

Journal

Swissmedic

10/2016

15. Jahrgang
15^e année

ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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

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

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

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

Page	Page
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Briviact®, solution pour injection, Briviact®, comprimés pelliculés et Briviact®, solution orale (Brivaracetamum)	831
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Galafold™, gélules (Migalastatum)	833
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Alprolix®, poudre et solvant pour solution injectable (Eftrenonacogum alpha)	835
Réglementation	
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	837
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)	839
Miscellanées	
Nouvelle autorisation	840
Révision et modification de l'autorisation	851
Modification du titulaire d'AMM	896
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	899
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	903

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

- A Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire non renouvelable
- 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 fokaler 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 pelliculés 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 erwachsenen 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, consultez l'information professionnelle.

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

Name Arzneimittel:	Galafold™, Kapseln
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Migalastatum
Dosisstärke und galenische Form:	123mg, Kapseln
Anwendungsgebiet / Indikation:	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.
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™, gélules
Principe(s) actif(s):	Migalastatum
Dosage 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
Date d'autorisation:	28.10.16

Pour des informations complètes sur la préparation, consultez 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 Lösungsmittel 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, consultez 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

Zul.-Nr.: 66039	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	25.10.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: eftrenonacogum alpha 250 U.I., L-histidinum, mannitolum, saccharum, polysorbatum 20 pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5.2 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: eftrenonacogum alpha 500 U.I., L-histidinum, mannitolum, saccharum, polysorbatum 20 pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5.2 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: eftrenonacogum alpha 1000 U.I., L-histidinum, mannitolum, saccharum, polysorbatum 20 pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5.2 ml.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: eftrenonacogum alpha 2000 U.I., L-histidinum, mannitolum, saccharum, polysorbatum 20 pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5.2 ml.	
	05	Praeparatio cryodesiccata: eftrenonacogum alpha 3000 U.I., L-histidinum, mannitolum, saccharum, polysorbatum 20 pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5.2 ml.	
Anwendung		Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei vorbehandelten Patienten mit Hämophilie B	
Packung/en	01	001	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset B
	02	002	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset B
	03	003	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset B
	04	004	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset B
	05	005	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset B
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	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.1.	06.10.2016
Composition	01	brivaracetamum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	brivaracetamum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	brivaracetamum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	brivaracetamum 75 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	brivaracetamum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		antiépileptique	
Conditionnements	01	001 14 comprimé(s)	B
	02	003 56 comprimé(s)	B
	03	005 56 comprimé(s)	B
	04	006 56 comprimé(s)	B
	05	007 56 comprimé(s)	B
		008 100 x 1 comprimé(s)	B
Remarque		NAS (New Active Substance): brivaracetamum	
Valable jusqu'au		05.10.2021	

01 Briviact 10 mg/ml, solution orale

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

N° d'AMM: 65832	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.1.	06.10.2016
Composition	01	brivaracetamum 50 mg, aromatica, conserv.: E 218, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		antiépileptique	
Conditionnements	01	001 300 ml	B
Remarque		NAS (New Active 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	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.1.	06.10.2016
Composition	01	brivaracetamum 50 mg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		antiépileptique	
Conditionnements	01	001 10 flacon(s)	B
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

Zul.-Nr.: 65864	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	10.10.2016
Zusammensetzung	01	caspofunginum 50 mg ut caspofungini diacetat, saccharum, mannitolum, acidum succinicum, pro vitro.	
	02	caspofunginum 70 mg ut caspofungini diacetat, saccharum, mannitolum, acidum succinicum, pro vitro.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis	09.10.2021		

01 Cuvitru 200 mg/ml, Injektionslösung

Baxalta Schweiz AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 65992	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	14.10.2016
Zusammensetzung	01	Solvens (i.m.): immunoglobulinum humanum normale 200 mg, glycinum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Substitutionstherapie bei primären Immunmangelkrankheiten, Substitutionstherapie bei multiplem Myelom, chronisch-lymphatischer Leukämie oder nach allogener hämatopoetischer Stammzellen-transplantation mit sekundärer Hypogammaglobulinämie	
Packung/en	01	001	5 ml Durchstechflasche B
		002	10 ml Durchstechflasche B
		003	20 ml Durchstechflasche B
		004	40 ml Durchstechflasche B
Gültig bis	13.10.2021		

01 Deanxit 0.5 mg/10 mg, Filmtabletten

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 65854	Abgabekategorie: 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		Psychopharmakon	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Gültig bis	20.10.2021		

01 Enstilar, Schaum

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 65893	Abgabekategorie: B	Index: 10.03.0.	07.10.2016
Zusammensetzung	01	calcipotriolum 50 µg ut calcipotriolum monohydricum, betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, excipiens ad unguentum pro 1 g, propellentia: butanum et ether dimethylicus.	
Anwendung		Psoriasis vulgaris	
Packung/en	01	001	60 g B
		002	2 x 60 g B
Gültig bis		06.10.2021	

01 Ezetimib Zentiva 10mg, Tabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

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

01 Galafold 123mg, Kapseln

SFL Pharma GmbH, Margarethenstrasse 47, 4053 Basel

Zul.-Nr.: 66108	Abgabekategorie: 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) B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): migalastatum	
Gültig bis		27.10.2021	

01 GEM Erkältungs- und Bronchialbad 150 ml, flüssig

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 66371	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	26.10.2016
Zusammensetzung	01	thymi aetheroleum 10 mg, pini aetheroleum 200 mg, eucalypti aetheroleum 100 mg, rosmarini aetheroleum 50 mg, lavandulae aetheroleum 50 mg, melaleucaae viridiflorae aetheroleum 20 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei Erkältungen	
Packung/en	01	001	150 ml D
Gültig bis		25.10.2021	

01 Gerti Gynial 2mg/30mcg, Filmtabletten

Gynial AG, Chamerstrasse 44, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 66300	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	21.10.2016
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 0.03 mg, chlormadinoni acetat 2 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	1 x 21 Tablette(n) B
		002	3 x 21 Tablette(n) B
		003	6 x 21 Tablette(n) B
Gültig bis	20.10.2021		

01 Mizzi Gynial, Filmtabletten

Gynial AG, Chamerstrasse 44, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 66293	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	21.10.2016
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 0.03 mg, levonorgestrelum 0.15 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 21 Tablette(n) B
		002	3 x 21 Tablette(n) B
Gültig bis	20.10.2021		

01 Movicol Trinkfertig, Lösung zum Einnehmen

Norgine AG, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 66002	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	06.10.2016
Zusammensetzung	01	macrogolum 3350 (Duplikat) 13.125 g, natrii chloridum 350.8 mg, natrii hydrogenocarbonas 178.6 mg, kalii chloridum 50.2 mg, aromatica, excipients ad solutionem pro 25 ml.	
Anwendung		Obstipation, Koprostase	
Packung/en	01	001	20 Sachet(s) B
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 parenteralen Anwendung in Fertigspritzen
 06 Nordimet 20.0 mg/0.8 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung in Fertigspritzen
 07 Nordimet 22.5 mg/0.9 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung in Fertigspritzen
 08 Nordimet 25 mg/1.0 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung in Fertigspritzen
 Nordic Pharma GmbH, Binzmühlestrasse 80, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 65839	Abgabekategorie: A	Index: 07.10.6.	21.10.2016
Zusammensetzung	01	methotrexatum 7.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia 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	methotrexatum 12.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	04	methotrexatum 15 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	05	methotrexatum 17.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.7 ml.	
	06	methotrexatum 20 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia 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.	
	08	methotrexatum 25 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Arthritis und Psoriasis	
Packung/en	01	001 1 Fertigspritze(n)	A
		002 4 Fertigspritze(n)	A
	02	004 1 Fertigspritze(n)	A
		005 4 Fertigspritze(n)	A
	03	007 1 Fertigspritze(n)	A
		008 4 Fertigspritze(n)	A
	04	010 1 Fertigspritze(n)	A
		011 4 Fertigspritze(n)	A
	05	013 1 Fertigspritze(n)	A
		014 4 Fertigspritze(n)	A
	06	016 1 Fertigspritze(n)	A
		017 4 Fertigspritze(n)	A
	07	019 1 Fertigspritze(n)	A
		020 4 Fertigspritze(n)	A
	08	022 1 Fertigspritze(n)	A
		023 4 Fertigspritze(n)	A
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

Zul.-Nr.: 65927	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	27.10.2016
Zusammensetzung	01	olmesartanum medoxomilum 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	olmesartanum medoxomilum 20 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	olmesartanum medoxomilum 40 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	olmesartanum medoxomilum 40 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	04	007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
Gültig bis		26.10.2021	

01 Selomida Gelenke, Pulvermischung
 Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 65355	Abgabekategorie: 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	Categoria di dispensazione: B	Index: 05.99.0.	27.10.2016
Composizione	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, aromatica, antiox.: E 320, color.: E 132, excipients pro pellicula.	
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, aromatica, antiox.: E 320, color.: E 132, excipients pro pellicula.	
	03	sildenafilum 75 mg ut sildenafili citras, aromatica, antiox.: E 320, color.: E 132, excipients pro pellicula.	
	04	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, aromatica, antiox.: E 320, color.: E 132, excipients pro pellicula.	
Indicazione		disfunzione erettile	
Confezione/i	01	001 2 compressa/compresse	B
		002 4 compressa/compresse	B
		003 8 compressa/compresse	B
		004 12 compressa/compresse	B
	02	005 2 compressa/compresse	B
		006 4 compressa/compresse	B
		007 8 compressa/compresse	B
		008 12 compressa/compresse	B
	03	009 2 compressa/compresse	B
		010 4 compressa/compresse	B
		011 8 compressa/compresse	B
		012 12 compressa/compresse	B
	04	013 2 compressa/compresse	B
		014 4 compressa/compresse	B
		015 8 compressa/compresse	B
		016 12 compressa/compresse	B
Valevole fino al		26.10.2021	

01 Soffi Gynial 0.02mg/0.10mg, Filmtabletten

Gynial AG, Chamerstrasse 44, 6331 Hünenberg

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

01 SWAN-Cholin 222 MBq/ml, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 66087	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.9.	21.10.2016
Zusammensetzung	01	fluorocholinum(18-F) 222 MBq, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		PET-Diagnose vom Prostatakarzinom	
Packung/en	01	001 222 MBq Glasvial	A
Gültig bis		20.10.2021	

01 Vroni Gynial, überzogene Tablette

Gynial AG, Chamerstrasse 44, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 66314	Abgabekategorie: B	Index: 07.09.0.	13.10.2016
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 35 µg, cyproteroni acetat 2 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Androgenisierungserscheinungen	
Packung/en	01	001 1x 21 Dragée(s)	B
		002 3 x 21 Dragée(s)	B
Gültig bis		12.10.2021	

01 Zenzi Gynial 0.075 mg, Filmtabletten

Gynial AG, Chamerstrasse 44, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 66298	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	21.10.2016
Zusammensetzung	01	desogestrelum 75 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001 1 x 28 Tablette(n)	B
		003 3 x 28 Tablette(n)	B
		005 6 x 28 Tablette(n)	B
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

Zul.-Nr.: 66091	Abgabekategorie: B	Index:	11.10.2016
Zusammensetzung	01	propentofyllinum 100 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Geriatrikum für Hunde	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	60 Tablette(n) B
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

Zul.-Nr.: 52132	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	06.10.2016
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 200 mg, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
	02	acetylcysteinum 600 mg, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	045 2 x 15 Tablette(n)	D
	02	053 10 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.03.2022	

01 Aerius, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 55689	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	12.10.2016
Zusammensetzung	01	desloratadinum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	001 90 Tablette(n)	B
		002 10 Tablette(n)	B
		004 30 Tablette(n)	B
		006 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.04.2022	

01 Airol, Crème

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

Zul.-Nr.: 38009	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	05.10.2016
Zusammensetzung	01	tretinoinum 0.5 mg, antiox.: E 320, conserv.: E 210, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	028 20 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.01.2022	

01 Alendron-Mepha 70, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57768	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	03.10.2016
Zusammensetzung	01	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der Osteoporose	
Packung/en	01	002	4 Tablette(n) B
		003	12 Tablette(n) Wallet-Verpackung B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.06.2022	

01 Allergodil saisonal, Nasenspray

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 55483	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.7.	14.10.2016
Zusammensetzung	01	azelastini hydrochloridum 0.14 mg pro dosi, excipiens ad solutionem pro dosi.	
Anwendung		Saisonale allergische Rhinitis	
Packung/en	01	002	5 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.05.2022	

01 Alpenaflor Franzbranntwein-Gel

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 47913	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	27.10.2016
Zusammensetzung	01	spiritus vini gallici 750 mg ut ethanolum 96 per centum et aqua et dextrocamphora 75 µg et rosmarini aetheroleum et lavandulae aetheroleum et citronellae aetheroleum et vini gallici aetheroleum et ethylis acetas, levomentholum 5 mg, gentianae extractum ethanolicum liquidum 30 mg DER: 1:5, color.: E 150, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Zum Einreiben bei Muskelkater	
Packung/en	01	020	110 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.05.2022	

01 Alpenaflor Wacholdergeist-Gel

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 47914	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	31.10.2016
Zusammensetzung	01	iuniperi spiritus 750 mg, corresp. iuniperi aetheroleum 1.8 mg, cajeputi aetheroleum 10 mg, camphora racemica 10 mg, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Zum Einreiben bei Muskel- und Gelenkschmerzen	
Packung/en	01	027	110 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.05.2022	

01 Arteria-vita, Kapseln

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 62863	Abgabekategorie: D	Index: 02.99.0.	25.10.2016
Zusammensetzung	01	aconiti tuberis pulvis 1 mg, aegle sepiar fructus pulvis 20 mg, aquilegiae vulgaris herbae pulvis 15 mg, aucklandiae radice 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 radice 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 radice pulvis 10 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei Kribbeln, Ameisenlaufen, Schwere- und Spannungsgefühl in Armen und Beinen, Einschlafen von Händen und Füßen	
Packung/en	01	001	60 Kapsel(n) D
		002	200 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.01.2016 (Anpassung Wirkstoffname an Ph. Eur.: alt: Costi amari radix, neu: Aucklandiae 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

Zul.-Nr.: 54230	Abgabekategorie: 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 Hypertonie und Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	028	7 Tablette(n) B
		044	28 Tablette(n) B
		052	98 Tablette(n) B
	03	079	28 Tablette(n) B
		087	98 Tablette(n) B
	04	117	28 Tablette(n) B
		125	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.04.2022	

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

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 62866	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	20.10.2016
Zusammensetzung	01	aurum naturale D10 aquos., prunus spinosa e summitatibus Rh D5 ana partes 500 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.07.2012 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.07.2022	

01 Begrocit, Brausetabletten

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

Zul.-Nr.: 36327	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	24.10.2016
Zusammensetzung	01	thiamini nitras 15 mg, riboflavini natrii phosphas 15 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, nicotinamidum 50 mg, biotinum 0.15 mg, cyanocobalaminum 10 µg, calcii pantothenas 25 mg, acidum ascorbicum 1 g, calcium 117 mg ut calcii carbonas et calcii glycerophosphas, arom.: natrii cyclamas et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vitamin B-Komplex-Präparat mit Vitamin C und Calcium	
Packung/en	01	014	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.10.2021	

01 Belara, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 55887	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	20.10.2016
Zusammensetzung	01	chlormadinoni acetat 2 mg, ethinylestradiolum 30 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	002	1x21 Tablette(n) B
		004	3x21 Tablette(n) B
		006	6x21 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.07.2022	

01 Bexin, Hustentabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 48869	Abgabekategorie: B/C	Index: 03.01.1.	01.10.2016
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, E 200, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	017	24 Tablette(n) B
		025	16 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
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

Zul.-Nr.: 62111	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	05.10.2016
Zusammensetzung	01	bisoprololi fumaras (2:1) 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	bisoprololi fumaras (2:1) 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	bisoprololi fumaras (2:1) 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.10.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		09.07.2022	

01 Calobalin Sandoz 60, Kapseln

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62163	Abgabekategorie: C	Index: 07.99.0.	03.10.2016
Zusammensetzung	01	orlistatum 60 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Zur Gewichtsabnahme	
Packung/en	01	003	42 Kapsel(n) C
		004	84 Kapsel(n) C
		005	126 Kapsel(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung 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

Zul.-Nr.: 62570	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	13.10.2016
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 8 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 16 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	03	009 28 Tablette(n)	B
		010 98 Tablette(n)	B
	04	013 28 Tablette(n)	B
		014 98 Tablette(n)	B
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

Zul.-Nr.: 62569	Abgabekategorie: 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 Hypertonie und Herzinsuffizienz Hypertonie bei Kindern und Jugendlichen 1 - 17 Jahre	
Packung/en	01	001 7 Tablette(n)	B
	02	004 28 Tablette(n)	B
		005 98 Tablette(n)	B
	03	008 28 Tablette(n)	B
		009 98 Tablette(n)	B
	04	012 28 Tablette(n)	B
		013 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2014 (Verlängerung 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	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	27.10.2016
Composition	01	vandetanibum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	vandetanibum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Cancer médullaire de la thyroïde	
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s) A
	02	002	30 comprimé(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.08.2016 (prolongation de l'autorisation)	
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

Zul.-Nr.: 57785	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	06.10.2016
Zusammensetzung	02	carvedilolum 6.25 mg, excipients pro compresso.	
	03	carvedilolum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	04	carvedilolum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Alpha- und Beta-Rezeptorenblocker	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.01.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb 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

Zul.-Nr.: 58877	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	21.10.2016
Zusammensetzung	02	Praeparatio sicca: ceftazidimum 500 mg ut ceftazidimum pentahydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
	03	Praeparatio sicca: ceftazidimum 1 g ut ceftazidimum pentahydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
	04	Praeparatio sicca: ceftazidimum 2 g ut ceftazidimum pentahydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.02.2014	
		Nur für den Vertrieb 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

Zul.-Nr.: 58203	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	21.10.2016
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	10 Tablette(n) A
		004	20 Tablette(n) A
	02	006	10 Tablette(n) A
		008	20 Tablette(n) A
	03	010	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.11.2011 (Verlängerung der 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

Zul.-Nr.: 58409	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	25.10.2016
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	10 Tablette(n) A
		004	20 Tablette(n) A
	02	006	10 Tablette(n) A
		008	20 Tablette(n) A
	03	010	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Verlängerung der 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

Zul.-Nr.: 57912	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	05.10.2016
Zusammensetzung	02	ciprofloxacinum 200 mg, natrii lactas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	03	ciprofloxacinum 400 mg, natrii lactas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 200 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	003 100 ml Durchstechflasche(n)	A
	03	005 200 ml Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung 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**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 40712	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.23	19.10.2016
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum natricum pro vitro.	
	02	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum natricum pro vitro.	
	03	amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum natricum pro vitro.	
	04	amoxicillinum anhydricum 2 g ut amoxicillinum natricum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	011 10 Durchstechflasche(n)	A
	02	038 10 Durchstechflasche(n)	A
	03	062 10 Durchstechflasche(n)	A
	04	070 10 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2013 (Änderung der Bezeichnung der galenischen Form nach "standard terms", 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

Zul.-Nr.: 56758	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	13.10.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum natricum, acidum clavulanicum 50 mg ut kalii clavulanas pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum natricum, acidum clavulanicum 100 mg ut kalii clavulanas pro vitro.	
	03	Praeparatio sicca: amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum natricum, acidum clavulanicum 200 mg ut kalii clavulanas pro vitro.	
	04	Praeparatio sicca: amoxicillinum anhydricum 2 g ut amoxicillinum natricum, acidum clavulanicum 200 mg ut kalii clavulanas pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 Durchstechflasche(n) A
	02	002	5 Durchstechflasche(n) A
		004	10 Durchstechflasche(n) A
	03	005	5 Durchstechflasche(n) A
		009	10 Durchstechflasche(n) A
	04	007	5 Durchstechflasche(n) A
		010	10 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.10.2013 (Änderung Primärbehälter (Ampullengrösse neu 20ml) der Dosisstärke 1100 mg)	
Gültig bis		21.03.2019	

01 Coldanol Sandoz, Granulat
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62043	Abgabekategorie: C	Index: 01.01.2.	14.10.2016
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 500 mg, pseudoephedrini hydrochloridum 30 mg, aromatica, excipiens ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Schnupfen mit erkältungsbedingten Schmerzen und Fieber	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.08.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.05.2022	

01 Comtan Orion, Filmtabletten

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 66232	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	11.10.2016
Zusammensetzung	01	entacaponum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2016 (Umwandlung Zulassungsart, bisher: nur für Vertrieb im Ausland, neu Hauptzulassung)		
Gültig bis	13.06.2021		

01 Coop Vitality Paracetamol 500, Tabletten

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 62715	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	25.10.2016
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	10.05.2022		

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

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65226	Abgabekategorie: 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 B
		002	2 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.02.2015 (Neue Indikationen: ankylosierende Spondylitis und psoriatische Arthritis)		
Gültig bis	19.02.2020		

01 Cosentyx 150 mg / 1 ml, Injektionslösung in Fertigspritze

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65225	Abgabekategorie: 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) B
		002	2 Fertigspritze(n) B
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

Zul.-Nr.: 63295	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	07.10.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: secukinumabum 150 mg, saccharum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbitum 80, pro vitro.	
Anwendung		Plaque Psoriasis, ankylosierende Spondylitis, psoriatische Arthritis	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.02.2015 (Neue Indikationen: ankylosierende Spondylitis und psoriatische Arthritis)	
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, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 57870	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	18.10.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: daptomycinum 350 mg, natrii hydroxidum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: daptomycinum 500 mg, natrii hydroxidum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.04.2022	

01 Dalacin T, Emulsion

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 48006	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	13.10.2016
Zusammensetzung	01	clindamycinum 10 mg ut clindamycini phosphas, conserv.: E 218, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	035	60 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.02.2022	

01 Dalacin T, topische Lösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 44926	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	13.10.2016
Zusammensetzung	01	clindamycinum 10 mg ut clindamycini phosphas, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Acne vulgaris	
Packung/en	01	067	60 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2011 (Verlängerung der 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	Catégorie de remise: D	Index: 03.01.2.	03.10.2016
Composition	01	butamirati dihydrogenocitras 22.5 mg corresp. butamiratum 13.95 mg, aromatica, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 30 gutta.	
Indication		Toux	
Conditionnements	01	019	30 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation)	
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	Catégorie de remise: D	Index: 03.01.2.	03.10.2016
Composition	01	butamirati dihydrogenocitras 15 mg corresp. butamiratum 9.3 mg, aromatica, color.: E 150, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		Toux	
Conditionnements	01	014	200 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 21.03.2016 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		22.02.2022	

01 Desoren 20, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 57559	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	20.10.2016
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 20 µg, desogestrelum 150 µg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 21 Tablette(n) B
		002	3 x 21 Tablette(n) B
		003	6 x 21 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.07.2022	

01 Desoren 30, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 58268	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	20.10.2016
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 30 µg, desogestrelum 150 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	004	1 x 21 Tablette(n) B
		005	3 x 21 Tablette(n) B
		006	6 x 21 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2013 (Verlängerung 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

Zul.-Nr.: 62035	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	20.10.2016
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	010 28 Tablette(n)	B
		011 98 Tablette(n)	B
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

Zul.-Nr.: 62357	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	27.10.2016
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, arom.: vanillinum et alia, excipiens pro pellicula.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, arom.: vanillinum et alia, excipiens pro pellicula.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	001 14 Tablette(n)	B
		002 49 Tablette(n)	B
		005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	02	003 14 Tablette(n)	B
		004 49 Tablette(n)	B
		007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.05.2022	

01 Duloxetin Spirig HC 30 mg, magensaftresistente Hartkapseln**02 Duloxetin Spirig HC 60 mg, magensaftresistente Hartkapseln**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65795	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	17.10.2016
Zusammensetzung	01	Kapsel: duloxetine 30 mg ut duloxetine hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	02	Kapsel: duloxetine 60 mg ut duloxetine hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum, Schmerzen bei diabetischer Neuropathie, generalisierte Angststörung	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) B
		005	84 Kapsel(n) B
	02	002	14 Kapsel(n) B
		003	28 Kapsel(n) B
		004	84 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.02.2016 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 84 Kapseln für die Dosisstärke 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

Zul.-Nr.: 47920	Abgabekategorie: B/D	Index: 03.02.0.	03.10.2016
Zusammensetzung	04	acetylcysteinum 600 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, antiox.: E 320, excipiens ad granulatum pro charta.	
	05	acetylcysteinum 100 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, antiox.: E 320, excipiens ad granulatum pro charta.	
	06	acetylcysteinum 200 mg, arom.: saccharinum natricum et alia antiox.: E 320, excipiens ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	04	090	10 Beutel D
		091	100 (2 x 50) Beutel B
	05	092	30 Beutel D
	06	093	30 Beutel D
		094	100 (2 x 50) Beutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.02.2022	

01 Enalapril Helvepharm 5 mg, Tabletten
02 Enalapril Helvepharm 10 mg, Tabletten
03 Enalapril Helvepharm 20 mg, Tabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62610	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	20.10.2016
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	enalaprili maleas 10 mg, excipiens pro compresso.	
	03	enalaprili maleas 20 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
	02	002 28 Tablette(n)	B
		003 98 Tablette(n)	B
	03	004 28 Tablette(n)	B
		005 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.03.2022	

01 Engerix-B 20, Injektionssuspension
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 534	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	19.10.2016
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 Immunisierung gegen Hepatitis B, ab dem vollendeten 18. Lebensjahr	
Packung/en	01	001 1 Fertigspritze(n) zu 1 Dosis mit separat beigelegter Nadel	B
		002 10 Fertigspritze(n) zu 1 Dosis mit separat beigelegter Nadel	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.03.2022	

01 Fenistil, Lotion (Roll-on)
 GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54061	Abgabekategorie: 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 Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.03.2022	

01 Flexbumin 200 g/l, Infusionslösung

Baxalta Schweiz AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 705	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	18.10.2016
Zusammensetzung	01	albuminum humanum 200 g, acetyltryptophanum racemicum natricum, natrii caprylas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 l.	
Anwendung		Wiederherstellung und Erhaltung des Kreislaufvolumens, wenn ein Volumendefizit festgestellt wurde und die Verwendung eines Kolloids angezeigt ist	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.09.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb 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	Catégorie de remise: B	Index: 08.01.24	05.10.2016
Composition	01	flucloxacillinum 500 mg ut flucloxacillinum natricum pro vitro.	
	02	flucloxacillinum 1 g ut flucloxacillinum natricum pro vitro.	
Indication		Maladies infectieuses	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 13.01.2016 (changement de type d'autorisation, autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		12.01.2021	

01 Fluimucil Erkältungshusten, Fertigsirup mit Himbeergeschmack

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 54081	Categoria di dispensazione: D	Index: 03.02.0.	06.10.2016
Composizione	01	acetylcysteinum 100 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas et alia, conserv.: E 211, E 218, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	032 100 ml	D
		033 200 ml	D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 08.12.2011 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		06.02.2022	

01 Fluomizin, Vaginaltabletten

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 55919	Abgabekategorie: B	Index: 09.03.0.	20.10.2016
Zusammensetzung	01	dequalinii chloridum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vaginales Antiinfektivum / Antisepticum	
Packung/en	01	008 6 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2011 (Verlängerung der 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	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	28.10.2016
Composition	01	anas barbariae, hepatis et cordis extractum 200 K 2.12 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Etats grippaux	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 17.02.2014 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		23.05.2022	

01 Formica 5% Äusserliche Flüssigkeit

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59721	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	20.10.2016
Zusammensetzung	01	formica rufa TM 0.5 g, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 25 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.05.2012 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentrationen. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.05.2022	

01 Fucithalamic Monodosen, Augen-Tropfgel

Pro Farma AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 52240	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.1.	26.10.2016
Zusammensetzung	01	acidum fusidicum 10 mg, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Augeninfektionen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2015 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.07.2017	

01 Gem Bronchialpastillen zuckerfrei mit Sorbit

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 54131	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	21.10.2016
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 1.9 mg, eucalypti aetheroleum 0.75 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 7 mg, DER: 2-4:1, levomentholum 2 mg, liquiritiae succus 98 mg, natrii cyclamas, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	001	36 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Änderung Wirkstoffzusammensetzung: Streichung Benzoesäure)	
Gültig bis		30.08.2019	

01 Humira, Injektionslösung in vorgefülltem Injektor

AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 57862	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	07.10.2016
Zusammensetzung	01	Lösung: adalimumabum 40 mg, mannitolum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus et aqua purificata.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, früh diagnostizierte rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn, Plaque-Psoriasis, Colitis ulcerosa, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Hidradenitis suppurativa	
Packung/en	01	001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen vorgefüllter Injektor B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.03.2022	

01 Ibandronat Actavis Osteo 150 mg, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 62306	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	12.10.2016
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 150 mg ut natrii ibandronas hydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001	1 Tablette(n) B
		002	3 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.04.2022	

01 Ibufen-L, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 39893	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	27.10.2016
Zusammensetzung	01	ibuprofenum lysinum 500 mg corresp. ibuprofenum 292.6 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiphlogistikum	
Packung/en	01	053	20 Tablette(n) B
		061	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.08.2015 (Verlängerung der 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

Zul.-Nr.: 62410	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	06.10.2016
Zusammensetzung	01	irbesartanum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	irbesartanum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	02	007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2012 (Verlängerung 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

Zul.-Nr.: 62126	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	27.10.2016
Zusammensetzung	01	ruxolitinibum 5 mg ut ruxolitinibi phosphas, excipients pro compresso.	
	02	ruxolitinibum 15 mg ut ruxolitinibi phosphas, excipients pro compresso.	
	03	ruxolitinibum 20 mg ut ruxolitinibi phosphas, excipients pro compresso.	
	04	ruxolitinibum 10 mg ut ruxolitinibi phosphas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 56 Tablette(n) Blister	A
		002 3 x 56 Tablette(n) Blister	A
	02	004 56 Tablette(n) Blister	A
		005 3 x 56 Tablette(n) Blister	A
	03	007 56 Tablette(n) Blister	A
		008 3 x 56 Tablette(n) Blister	A
	04	010 56 Tablette(n) Blister	A
		011 3 x 56 Tablette(n) Blister	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2015 (Streichung HDPE Flaschen als Primärverpackung d.h. Streichung der Packungsgrößen zu 60 Tabletten)	
Gültig bis		26.12.2017	

01 Klosterfrau Melissengeist, Alcoholat

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 17097	Abgabekategorie: 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 Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	067	200 ml D
		068	47 ml D
		069	95 ml D
		072	20 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.09.2016 (Verzicht Packungsgrösse 155 ml)	
Gültig bis		02.06.2018	

01 Lamivudin-Zidovudin-Mepha, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62324	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	27.10.2016
Zusammensetzung	01	lamivudinum 150 mg, zidovudinum 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.05.2022	

01 Lisinopril Spirig HC 5 mg, Tabletten**02 Lisinopril Spirig HC 10 mg, Tabletten****03 Lisinopril Spirig HC 20 mg, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 56903	Abgabekategorie: 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	013	30 Tablette(n) B
		015	100 Tablette(n) B
	02	017	30 Tablette(n) B
		019	100 Tablette(n) B
	03	021	30 Tablette(n) B
		023	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.02.2016 (Änderung Präparatename, früher: Lisinopril Stada, Tabletten)	
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

Zul.-Nr.: 36796	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	06.10.2016
Zusammensetzung	01	mannitolium 10 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	02	mannitolium 20 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Diureticum bei Niereninsuffizienz	
Packung/en	01	001	18 x 250 ml Flasche(n) B
		014	1 x 250 ml Flasche(n) B
	02	002	18 x 250 ml Flasche(n) B
		003	10 x 100 ml Flasche(n) B
		030	1 x 250 ml Flasche(n) B
		059	1 x 100 ml Flasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2013 (Korrektur der Packungsgrössen)	
Gültig bis		02.02.2019	

02 Merz Spezial, Dragées

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

Zul.-Nr.: 31331	Abgabekategorie: D	Index: 10.99.0.	25.10.2016
Zusammensetzung	02	retinoli acetat 1500 U.I., betacarotenum 0.9 mg, cholecalciferolum 50 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 9 mg, thiamini nitras 1.2 mg, riboflavinum 1.6 mg, pyridoxini hydrochloridum 1.2 mg, cyanocobalaminum 2 µg, nicotinamidum 10 mg, calcii pantothenas 3 mg, biotinum 10 µg, acidum ascorbicum 75 mg, faex medicinalis siccata 100 mg, cystinum 30 mg, Überzug: ferrosi fumaras 20 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Nagel- und Haarwuchsstörungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.11.2014 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb 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

Zul.-Nr.: 57950	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	06.10.2016
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 850 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	008	50 Tablette(n) B
	02	009	30 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
		013	300 Tablette(n) (Spitalpackung) B
	03	011	60 Tablette(n) B
		014	120 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.06.2022	

01 Monovo, Emulsion
 Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 62315	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	06.10.2016
Zusammensetzung	01	mometasoni-17 furoas 1 mg, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Dermatosen	
Packung/en	01	001	20 ml Flasche B
		002	30 ml Flasche B
		003	50 ml Flasche B
		004	60 ml Flasche B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.07.2022	

01 Muco-X 200, Tabletten
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58417	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	05.10.2016
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	004	30 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.06.2022	

01 Natu-Seda 600, Dragées

Vita Health Care AG, 3177 Laupen

Zul.-Nr.: 55695	Abgabekategorie: 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 Unruhe, Einschlafstörungen	
Packung/en	01	010	50 Dragée(s) D
		014	100 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.08.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.02.2022	

01 Nicotinell Mint 1 mg, Lutschtabletten**02 Nicotinell Mint 2 mg, Lutschtabletten**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55533	Abgabekategorie: D	Index: 15.02.0.	21.10.2016
Zusammensetzung	01	nicotinum 1 mg ut nicotini ditartras dihydricus, arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
	02	nicotinum 2 mg ut nicotini ditartras dihydricus, arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Unterstützung 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		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung 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

Zul.-Nr.: 44192	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.1.	28.10.2016
Zusammensetzung	01	glyceroli trinitras 25 mg, excipiens ad praeparationem pro 10 cm ² cum liberatione 5 mg/24h.	
	02	glyceroli trinitras 50 mg, excipiens ad praeparationem pro 20 cm ² cum liberatione 10 mg/24h.	
	03	glyceroli trinitras 75 mg, excipiens ad praeparationem pro 30 cm ² cum liberatione 15 mg/24h.	
Anwendung		Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate	
Packung/en	01	012 10 Pflaster	B
		020 30 Pflaster	B
		039 100 Pflaster	B
	02	047 10 Pflaster	B
		055 30 Pflaster	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) 44192 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
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

Zul.-Nr.: 61306	Abgabekategorie: A	Index: 07.03.1.	06.10.2016
Zusammensetzung	01	somatropinum ADNr 5 mg corresp. 15 U.I., dinatrii phosphas heptahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, poloxamerum 188, mannitolium, conserv.: alcohol benzylicus 13.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	02	somatropinum ADNr 10 mg corresp. 30 U.I., dinatrii phosphas heptahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, poloxamerum 188, glycinum, conserv.: phenolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	03	somatropinum ADNr 15 mg corresp. 45 U.I., dinatrii phosphas heptahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, poloxamerum 188, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
Anwendung		Wachstumshormonmangel	
Packung/en	01	001 5 Stück Patronen	A
		002 10 Stück Patronen	A
		007 5 Stück Patronen SurePal	A
		008 10 Stück Patronen SurePal	A
		011 1 Stück Patrone SurePal	A
	02	003 5 Stück Patronen	A
		004 10 Stück Patronen	A
		009 5 Stück Patronen SurePal	A
		010 10 Stück Patronen SurePal	A
		012 1 Stück Patrone SurePal	A
	03	005 1 Stück Patrone SurePal	A
		006 5 Stück Patronen SurePal	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.02.2015 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 1 Patrone bei Dosisstärken 5 mg und 10 mg)	
Gültig bis		26.07.2020	

01 Otri Heuschnupfen Microdoseur, Suspension
 GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54419	Abgabekategorie: C	Index: 12.02.3.	20.10.2016
Zusammensetzung	01	beclometasoni dipropionas 50 µg pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum, 2-phenylethanolium, excipients ad suspensionem, doses pro vase 100.	
Anwendung		Saisonale allergische Rhinitis	
Packung/en	01	001 100 Einzeldose(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Änderung Präparatebezeichnung, früher: Beconase, Microdoseur)	
Gültig bis		15.12.2018	

01 Oxalis, folium Rh D3, Ampullen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59758	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	20.10.2016
Zusammensetzung	01	oxalis acetosella e foliis recentibus Rh D3 1 ml, pro vitro.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.07.2012 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Potenzen. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.07.2022	

01 Padma 28, Kapseln

PADMA AG, Haldenstrasse 30, 8620 Wetzikon ZH

Zul.-Nr.: 58436	Abgabekategorie: D	Index: 02.99.0.	20.10.2016
Zusammensetzung	01	aconiti tuberis pulvis 1 mg, aegle sepiar fructus pulvis 20 mg, aquilegiae vulgaris herbae pulvis 15 mg, aucklandiae radices 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 radices pulvis 15 mg, meliae tosend 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 radices pulvis 10 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei Kribbeln, Ameisenlaufen, Schwere- und Spannungsgefühl in Armen und Beinen, Einschlafen von Händen und Füßen	
Packung/en	01	001	60 Kapsel(n) D
		002	200 Kapsel(n) D
		003	540 Kapsel(n) D
Bemerkung		Korrektur Zulassungsbescheinigung (Berichtigung: Cardamomi fructus)	
Gültig bis		29.12.2018	

01 Padmed Circosan, Kapseln

PADMA AG, Haldenstrasse 30, 8620 Wetzikon ZH

Zul.-Nr.: 60131	Abgabekategorie: D	Index: 02.99.0.	26.10.2016
Zusammensetzung	01	aconiti tuberis pulvis 1 mg, aegle sepiar fructus pulvis 20 mg, aquilegiae vulgaris herbae pulvis 15 mg, aucklandiae radices 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 radices 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 radices pulvis 10 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei Kribbeln, Ameisenlaufen, Schwere- und Spannungsgefühl in Armen und Beinen, Einschlafen von Händen und Füßen	
Packung/en	01	001	60 Kapsel(n) D
		002	200 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2016 (Anpassung Wirkstoffname an Ph.Eur.: alt: Costi amari radix, neu: Aucklandiae 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

Zul.-Nr.: 60687	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	10.10.2016
Zusammensetzung	04	Praeparatio sicca: apis melliferae venenum 120 µg, mannitolium, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro. Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: apis melliferae venenum 100 µg, mannitolium, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	04	002	je 4 Durchstechflasche(n) Lyophilisat und 5 ml Diluent A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2015 (Widerruf der Dosisstärke 01, Pharmalgen Insektengiftextrakt Apis mellifera Kombipackung, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung)	
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

Zul.-Nr.: 60688	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	10.10.2016
Zusammensetzung	04	Praeparatio sicca: vespulae spp. venenum 120 µg, mannitolium, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro. Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: vespulae spp. venenum 100 µg, mannitolium, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	04	002	je 4 Durchstechflasche(n) Lyophilisat und 5 ml Diluent A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2015 (Widerruf der Dosisstärke 01, Pharmalgen Insektengiftextrakt Vespula spp. Kombipackung, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer 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	Catégorie de remise: D	Index: 03.01.2.	06.10.2016
Composition	01	butamirati dihydrogenocitras 22.5 mg corresp. butamiratum 13.95 mg, aromatica, color.: E 150, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Indication		Toux	
Conditionnements	01	014	200 ml D
		022	400 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 29.09.2011 (prolongation de l'autorisation)	
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	Catégorie de remise: D	Index: 03.01.2.	19.10.2016
Composition	01	butamirati dihydrogenocitras 22.5 mg corresp. butamiratum 13.95 mg, aromatica, color.: E 150, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Indication		Toux	
Conditionnements	01	014	200 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 06.10.2016 (révocation d'emballage 400 ml)	
Valable jusqu'au		22.02.2022	

01 Pretuval Grippe & Erkältung C, Brausetabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 48340	Abgabekategorie: C	Index: 01.01.2.	14.10.2016
Zusammensetzung	01	paracetamolum 300 mg, pseudoephedrini hydrochloridum 30 mg, dextromethorphanum 14.66 mg, acidum ascorbicum 250 mg ut calcii ascorbas, arom.: aspartamum et alia, color.: E 150, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Erkältungskrankheiten mit Husten, Fieber und Schmerzen	
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

Zul.-Nr.: 49182	Abgabekategorie: C	Index: 01.01.2.	14.10.2016
Zusammensetzung	01	paracetamolum 300 mg, pseudoephedrini hydrochloridum 30 mg, dextromethorphanum 14.66 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Erkältungskrankheiten mit Husten, Fieber und Schmerzen	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.03.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
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	Catégorie de remise: B	Index: 02.99.0.	27.10.2016
Composition	01	ivabradinum 5 mg ut ivabradinum hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ivabradinum 7.5 mg ut ivabradinum hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Traitement symptomatique de l'angor stable chronique	
Conditionnements	01	002	56 comprimé(s) B
		004	112 comprimé(s) B
	02	006	112 comprimé(s) B
		008	56 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 26.10.2011 (prolongation de l'autorisation)	
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

Zul.-Nr.: 65822	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	27.10.2016
Zusammensetzung	01	tacrolimusum 1 mg, excipients pro capsula.	
	02	tacrolimusum 5 mg, excipients pro capsula.	
	03	tacrolimusum 0.5 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001	50 Kapsel(n) A
	02	002	50 Kapsel(n) A
	03	003	50 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2015 (Zulassung der neuen Dosisstärke 0.5 mg und 5 mg)	
Gültig bis		16.12.2020	

01 Pulmofofor Hot, granulé

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

N° d'AMM: 55863	Catégorie de remise: C	Index: 03.01.1.	04.10.2016
Composition	01	dextromethorphanum hydrobromidum 25 mg corresp. dextromethorphanum 18.3 mg, arom.: aspartamum, saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipients ad granulatum pro charta.	
Indication		Toux	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement 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	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.2.	20.10.2016
Composition	01	ramiprilum 2.5 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	ramiprilum 5 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antihypertenseur	
Conditionnements	01	009	20 comprimé(s) B
		010	100 comprimé(s) B
	02	011	20 comprimé(s) B
		012	100 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
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	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.1.	20.10.2016	
Composition	01	ramiprilum 1.25 mg, excipients pro compresso.		
	02	ramiprilum 2.5 mg, excipients pro compresso.		
	03	ramiprilum 5 mg, excipients pro compresso.		
	04	ramiprilum 10 mg, excipients pro compresso.		
Indication		Hypertonie		
Conditionnements	01	017	20 comprimé(s)	B
		018	100 comprimé(s)	B
	02	019	20 comprimé(s)	B
		020	100 comprimé(s)	B
	03	021	20 comprimé(s)	B
		022	100 comprimé(s)	B
	04	023	20 comprimé(s)	B
		024	100 comprimé(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)		
Valable jusqu'au		06.05.2022		

01 Regaine 2 %, Lösung**02 Regaine 5 %, Lösung**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 48249	Abgabekategorie: C	Index: 10.99.0.	31.10.2016	
Zusammensetzung	01	minoxidilum 20 mg, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.		
	02	minoxidilum 50 mg, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Alopecia androgenetica		
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		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		12.03.2022		

02 Retrovir AZT 250 mg, Kapseln

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 48942	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	05.10.2016	
Zusammensetzung	02	zidovudinum 250 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.		
Anwendung		HIV-Infektionen		
Packung/en	02	040	40 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		05.03.2022		

01 Retrovir AZT, Sirup

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 51588	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	05.10.2016
Zusammensetzung	01	zidovudinum 50 mg, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	010	200 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.03.2022	

01 Ringer-Lactat "Bichsel" ohne Glucose, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 50461	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	27.10.2016
Zusammensetzung	01	natrium 131 mmol, kalium 4 mmol, calcium 1.5 mmol, chloridum 110 mmol, dl-lactas 28 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Flüssigkeitsersatz	
Packung/en	01	001	25 x 100 ml Flasche(n) Polypropylen B
		003	25 x 250 ml Flasche(n) Polypropylen B
		004	10 x 500 ml Flasche(n) Polypropylen B
		006	10 x 1000 ml Flasche(n) Polypropylen B
		010	3 x 3000 ml Beutel PVC B
		011	2 x 5000 ml Beutel PVC B
		012	12 x 500 ml Beutel PP-Infusionsbeutel B
		013	8 x 1000 ml Beutel PP-Infusionsbeutel B
		015	4 x 2000 ml Beutel PP-Infusionsbeutel B
		016	3 x 3000 ml Beutel PP-Infusionsbeutel B
		018	2 x 5000 ml Beutel PP-Infusionsbeutel B
		076	500 ml Flasche(n) Polypropylen B
		084	1000 ml Flasche(n) Polypropylen B
		107	500 ml Beutel PP-Infusionsbeutel B
		108	1000 ml Beutel PP-Infusionsbeutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.03.2016 (Präzisierung der Packungsgrößen)	
Gültig bis		17.08.2021	

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

Zul.-Nr.: 50460	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.3.	27.10.2016
Zusammensetzung	01	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	natrium 130 mmol, kalium 4 mmol, calcium 1.5 mmol, chloridum 109 mmol, dl-lactas 28 mmol, glucosum anhydricum 20 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	03	natrium 130 mmol, kalium 4 mmol, calcium 1.5 mmol, chloridum 109 mmol, dl-lactas 28 mmol, glucosum anhydricum 50 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Flüssigkeits-Ersatz	
Packung/en	01	001	10 x 500 ml Flasche(n) Polypropylen B
		009	20 x 250 ml Beutel PP-Infusionsbeutel B
		011	12 x 500 ml Beutel PP-Infusionsbeutel B
		097	1 x 500 ml Beutel PP-Infusionsbeutel B
	02	091	12 x 500 ml Beutel PP-Infusionsbeutel B
		092	8 x 1000 ml Beutel PP-Infusionsbeutel B
	03	017	10 x 500 ml Flasche(n) Polypropylen B
		096	8 x 1000 ml Beutel PP-Infusionsbeutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.03.2016 (Präzisierung der Packungsgrössen)	
Gültig bis		17.08.2021	

01 Sanail-Mepha once a week 5%, Nagellack

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65130	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.4.	04.10.2016
Zusammensetzung	01	A) Nagellack: amorolfinum 50 mg ut amorolfini hydrochloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. B) Tupfer: alcohol isopropylicus 70 %.	
Anwendung		Nagelmykosen	
Packung/en	01	001	2.5 ml inkl. 30 Tupfer mit Isopropylalkohol, 10 Spatel, 30 Feilen D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.10.2014 (Änderung Abgabekategorie von C zu D)	
Gültig bis		06.10.2019	

01 Stadolil 5 mg, Tabletten**02 Stadolil 10 mg, Tabletten****03 Stadolil 20 mg, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 56823	Abgabekategorie: 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) B
		003	100 Tablette(n) B
	02	005	30 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
	03	009	30 Tablette(n) B
		011	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2013 (Änderung Präparatename, 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, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 56000	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	27.10.2016
Zusammensetzung	01	efavirenzum 600 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	efavirenzum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	efavirenzum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
	02	003	30 Tablette(n) A
	03	005	90 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.05.2022	

01 Strepsils Dolo Spray, Lösung

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

Zul.-Nr.: 65577	Abgabekategorie: C	Index: 12.03.2.	21.10.2016
Zusammensetzung	01	flurbiprofenum 8.748 mg pro dosi, arom.: saccharinum natricum et alia, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem.	
Anwendung		Kurzzeitige symptomatische Behandlung schmerzhafter Entzündungen der Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	001	15 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.05.2016 (Korrektur ATC-Code)	
Gültig bis		24.05.2021	

01 Strepisils Dolo, Lutschtabletten

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

Zul.-Nr.: 58523	Abgabekategorie: C	Index: 12.03.2.	21.10.2016
Zusammensetzung	01	flurbiprofenum 8.75 mg, macrogolum 300, aromatica, antiox.: E 320, excipients pro compresso.	
Anwendung		Schmerzhafte Entzündungen der Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	004	16 Tablette(n) C
		005	24 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.02.2014 (Korrektur ATC-Code)	
Gültig bis		22.04.2019	

01 Supracyclin Tabs, Tabletten**02 Supracyclin Tabs forte, Tabletten**

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: 49771	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.5.	27.10.2016
Zusammensetzung	01	doxycyclinum 100 mg ut doxycyclinum monohydricum, excipients pro compresso.	
	02	doxycyclinum 200 mg ut doxycyclinum monohydricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	010	10 Tablette(n) A
		029	20 Tablette(n) A
	02	037	10 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.01.2022	

01 Tractocile, Injektionslösung

Ferring AG, Baarermaße, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 55742	Abgabekategorie: B	Index: 09.01.2.	20.10.2016
Zusammensetzung	01	atosibanum 7.5 mg ut atosibanum acetat, mannitolium, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1.0 ml.	
Anwendung		Tokolyse in der 24. bis 33. Schwangerschaftswoche	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) Injektionslösung 0.9 ml (7.5 mg/ml) B
		003	1 Durchstechflasche(n) Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslsg, 5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.12.2011 (Verlängerung der 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

Zul.-Nr.: 55175	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	24.10.2016
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	tramadoli hydrochloridum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	tramadoli hydrochloridum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	tramadoli hydrochloridum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	A
		002 50 Tablette(n)	A
		003 100 Tablette(n)	A
	02	004 20 Tablette(n)	A
		005 50 Tablette(n)	A
		006 100 Tablette(n)	A
	03	007 20 Tablette(n)	A
		008 50 Tablette(n)	A
	04	009 20 Tablette(n)	A
		010 50 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2016 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
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

Zul.-Nr.: 55988	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	26.10.2016
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	tramadoli hydrochloridum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	tramadoli hydrochloridum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002 10 Tablette(n)	A
		004 30 Tablette(n)	A
		006 60 Tablette(n)	A
	02	008 10 Tablette(n)	A
		010 30 Tablette(n)	A
		012 60 Tablette(n)	A
	03	014 10 Tablette(n)	A
		016 30 Tablette(n)	A
		018 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2013 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		26.03.2018	

01 Usneabasan, homöopathische Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51535	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	21.10.2016
Zusammensetzung	01	usnea barbata TM corresp. ethanololum 70 % V/V.	
Anwendung		Bei Kopfschmerzen	
Packung/en	01	014	30 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.09.2016 Verzicht auf Packungsgrösse 100 ml	
Gültig bis		04.01.2022	

02 Viola Mandelölsalbe, Salbe

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 41556	Abgabekategorie: 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, nicht infektiionsbedingten Entzündungen der Haut	
Packung/en	02	050	40 g D
		051	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.03.2022	

01 VITAL CURADEN 49+, Kapseln

Curaden AG, Amlehnstrasse 22, 6010 Kriens

Zul.-Nr.: 53388	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	04.10.2016
Zusammensetzung	01	vitamina: betacarotenum corresp. retinolum 5000 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., (+)-alfa-tocopherolum 30.2 mg, thiamini hydrochloridum 0.8 mg, riboflavinum 1 mg, pyridoxini hydrochloridum 1 mg, cyanocobalaminum 1.5 µg, nicotinamidum 10 mg, acidum folicum 0.2 mg, acidum d-pantothenicum 5 mg ut calcii pantothenas, biotinum 20 µg, acidum ascorbicum 60 mg, mineralia: calcium 26 mg ut calcii hydrogenophosphas dihydricus, ferrum 10 mg ut ferrosi sulfas heptahydricus, magnesium 50 mg ut magnesii oxidum ponderosum, cuprum 1 mg ut cupri sulfas anhydricus, zincum 7.5 mg ut zinci sulfas monohydricus, chromium 7.5 µg ut chromii(III) chloridum hexahydricum, manganum 1.2 mg ut mangani(II) chloridum tetrahydricum, molybdenum 7.5 µg ut natrii molybdas dihydricus, kalium 7.5 mg ut kalii sulfas, selenium 40 µg ut faex siccata cum selenio, alia: ginseng extractum 80 mg corresp. ginsenosidea 4.8 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Roborans	
Packung/en	01	020	100 Kapsel(n) D
		036	30 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.10.2015 (Erneute Zulassung)	
Gültig bis		16.11.2021	

01 Zoledronat Actavis Onko 4mg/5ml, Infusionskonzentrat

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 62348	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	12.10.2016
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg, mannitolium, 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) B
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

Zul.-Nr.: 62277	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	03.10.2016
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg, mannitolium, natrii citras anhydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Knochenmetastasen solider Tumoren und multiplem Myelom, maligne Hypercalcämie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.03.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		20.02.2022	

01 Zostavax, Injektionssuspension

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 709	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	03.10.2016
Zusammensetzung	01	Vaccinum attenuatum: virus varicellae vivus min. 19400 U., saccharum, gelatina hydrolysata, ureum, natrii chloridum, natrii hydrogenoglutamas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, kalii dihydrogenophosphas, kalii chloridum, neomycinum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Herpes Zoster und postherpetischer Neuralgie, ab dem 50. Geburtstag	
Packung/en	01	003	1 Ampulle(n) B
		004	10 Ampulle(n) B
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

Zul.-Nr.: 53122	Abgabekategorie: A	Index:	14.10.2016
Zusammensetzung	01	danofloxacinum 25 mg ut danofloxacini mesilas, acidum lacticum, antiox.: 3-mercapto-1,2-propandiolum 5 mg, conserv.: phenolum 2.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	danofloxacinum 180 mg ut danofloxacini mesilas, 2-pyrrolidinonum, povidonum, magnesii oxidum ponderosum, antiox.: 3-mercapto-1,2-propandiolum 5 mg, conserv.: phenolum 2.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	01	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Rinder und Schweine	
	02	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Rinder	
Packung/en	01	019	50 ml A
		027	100 ml A
	02	043	50 ml A
		051	100 ml A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	18.03.2022		

01 Bismutal ad us. vet., abgeteilte Pulver

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

Zul.-Nr.: 27718	Abgabekategorie: D	Index:	12.10.2016
Zusammensetzung	01	bismuthi aluminas 2 g, ceratoniae fructus 8 g, kaolinum ponderosum 10 g, pro charta.	
Anwendung	Antidiarrhoikum in Pulverform für Tiere zur Behandlung nicht infektiöser Durchfälle		
Packung/en	01	019	10 x 20 g Beutel D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	21.03.2022		

01 Calcitat N 25 ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 44540	Abgabekategorie: B	Index:	25.10.2016
Zusammensetzung	01	calcii gluconas 15.5 mg, calcii borogluconas 214.5 mg, calcii hydroxidum 6.6 mg, magnesii chloridum hexahydricum 32.5 mg, aminoethylis dihydrogenophosphas 3 mg, macrogolum 200, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	Ca-Injektionslösung für Rind, Kalb, Schaf, Ziege, Schwein, Ferkel, Hund und Katze		
Packung/en	01	010	250 ml B
		029	500 ml B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	19.04.2022		

01 Calcitat S 50 ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 44541	Abgabekategorie: 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-Injektionslösung für Rind, Kalb, Schaf, Ziege, Schwein, Ferkel, Hund und Katze	
Packung/en	01	017	100 ml B
		041	250 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
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

Zul.-Nr.: 61525	Abgabekategorie: B	Index:	04.10.2016
Zusammensetzung	01	cimicoxibum 8 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	cimicoxibum 30 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	cimicoxibum 80 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Hunde	
Packung/en	01	002	32 Tablette(n) B
	02	006	144 Tablette(n) B
		010	45 Tablette(n) Plastikdose B
	03	009	144 Tablette(n) B
		011	45 Tablette(n) Plastikdose B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2016 (Änderung Präparatename, früher: Cimalgex ad us. vet., Tabletten)	
Gültig bis		07.08.2021	

01 Degramycin ad us. vet., Augensalbe

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

Zul.-Nr.: 33466	Abgabekategorie: A	Index:	19.10.2016
Zusammensetzung	01	neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, hydrocortisoni acetat 5 mg, lidocaini hydrochloridum 10 mg, retinoli palmitas 5000 U.I., adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Augensalbe für Tiere bei allergischer und unspezifischer Keratitis, Konjunktivitis und nicht eitriger Blepharitis	
Packung/en	01	013	7,5 g Tube A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.03.2022	

01 Dermaflon ad us. vet., Crème

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 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, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zur Behandlung von Wunden bei Tieren	
Packung/en	01	017 30 g Tube	C
		025 100 g Tube	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.03.2022	

01 Dermaflon ad us. vet., Lösung

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 48413	Abgabekategorie: C	Index:	06.10.2016
Zusammensetzung	01	acidum dl-malicum 22.5 mg, acidum benzoicum 1.5 mg, acidum salicylicum 0.37 mg, propylenglycolum 0.40 ml, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Behandlung von Wunden und Otitis externa bei Tieren	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.06.2016 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.03.2022	

01 Linco-Spectin ad us. vet., Injektionslösung

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 40070	Abgabekategorie: A	Index:	06.10.2016
Zusammensetzung	01	lincomycinum 50 mg ut lincomycini hydrochloridum, spectinomycinum 100 mg ut spectinomycini sulfas, conserv.: alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	052 1 x 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.03.2022	

01 Meflosyl ad us. vet., Injektionslösung

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62377	Abgabekategorie: B	Index:	19.10.2016
Zusammensetzung	01	flunixinum 50 mg ut flunixinum megluminum, diethanolaminum, dinatrii edetas, propylenglycolum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 2.5 mg, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Pferde, Rinder und Schweine	
Packung/en	01	001 50 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.03.2022	

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

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

Zul.-Nr.: 32901	Abgabekategorie: 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 Kühen	
Packung/en	02	035 8 Euterinjektore(n)	A
		036 100 Euterinjektore(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.04.2022	

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

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 58096	Abgabekategorie: B	Index:	05.10.2016
Zusammensetzung	01	altrenogestum 4 mg, antiox.: E 320, E 321, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Progestagen zur Brunstsynchronisation bei zyklischen Jungsauen	
Packung/en	01	003 1 l	B
		004 540 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.03.2016 (Verzicht Packungsgrösse 360 ml)	
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

Zul.-Nr.: 55995	Abgabekategorie: C	Index:	26.10.2016
Zusammensetzung	03	deltamethrinum 0.76 g, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione 48 cm.	
	04	deltamethrinum 1 g, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione 65 cm.	
Anwendung	03	Antiparasitenhalsband für kleine und mittlere Hunde	
	04	Antiparasitenhalsband für grosse Hunde	
Packung/en	03	002 1 Halsband	C
		004 6 x 1 Halsband	C
	04	006 1 Halsband	C
		008 6 x 1 Halsband	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.03.2022	

02 Tylan 200 ad us. vet., Injektionslösung

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 33047	Abgabekategorie: A	Index:	19.10.2016
Zusammensetzung	02	tylosinum 200 mg, propylenglycolum, conserv.: alcohol benzylicus 40 µl, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Makrolid-Antibiotikum für Rinder, Kälber und Schweine	
Packung/en	02	045 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.04.2022	

01 Vetacortyl ad us. vet., Injektionssuspension

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 48281	Abgabekategorie: B	Index:	12.10.2016
Zusammensetzung	01	methylprednisoloni acetat 40 mg, polysorbatum 80, macrogolum 4000, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Depot-Corticosteroid für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	028 5 ml	B
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

Zul.-Nr.: 54808	Abgabekategorie: E	Index:	26.10.2016
Zusammensetzung	01	dimpylatum 2.1 g, excipients pro praeparatione 14 g.	
Anwendung	01	Ektoparasiten bei Katzen	
Packung/en	01	012 1 Halsband	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
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:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses 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:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses 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:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses 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**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses 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**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
55774	Replagal, Infusionskonzentrat
57916	Elapraxe, 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**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses 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.**

Zul.-Nr. 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

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

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

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

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

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

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

Zeichen Signe	Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Widerruf per Révocation au
Humanarzneimittel / Produits à usage humain						
1	01	Aredia 15 mg, Injektionspräparat Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	52092	B	07.99.0.	01.04.2017
1	02	Aredia 30 mg, Injektionspräparat Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	52092	B	07.99.0.	01.04.2017
1	03	Aredia 60 mg, Injektionspräparat Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	52092	B	07.99.0.	01.04.2017
1	04	Aredia 90 mg, Injektionspräparat Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	52092	B	07.99.0.	01.04.2017
1	01	Calcimagona-D3, Kautabletten mit Zitronengeschmack Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach	63200	D	07.02.51	27.10.2016
1	02	Calcimagona-D3, Kautabletten mit Orangengeschmack Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach	63200	D	07.02.51	27.10.2016
1	03	Calcimagona-D3, Kautabletten mit Spearmintgeschmack Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach	63200	D	07.02.51	27.10.2016
1	04	Calcimagona-D3 Forte, Kautabletten mit Zitronengeschmack Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach	63200	D	07.02.51	27.10.2016
1	01	Clamoxyl RC 750 mg, Tabletten solubile GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	52146	A	08.01.23	01.01.2017

1	03	Clamoxyl RC 1000 mg, Tabletten soluble GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	52146	A	08.01.23 01.01.2017
1	01	Co-Amoxicillin Sandoz 375, Filmtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	55324	A	08.01.93 31.01.2017
1	01	Co-Enatec, Tabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	56004	B	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	A	07.16.1. 19.10.2016
1	21	Fluarix, Injektionssuspension GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	583	B	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	B	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	B	02.07.1. 05.09.2016

1	02	Lisinopril Streuli 10 mg, Tabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	56904	B	02.07.1. 05.09.2016
1	03	Lisinopril Streuli 20 mg, Tabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	56904	B	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	B	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	B	01.08.0. 05.10.2016
1	02	Pramipexol Sandoz 0,25 mg, Tabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	59331	B	01.08.0. 05.10.2016

1	03	Pramipexol Sandoz 0,5 mg, Tabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	59331	B	01.08.0. 05.10.2016
1	04	Pramipexol Sandoz 1 mg, Tabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	59331	B	01.08.0. 05.10.2016
1	01	Risperidon-Teva 1mg/ml, Trinklösung Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	59408	B	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 » angegebenen Datum darf das Arzneimittel nicht mehr vertrieben oder abgegeben werden.

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

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
Humanarzneimittel / Produits à usage humain					
01	Amoxicillin-CIMEX 5%, Granulat zur Herstellung einer Suspension Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	48156	A	08.01.23	10.01.2017
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 Vitakraft AG, Industriezone Furtbach, 8107 Buchs ZH	55425	E	27.02.2017
01	Vitakraft Vita Care ad us. vet., Antiparasit-Halsband für Hunde Vitakraft AG, Industriezone Furtbach, 8107 Buchs ZH	54376	E	23.01.2017
02	Vitakraft Vita Care ad us vet., Antiparasit-Halsband für kleine und mittelgrosse Hunde Vitakraft AG, Industriezone Furtbach, 8107 Buchs ZH	54376	E	23.01.2017