30 mg, si rianae radicis pulvis 10 mg, e	andiae radicis ulae floris cum calyce caryophylli floris pulvis ulangae rhizomatis ulichen islandicus eliae tousend fructus pimentae fructus is 15 mg, polygoni eae herbae idae cordifoliae herbae
Anwendung		·	isenlaufen, Schwere- und Sp Einschlafen von Händen und	5 5
Packung/en	01	001	60 Kapsel(n)	D
		002	200 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassu	ingsbescheinigung vom 12.0	1.2016
		(Anpassung Wirks neu: Aucklandiae	toffname an Ph. Eur.: alt: Co radix)	sti amari radix,
Gültig bis		16.08.2017		

- 01 Atacand 4 mg, Tabletten
- 02 Atacand 8 mg, Tabletten
- 03 Atacand 16 mg, Tabletten
- 04 Atacand 32 mg, Tabletten

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

ZulNr.: 54230	Abg	abekategorie: B	Index: 02.07.1.	06.10.2016
Zusammensetzung	01	candesartanum	cilexetilum 4 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum	cilexetilum 8 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum	cilexetilum 16 mg, excipiens pro compresso) .
	04	candesartanum	cilexetilum 32 mg, excipiens pro compresso) .
Anwendung		Essentielle Hype	rtonie und Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	028	7 Tablette(n)	В
	02	044	28 Tablette(n)	В
		052	98 Tablette(n)	В
	03	079	28 Tablette(n)	В
		087	98 Tablette(n)	В
	04	117	28 Tablette(n)	В
		125	98 Tablette(n)	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulas (Verlängerung d	ssungsbescheinigung vom 28.11.2011 der Zulassung)	
Gültig bis		26.04.2022		

01 Aurum naturale D10/Prunus spinosa, Summitates D5 aa, Ampullen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 62866	Abg	abekategorie: B	Index: 20.02.0.	20.10.2016
Zusammensetzung	01		0 aquos., prunus spinosa e sur natrii chloridum, aqua ad inio pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation		
Bemerkung		Ersetzt die Zulassu	ngsbescheinigung vom 27.07.2	2012
Gültig bis		26.07.2022		

01 Begrocit, Brausetabletten

Dr. Grossmann AG, Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

ZulNr.: 36327	Abg	abekategorie: D	Index: 07.02.51	24.10.2016
Zusammensetzung	01	hydrochloridum cyanocobalaminu ascorbicum 1 g, c	5 mg, riboflavini natrii phosp 10 mg, nicotinamidum 50 m um 10 µg, calcii pantothenas alcium 117 mg ut calcii carb , arom.: natrii cyclamas et al	g, biotinum 0.15 mg, s 25 mg, acidum onas et calcii
Anwendung		Vitamin B-Kompl	ex-Präparat mit Vitamin C u	nd Calcium
Packung/en	01	014	10 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulass (Verlängerung de	ungsbescheinigung vom 10. er Zulassung)	05.2011
Gültig bis		24.10.2021		

01 Belara, Filmtabletten

Gedeon Richter (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 5, 6330 Cham

ZulNr.: 55887	Abg	abekategorie: B	Index: 09.02.1.	20.10.2016
Zusammensetzung	01		acetas 2 mg, ethinylestradiolum 30 µg, compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale Ko	ntrazeption	
Packung/en	01	002	1x21 Tablette(n)	В
		004	3x21 Tablette(n)	В
		006	6x21 Tablette(n)	В
Bemerkung			assungsbescheinigung vom 01.01.2013 der Zulassung)	
Gültig bis		30.07.2022		

01 Bexin, Hustentabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

ZulNr.: 48869	Abg	abekategorie: B/C	Index: 03.01.1.	01.10.2016		
Zusammensetzung	01		dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphani hydrobromidum, E 200, excipiens pro compresso obducto.			
Anwendung		Husten				
Packung/en	01	017	24 Tablette(n)	В		
		025	16 Tablette(n)	C		
Bemerkung		Ersetzt die Zulass (Verlängerung de	ungsbescheinigung vom 15.11 er Zulassung)	.2011		
Gültig bis		11.04.2022				

- 01 Bisoprolol Axapharm 2,5 mg, Filmtabletten
- 02 Bisoprolol Axapharm 5 mg, Filmtabletten
- 03 Bisoprolol Axapharm 10 mg, Filmtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

ZulNr.: 62111	Abg	abekategorie: B	Index: 02.03.0.	05.10.2016
Zusammensetzung	01	bisoprololi fumara	s (2:1) 2.5 mg, excipiens pro co	mpresso obducto.
	02	bisoprololi fumara	s (2:1) 5 mg, excipiens pro com	presso obducto.
	03	bisoprololi fumara	s (2:1) 10 mg, excipiens pro cor	mpresso obducto.
Anwendung		Beta-Rezeptorenbl	ocker	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassu (Verlängerung der	ngsbescheinigung vom 14.10.2 Zulassung)	014
		Nur für den Vertrie	eb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		09.07.2022		

01 Calobalin Sandoz 60, Kapseln

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

ZulNr.: 62163	Abg	abekategorie: C	Index: 07.99.0.	03.10.2016
Zusammensetzung	01	orlistatum 60 m	ng, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Zur Gewichtsab	nahme	
Packung/en	01	003	42 Kapsel(n)	C
		004	84 Kapsel(n)	C
		005	126 Kapsel(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zula (Verlängerung	ssungsbescheinigung vom 01.09.2013 der Zulassung)	
Gültig bis		23.02.2022		

- 01 Candesartan Plus Takeda 8/12.5 mg, Tabletten
- 02 Candesartan Plus Takeda 16/12.5 mg, Tabletten
- 03 Candesartan Plus Takeda 32/12.5 mg, Tabletten
- 04 Candesartan Plus Takeda 32/25 mg, Tabletten

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

ZulNr.: 62570	Abg	abekategorie: B	Index: 02.07.2.	13.10.2016
Zusammensetzung	01	candesartanum excipiens pro co	cilexetilum 8 mg, hydrochlorothiaz mpresso.	idum 12.5 mg,
	02	candesartanum excipiens pro co	cilexetilum 16 mg, hydrochlorothia mpresso.	zidum 12.5 mg,
	03	candesartanum excipiens pro co	cilexetilum 32 mg, hydrochlorothia mpresso.	zidum 12.5 mg,
	04	candesartanum excipiens pro co	cilexetilum 32 mg, hydrochlorothia mpresso.	zidum 25 mg,
Anwendung		Essentielle Hype	rtonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n)	В
		002	98 Tablette(n)	В
	02	005	28 Tablette(n)	В
		006	98 Tablette(n)	В
	03	009	28 Tablette(n)	В
		010	98 Tablette(n)	В
	04	013	28 Tablette(n)	В
		014	98 Tablette(n)	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.12.2014 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		11.03.2022		

- 01 Candesartan Takeda 4 mg, Tabletten
- 02 Candesartan Takeda 8 mg, Tabletten
- 03 Candesartan Takeda 16 mg, Tabletten
- 04 Candesartan Takeda 32 mg, Tabletten

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

ZulNr.: 62569	Abg	abekategorie: B	Index: 02.07.1.	13.10.2016
Zusammensetzung	01	candesartanum	cilexetilum 4 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum	cilexetilum 8 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum	cilexetilum 16 mg, excipiens pro compresso	
	04	candesartanum	cilexetilum 32 mg, excipiens pro compresso	
Anwendung		Essentielle Hype	rtonie und Herzinsuffizienz	
		Hypertonie bei I	Kindern und Jugendlichen 1 - 17 Jahre	
Packung/en	01	001	7 Tablette(n)	В
	02	004	28 Tablette(n)	В
		005	98 Tablette(n)	В
	03	800	28 Tablette(n)	В
		009	98 Tablette(n)	В
	04	012	28 Tablette(n)	В
		013	98 Tablette(n)	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulas (Verlängerung d	ssungsbescheinigung vom 18.12.2014 der Zulassung)	
Gültig bis		11.03.2022		

01 Caprelsa 100 mg, comprimés pelliculés

02 Caprelsa 300 mg, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: 62341	Caté	gorie de remise	e: A Index: 07.16.1.	27.10.2016
Composition	01	vandetanibun	n 100 mg, excipiens pro compresso obducto).
	02	vandetanibun	n 300 mg, excipiens pro compresso obducto).
Indication		Cancer médul	laire de la thyroïde	
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s)	Α
	02	002	30 comprimé(s)	Α
Remarque			ion d'autorisation annule celle du 01.08.20 1 de l'autorisation)	16
Valable jusqu'au		30.04.2022		

- 02 Carvedilol-Teva 6.25 mg, Tabletten
- 03 Carvedilol-Teva 12,5 mg, Tabletten
- 04 Carvedilol-Teva 25 mg, Tabletten

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

ZulNr.: 57785	Abg	abekategorie: B	Index: 02.07.1.	06.10.2016
Zusammensetzung	02	carvedilolum 6.25	mg, excipiens pro compresso.	
	03	carvedilolum 12.5	mg, excipiens pro compresso.	
	04	carvedilolum 25 n	ng, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Alpha- und Beta-I	Rezeptorenblocker	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassi (Verlängerung de	ungsbescheinigung vom 29.01.20 er Zulassung))14
		Nur für den Vertr	ieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.05.2022		

- 02 Ceftazidim Actavis 500 mg i.v./i.m., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
- 03 Ceftazidim Actavis 1 g i.v./i.m., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
- 04 Ceftazidim Actavis 2 g i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

ZulNr.: 58877	Abg	abekategorie: A	Index: 08.01.3.	21.10.2016
Zusammensetzung	02	Praeparatio sicca: ceftazidimum 500 natrii carbonas, pro	mg ut ceftazidimum pentahydrio o vitro.	cum,
	03	Praeparatio sicca: ceftazidimum 1 g u natrii carbonas, pro	ut ceftazidimum pentahydricum, o vitro.	
	04	Praeparatio sicca: ceftazidimum 2 g u natrii carbonas, pro	ut ceftazidimum pentahydricum, o vitro.	
Anwendung		Infektionskrankhei	ten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassu	ngsbescheinigung vom 25.02.201	4
		Nur für den Vertrie	eb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.07.2019		

- 01 Ciprofloxacin Actavis 250 mg, Filmtabletten
- 02 Ciprofloxacin Actavis 500 mg, Filmtabletten
- 03 Ciprofloxacin Actavis 750 mg, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

ZulNr.: 58203	Abg	abekategorie: A	Index: 08.01.8.	21.10.2016
Zusammensetzung	01		250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, mpresso obducto.	
	02	•	500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, mpresso obducto.	
	03	•	750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, mpresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankh	neiten	
Packung/en	01	002	10 Tablette(n)	Α
		004	20 Tablette(n)	Α
	02	006	10 Tablette(n)	Α
		008	20 Tablette(n)	Α
	03	010	20 Tablette(n)	Α
Bemerkung		Ersetzt die Zulass (Verlängerung d	sungsbescheinigung vom 30.11.2011 er Zulassung)	
Gültig bis		24.04.2022		

- 01 Ciprofloxacin Axapharm 250 mg, Filmtabletten
- 02 Ciprofloxacin Axapharm 500 mg, Filmtabletten
- 03 Ciprofloxacin Axapharm 750 mg, Filmtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

ZulNr.: 58409	Abg	abekategorie: A	Index: 08.01.8.	25.10.2016	
Zusammensetzung	01	-	250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, mpresso obducto.		
	02	•	500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, mpresso obducto.		
	03	•	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		Infektionskrankh	neiten		
Packung/en	01	002	10 Tablette(n)	Α	
		004	20 Tablette(n)	Α	
	02	006	10 Tablette(n)	Α	
		800	20 Tablette(n)	Α	
	03	010	20 Tablette(n)	Α	
Bemerkung		Ersetzt die Zulas (Verlängerung d	sungsbescheinigung vom 19.09.2013 er Zulassung)		
Gültig bis		16.08.2022			

02 Ciprofloxacin-Mepha 0.2 i.v., Infusionslösung

03 Ciprofloxacin-Mepha 0.4 i.v., Infusionslösung

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

ZulNr.: 57912	Abg	abekategorie: A	Index: 08.01.8.	05.10.2016
Zusammensetzung	02	-	n 200 mg, natrii lactas, natrii chloridum, bilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	03	•	n 400 mg, natrii lactas, natrii chloridum, bilia q.s. ad solutionem pro 200 ml.	
Anwendung		Infektionskrank	cheiten	
Packung/en	02	003 1	00 ml Durchstechflasche(n)	Α
	03	005 2	00 ml Durchstechflasche(n)	Α
Bemerkung		Ersetzt die Zula (Verlängerung	ssungsbescheinigung vom 01.11.2012 der Zulassung)	
Gültig bis		16.04.2022		

- 01 Clamoxyl 250 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
- 02 Clamoxyl 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
- 03 Clamoxyl 1 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
- 04 Clamoxyl 2 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

ZulNr.: 40712	Abg	abekategorie: A	Index: 08.01.23	19.10.2016		
Zusammensetzung	01	amoxicillinum a natricum pro vit	nhydricum 250 mg ut amoxicillinum ro.			
	02	amoxicillinum a natricum pro vit	nhydricum 500 mg ut amoxicillinum ro.			
	03		amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum natricum pro vitro.			
	04	amoxicillinum a natricum pro vit	nhydricum 2 g ut amoxicillinum ro.			
Anwendung		Infektionskrank	heiten			
Packung/en	01	011	10 Durchstechflasche(n)	Α		
	02	038	10 Durchstechflasche(n)	Α		
	03	062	10 Durchstechflasche(n)	Α		
	04	070	10 Durchstechflasche(n)	Α		
Bemerkung		Ersetzt die Zulas	ssungsbescheinigung vom 30.05.2013			
		•	Bezeichung der galenischen Form nach s", früher: Injektionspräparat)			
Gültig bis		17.11.2018				

- 01 Co-Amoxi-Mepha 550, Pulver zur Herstellung einer i.v. Injektionslösung
- 02 Co-Amoxi-Mepha 1100, Pulver zur Herstellung einer i.v. Infusionslösung
- 03 Co-Amoxi-Mepha 1200, Pulver zur Herstellung einer i.v. Injektionslösung
- 04 Co-Amoxi-Mepha 2200, Pulver zur Herstellung einer i.v. Infusionslösung

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

ZulNr.: 56758	Abg	abekategorie: A	Index: 08.01.93	13.10.2016			
Zusammensetzung	01		: hydricum 500 mg ut amoxicillinum natric cum 50 mg ut kalii clavulanas pro vitro.	um,			
	02		: hydricum 1 g ut amoxicillinum natricum, cum 100 mg ut kalii clavulanas pro vitro.				
	03	amoxicillinum ar	Praeparatio sicca: amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum natricum, acidum clavulanicum 200 mg ut kalii clavulanas pro vitro.				
	04	amoxicillinum an	Praeparatio sicca: amoxicillinum anhydricum 2 g ut amoxicillinum natricum, acidum clavulanicum 200 mg ut kalii clavulanas pro vitro.				
Anwendung		Infektionskrankh	neiten				
Packung/en	01	001	10 Durchstechflasche(n)	Α			
	02	002	5 Durchstechflasche(n)	Α			
		004	10 Durchstechflasche(n)	Α			
	03	005	5 Durchstechflasche(n)	Α			
		009	10 Durchstechflasche(n)	Α			
	04	007	5 Durchstechflasche(n)	Α			
		010	10 Durchstechflasche(n)	Α			
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.10.2013					
		(Änderung Primä der Dosisstärke 1	årbehälter (Ampullengrösse neu 20ml) 100 mg)				
Gültig bis		21.03.2019					

01 Coldanol Sandoz, Granulat

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

ZulNr.: 62043	Abg	abekategorie: C	Index: 01.01.2.	14.10.2016	
Zusammensetzung	01		cylicum 500 mg, pseudoephedrin a, excipiens ad granulatum pro ch		
Anwendung		Schnupfen mit erkältungsbedingten Schmerzen und Fieber			
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)			
		Nur für den Verti	rieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis		06.05.2022			

01 Comtan Orion, Filmtabletten

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

ZulNr.: 66232	Abg	abekategorie: B	Index: 01.08.0.	11.10.2016		
Zusammensetzung	01	entacaponum 20	entacaponum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.			
Anwendung		Morbus Parkinso	n			
Packung/en	01	001	30 Tablette(n)	В		
		002	100 Tablette(n)	В		
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2016				
		(Umwandlung Zu neu Hauptzulass	ulassungsart, bisher: nur für Vert ung)	rieb im Ausland,		
Gültig bis		13.06.2021				

01 Coop Vitality Paracetamol 500, Tabletten

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

ZulNr.: 62715	Abg	abekategorie: D	Index: 01.01.1.	25.10.2016
Zusammensetzung	01	paracetamolum !	500 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Ar	ntipyretikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulass	sungsbescheinigung vom 11.05.2012	
		(Verlängerung d	er Zulassung)	
Gültig bis		10.05.2022		

01 Cosentyx SensoReady 150 mg / 1 ml, Injektionslösung in Fertigpen

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

ZulNr.: 65226	Abg	abekategorie: B	Index: 07.15.0.	07.10.2016		
Zusammensetzung	01	secukinumabum 150 mg, trehalosum dihydricum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, methioninum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.				
Anwendung		Plaque Psoriasis, ankylosierende Spondylarthritis, psoriatische Arthritis				
Packung/en	01	001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	В		
		002	2 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	В		
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.02.2015				
		(Neue Indikation psoriatische Arth	en: ankylosierende Spondylitis u ritis)	nd		
Gültig bis		19.02.2020				

01 Cosentyx 150 mg / 1 ml, Injektionslösung in Fertigspritze

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

ZulNr.: 65225	Abg	abekategorie: B	Index: 07.15.0.	07.10.2016		
Zusammensetzung	01	secukinumabum 150 mg, trehalosum dihydricum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, methioninum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.				
Anwendung		Plaque Psoriasis, ankylosierende Spondylarthritis, psoriatische Arthritis				
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n)	В		
		002	2 Fertigspritze(n)	В		
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.02.2015				
		(Neue Indikationen: ankylosierende Spondylitis und psoriatische Arthritis)				
Gültig bis		19.02.2020				

01 Cosentyx 150 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

ZulNr.: 63295	Abg	abekategorie: B	Index: 07.15.0.	07.10.2016			
Zusammensetzung	01	secukinumabum 1	Praeparatio cryodesiccata: secukinumabum 150 mg, saccharum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 80, pro vitro.				
Anwendung		Plaque Psoriasis, a	Plaque Psoriasis, ankylosierende Spondylitis, psoriatische Arthritis				
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)	В			
Bemerkung		Ersetzt die Zulassu	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.02.2015				
		(Neue Indikatione psoriatische Arthr	n: ankylosierende Spondylitis ι itis)	und			
Gültig bis		19.02.2020					

01 Cubicin 350 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

02 Cubicin 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

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

ZulNr.: 57870	Abg	abekategorie: A	Index: 08.01.9.	18.10.2016		
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryod daptomycinum 35	esiccata: 0 mg, natrii hydroxidum, pro vitro.			
	02		Praeparatio cryodesiccata: daptomycinum 500 mg, natrii hydroxidum, pro vitro.			
Anwendung		Infektionskrankhe	eiten			
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)	Α		
	02	003	1 Durchstechflasche(n)	Α		
Bemerkung		Ersetzt die Zulassu (Verlängerung de	ungsbescheinigung vom 15.06.2016 r Zulassung)			
Gültig bis		02.04.2022				

01 Dalacin T, Emulsion

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

ZulNr.: 48006	Abg	abekategorie: B	Index: 10.02.0.	13.10.2016
Zusammensetzung	01		10 mg ut clindamycini phosphas, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris		
Packung/en	01	035	60 ml	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulas (Verlängerung d	ssungsbescheinigung vom 18.10.2011 der Zulassung)	
Gültig bis		22.02.2022		

01 Dalacin T, topische Lösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

ZulNr.: 44926	Abg	abekategorie: B	Index: 10.02.0.	13.10.2016
Zusammensetzung	01		10 mg ut clindamycini phosphas, m, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Acne vulgaris		
Packung/en	01	067	60 ml	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulas (Verlängerung d	sungsbescheinigung vom 18.10.2011 ler Zulassung)	
Gültig bis		22.02.2022		

01 Demotussol, gouttes

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

N° d'AMM: 53967	Caté	egorie de remise: D	Index: 03.01.2.	03.10.2016
Composition	01		rogenocitras 22.5 mg corresp. tica, conserv.: E 210, excipiens 30 gutta.	
Indication		Toux		
Conditionnements	01	019	30 ml	D
Remarque		Cette attestation (prolongation de	d'autorisation annule celle du l'autorisation)	u 01.07.2015
Valable jusqu'au		22.02.2022		

01 Demotussol, sirop

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

N° d'AMM: 53954	Caté	gorie de remise: D	Index: 03.01.2.	03.10.2016
Composition	01		rogenocitras 15 mg corresp : E 150, conserv.: E 210, exc	
Indication		Toux		
Conditionnements	01	014	200 ml	D
Remarque		Cette attestation (prolongation de	d'autorisation annule celle l'autorisation)	e du 21.03.2016
Valable jusqu'au		22.02.2022		

01 Desoren 20, Filmtabletten

Gedeon Richter (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 5, 6330 Cham

ZulNr.: 57559	Abg	abekategorie: B	Index: 09.02.1.	20.10.2016	
Zusammensetzung	01		ethinylestradiolum 20 μg, desogestrelum 150 μg, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		Hormonales Ko	ontrazeptivum		
Packung/en	01	001	1 x 21 Tablette(n)	В	
		002	3 x 21 Tablette(n)	В	
		003	6 x 21 Tablette(n)	В	
Bemerkung		Ersetzt die Zula (Verlängerung			
Gültig bis		26.07.2022			

01 Desoren 30, Filmtabletten

Gedeon Richter (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 5, 6330 Cham

ZulNr.: 58268	Abg	abekategorie: B	Index: 09.02.1.	20.10.2016		
Zusammensetzung	01	•	olum 30 μg, desogestrelum 150 μg, compresso obducto.			
Anwendung		Hormonales K	Hormonales Kontrazeptivum			
Packung/en	01	004	1 x 21 Tablette(n)	В		
		005	3 x 21 Tablette(n)	В		
		006	6 x 21 Tablette(n)	В		
Bemerkung			lassungsbescheinigung vom 01.01.2013 g der Zulassung)			
Gültig bis		26.07.2022				

01 Donepezil Actavis ODT 5, Schmelztabletten

02 Donepezil Actavis ODT 10, Schmelztabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

ZulNr.: 62035	Abg	abekategorie: B	Index: 01.99.0.	20.10.2016	
Zusammensetzung	01	donepezili hydro excipiens pro co	ochloridum 5 mg, aspartamum, mpresso.		
	02		donepezili hydrochloridum 10 mg, aspartamum, excipiens pro compresso.		
Anwendung		Demenz vom Al	zheimer-Typ		
Packung/en	01	001	28 Tablette(n)	В	
		002	98 Tablette(n)	В	
	02	010	28 Tablette(n)	В	
		011	98 Tablette(n)	В	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)			
Gültig bis		04.04.2022			

01 Donepezil Sandoz Solufilm 5 mg, Schmelzfilm

02 Donepezil Sandoz Solufilm 10 mg, Schmelzfilm

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

ZulNr.: 62357	Abg	abekategorie: B	Index: 01.99.0.	27.10.2016
Zusammensetzung	01	donepezili hydro excipiens pro pe	ochloridum 5 mg, arom.: vanillinum llicula.	et alia,
	02	donepezili hydro excipiens pro pe	ochloridum 10 mg, arom.: vanillinun Ilicula.	n et alia,
Anwendung		Demenz vom Al	zheimer-Typ	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n)	В
		002	49 Tablette(n)	В
		005	28 Tablette(n)	В
		006	98 Tablette(n)	В
	02	003	14 Tablette(n)	В
		004	49 Tablette(n)	В
		007	28 Tablette(n)	В
		800	98 Tablette(n)	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		23.05.2022		

Duloxetin Spirig HC 30 mg, magensaftresistente Hartkapseln Duloxetin Spirig HC 60 mg, magensaftresistente Hartkapseln

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

ZulNr.: 65795	Abg	abekategorie: B	Index: 01.06.0.	17.10.2016
Zusammensetzung	01		mg ut duloxetini hydrochloridum, ipiens pro capsula.	
	02	Kapsel:		
			mg ut duloxetini hydrochloridum, ipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum generalisierte Ar	i, Schmerzen bei diabetischer Neuropathie, ngststörung	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n)	В
		005	84 Kapsel(n)	В
	02	002	14 Kapsel(n)	В
		003	28 Kapsel(n)	В
		004	84 Kapsel(n)	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulas	sungsbescheinigung vom 16.02.2016	
		(Neue zusätzlich für die Dosisstär	e Packungsgrösse, neu: 84 Kapseln ke 30 mg)	
Gültig bis		15.02.2021		

- 04 Ecomucyl Sandoz 600, Granulat mit Orangen-Aroma
- 05 Ecomucyl Sandoz 100, Granulat mit Orangen-Aroma
- 06 Ecomucyl Sandoz 200, Granulat mit Orangen-Aroma

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

ZulNr.: 47920	Abg	abekatego	orie: B/D	Index: 03.02.0.	03.10.2016
Zusammensetzung	04			0 mg, arom.: saccharinum na piens ad granulatum pro cha	
	05			0 mg, arom.: saccharinum na piens ad granulatum pro cha	
	06	acetylcys antiox.:	ntricum et alia Irta.		
Anwendung		Mukolyt	ikum		
Packung/en	04	090	1	0 Beutel	D
		091	100 (2 x 5	0) Beutel	В
	05	092	3	80 Beutel	D
	06	093	3	80 Beutel	D
		094	100 (2 x 5	0) Beutel	В
Bemerkung				ngsbescheinigung vom 01.09 Zulassung)	.2013
Gültig bis		14.02.20	22		

- 01 Enalapril Helvepharm 5 mg, Tabletten
- 02 Enalapril Helvepharm 10 mg, Tabletten
- 03 Enalapril Helvepharm 20 mg, Tabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

ZulNr.: 62610	Abg	abekategorie: B	Index: 02.07.1.	20.10.2016
Zusammensetzung	01	enalaprili malea	s 5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	enalaprili malea	s 10 mg, excipiens pro compresso.	
	03	enalaprili malea	s 20 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer		
Packung/en	01	001	30 Tablette(n)	В
	02	002	28 Tablette(n)	В
		003	98 Tablette(n)	В
	03	004	28 Tablette(n)	В
		005	98 Tablette(n)	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulas	ssungsbescheinigung vom 14.03.2012	
		(Verlängerung d	der Zulassung)	
Gültig bis		13.03.2022		

01 Engerix-B 20, Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

ZulNr.: 534	Abg	abekategorie: B	Index: 08.08.	9.10.2016	
Zusammensetzung	01	hepatitidis B virus antigenum ADNr 20 µg, aluminium ut aluminii oxidum hydricum, natrii chloridum, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas anhydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.			
Anwendung		aktive Immunisi 18. Lebensjahr	erung gegen Hepatitis B, ab dem vollendeten		
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) zu 1 Dosis mit separat beigelegter Nadel	В	
		002	10 Fertigspritze(n) zu 1 Dosis mit separat beigelegter Nadel	В	
Bemerkung		Ersetzt die Zulas	ssungsbescheinigung vom 26.10.2011		
		(Verlängerung d	der Zulassung)		
Gültig bis		31.03.2022			

01 Fenistil, Lotion (Roll-on)

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

ZulNr.: 54061	Abg	abekategorie: D	Index: 10.01.0.	13.10.2016	
Zusammensetzung	01	dimetindeni maleas 1 mg, propylenglycolum, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, benzalkonii chloridum, excipiens ad emulsionem pro 1 g.			
Anwendung		Antiallergikum, Antipruriginosum			
Bemerkung		Ersetzt die Zulass (Verlängerung de	ungsbescheinigung vom 29.04.20 r Zulassung)	016	
		Nur für den Vertr	ieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis		14.03.2022			

01 Flexbumin 200 g/l, Infusionslösung

Baxalta Schweiz AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

ZulNr.: 705	Abg	abekategorie: B	Index: 06.01.1.	18.10.2016
Zusammensetzung	01		num 200 g, acetyltryptophanun prylas, natrii chloridum, aqua a pro 1 l.	
Anwendung	Wiederherstellung und Erhaltung des Kreislaufvolumens, wenn ein Volumendefizit festgestellt wurde und die Verwendung eines Kolloids angezeigt ist			
Bemerkung		Ersetzt die Zulassu (Verlängerung de	ingsbescheinigung vom 03.09.2 r Zulassung)	015
		Nur für den Vertri	eb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		04.03.2022		

01 Flucloxacillin Labatec 500mg, Poudre pour solution injectable/pour perfusion

02 Flucloxacillin Labatec 1g, Poudre pour solution injectable/pour perfusion

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

N° d'AMM: 65679	Caté	gorie de remise: B	Index: 08.01.24	05.10.2016
Composition	01	flucloxacillinum 500) mg ut flucloxacillinum natrice	um pro vitro.
	02	flucloxacillinum 1 g	ut flucloxacillinum natricum p	oro vitro.
Indication		Maladies infectieus	es	
Remarque		Cette attestation d'	autorisation annule celle du 1	3.01.2016
		(changement de typ mise sur le marché	oe d'autorisation, autorisé unic à l'étranger)	quement pour la
		Autorisé uniqueme	nt pour la mise sur le marché à	à l'étranger
Valable jusqu'au		12.01.2021		

01 Fluimucil Erkältungshusten, Fertigsirup mit Himbeergeschmack

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 54081	Cate	egoria di di	spensazione: D Index: 03.02.0.	06.10.2016
Composizione	01		teinum 100 mg, arom.: saccharinum natrionsserv.: E 211, E 218, excipiens ad solution	
Indicazione		Mucolitic	co	
Confezione/i	01	032	100 ml	D
		033	200 ml	D
Osservazione		-	ttestato di omologazione sostituisce quel dell'omologazione)	lo del 08.12.2011
Valevole fino al		06.02.202	22	

01 Fluomizin, Vaginaltabletten

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

ZulNr.: 55919	Aba	abekategorie: B	Index: 09.03.0.	20.10.2016
Zusammensetzung	01		dum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vaginales Antiin	fektivum / Antisepticum	
Packung/en	01	800	6 Tablette(n)	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulas (Verlängerung d	sungsbescheinigung vom 01.12.2011 er Zulassung)	
Gültig bis		30.05.2022		

01 Fluzinum, comprimés sublinguaux, médicament homéopathique

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

N° d'AMM: 57709	Caté	gorie de remise: D	Index: 20.01.0.	28.10.2016
Composition	01	anas barbariae, hep excipiens pro comp	oatis et cordis extractum 200 resso.	K 2.12 mg,
Indication		Etats grippaux		
Remarque		Cette attestation d' (prolongation de l'a	autorisation annule celle du autorisation)	17.02.2014
		Autorisé uniqueme	nt pour la mise sur le marché	é à l'étranger
Valable jusqu'au		23.05.2022		

01 Formica 5% Äusserliche Flüssigkeit

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59721	Abga	abekategorie: D	Index: 20.02.0.	20.10.2016
Zusammensetzung	01	formica rufa TM 0 ethanolum 25 % \	.5 g, ad solutionem pro 1 g, co //V.	orresp.
Anwendung		ohne Indikation		
Bemerkung		Ersetzt die Zulassu	ingsbescheinigung vom 22.05.	2012
			uziertem Dossier ohne Indikat .24). Die Packungsgrössen lieg	
		Zulassung gilt auc (Verlängerung de	h für alle tieferen Konzentrati r Zulassung)	ionen.
Gültig bis		21.05.2022		

01 Fucithalmic Monodosen, Augen-Tropfgel

Pro Farma AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

•				
ZulNr.: 52240	Abg	abekategorie: A	Index: 11.07.1.	26.10.2016
Zusammensetzung	01	acidum fusidicum	10 mg, excipiens ad gelatum pro	o 1 g.
Anwendung		Augeninfektionen	1	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassu	ungsbescheinigung vom 01.04.20)15
		(Umwandlung Zul	assungsart, nur für Vertrieb im A	Ausland)
		Nur für den Vertri	eb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.07.2017		

01 Gem Bronchialpastillen zuckerfrei mit Sorbit

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

ZulNr.: 54131	Abg	abekategorie: D	Index: 03.02.0.	21.10.2016
Zusammensetzung	01	extractum ethan	m 1.9 mg, eucalypti aetherole olicum siccum 7 mg, DER: 2-4 succus 98 mg, natrii cyclamas	:1, levomentholum
Anwendung		Bei Erkältungshu	sten	
Packung/en	01	001	36 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulass	sungsbescheinigung vom 17.0	04.2014
		(Änderung Wirks	stoffzusammensetzung: Strei	chung Benzoesäure)
Gültig bis		30.08.2019		

01 Humira, Injektionslösung in vorgefülltem Injektor AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

ZulNr.: 57862	Abg	abekategorie: B	Index: 07.15.0.	07.10.2016
Zusammensetzung	01	natrii citras dihyd dihydrogenophos	0 mg, mannitolum, acidum citrio ricus, dinatrii phosphas dihydricu phas dihydricus, natrii chloridun lia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml	us, natrii n, polysorbatum 80,
		Tela cum: alcohol isopropyli	cus et aqua purificata.	
Anwendung		Psoriasis-Arthritis Morbus Crohn, Pl	hritis, früh diagnostizierte rheur , Ankylosierende Spondylitis (Mo aque-Psoriasis, Colitis ulcerosa, F sche Arthritis, Hidradenitis supp	orbus Bechterew), Polyartikuläre
Packung/en	01	001	 Injektor(en), vorgefüllt/Pen vorgefüllter Injektor 	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulass (Verlängerung de	ungsbescheinigung vom 15.04.20 r Zulassung)	016
Gültig bis		19.03.2022		

01 Ibandronat Actavis Osteo 150 mg, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

ZulNr.: 62306	Abg	abekategorie: B	Index: 07.99.0.	12.10.2016
Zusammensetzung	01	acidum ibandron excipiens pro con	icum 150 mg ut natrii ibandror npresso obducto.	nas hydricus,
Anwendung		Osteoporose		
Packung/en	01	001	1 Tablette(n)	В
		002	3 Tablette(n)	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulass (Verlängerung de	sungsbescheinigung vom 23.04. er Zulassung)	2012
Gültig bis		22.04.2022		

01 Ibufen-L, Tabletten

Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Wiesenstrasse 21, 5412 Gebenstorf

ZulNr.: 39893	Abg	abekategorie: B	Index: 07.10.1.	27.10.2016
Zusammensetzung	01	ibuprofenum lys excipiens pro co	inum 500 mg corresp. ibuprofenum 2 mpresso.	92.6 mg,
Anwendung		Antiphlogistikun	n	
Packung/en	01	053	20 Tablette(n)	В
		061	50 Tablette(n)	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulas (Verlängerung d	sungsbescheinigung vom 14.08.2015 er Zulassung).	
Gültig bis		21.03.2022		

01 Irbesartan Spirig HC 150, Filmtabletten

02 Irbesartan Spirig HC 300, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

ZulNr.: 62410	Abg	abekategorie: B	Index: 02.07.1.	06.10.2016
Zusammensetzung	01	irbesartanum 1	50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	irbesartanum 30	00 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie		
Packung/en	01	005	28 Tablette(n)	В
		006	98 Tablette(n)	В
	02	007	28 Tablette(n)	В
		008	98 Tablette(n)	В
Bemerkung		Ersetzt die Zula (Verlängerung (ssungsbescheinigung vom 25.09.2012 der Zulassung)	
Gültig bis		23.05.2022		

- 01 Jakavi 5 mg, Tabletten
- 02 Jakavi 15 mg, Tabletten
- 03 Jakavi 20 mg, Tabletten
- 04 Jakavi 10 mg, Tabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

ZulNr.: 62126	Abg	abekategorie: A	Index: 07.16.1. 27.1	0.2016
Zusammensetzung	01	ruxolitinibum excipiens pro	5 mg ut ruxolitinibi phosphas, compresso.	
	02	ruxolitinibum excipiens pro	15 mg ut ruxolitinibi phosphas, compresso.	
	03	ruxolitinibum excipiens pro	20 mg ut ruxolitinibi phosphas, compresso.	
	04	ruxolitinibum excipiens pro	10 mg ut ruxolitinibi phosphas, compresso.	
Anwendung		Zytostatikum		
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) Blister	Α
		002	3 x 56 Tablette(n) Blister	Α
	02	004	56 Tablette(n) Blister	Α
		005	3 x 56 Tablette(n) Blister	Α
	03	007	56 Tablette(n) Blister	Α
		800	3 x 56 Tablette(n) Blister	Α
	04	010	56 Tablette(n) Blister	Α
		011	3 x 56 Tablette(n) Blister	Α
Bemerkung		Ersetzt die Zul	assungsbescheinigung vom 10.06.2015	
			DPE Flaschen als Primärverpackung d.h. Streichung grössen zu 60 Tabletten)	9
Gültig bis		26.12.2017		

01 Klosterfrau Melissengeist, Alcoholat

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

ZulNr.: 17097	Abg	abekategorie: D	Index: 04.99.0.	25.10.2016	
Zusammensetzung	01	destillatum ex melissae folium, helenii rhizoma, gentianae radix, aurantii amari epicarpium et mesocarpium, angelicae radix, zingiberis rhizoma, caryophyllatae flos, galangae rhizoma, cinnamomi cortex, cassiae flos, myristicae semen, piperis nigri fructus, cardamomi fructus corresp. aetherolea 0.073 g, excipiens ad solutionem pro 100 g, corresp. ethanolum 66 % V/V.			
Anwendung		Bei Verdauungsb	eschwerden eschwerden		
Packung/en	01	067	200 ml	D	
		068	47 ml	D	
		069	95 ml	D	
		072	20 ml	D	
Bemerkung		Ersetzt die Zulass	sungsbescheinigung vom 20.09.2	016	
		(Verzicht Packun	gsgrösse 155 ml)		
Gültig bis		02.06.2018			

01 Lamivudin-Zidovudin-Mepha, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

ZulNr.: 62324	Abg	abekategorie: A	Index: 08.03.0.	27.10.2016
Zusammensetzung	01	lamivudinum 150 obducto.	0 mg, zidovudinum 300 mg, excip	iens pro compresso
Anwendung		HIV-Infektionen		
Packung/en	01	001	60 Tablette(n)	Α
Bemerkung		Ersetzt die Zulass (Verlängerung de	sungsbescheinigung vom 01.11.20 er Zulassung))12
Gültig bis		01.05.2022		

- 01 Lisinopril Spirig HC 5 mg, Tabletten
- 102 Lisinopril Spirig HC 10 mg, Tabletten103 Lisinopril Spirig HC 20 mg, Tabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

ZulNr.: 56903	Abg	abekategorie: I	B Index: 02.07.1.	14.10.2016
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 5 excipiens pro	5 mg ut lisinoprilum dihydricum, compresso.	
	02	lisinoprilum 1 excipiens pro	10 mg ut lisinoprilum dihydricum, compresso.	
	03	lisinoprilum 2 excipiens pro	20 mg ut lisinoprilum dihydricum, compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	r	
Packung/en	01	013	30 Tablette(n)	В
		015	100 Tablette(n)	В
	02	017	30 Tablette(n)	В
		019	100 Tablette(n)	В
	03	021	30 Tablette(n)	В
		023	100 Tablette(n)	В
Bemerkung		Ersetzt die Zu	ulassungsbescheinigung vom 10.02.2016	
		(Änderung Pı	räparatename, früher: Lisinopril Stada, Tablette	en)
Gültig bis		06.02.2020		

01 Mannitol Bichsel 10 %, Infusionslösung

02 Mannitol Bichsel 20 %, Infusionslösung

Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken

ZulNr.: 36796	Abg	abekate	gorie: B	Index: 05.01.0.	06.10.2016
Zusammensetzung	01	manni	tolum 10 g,	aqua ad iniectabilia q.s. ad s	olutionem pro 100 ml.
	02	manni	tolum 20 g,	aqua ad iniectabilia q.s. ad s	olutionem pro 100 ml.
Anwendung		Diuret	icum bei Ni	ereninsuffizienz	
Packung/en	01	001	18 x 250	ml Flasche(n)	В
		014	1 x 250	ml Flasche(n)	В
	02	002	18 x 250	ml Flasche(n)	В
		003	10 x 100	ml Flasche(n)	В
		030	1 x 250	ml Flasche(n)	В
		059	1 x 100	ml Flasche(n)	В
Bemerkung		Ersetzt	die Zulassı	ungsbescheinigung vom 18.06	5.2013
		(Korre	ktur der Pa	ckungsgrössen)	
Gültig bis		02.02.2	2019		

02 Merz Spezial, Dragées

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

ZulNr.: 31331	Abg	abekategorie: D	Index: 10.99.0.	25.10.2016		
Zusammensetzung	02	retinoli acetas 1500 U.I., betacarotenum 0.9 mg, cholecalciferolum 50 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetas 9 mg, thiamini nitras 1.2 mg, riboflavinum 1.6 mg, pyridoxini hydrochloridum 1.2 mg, cyanocobalaminum 2 µg, nicotinamidum 10 mg, calcii pantothenas 3 mg, biotinum 10 µg, acidum ascorbicum 75 mg, faex medicinalis siccata 100 mg, cystinum 30 mg, Überzug: ferrosi fumaras 20 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.				
Anwendung		Nagel- und Haarw	uchsstörungen			
Bemerkung		Ersetzt die Zulassu (Verlängerung der	ngsbescheinigung vom 04.11.2 ⁻ Zulassung)	014		
		Nur für den Vertri	eb im Ausland bestimmt			
Gültig bis		23.07.2022				

- 01 Metformin-Mepha 500mg, Lactab
- 02 Metformin-Mepha 850mg, Lactab
- 03 Metformin-Mepha 1000mg, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

ZulNr.: 57950	Abg	abekategorie: B	Index: 07.06.2.	06.10.2016			
Zusammensetzung	01	•	Irochloridum 500 mg, ompresso obducto.				
	02	•	metformini hydrochloridum 850 mg, excipiens pro compresso obducto.				
	03	•	metformini hydrochloridum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.				
Anwendung		orales Antidiab	etikum				
Packung/en	01	800	50 Tablette(n)	В			
	02	009	30 Tablette(n)	В			
		010	100 Tablette(n)	В			
		013	300 Tablette(n) (Spitalpackung)	В			
	03	011	60 Tablette(n)	В			
		014	120 Tablette(n)	В			
Bemerkung		Ersetzt die Zula (Verlängerung	ssungsbescheinigung vom 31.07.2013 der Zulassung)				
Gültig bis		18.06.2022					

01 Monovo, Emulsion

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

ZulNr.: 62315	Abg	abekategorie: B	Index: 10.05.1.	06.10.2016
Zusammensetzung	01	mometasoni-17	furoas 1 mg, excipiens ad emulsic	onem pro 1 g.
Anwendung		Dermatosen		
Packung/en	01	001	20 ml Flasche	В
		002	30 ml Flasche	В
		003	50 ml Flasche	В
		004	60 ml Flasche	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulas (Verlängerung d	ssungsbescheinigung vom 31.07.2 der Zulassung)	012
Gültig bis		30.07.2022		

01 Muco-X 200, Tabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

ZulNr.: 58417	Abg	abekategorie: D	Index: 03.02.0.	05.10.2016
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum excipiens pro cor	200 mg, arom.: aspartamum et alia, mpresso.	
Anwendung		Mukolytikum		
Packung/en	01	004	30 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulass (Verlängerung d	sungsbescheinigung vom 19.09.2013 er Zulassung)	
Gültig bis		13.06.2022		

01 Natu-Seda 600, Dragées

Vita Health Care AG, 3177 Laupen

ZulNr.: 55695	Abg	abekategorie: D	Index: 01.04.1.	31.10.2016		
Zusammensetzung	01		valerianae extractum ethanolicum siccum 600 mg, DER: 3-6:1, Auszugsmittel Ethanol 70% V/V, excipiens pro compresso obducto.			
Anwendung		Bei innerer Unr	uhe, Einschlafstörungen			
Packung/en	01	010	50 Dragée(s)	D		
		014	100 Dragée(s)	D		
Bemerkung		Ersetzt die Zula (Verlängerung d	ssungsbescheinigung vom 04.08. der Zulassung)	2011		
Gültig bis		20.02.2022				

01 Nicotinell Mint 1 mg, Lutschtabletten

02 Nicotinell Mint 2 mg, Lutschtabletten

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

ZulNr.: 55533	Abg	abekategorie: [Index: 15.02.0.	21.10.2016
Zusammensetzung	01		ng ut nicotini ditartras dihydricus, amum et alia, excipiens pro compresso.	
	02		ng ut nicotini ditartras dihydricus, amum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Unterstützun	g der Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	004	36 Tablette(n)	D
		006	96 Tablette(n)	D
		013	204 Tablette(n)	D
	02	010	36 Tablette(n)	D
		012	96 Tablette(n)	D
		014	204 Tablette(n)	D
Bemerkung			ılassungsbescheinigung vom 29.04.2016 g der Zulassung)	
Gültig bis		18.03.2022		

01 Nitroderm TTS 5

02 Nitroderm TTS 10

03 Nitroderm TTS 15

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

ZulNr.: 44192	Abg	abekategorie: B	Index: 02.04.1.	28.10.2016	
Zusammensetzung	01	J ,	25 mg, excipiens ad praeparationem beratione 5 mg/24h.		
	02	J ,	50 mg, excipiens ad praeparationem beratione 10 mg/24h.		
	03	J ,	glyceroli trinitras 75 mg, excipiens ad praeparationem pro 30 cm² cum liberatione 15 mg/24h.		
Anwendung		Koronartherapeu	tikum aus der Klasse der organischen N	Nitrate	
Packung/en	01	012	10 Pflaster	В	
		020	30 Pflaster	В	
		039	100 Pflaster	В	
	02	047	10 Pflaster	В	
		055	30 Pflaster	В	
Bemerkung		Ersetzt die Zulass (Verlängerung de	ungsbescheinigung vom 31.07.2013 er Zulassung)		
		44192 03 Dosisstä	rke nur für den Vertrieb im Ausland be	estimmt	
Gültig bis		26.04.2022			

- 01 Omnitrope 5 mg, Injektionslösung
- 02 Omnitrope 10 mg, Injektionslösung
- 03 Omnitrope 15 mg, Injektionslösung

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

ZulNr.: 61306	Abg	abekategorie: A	Index: 07.03.1.	06.10.2016		
Zusammensetzung	01	heptahydricus, r poloxamerum 1	ADNr 5 mg corresp. 15 U.I., dinatrii p natrii dihydrogenophosphas dihydric 88, mannitolum, conserv.: alcohol be pilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	us,		
	02	heptahydricus, r poloxamerum 1	ADNr 10 mg corresp. 30 U.I., dinatrii natrii dihydrogenophosphas dihydric 88, glycinum, conserv.: phenolum 4.5 pilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	us,		
	03	heptahydricus, r poloxamerum 1	somatropinum ADNr 15 mg corresp. 45 U.I., dinatrii phosphas heptahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, poloxamerum 188, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.			
Anwendung		Wachstumshorn	Wachstumshormonmangel			
Packung/en	01	001	5 Stück Patronen	Α		
		002	10 Stück Patronen	Α		
		007	5 Stück Patronen SurePal	Α		
		800	10 Stück Patronen SurePal	Α		
		011	1 Stück Patrone SurePal	Α		
	02	003	5 Stück Patronen	Α		
		004	10 Stück Patronen	Α		
		009	5 Stück Patronen SurePal	Α		
		010	10 Stück Patronen SurePal	Α		
		012	1 Stück Patrone SurePal	Α		
	03	005	1 Stück Patrone SurePal	Α		
		006	5 Stück Patronen SurePal	Α		
Bemerkung		Ersetzt die Zulas	ssungsbescheinigung vom 19.02.2015	5		
		(Neue zusätzlich Dosisstärken 5 n	ne Packungsgrösse/n, neu: 1 Patrone ng und 10 mg)	bei		
Gültig bis		26.07.2020				

01 Otri Heuschnupfen Microdoseur, Suspension

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

ZulNr.: 54419	Abg	abekategorie: C	Index: 12.02.3.	20.10.2016
Zusammensetzung	01		lipropionas 50 µg pro dosi, cons enylethanolum, excipiens ad sus	
Anwendung		Saisonale allergi	sche Rhinitis	
Packung/en	01	001	100 Einzeldose(n)	C
Bemerkung			sungsbescheinigung vom 29.04. aratebezeichnung, früher: Beco	
Gültig bis		15.12.2018		

01 Oxalis, folium Rh D3, Ampullen Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: 59758	Abg	abekategorie: B	Index: 20.02.0.	20.10.2016
Zusammensetzung Anwendung	01	oxalis acetosella e ohne Indikation	foliis recentibus Rh D3 1 ml, pı	ro vitro.
Bemerkung		Ersetzt die Zulassu	ngsbescheinigung vom 09.07.2	2012
			uziertem Dossier ohne Indikati 24). Die Packungsgrössen liege er Firma.	
		Zulassung gilt auc (Verlängerung der	n für alle höheren Potenzen. [·] Zulassung)	
Gültig bis		08.07.2022		

01 Padma 28, Kapseln

PADMA AG, Haldenstrasse 30, 8620 Wetzikon ZH

ZulNr.: 58436	Abg	abekategorie: D	Index: 02.99.0.	20.10.2016			
Zusammensetzung	01	aquilegiae vulga pulvis 40 mg, ca pulvis 5 mg, care 12 mg, dextroca pulvis 10 mg, lac pulvis 40 mg, liq pulvis 35 mg, my pulvis 25 mg, pla avicularis herbac pulvis 15 mg, sa	aconiti tuberis pulvis 1 mg, aegle sepiar fructus pulvis 20 mg, aquilegiae vulgaris herbae pulvis 15 mg, aucklandiae radicis pulvis 40 mg, calcii sulfas pulvis 20 mg, calendulae floris cum calyce pulvis 5 mg, cardamomi fructus pulvis 30 mg, caryophylli floris pulvis 12 mg, dextrocamphora 4 mg, kaempferiae galangae rhizomatis pulvis 10 mg, lactucae sativae folii pulvis 6 mg, lichen islandicus pulvis 40 mg, liquiritiae radicis pulvis 15 mg, meliae tousend fructus pulvis 35 mg, myrobalani fructus pulvis 30 mg, pimentae fructus pulvis 25 mg, plantaginis lanceolatae folii pulvis 15 mg, polygoni avicularis herbae pulvis 15 mg, potentillae aureae herbae pulvis 15 mg, santali rubri ligni pulvis 30 mg, sidae cordifoliae herbae pulvis 10 mg, valerianae radicis pulvis 10 mg, excipiens pro capsula.				
Anwendung		-	neisenlaufen, Schwere- und Spa einen, Einschlafen von Händen u	5 5			
Packung/en	01	001	60 Kapsel(n)	D			
		002	200 Kapsel(n)	D			
		003	540 Kapsel(n)	D			
Bemerkung		Korrektur Zulass	sungsbescheinigung (Berichtigur	ng:Cardamomi fructus)			
Gültig bis		29.12.2018					

01 Padmed Circosan, Kapseln

PADMA AG, Haldenstrasse 30, 8620 Wetzikon ZH

ZulNr.: 60131	Abg	abekategorie: D	Index: 02.99.0.	26.10.2016
Zusammensetzung	01	aquilegiae vulgari pulvis 40 mg, calci pulvis 5 mg, carda 12 mg, dextrocam pulvis 10 mg, lactu pulvis 40 mg, liqui pulvis 35 mg, myro pulvis 25 mg, plan avicularis herbae p pulvis 15 mg, santa	vis 1 mg, aegle sepiar fructus sherbae pulvis 15 mg, aucklar is sulfas pulvis 20 mg, calendul momi fructus pulvis 30 mg, caphora 4 mg, kaempferiae gala icae sativae folii pulvis 6 mg, la ritiae radicis pulvis 15 mg, me balani fructus pulvis 30 mg, pataginis lanceolatae folii pulvis 15 mg, potentillae aurea ali rubri ligni pulvis 30 mg, sidrianae radicis pulvis 10 mg, ex	ndiae radicis ae floris cum calyce ryophylli floris pulvis angae rhizomatis ichen islandicus iliae tousend fructus bimentae fructus a 15 mg, polygoni ae herbae
Anwendung			isenlaufen, Schwere- und Spa nen, Einschlafen von Händen i	
Packung/en	01	001	60 Kapsel(n)	D
		002 2	00 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassu	ngsbescheinigung vom 01.02.	.2016
		(Anpassung Wirks neu: Aucklandiae	toffname an Ph.Eur.: alt: Cost radix)	i amari radix,
Gültig bis		11.06.2019		

04 Pharmalgen Insektengiftextrakt Apis mellifera 100μg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

ZulNr.: 60687	Abg	abekategorie: A	Index: 07.13.3.	10.10.20	016
Zusammensetzung	04	•	enum 120 µg, mannitolum, alk drochloridum aut natrii hydro		
			mani, natrii chloridum, conserv qua q.s. ad solutionem pro 1 m		
		•	enum 100 µg, mannitolum, alk oridum, conserv.: phenolum 4 n		
Anwendung		Hyposensibilisierur	ng		
Packung/en	04	002 je	4 Durchstechflasche(n) Lyophi 5 ml Diluent	lisat und	Α
Bemerkung		Ersetzt die Zulassu	ngsbescheinigung vom 01.12.2	015	
			sstärke 01, Pharmalgen Insekte ckung, Pulver und Lösungsmitt ung)		
Gültig bis		27.06.2020			

04 Pharmalgen Insektengiftextrakt Vespula spp. 100μg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

ZulNr.: 60688	Abg	abekategorie: A	Index: 07.13.3.	10.10.2016			
Zusammensetzung	04		enum 120 µg, mannitolum, albı ıridum aut natrii hydroxidum q.	-			
		Solvens: albuminum seri h aqua q.s. ad solut	umani, natrii chloridum, conser ionem pro 1 ml.	v.: phenolum 4 mg,			
		Solutio reconstitu	Solutio reconstituta:				
			enum 100 µg, mannitolum, albı conserv.: phenolum 4 mg, aqua				
Anwendung		Hyposensibilisieru	ng				
Packung/en	04	002 j	e 4 Durchstechflasche(n) Lyoph 5 ml Diluent	ilisat und A			
Bemerkung		Ersetzt die Zulassı	ungsbescheinigung vom 01.12.2	015			
		-	sisstärke 01, Pharmalgen Insekto bipackung, Pulver und Lösungs Injektionslösung)	•			
Gültig bis		27.06.2020					

01 Phytopharma sirop contre la toux avec Butamirate, sirop

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

N° d'AMM: 54521	Caté	gorie de remise: D	Index: 03.01.2.	06.10.2016
Composition	01	•	drogenocitras 22.5 mg corresp. butamir atica, color.: E 150, conserv.: E 210, excip ro 15 ml.	
Indication		Toux		
Conditionnements	01	014	200 ml	D
		022	400 ml	D
Remarque		Cette attestation (prolongation de	n d'autorisation annule celle du 29.09.2 e l'autorisation)	011
Valable jusqu'au		22.02.2022		

01 Phytopharma sirop contre la toux avec Butamirate, sirop

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

N° d'AMM: 54521	Caté	gorie de remise: D	Index: 03.01.2.	19.10.2016
Composition	01		lrogenocitras 22.5 mg corresp. b itica, color.: E 150, conserv.: E 21 ro 15 ml.	
Indication		Toux		
Conditionnements	01	014	200 ml	D
Remarque		Cette attestation (révocation d'em	n d'autorisation annule celle du (aballage 400 ml)	06.10.2016
Valable jusqu'au		22.02.2022		

01 Pretuval Grippe & Erkältung C, Brausetabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

ZulNr.: 48340	Abg	abekategorie: C	Index: 01.01.2.	14.10.2016		
Zusammensetzung	01	paracetamolum 300 mg, pseudoephedrini hydrochloridum 30 mg, dextromethorphani hydrobromidum 20 mg corresp. dextromethorphanum 14.66 mg, acidum ascorbicum 250 mg ut calcii ascorbas, arom.: aspartamum et alia, color.: E 150, excipiens pro compresso.				
Anwendung		Erkältungskrank	cheiten mit Husten, Fieber und Sc	hmerzen		
Packung/en	01	001	10 Tablette(n)	C		
		002	20 Tablette(n)	C		
Bemerkung			Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.03.2016 (Verlängerung der Zulassung)			
Gültig bis		18.03.2022	-			

01 Pretuval Grippe & Erkältung, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

ZulNr.: 49182	Abg	abekategorie: C	Index: 01.01.2.	14.10.2016
Zusammensetzung	01	dextromethorph	300 mg, pseudoephedrini hydro ani hydrobromidum 20 mg corro anum 14.66 mg, excipiens pro co	esp.
Anwendung		Erkältungskrank	heiten mit Husten, Fieber und So	chmerzen
Packung/en	01	001	20 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulass (Verlängerung d	sungsbescheinigung vom 02.03.2 er Zulassung)	2016
Gültig bis		18.03.2022		

01 Procoralan 5 mg, comprimé pelliculé

02 Procoralan 7.5 mg, comprimé pelliculé

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

N° d'AMM: 57371	Caté	égorie de remise: B	Index: 02.99.0.	27.10.2016		
Composition	01	ivabradinum 5 m excipiens pro con	g ut ivabradinum hydrochloridum, npresso obducto.			
	02		ivabradinum 7.5 mg ut ivabradinum hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.			
Indication		Traitement sympt	tomatique de l'angor stable chronique	•		
Conditionnements	01	002	56 comprimé(s)	В		
		004	112 comprimé(s)	В		
	02	006	112 comprimé(s)	В		
		800	56 comprimé(s)	В		
Remarque		Cette attestation (prolongation de	d'autorisation annule celle du 26.10.2 l'autorisation)	011		
Valable jusqu'au		18.03.2022				

01 Prograf 1mg, Kapseln

02 Prograf 5 mg, Kapseln

03 Prograf 0.5 mg, Kapseln

APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

ZulNr.: 65822	Abg	abekategorie: A	Index: 07.15.0.	27.10.2016
Zusammensetzung	01	tacrolimusum 1	mg, excipiens pro capsula.	
	02	tacrolimusum 5	mg, excipiens pro capsula.	
	03	tacrolimusum 0.	5 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppress	ivum	
Packung/en	01	001	50 Kapsel(n)	Α
	02	002	50 Kapsel(n)	Α
	03	003	50 Kapsel(n)	Α
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2015 (Zulassung der neuen Dosisstärke 0.5 mg und 5 mg)		
Gültig bis		16.12.2020		

01 Pulmofor Hot, granulé

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

N° d'AMM: 55863	Cate	gorie de remise: C	Index: 03.01.1.	04.10.2016	
Composition	01	dextromethorphani hydrobromidum 25 mg corresp. dextromethorphanum 18.3 mg, arom.: aspartamum, saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens ad granulatum pro charta.			
Indication		Toux			
Remarque		Cette attestation d'a (prolongation de l'a	autorisation annule celle du (outorisation)	01.07.2015	
		Autorisé uniquemen	nt pour la mise sur le marché	à l'étranger	
Valable jusqu'au		25.02.2022			

01 Ramipril HCT Zentiva 2.5/12.5 mg, comprimés

02 Ramipril HCT Zentiva 5/25 mg, comprimés

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

N° d'AMM: 58177	Caté	gorie de remise: B	Index: 02.07.2.	20.10.2016
Composition	01	ramiprilum 2.5 n excipiens pro cor	ng, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, mpresso.	
	02	ramiprilum 5 mg excipiens pro cor	, hydrochlorothiazidum 25 mg, mpresso.	
Indication		Antihypertenseu	ır	
Conditionnements	01	009	20 comprimé(s)	В
		010	100 comprimé(s)	В
	02	011	20 comprimé(s)	В
		012	100 comprimé(s)	В
Remarque		Cette attestation (prolongation de	n d'autorisation annule celle du 01.0 e l'autorisation)	4.2012
Valable jusqu'au		06.05.2022		

- 01 Ramipril Zentiva 1.25, comprimés
- 02 Ramipril Zentiva 2.5, comprimés
- 03 Ramipril Zentiva 5, comprimés
- 04 Ramipril Zentiva 10, comprimés

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

N° d'AMM: 58159	Caté	gorie de ren	nise: B	Index: 02.07.1.	20.10.2016			
Composition	01	ramiprilun	amiprilum 1.25 mg, excipiens pro compresso.					
	02	ramiprilun	amiprilum 2.5 mg, excipiens pro compresso.					
	03	ramiprilun	n 5 mg, ex	cipiens pro compresso.				
	04	ramiprilun	n 10 mg, e	xcipiens pro compresso.				
Indication		Hypertoni	e					
Conditionnements	01	017	20	comprimé(s)	В			
		018	100	comprimé(s)	В			
	02	019	20	comprimé(s)	В			
		020	100	comprimé(s)	В			
	03	021	20	comprimé(s)	В			
		022	100	comprimé(s)	В			
	04	023	20	comprimé(s)	В			
		024	100	comprimé(s)	В			
Remarque				utorisation annule celle du utorisation)	01.04.2012			
Valable jusqu'au		06.05.2022	2					

01 Regaine 2 %, Lösung

02 Regaine 5 %, Lösung

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

ZulNr.: 48249	Abg	abekategorie: C	Index: 10.99.0.	31.10.2016
Zusammensetzung	01		0 mg, propylenglycolum, olutionem pro 1 ml.	
	02		0 mg, propylenglycolum, olutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Alopecia andre	ogenetica	
Packung/en	01	019	60 ml	C
		027	3 x 60 ml	C
	02	051	60 ml	C
		078	3 x 60 ml	C
Bemerkung			assungsbescheinigung vo J der Zulassung)	m 01.04.2013
Gültig bis		12.03.2022		

02 Retrovir AZT 250 mg, Kapseln

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

ZulNr.: 48942	Abg	abekategorie: A	Index: 08.03.0.	05.10.2016
Zusammensetzung	02	zidovudinum 250	mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		HIV-Infektionen		
Packung/en	02	040	40 Kapsel(n)	Α
Bemerkung		Ersetzt die Zulass (Verlängerung d	sungsbescheinigung vom 03.10.2011 er Zulassung)	
Gültig bis		05.03.2022		

01 Retrovir AZT, Sirup

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

ZulNr.: 51588	Abg	abekategorie: A	Index: 08.03.0.	05.10.2016
Zusammensetzung	01) mg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		HIV-Infektionen	i e	
Packung/en	01	010	200 ml	Α
Bemerkung		Ersetzt die Zulas (Verlängerung d	ssungsbescheinigung vom 05.10.2011 der Zulassung)	
Gültig bis		05.03.2022		

01 Ringer-Lactat "Bichsel" ohne Glucose, Infusionslösung

Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken

ZulNr.: 50461	Abg	abekateg	gorie: B	Index: 05.03.2.	27.10.2016
Zusammensetzung	01	chlorid	um 110 mn	l, kalium 4 mmol, calcium 1.5 mmol, nol, dl-lactas 28 mmol, aqua ad inied pro 1000 ml.	
Anwendung		Flüssig	keitsersatz		
Packung/en	01	001	25 x 100	ml Flasche(n) Polypropylen	В
		003	25 x 250	ml Flasche(n) Polypropylen	В
		004	10 x 500	ml Flasche(n) Polypropylen	В
		006	10 x 1000	ml Flasche(n) Polypropylen	В
		010	3 x 3000	ml Beutel PVC	В
		011	2 x 5000	ml Beutel PVC	В
		012	12 x 500	ml Beutel PP-Infusionsbeutel	В
		013	8 x 1000	ml Beutel PP-Infusionsbeutel	В
		015	4 x 2000	ml Beutel PP-Infusionsbeutel	В
		016	3 x 3000	ml Beutel PP-Infusionsbeutel	В
		018	2 x 5000	ml Beutel PP-Infusionsbeutel	В
		076	500	ml Flasche(n) Polypropylen	В
		084	1000	ml Flasche(n) Polypropylen	В
		107	500	ml Beutel PP-Infusionsbeutel	В
		108	1000	ml Beutel PP-Infusionsbeutel	В
Bemerkung		Ersetzt	die Zulassu	ingsbescheinigung vom 31.03.2016	
_				Packungsgrössen)	
Gültig bis		17.08.2	2021	- -	

- 01 Ringer-Lactat Bichsel mit Glucose 1 %, Infusionslösung
- 02 Ringer-Lactat Bichsel mit Glucose 2 %, Infusionslösung
- 03 Ringer-Lactat Bichsel mit Glucose 5 %, Infusionslösung

Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken

ZulNr.: 50460	Abg	abekatego	rie: B	Index: 05.03.3.	27.10.2016		
Zusammensetzung	01	chloridu	natrium 131 mmol, kalium 4 mmol, calcium 1.5 mmol, chloridum 110 mmol, dl-lactas 28 mmol, glucosum anhydricum 10 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.				
	02	chloridu	m 109 m	ol, kalium 4 mmol, calcium 1.5 mm mol, dl-lactas 28 mmol, glucosum a ilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml	anhydricum 20 g,		
	03	chloridu	m 109 m	ol, kalium 4 mmol, calcium 1.5 mm mol, dl-lactas 28 mmol, glucosum a ilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml	anhydricum 50 g,		
Anwendung		Flüssigke	eits-Ersat	z			
Packung/en	01	001	10 x 500) ml Flasche(n) Polypropylen	В		
		009	20 x 250) ml Beutel PP-Infusionsbeutel	В		
		011	12 x 500) ml Beutel PP-Infusionsbeutel	В		
		097	1 x 500) ml Beutel PP-Infusionsbeutel	В		
	02	091	12 x 500) ml Beutel PP-Infusionsbeutel	В		
		092	8 x 1000) ml Beutel PP-Infusionsbeutel	В		
	03	017	10 x 500) ml Flasche(n) Polypropylen	В		
		096	8 x 1000) ml Beutel PP-Infusionsbeutel	В		
Bemerkung				ungsbescheinigung vom 31.03.201 Packungsgrössen)	6		
Gültig bis		17.08.20	21				

01 Sanail-Mepha once a week 5%, Nagellack

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

ZulNr.: 65130	Abg	abekategorie: D	Index: 10.09.4.	04.10.2016
Zusammensetzung	01		0 mg ut amorolfini hydrochloridum, lutionem pro 1 ml.	
		B) Tupfer: alcohol isoprop	ylicus 70 %.	
Anwendung		Nagelmykosen		
Packung/en	01	001	2.5 ml inkl. 30 Tupfer mit Isopropylalkoho 10 Spatel, 30 Feilen	il, D
Bemerkung			ssungsbescheinigung vom 07.10.2014 gabekategorie von C zu D)	
Gültig bis		06.10.2019		

- 01 Stadapril 5 mg, Tabletten
- 02 Stadapril 10 mg, Tabletten
- 03 Stadapril 20 mg, Tabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

ZulNr.: 56823	Abg	abekategorie: B	Index: 02.07.1. 14.10	.2016				
Zusammensetzung	01		lisinoprilum 5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.					
	02	•	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.					
	03	. :	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.					
Anwendung		ACE-Hemmer						
Packung/en	01	001	30 Tablette(n)	В				
		003	100 Tablette(n)	В				
	02	005	30 Tablette(n)	В				
		007	100 Tablette(n)	В				
	03	009	30 Tablette(n)	В				
		011	100 Tablette(n)	В				
Bemerkung		Ersetzt die Zula	assungsbescheinigung vom 28.11.2013					
		(Änderung Prä	paratename, früher: Lisinopril Spirig HC, Tabletten)				
Gültig bis		04.04.2019						

01 Stocrin 600 mg, Filmtabletten

- 02 Stocrin 50 mg, Filmtabletten
- 03 Stocrin 200 mg, Filmtabletten

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

ZulNr.: 56000	Abga	abekategorie: A	Index: 08.03.0.	27.10.2016
Zusammensetzung	01	efavirenzum 600	mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	efavirenzum 50 n	ng, excipiens pro compresso obducto.	
	03	efavirenzum 200	mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen		
Packung/en	01	001	30 Tablette(n)	Α
	02	003	30 Tablette(n)	Α
	03	005	90 Tablette(n)	Α
Bemerkung		Ersetzt die Zulass (Verlängerung de	sungsbescheinigung vom 05.09.2011 er Zulassung)	
Gültig bis		10.05.2022		

01 Strepsils Dolo Spray, Lösung

Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen

ZulNr.: 65577	Abg	abekategorie: C	Index: 12.03.2.	21.10.2016
Zusammensetzung	01	•	3.748 mg pro dosi, arom.: sacchari E 216, E 218, excipiens ad solution	
Anwendung			otomatische Behandlung schmerz er Rachenschleimhaut	hafter
Packung/en	01	001	15 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulass (Korrektur ATC-C	sungsbescheinigung vom 25.05.20 Code)	016
Gültig bis		24.05.2021		

01 Strepsils Dolo, Lutschtabletten

Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen

ZulNr.: 58523	Abg	abekategorie: C	Index: 12.03.2.	21.10.2016
Zusammensetzung	01		8.75 mg, macrogolum 300, aromatica, xcipiens pro compresso.	
Anwendung		Schmerzhafte Er	ntzündungen der Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	004	16 Tablette(n)	C
		005	24 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulas (Korrektur ATC-	ssungsbescheinigung vom 06.02.2014 Code)	
Gültig bis		22.04.2019		

01 Supracyclin Tabs, Tabletten

02 Supracyclin Tabs forte, Tabletten

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

ZulNr.: 49771	Abg	abekategorie: A	Index: 08.01.5.	27.10.2016	
Zusammensetzung	01	doxycyclinum 100 excipiens pro cor	0 mg ut doxycyclinum monohydricum, npresso.		
	02		doxycyclinum 200 mg ut doxycyclinum monohydricum, excipiens pro compresso.		
Anwendung		Infektionskrankh	eiten		
Packung/en	01	010	10 Tablette(n)	Α	
		029	20 Tablette(n)	Α	
	02	037	10 Tablette(n)	Α	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)			
Gültig bis		07.01.2022			

01 Tractocile, Injektionslösung

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

ZulNr.: 55742	Abg	abekategorie: B	Index: 09.01.2. 20.1	0.2016
Zusammensetzung	01		ng ut atosibanum acetas, mannitolum, ilia q.s. ad solutionem pro 1.0 ml.	
Anwendung		Tokolyse in der 2	4. bis 33. Schwangerschaftswoche	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) Injektionslösung 0.9 n (7.5 mg/ml)	nl B
		003	 Durchstechflasche(n) Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslsg, 5 ml 	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulass (Verlängerung de	sungsbescheinigung vom 16.12.2011 er Zulassung)	
Gültig bis		17.04.2022		

- 01 Tradonal one 150 mg, Retard-Tabletten
- 02 Tradonal one 200 mg, Retard-Tabletten
- 03 Tradonal one 300 mg, Retard-Tabletten
- 04 Tradonal one 400 mg, Retard-Tabletten

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

ZulNr.: 55175	Abg	abekategorie: A	Index: 01.01.3.	24.10.2016
Zusammensetzung	01	tramadoli hydr	ochloridum 150 mg, excipiens pro co	mpresso obducto.
	02	tramadoli hydr	ochloridum 200 mg, excipiens pro co	mpresso obducto.
	03	tramadoli hydr	ochloridum 300 mg, excipiens pro co	mpresso obducto.
	04	tramadoli hydr	ochloridum 400 mg, excipiens pro co	mpresso obducto.
Anwendung		Analgetikum		
Packung/en	01	001	20 Tablette(n)	Α
		002	50 Tablette(n)	Α
		003	100 Tablette(n)	Α
	02	004	20 Tablette(n)	Α
		005	50 Tablette(n)	Α
		006	100 Tablette(n)	Α
	03	007	20 Tablette(n)	А
		800	50 Tablette(n)	Α
	04	009	20 Tablette(n)	Α
		010	50 Tablette(n)	Α
Bemerkung			assungsbescheinigung vom 08.06.201 fsstoffzusammensetzung)	6
Gültig bis		25.01.2022		

- 01 Tramundin 100 mg, Tabletten retard
- 02 Tramundin 150 mg, Tabletten retard
- 03 Tramundin 200 mg, Tabletten retard

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

ZulNr.: 55988	Abg	abekategorie: A	Index: 01.01.3.	26.10.2016
Zusammensetzung	01	tramadoli hydro	chloridum 100 mg, excipiens pro compre	esso obducto.
	02	tramadoli hydro	chloridum 150 mg, excipiens pro compre	esso obducto.
	03	tramadoli hydro	chloridum 200 mg, excipiens pro compre	esso obducto.
Anwendung		Analgetikum		
Packung/en	01	002	10 Tablette(n)	Α
		004	30 Tablette(n)	Α
		006	60 Tablette(n)	Α
	02	800	10 Tablette(n)	Α
		010	30 Tablette(n)	Α
		012	60 Tablette(n)	Α
	03	014	10 Tablette(n)	Α
		016	30 Tablette(n)	Α
		018	60 Tablette(n)	Α
Bemerkung			sungsbescheinigung vom 01.02.2013 stoffzusammensetzung)	
Gültig bis		26.03.2018		

01 Usneabasan, homöopathische Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

ZulNr.: 51535	Abg	abekategorie: C	Index: 20.01.0.	21.10.2016
Zusammensetzung	01	usnea barbata T	M corresp. ethanolum 70 % V/V.	
Anwendung		Bei Kopfschmerz	zen	
Packung/en	01	014	30 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulas	sungsbescheinigung vom 23.09.2016	
		Verzicht auf Pac	kungsgrösse 100 ml	
Gültig bis		04.01.2022		

02 Viola Mandelölsalbe, Salbe

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

ZulNr.: 41556	Abg	abekategorie: D	Index: 10.04.0.	06.10.2016	
Zusammensetzung	02	violae tricoloris herbae extractum ethanolicum liquidum 100 mg, ratio: 1:8-10, zinci oxidum 37.5 mg, amygdalae oleum 410 mg, conserv.: E 218, E 216, arom.: ethylvanillinum et alia, natrii laurilsulfas excipiens ad unguentum pro 1 g.			
Anwendung		Bei leichten, nich	t infektionsbedingten Entzünd	ungen der Haut	
Packung/en	02	050	40 g	D	
		051	100 g	D	
Bemerkung		Ersetzt die Zulass (Verlängerung de	sungsbescheinigung vom 22.06.2 er Zulassung)	2015	
Gültig bis		15.03.2022			

01 VITAL CURADEN 49+, Kapseln

Curaden AG, Amlehnstrasse 22, 6010 Kriens

ZulNr.: 53388	Abg	abekategorie: D	Index: 07.98.0.	04.10.2016
Zusammensetzung	01	cholecalciferolume thiamini hydrochloridume nicotinamidume d-pantothenicume acidume ascorbice hydrogenophosy heptahydricus, recuprum 1 mg ut sulfas monohydrexahydricum, retrahydricum, retalium 7.5 mg ut	arotenum corresp. retinolum 500 m 200 U.I., (+)-alfa-tocopherolum hloridum 0.8 mg, riboflavinum 1 mg, cyanocobalaminum 1.5 µg 10 mg, acidum folicum 0.2 mg, am 5 mg ut calcii pantothenas, bicum 60 mg, mineralia: calcium 26 phas dihydricus, ferrum 10 mg ut magnesium 50 mg ut magnesii ox cupri sulfas anhydricus, zincum ricus, chromium 7.5 µg ut chromi manganum 1.2 mg ut mangani(II) molybdenum 7.5 µg ut natrii mol t kalii sulfas, selenium 40 µg ut feseng extractum 80 mg corresp. gpsula.	n 30.2 mg, mg, pyridoxini g, cidum otinum 20 µg, mg ut calcii t ferrosi sulfas xidum ponderosum, 7.5 mg ut zinci ii(III) chloridum lybdas dihydricus, faex siccata cum
Anwendung		Roborans		
Packung/en	01	020	100 Kapsel(n)	D
		036	30 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulas (Erneute Zulassu	sungsbescheinigung vom 29.10.2 ing)	2015
Gültig bis		16.11.2021		

01 Zoledronat Actavis Onko 4mg/5ml, Infusionskonzentrat Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

ZulNr.: 62348	Abg	jabekategorie: B	Index: 07.99.0.	12.10.2016		
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg, mannitolum, natrii citras dihydricus, 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)	В		
Bemerkung			Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)			
Gültig bis		28.03.2022				

01 Zometa 4 mg/100ml, Infusionslösung

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

ZulNr.: 62277	Abg	abekategorie: B	Index: 07.99.0.	03.10.2016	
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg, mannitolum, natrii citras anhydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.			
Anwendung		Knochenmetastas maligne Hypercald	en solider Tumoren und multipl ämie	lem Myelom,	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassu	ngsbescheinigung vom 05.03.2	015	
		(Verlängerung de	⁻ Zulassung)		
		Nur für den Vertri	eb im Ausland bestimmt		
Gültig bis		20.02.2022			

01 Zostavax, Injektionssuspension

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

ZulNr.: 709	Abg	abekategorie: B	Index: 08.08.	03.10.2016
Zusammensetzung	01	ureum, natrii chlor	us min. 19400 U., saccharum, idum, natrii hydrogenogluta anhydricus, kalii dihydrogeno	mas monohydricus,
		Solvens: aqua ad iniectabili	a.	
Anwendung		aktive Immunisieru Neuralgie, ab dem	ing gegen Herpes Zoster und 50. Geburtstag	l postherpetischer
Packung/en	01	003	1 Ampulle(n)	В
		004	10 Ampulle(n)	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.12.2014 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		21.02.2022		

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Advocid 2.5% ad us. vet., Injektionslösung

02 Advocid 18% ad us. vet., Injektionslösung

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

ZulNr.: 53122	Abg	abekategorie: A	Index:	14.10.2016	
Zusammensetzung	01	lacticum, antiox.:	25 mg ut danofloxacini ı 3-mercapto-1,2-propan g, aqua ad iniectabilia q.		
	02	 danofloxacinum 180 mg ut danofloxacini mesilas, 2-pyrro povidonum, magnesii oxidum ponderosum, antiox.: 3-mercapto-1,2-propandiolum 5 mg, conserv.: phenolum aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. 			
Anwendung	01	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Rinder und Schweine			
	02	Antibiotikum (Gy	rasehemmer) für Rinder	•	
Packung/en	01	019	50 ml	А	
		027	100 ml	А	
	02	043	50 ml	А	
		051	100 ml	Α	
Bemerkung		Ersetzt die Zulass (Verlängerung de	ungsbescheinigung vom er Zulassung)	27.10.2015	
Gültig bis		18.03.2022			

01 Bismutal ad us. vet., abgeteilte Pulver

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

ZulNr.: 27718	Abg	abekategorie	e: D Index:	12.10.2016
Zusammensetzung	01	bismuthi al 10 g, pro cl	3 .	uctus 8 g, kaolinum ponderosum
Anwendung			oikum in Pulverform für Ti tiöser Durchfälle	ere zur Behandlung
Packung/en	01	019	10 x 20 g Beutel	D
Bemerkung			Zulassungsbescheinigung ung der Zulassung)	vom 26.01.2012
Gültig bis		21.03.2022		

01 Calcitat N 25 ad us. vet., Injektionslösung

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

ZulNr.: 44540	Abg	abekategorie: B	Index:	25.10.2016
Zusammensetzung	01	hydroxidum 6.6 aminoethylis dih	ydrogenophosphas 3 m	hexahydricum 32.5 mg,
Anwendung		Ca-Injektionslösu Hund und Katze		f, Ziege, Schwein, Ferkel,
Packung/en	01	010	250 ml	В
		029	500 ml	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulas (Verlängerung d	sungsbescheinigung vor Ier Zulassung)	n 02.02.2012
Gültig bis		19.04.2022		

01 Calcitat S 50 ad us. vet., Injektionslösung

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

ZulNr.: 44541	Abg	abekategorie: B	Index:	20.10.2016	
Zusammensetzung	01	calcii gluconas 31 mg, calcii borogluconas 429 mg, calcii hydroxidum 13.2 mg, magnesii chloridum hexahydricum 65 mg, aminoethylis dihydrogenophosphas 6 mg, macrogolum 200, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.			
Anwendung		Ca-Injektionslös Hund und Katze	•	chaf, Ziege, Schwein, Ferkel,	
Packung/en	01	017	100 ml	В	
		041	250 ml	В	
Bemerkung		Ersetzt die Zulas (Verlängerung d	ssungsbescheinigung der Zulassung)	vom 02.02.2012	
Gültig bis		18.04.2022			

- 01 Cimalgex 8mg ad us. vet., teilbare Tabletten
- 02 Cimalgex 30mg ad us. vet., teilbare Tabletten
- 03 Cimalgex 80mg ad us. vet., teilbare Tabletten

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

ZulNr.: 61525	Abg	abekategor	ie: B Index:	04.10.2016			
Zusammensetzung	01	cimicoxib	cimicoxibum 8 mg, aromatica, excipiens pro compresso.				
	02	cimicoxib	um 30 mg, aromatica, excipiens pro compresso				
	03	cimicoxib	um 80 mg, aromatica, excipiens pro compresso				
Anwendung		Nichtster	oidaler Entzündungshemmer für Hunde				
Packung/en	01	002	32 Tablette(n)	В			
	02	006	144 Tablette(n)	В			
		010	45 Tablette(n) Plastikdose	В			
	03	009	144 Tablette(n)	В			
		011	45 Tablette(n) Plastikdose	В			
Bemerkung		Ersetzt di	e Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2016				
		(Änderun	g Präparatename, früher: Cimalgex ad us. vet.,	Tabletten)			
Gültig bis		07.08.202	1				

01 Degramycin ad us. vet., Augensalbe

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

ZulNr.: 33466	Abg	abekategorie: A	Index:	19.10.2016
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochl	mg ut neomycini sulfas, Ioridum 10 mg, retinoli piens ad unguentum pro	
Anwendung			iere bei allergischer und d nicht eitriger Blephari	d unspezifischer Keratitis, itis
Packung/en	01	013	7,5 g Tube	А
Bemerkung		Ersetzt die Zulassu (Verlängerung de	ungsbescheinigung vom r Zulassung)	n 03.01.2012
Gültig bis		21.03.2022		

01 Dermaflon ad us. vet., Crème

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

ZulNr.: 48412	Abgabekategorie: C		Index:	06.10.2016		
Zusammensetzung	01	acidum dl-malicum 3.75 mg, acidum benzoicum 0.25 mg, acidum salicylicum 0.06 mg, allantoinum 0.15 mg, propylenglycolum 18.16 mg, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.				
Anwendung		Zur Behandlun	g von Wunden bei Tieren			
Packung/en	01	017	30 g Tube	C		
		025	100 g Tube	C		
Bemerkung		Ersetzt die Zula (Verlängerung	nssungsbescheinigung vom 27.1 der Zulassung)	0.2015		
Gültig bis		08.03.2022	5 5			

01 Dermaflon ad us. vet., Lösung

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

ZulNr.: 48413	Abg	abekategorie: C	Index:	06.10.2016	
Zusammensetzung	01		ım 22.5 mg, acidum benzoi ng, propylenglycolum 0.40 o 1 ml.	5 .	
Anwendung		Zur Behandlung von Wunden und Otitis externa bei Tieren			
Bemerkung		Ersetzt die Zulass (Verlängerung de	sungsbescheinigung vom 0 er Zulassung)	6.06.2016	
		Nur für den Vert	rieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis		08.03.2022			

01 Linco-Spectin ad us. vet., Injektionslösung

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

ZulNr.: 40070	Abg	abekategorie	: A Index:	06.10.2016
Zusammensetzung	01	100 mg ut s	ım 50 mg ut lincomycini hydrochlo pectinomycini sulfas, conserv.: alc ectabilia q.s. ad solutionem pro 1	ohol benzylicus 9 mg,
Anwendung		Antibiotiku	m für Schweine, Hunde und Katze	en
Packung/en	01	052	1 x 100 ml	Α
Bemerkung			Zulassungsbescheinigung vom 27. Ing der Zulassung)	10.2015
Gültig bis		14.03.2022		

01 Meflosyl ad us. vet., Injektionslösung

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

ZulNr.: 62377	Abg	abekategorie: B	Index:	19.10.2016
Zusammensetzung	01	dinatrii edetas, p hydroxymethans	ropylenglycolum, anti	v.: phenolum 5 mg, aqua ad
Anwendung		Nichtsteroidaler Schweine	Entzündungshemmer	für Pferde, Rinder und
Packung/en	01	001	50 ml	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulass (Verlängerung d	sungsbescheinigung vo er Zulassung)	om 27.10.2015
Gültig bis		07.03.2022		

02 Neo-M-Salbe ad us. vet., Salbe in Injektoren

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

ZulNr.: 32901	Abg	abekategorie: A	Index:	12.10.2016		
Zusammensetzung	02	benzylpenicillinum procainum 1 Mio U.I., neomycinum 350 mg ut neomycini sulfas, retinoli palmitas 10'000 U.I., paraffinum liquidum, vaselinum album, alcohol cetylicus et stearylicus, alcoholes adipis lanae, conserv.: E 216 15 mg, E 218 35 mg, pro vase 10 g.				
Anwendung		Mastitis bei Kühe	n			
Packung/en	02	035	8 Euterinjektore(n	n) A		
		036	100 Euterinjektore(n	n) A		
Bemerkung		Ersetzt die Zulassı (Verlängerung de	ungsbescheinigung v r Zulassung)	vom 16.12.2011		
Gültig bis		04.04.2022				

01 Regumate Porcine ad us. vet., ölige Lösung zum Eingeben

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

ZulNr.: 58096	Abg	abekategorie: B	Index:	05.10.2016
Zusammensetzung	01	altrenogestum pro 1 ml.	4 mg, antiox.: E 320, E	321, excipiens ad solutionem
Anwendung		Progestagen zu	ır Brunstsynchronisati	on bei zyklischen Jungsauen
Packung/en	01	003	1	В
		004	540 ml	В
Bemerkung			ssungsbescheinigung Ingsgrösse 360 ml)	vom 09.03.2016
Gültig bis		08.10.2018		

03 Scalibor Protectorband ad us. vet., für kleine und mittlere Hunde

04 Scalibor Protectorband ad us. vet., für grosse Hunde

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

ZulNr.: 55995	Abg	abekategori	e: C	Index:	26.10.2016
Zusammensetzung	03			0.76 g, antiox.: E 321, eparatione 48 cm.	
	04			g, antiox.: E 321, eparatione 65 cm.	
Anwendung	03	Antiparasi	tenhals	band für kleine und mittlere Hu	unde
	04	Antiparasi	tenhalsl	band für grosse Hunde	
Packung/en	03	002		1 Halsband	C
		004	6	x 1 Halsband	C
	04	006		1 Halsband	C
		800	6	x 1 Halsband	С
Bemerkung				ungsbescheinigung vom 17.12.2 r Zulassung)	012
Gültig bis		06.03.2022			

02 Tylan 200 ad us. vet., Injektionslösung

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

ZulNr.: 33047	Abg	jabekategorie: A	Index:	19.10.2016
Zusammensetzung	02		ng, propylenglycolum, conser , aqua ad iniectabilia q.s. ad s	
Anwendung		Makrolid-Antib	iotikum für Rinder, Kälber un	d Schweine
Packung/en	02	045	100 ml	А
Bemerkung		Ersetzt die Zula (Verlängerung d	ssungsbescheinigung vom 18. der Zulassung)	12.2015
Gültig bis		04.04.2022		

01 Vetacortyl ad us. vet., Injektionssuspension

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

ZulNr.: 48281	Abga	abekategorie: B	Index:	12.10.2016
Zusammensetzung	01	4000, natrii chlor	idum, natrii acetas t : E 216 0.2 mg, E 218	lysorbatum 80, macrogolum rihydricus, acidum aceticum 3 1.2 mg, aqua ad iniectabilia
Anwendung		Depot-Corticoste	roid für Hunde und	Katzen
Packung/en	01	028	5 ml	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2016 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		29.04.2022		

01 Vitakraft Vita Care Antiparasit-Halsband ad us. vet., für Katzen

Vitakraft AG, Industriezone Furtbach, 8107 Buchs ZH

ZulNr.: 54808	Abg	abekategorie: E	Index:	26.10.2016
Zusammensetzung	01	dimpylatum 2.1	g, excipiens pro praeparatione 14 g.	
Anwendung	01	Ektoparasiten be	ei Katzen	
Packung/en	01	012	1 Halsband	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulas (Verlängerung d	sungsbescheinigung vom 14.03.2012 Ier Zulassung)	2
Gültig bis		13.03.2022		

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 01.10.2016 übernimmt die Firma **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** folgende/s Arzneimittel der Firma **Roche Pharma (Schweiz) AG, Reinach BL:**

A compter du 01.10.2016, l'entreprise **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Roche Pharma (Schweiz) AG, Reinach BL:**

ZulNr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre paranthèses lors d'un changement de nom)
48280	Anexate Roche, Injektionslösung

Per 01.10.2016 übernimmt die Firma **Allergan AG, Zürich** folgende/s Arzneimittel der Firma **Sigma-Tau Pharma AG, Zofingen:**

A compter du 01.10.2016, l'entreprise **Allergan AG, Zürich** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Sigma-Tau Pharma AG, Zofingen:**

ZulNr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N U AIVIIVI	Médicament (ancien nom entre paranthèses lors d'un changement de nom)
50708	Panzytrat, Kapseln

Per 01.10.2016 übernimmt die Firma **Indivior Schweiz AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Wallisellen:**

A compter du 01.10.2016, l'entreprise **Indivior Schweiz AG**, **Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Reckitt Benckiser (Switzerland) AG**, **Wallisellen:**

,		
ZulNr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre paranthèses lors d'un changement de nom)	
41931	Temgesic, Injektionslösung	
44100	Temgesic Sublingual, Tabletten	
54732	Subutex, Sublingualtabletten	
58405	Suboxone, Sublingualtabletten	

Per 01.10.2016 übernimmt die Firma **Vifor Consumer Health SA, Villars-sur-Glâne** folgende/s Arzneimittel der Firma **Vifor SA, Villars-sur-Glâne**:

A compter du 01.10.2016, l'entreprise **Vifor Consumer Health SA, Villars-sur-Glâne** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Vifor SA, Villars-sur-Glâne**:

ZulNr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre paranthèses lors d'un changement de nom)
55703	Algifor 300 retard, capsules
56095	Ibuprofène Vifor 600 mg, comprimés filmés
58465	Sumatriptan Vifor, comprimés
62417	Crotaphos, comprimés

Per 01.10.2016 übernimmt die Firma **Shire Switzerland GmbH, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **DRAC AG, Murten:**

A compter du 01.10.2016, l'entreprise **Shire Switzerland GmbH, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **DRAC AG, Murten:**

ZulNr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre paranthèses lors d'un changement de nom)
55774	Replagal, Infusionskonzentrat
57916	Elaprase, Infusionskonzentrat
58178	Firazyr 30 mg, Injektionslösung
61297	VPRIV, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
61636	Cinryze 500 U, Pulver und Lösungsmittel
62068	Plenadren, Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung
62556	Buccolam, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle

Per 05.10.2016 übernimmt die Firma **Ospedalia AG, Hünenberg** folgende/s Arzneimittel der Firma **Pfizer PFE Switzerland GmbH, Zürich:**

A compter du 05.10.2016, l'entreprise **Ospedalia AG, Hünenberg** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Pfizer PFE Switzerland GmbH, Zürich**:

Lui ICII.	
ZulNr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre paranthèses lors d'un changement de nom)
53536	Tomudex 2 mg. Lyophilisat

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

Per 13.10.2016 ändert die Firma **Bio-Strath AG** ihr Firmendomizil von Mühlebachstrasse 38, 8032 Zürich nach **Mühlebachstrasse 38, 8008 Zürich**.

A compter du 13.10.2016, l'entreprise **Bio-Strath AG** actuellement sise Mühlebachstrasse 38, 8032 Zürich, aura pour nouveau domicile **Mühlebachstrasse 38, 8008 Zürich**.

ZulNr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
26310	Strath Rekonvaleszenz-Tropfen
30037	Strath Schleimhaut-Tropfen
30038	Strath Leber-Galle-Tropfen
30041	Strath Magentropfen
30042	Strath Nieren-Blasen-Tropfen
30044	Strath Hustentropfen
30049	Strath Schlaf-Nerven-Tropfen

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

Zeichenerklärung

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

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

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

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	ZulNr.	Abgabe- kategori Catégori de remis	e e	Widerruf per Révocation au
Humar	narzneimitt	el / Produits à usage humain				
1	01	Aredia 15 mg, Injektionspräparat Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	52092	В	07.99.0.	01.04.201
1	02	Aredia 30 mg, Injektionspräparat Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	52092	В	07.99.0.	01.04.201
1	03	Aredia 60 mg, Injektionspräparat Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	52092	В	07.99.0.	01.04.201
1	04	Aredia 90 mg, Injektionspräparat Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	52092	В	07.99.0.	01.04.201
1	01	Calcimagona-D3, Kautabletten mit Zitronengeschmack Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach	63200	D	07.02.51	27.10.201
1	02	Calcimagona-D3, Kautabletten mit Orangengeschmack Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach	63200	D	07.02.51	27.10.201
1	03	Calcimagona-D3, Kautabletten mit Spearmintgeschmack Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach	63200	D	07.02.51	27.10.201
1	04	Calcimagona-D3 Forte, Kautabletten mit Zitronengeschmack Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach	63200	D	07.02.51	27.10.201
1	01	Clamoxyl RC 750 mg, Tabletten solubile GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	52146	A	08.01.23	01.01.201

1	03	Clamoxyl RC 1000 mg, Tabletten solubile GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	52146	Α	08.01.23 01.01.2017
1	01	Co-Amoxicillin Sandoz 375, Filmtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	55324	Α	08.01.93 31.01.2017
1	01	Co-Enatec, Tabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	56004	В	02.07.2. 03.10.2016
1	01	Dextro-Med, Sirup Interdelta S.A., Route André-Piller 21, 1762 Givisiez	55615	C	03.01.1. 31.12.2016
1	01	Docetaxel Hospira 20 mg/2 ml, Infusionskonzentrat Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	61904	A	07.16.1. 19.10.2016
1	02	Docetaxel Hospira 80 mg/8 ml, Infusionskonzentrat Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	61904	Α	07.16.1. 19.10.2016
1	21	Fluarix, Injektionssuspension GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	583	В	08.08. 30.11.2016
1	01	Imicilastin Hospira 500 mg/500 mg i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	61010	A	08.01.93 25.10.2016
1	01	Imodium, Softkapseln Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	61366	C	04.09.0. 31.12.2016
1	01	Kepivance, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung Nordic Pharma GmbH, Binzmühlestrasse 80, 8050 Zürich	57334	В	12.99.0. 30.10.2016
1	02	Klosterfrau Nervenruh, Dragées Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich	36663	D	01.04.1. 31.10.2016
1	01	Lisinopril Streuli 5 mg, Tabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	56904	В	02.07.1. 05.09.2016

1	02	Lisinopril Streuli 10 mg, Tabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	56904	В	02.07.1. 05.09.2016
1	03	Lisinopril Streuli 20 mg, Tabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	56904	В	02.07.1. 05.09.2016
1	01	Meropenem Hospira 500 mg i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	61008	A	08.01.25 25.10.2016
1	02	Meropenem Hospira 1 g i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	61008	A	08.01.25 25.10.2016
1	01	OsvaRen, Filmtabletten Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	62501	В	07.99.0. 31.12.2016
1	01	Paclitaxel Hospira 30 mg / 5 ml, Infusionskonzentrat Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	57301	A	07.16.1. 19.10.2016
1	02	Paclitaxel Hospira 100 mg / 16.7 ml, Infusionskonzentrat Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	57301	A	07.16.1. 19.10.2016
1	03	Paclitaxel Hospira 150 mg / 25 ml, Infusionskonzentrat Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	57301	A	07.16.1. 19.10.2016
1	04	Paclitaxel Hospira 300 mg / 50 ml, Infusionskonzentrat Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	57301	A	07.16.1. 19.10.2016
1	01	Pramipexol Sandoz 0,125 mg, Tabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	59331	В	01.08.0. 05.10.2016
1	02	Pramipexol Sandoz 0,25 mg, Tabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	59331	В	01.08.0. 05.10.2016

1	03	Pramipexol Sandoz 0,5 mg, Tabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	59331	В	01.08.0. 05.10.2016
1	04	Pramipexol Sandoz 1 mg, Tabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	59331	В	01.08.0. 05.10.2016
1	01	Risperidon-Teva 1mg/ml, Trinklösung Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	59408	В	01.05.0. 14.10.2016
1	01	Zantic 75 Acid Reducer, Brausetabletten GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	55420	C	04.01.1. 30.11.2016
1	01	Zantic 75 Acid Reducer, Filmtabletten GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	53419	C	04.01.1. 30.11.2016

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

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

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

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	ZulNr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	<u> </u>	Erlöschen per Extinction au
Humanar	zneimittel / Produits à usage humain				
01	Amoxicillin-CIMEX 5%, Granulat zur Herstellung einer Suspension Acino Pharma AG,	48156	A	08.01.23	10.01.2017
	Birsweg 2, 4253 Liesberg				
01	Amoxicillin-CIMEX 500, Tabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	48157	A	08.01.23	10.01.2017
02	Amoxicillin-CIMEX 750, Tabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	48157	A	08.01.23	10.01.2017
03	Amoxicillin-CIMEX 1000, Tabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	48157	A	08.01.23	10.01.2017
04	Amoxicillin-CIMEX 375, Tabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	48157	A	08.01.23	10.01.2017
01	Chophytol, dragées F. UHLMANN-EYRAUD SA, chemin du Grand-Puits, 1217 Meyrin	15037	D	04.11.2.	12.03.2017
02	Dr. Dünner Birkenblätter-Kapseln Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi	43363	D	05.02.0.	15.03.2017
01	Fisherman's Friend Lemon sans sucre, avec sorbitol, pastilles F. UHLMANN-EYRAUD SA, chemin du Grand-Puits, 1217 Meyrin	54237	E	12.03.9.	25.03.2017
01	Tossamin, Sirup GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	45115	c	03.03.1.	11.03.2017

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	Best Friend Hundehalsband ad us.vet. Vitakraft AG, Industriezone Furtbach, 8107 Buchs ZH	55425	E	27.02.2017
02	Best Friend Hundehalsband ad us.vet. für kleine und mittelgrosse Hunde	55425	E	27.02.2017
	Vitakraft AG, Industriezone Furtbach, 8107 Buchs ZH			
01	Vitakraft Vita Care ad us. vet., Antiparasit-Halsband für Hunde	54376	E	23.01.2017
	Vitakraft AG, Industriezone Furtbach, 8107 Buchs ZH			
02	Vitakraft Vita Care ad us vet., Antiparasit-Halsband für kleine und mittelgrosse Hunde	54376	E	23.01.2017
	Vitakraft AG, Industriezone Furtbach, 8107 Buchs ZH			