

# Journal

## Swissmedic

**5/2015**

14. Jahrgang  
14<sup>s</sup> année

ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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

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

	<b>Seite</b>		<b>Seite</b>
<b>Im Brennpunkt</b>		<b>Arzneimittel Statistik</b>	
Der neue Swissmedic-Geschäftsbericht ist da	<b>410</b>	Neuzulassung	<b>416</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>		Revision und Änderung der Zulassung	<b>421</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: NexGard 11, 28, 68 und 136 ad us. vet., Kautabletten für Hunde (Afoxolanerum)	<b>412</b>	Änderung der Zulassungsinhaberin	<b>573</b>
<b>Regulatory News</b>		Widerruf der Zulassung	<b>574</b>
Parteiöffentliche Evaluationsberichte – mehr Transparenz bei Arzneimittel-Zulassungsverfahren	<b>414</b>	Erlöschen der Zulassung	<b>577</b>
		Berichtigung	<b>580</b>

### Swissmedic Kontaktliste

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

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

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

	<b>Page</b>		<b>Page</b>
<b>Actualités</b>		<b>Miscellanées</b>	
Le nouveau rapport d'activité de Swissmedic est arrivé	<b>411</b>	Nouvelle autorisation	<b>416</b>
<b>Médicaments</b>		Révision et modification de l'autorisation	<b>421</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: NexGard 11, 28, 68 et 136 ad us. vet., comprimés à croquer pour chiens (Afoxolanerum)	<b>413</b>	Modification du titulaire d'AMM	<b>573</b>
<b>Réglementation</b>		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>574</b>
Rapports d'évaluation ouverts aux parties – davantage de transparence dans les procédures d'autorisation de médicaments	<b>415</b>	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>577</b>
		Rectification	<b>580</b>

### Annuaire Swissmedic

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

### Légende

#### Catégories de remise

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

## Der neue Swissmedic-Geschäftsbericht ist da

**Was haben die 437 Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter von Swissmedic im letzten Jahr gemacht? Was denken die Kunden über das Heilmittelinstitut? Was treibt Swissmedic in Afrika? Wie geht das Institut mit Risiken von Heilmitteln um? Und: Warum ist es für Ärzte und Apothekerinnen jetzt viel einfacher, Nebenwirkungen von Arzneimitteln zu melden? Antworten auf all diese Fragen finden sich im neuen Geschäftsbericht.**

Im Jahr 2014 hat Swissmedic 98% aller Zulassungsverfahren innerhalb der vorgegebenen Fristen abgeschlossen. Damit sind wir auf dem Weg zur Steigerung der Fristeneinhaltung einen weiteren Schritt vorangekommen.

Mitte 2014 wurde das so genannte Swissmedic Portal aufgeschaltet. Es ermöglicht den Gesuchstellerinnen, jederzeit den Stand ihres Zulassungsgesuches zu prüfen und auf sicherem Weg bestimmte Dokumente auszutauschen. Auch Verdachtsfälle unerwünschter Arzneimittelwirkungen können direkt über das Portal gemeldet werden. Nach und nach ist in den nächsten Jahren ein weiterer Ausbau von Online-Diensten zur Erhöhung der Transparenz und der Anwenderfreundlichkeit geplant.

Ebenfalls im Oktober 2014 sind bei Swissmedic zwei Gesuche für klinische Studien mit Ebola-Impfstoffen eingegangen und innerhalb eines Monats genehmigt worden. Ein erster Schritt zur Hilfe im Kampf gegen die vor allem in Teilen Westafrikas wütende Ebola-Epidemie.

Die im Berichtsjahr durchgeführte Kundenumfrage hat eine Gesamtzufriedenheit von 69 von maximal 100 Punkten gezeigt. Im Vergleich zu der letzten Kundenumfrage vor zwei Jahren bedeutet dies eine Steigerung von drei Punkten. Nach einer detaillierten Analyse der Ergebnisse wird Swissmedic - wo möglich und sinnvoll – die erfolgten Anregungen umsetzen.

Wir freuen uns, Ihnen auch dieses Jahr wieder viele interessante Informationen zu diesen und anderen Themen präsentieren zu können. Sie finden den Geschäftsbericht unter diesem Link:

[Geschäftsbericht 2014](#)

Swissmedic wünscht allen eine anregende und interessante Lektüre.

## Le nouveau rapport d'activité de Swissmedic est arrivé

Qu'ont fait les 437 collaboratrices et collaborateurs de Swissmedic au cours de l'année écoulée ? Que pensent les clients de l'Institut suisse des produits thérapeutiques ? Quelles actions Swissmedic mène-t-il en Afrique ? Comment l'institut gère-t-il les risques inhérents aux produits thérapeutiques ? Et pourquoi est-il désormais beaucoup plus facile pour les médecins et pharmaciennes d'annoncer les effets indésirables de médicaments ? Vous trouverez toutes les réponses à toutes ces questions dans le nouveau rapport d'activité.

En 2014, Swissmedic a clôturé 98 % de toutes ses procédures d'autorisation dans les délais prescrits, ce qui constitue une nouvelle avancée en matière de respect des délais.

En outre, le portail Swissmedic a été mis en ligne à la mi-2014. Il permet aux requérants de contrôler à tout moment l'avancée du traitement de leur demande d'autorisation et d'échanger avec l'institut certains documents en toute sécurité. Les cas d'effets indésirables suspectés de médicaments peuvent aussi être directement annoncés à Swissmedic via le portail. Swissmedic a prévu de poursuivre pendant les années à venir le développement de ses services en ligne afin d'améliorer la transparence et d'offrir des solutions plus conviviales aux utilisateurs.

Par ailleurs, l'institut a reçu en octobre 2014 deux demandes d'essais cliniques avec des vaccins contre Ebola, qu'il a approuvées dans un délai d'un mois. Ces études représentent un premier pas dans la lutte contre l'épidémie d'Ebola qui sévit principalement dans certains pays d'Afrique de l'Ouest.

L'enquête de satisfaction réalisée pendant l'année sous revue a fait apparaître une satisfaction globale de 69 points sur 100, ce qui représente une hausse de trois points par rapport à la dernière enquête réalisée deux ans auparavant. Après une analyse détaillée des résultats, Swissmedic mettra en œuvre les suggestions jugées réalisables et pertinentes.

Nous nous réjouissons de pouvoir vous présenter à nouveau cette année de nombreuses informations intéressantes sur tous ces thèmes et bien d'autres encore.

Vous pouvez accéder au rapport d'activité en cliquant sur le lien suivant :

[Rapport d'activité 2014](#)

Swissmedic vous souhaite une agréable lecture.

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: NexGard 11, 28, 68 und 136 ad us. vet., Kautabletten für Hunde (Afoxolanerum)

<b>Name Arzneimittel:</b>	NexGard 11 ad us. vet., Kautabletten NexGard 28 ad us. vet., Kautabletten NexGard 68 ad us. vet., Kautabletten NexGard 136 ad us. vet., Kautabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Afoxolanerum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	11mg, 38mg, 68mg und 136mg, Kautabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Zur systemischen Behandlung eines Flohbefalls (Ctenocephalides felis und Ctenocephalides canis) bei Hunden für mindestens 5 Wochen. Das Tierarzneimittel kann als Bestandteil der Behandlungsstrategie gegen die allergische Flohdermatitis (FAD) eingesetzt werden.  Zur systemischen Behandlung eines Zeckenbefalls bei Hunden (Dermacentor reticulatus, Ixodes ricinus, Rhipicephalus sanguineus). Eine Behandlung tötet Zecken für bis zu 1 Monat ab.  Flöhe und Zecken müssen am Wirtstier anheften und mit der Nahrungsaufnahme beginnen, um dem Wirkstoff ausgesetzt zu werden. Die Wirkung beginnt bei Flöhen (C. felis) innerhalb von 8 Stunden, bei Zecken (Tod) innerhalb von 48 Stunden nach der Anheftung. Es empfiehlt sich daher, den Hund vor der Behandlung nach Zecken zu untersuchen und diese, falls vorhanden, fachgerecht zu entfernen.
<b>ATC Code:</b>	QP53BX04
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	--
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	65313
<b>Zulassungsdatum:</b>	04.05.2015
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren. <a href="http://www.tierarzneimittel.ch">www.tierarzneimittel.ch</a>

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
NexGard 11, 28, 68 et 136 ad us. vet., comprimés à croquer pour chiens  
(Afoxolanerum)**

<b>Préparation:</b>	NexGard 11 ad us. vet., comprimés à croquer NexGard 28 ad us. vet., comprimés à croquer NexGard 68 ad us. vet., comprimés à croquer NexGard 136 ad us. vet., comprimés à croquer
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Afoxolanerum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	11mg, 38mg, 68mg und 136mg, comprimés à croquer
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Chez les chiens, traitement des infestations par les puces (Ctenocephalides felis et Ctenocephalides canis) pendant au moins 5 semaines. Le produit peut être intégré à une stratégie de traitement pour le contrôle de la dermatite par allergie aux piqûres de puces (DAPP).  Chez les chiens, traitement systémique des infestations par les tiques (Dermacentor reticulatus, Ixodes ricinus, Rhipicephalus sanguineus). Un traitement élimine les tiques jusqu'à un mois.  Les puces et les tiques doivent s'attacher à l'hôte et commencer leur repas pour être exposés à la substance active. Pour les puces (C. felis), l'effet se produit dans les 8 heures. Pour les tiques, l'effet (la mort) se produit dans les 48 heures après l'attachement. Dès lors, il est conseillé d'examiner les chiens avant le traitement afin de détecter des tiques éventuelles, et, le cas échéant, d'éliminer ces dernières de manière idoine.
<b>Code ATC:</b>	QP53BX04
<b>No IT / désignation:</b>	--
<b>No d'autorisation:</b>	65313
<b>Date d'autorisation:</b>	04.05.2015
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament. <a href="http://www.tierarzneimittel.ch">www.tierarzneimittel.ch</a>

## Parteiöffentliche Evaluationsberichte – mehr Transparenz bei Arzneimittel-Zulassungsverfahren

Gesuchstellerinnen können neu für Gesuche, die ab dem 1. Juli 2015 bei Swissmedic eingereicht werden, Einsicht in den zu ihrem Gesuch verfassten finalen Evaluationsbericht erhalten: Der parteiöffentliche Evaluationsbericht wird der Firma nach Abschluss des Verfahrens als Beilage zur Verfügung gestellt.

Die Regelung gilt bei Erstzulassungsgesuchen für Arzneimittel mit neuen aktiven Substanzen, Arzneimittel mit bekannten Wirkstoffen und biologisch ähnliche Arzneimittel (Biosimilars) sowie für Gesuche um wesentliche Änderungen.

Nicht unter diese Regelung fallen laufende Gesuche der genannten Kategorien, Gesuche für genehmigungs- und meldepflichtige Änderungen sowie Gesuche um Verlängerung der Zulassung oder Verzicht auf die Zulassung.

Die Gesuchstellerin kann im Formular *Gesuch Zulassung / Änderung* das Feld „Einsichtnahme in den parteiöffentlichen Evaluationsbericht ab dem Zeitpunkt der Eröffnung der Verfügung (Zulassung oder Abweisung)“ ankreuzen. Die Einsichtnahme in den parteiöffentlichen Evaluationsbericht kann auch zu einem späteren Zeitpunkt auf schriftliche Anfrage hin verlangt werden und ist kostenlos.



## Rapports d'évaluation ouverts aux parties – davantage de transparence dans les procédures d'autorisation de médicaments

Les requérants déposant une demande d'autorisation auprès de Swissmedic à compter du 1<sup>er</sup> juillet 2015 pourront désormais consulter le rapport d'évaluation final concernant leur demande : le rapport d'évaluation ouvert aux parties sera annexé à la décision qui est envoyée à l'entreprise au terme de la procédure.

Cette réglementation est valable pour les premières demandes d'autorisation de médicaments contenant de nouveaux principes actifs, de médicaments contenant des principes actifs connus et de médicaments biosimilaires (« Biosimilars ») ainsi que pour les demandes de modifications essentielles.

Ne sont pas concernés par cette réglementation les demandes en cours dans les catégories susmentionnées, les demandes de modifications soumises à approbation et à l'obligation d'annoncer ainsi que les demandes de prolongation de l'autorisation ou les renoncements à l'autorisation de mise sur le marché.

Le requérant peut cocher la case « Consultation du rapport d'évaluation ouvert aux parties à partir de la date de notification de la décision (autorisation ou rejet) » dans le formulaire *Demande d'autorisation / de modification*. Il est également possible de revendiquer ultérieurement la consultation du rapport d'évaluation ouvert aux parties sur demande écrite. La consultation est gratuite.

## 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 Buprenorphin Grünenthal 35 ug/h, Transdermale Pflaster**

**02 Buprenorphin Grünenthal 52.5 ug/h, Transdermale Pflaster**

**03 Buprenorphin Grünenthal 70 ug/h, Transdermale Pflaster**

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: <b>65809</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	buprenorphinum 20 mg, excipients ad praeparationem pro 25 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 35 µg/h.	
	02	buprenorphinum 30 mg, excipients ad praeparationem pro 37.5 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 52.5 µg/h.	
	03	buprenorphinum 40 mg, excipients ad praeparationem pro 50 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 70 µg/h.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 4 Pflaster	A
		002 8 Pflaster	A
	02	003 4 Pflaster	A
		004 8 Pflaster	A
	03	005 4 Pflaster	A
		006 8 Pflaster	A
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		18.05.2020	

**01 Coop Vitality Diphenhydramin, Tabletten**

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>65837</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.03.1.	20.05.2015
Zusammensetzung	01	diphenhydramini hydrochloridum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	C
Gültig bis		19.05.2020	

**01 Disci/Rhus toxicodendron comp., Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60275</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	12.05.2015
Zusammensetzung	01	aconitum napellus e tubere ferm D4 0.01 g, argentum metallicum D18 0.01 g, arnica montana ex planta tota ferm D18 0.01 g, disci intervertebrales bovis (cervicales, lumbales, thoracici) Gl D6 0.01 g (Rind: Knorpel), formica rufa et formica polyctena Gl D5 0.01 g, gelsemium sempervirens ferm D2 0.01 g, granit D8 0.01 g, leontopodium alpinum e planta tota ferm D2 0.01 g, mandragora e radice recentis ferm D4 0.01 g, phyllostachys viridiglaucescens e nodo ferm D4 0.01 g, rhus toxicodendron e foliis recentibus ferm D4 0.01 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	ohne Indikation		
Gültig bis	11.05.2020		

**01 Escitalopram Sandoz 20mg/ml, Tropfen zum Einnehmen, Lösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>65625</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	07.05.2015
Zusammensetzung	01	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, antiox.: E 310, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. 20 guttae, corresp. ethanolum 11 % V/V.	
Anwendung	Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer		
Packung/en	01	001	15 ml B
Gültig bis	06.05.2020		

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>65207</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	27.05.2015
Zusammensetzung	01	memantinum hydrochloridum 5 mg corresp. memantinum 4.16 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	memantinum hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.31 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	memantinum hydrochloridum 15 mg corresp. memantinum 12.46 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	memantinum hydrochloridum 20 mg corresp. memantinum 16.62 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung	Alzheimer-Krankheit		
Packung/en	01	003	1 Kombipackung(en) Starterpackung best. aus je 7 Tabl. zu 5/10/15/20 mg B
	02	001	50 Tablette(n) B
	03	004	1 Kombipackung(en) siehe Packungssequenz 003 B
	04	002	98 Tablette(n) B
Gültig bis	26.05.2020		

**01 Rizatriptan-Mepha oro 5 mg, Schmelztabletten**  
**02 Rizatriptan-Mepha oro 10 mg, Schmelztabletten**  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65799</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	22.05.2015
Zusammensetzung	01	rizatriptanum 5 mg ut rizatriptani benzoas, saccharinum natricum, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	rizatriptanum 10 mg ut rizatriptani benzoas, saccharinum natricum, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	001	6 Tablette(n) B
	02	002	3 Tablette(n) B
		003	6 Tablette(n) B
		004	12 Tablette(n) B
Gültig bis		21.05.2020	

**01 Trulicity 1.5 mg, solution injectable en seringue pré-remplie à usage unique**  
**02 Trulicity 0.75 mg, solution injectable en seringue pré-remplie à usage unique**  
 Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>65235</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.	06.05.2015
Composition	01	dulaglutidum 1.5 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, mannitolium, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	dulaglutidum 0.75 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, mannitolium, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Indication		antidiabétique	
Conditionnements	01	001	4 pièce(s) seringue pré-remplie B
	02	002	4 pièce(s) seringue pré-remplie B
Remarque		NAS (New Active Substance): dulaglutidum, DCI	
Valable jusqu'au		05.05.2020	

**01 Trulicity 1.5 mg, solution injectable en stylo pré-rempli à usage unique**  
**02 Trulicity 0.75 mg, solution injectable en stylo pré-rempli à usage unique**  
 Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>65236</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.	06.05.2015
Composition	01	dulaglutidum 1.5 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, mannitolium, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	dulaglutidum 0.75 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, mannitolium, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Indication		antidiabétique	
Conditionnements	01	001	4 pièce(s) stylo pré-rempli B
	02	002	4 pièce(s) stylo pré-rempli B
Remarque		NAS (New Active Substance): dulaglutidum, DCI	
Valable jusqu'au		05.05.2020	

**01 Vermiculite D6, Tabletten**

Homöopharm AG, Nordringstrasse 9, 4702 Oensingen

Zul.-Nr.: <b>65578</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	12.05.2015
Zusammensetzung	01	vermiculit D6 250 mg.	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		11.05.2020	

**01 Viscum Pini praeparatum 3% Dilutio aquosa**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59732</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	12.05.2015
Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum fermentatum 150 mg ex viscum album (pini) recens, ratio: 1:5, aqua q.s. ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentrationen.	
Gültig bis		11.05.2020	

**01 Zeel comp., Injektionslösung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>63051</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	21.05.2015
Zusammensetzung	01	rhus toxicodendron D4 10 mg, arnica montana D4 2 mg, solanum dulcamara D4 1 mg, sanguinaria canadensis D4 1 mg, sulfur D10 3 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Bei arthrosebedingten und / oder rheumatischen Gelenkkrankheiten	
Packung/en	01	001 10 Ampulle(n)	B
		002 100 Ampulle(n)	B
Gültig bis		12.05.2020	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Frontect XS ad us. vet., solution pour spot-on pour chiens

02 Frontect S ad us. vet., solution pour spot-on pour chiens

03 Frontect M ad us. vet., solution pour spot-on pour chiens

04 Frontect L ad us. vet., solution pour spot-on pour chiens

05 Frontect XL ad us. vet., solution pour spot-on pour chiens

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

N° d'AMM: <b>65581</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index:	29.05.2015
Composition	01	fipronilum 33.8 mg, permethrinum 252.4 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.5 ml.	
	02	fipronilum 67.6 mg, permethrinum 504.8 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 1 ml.	
	03	fipronilum 135.2 mg, permethrinum 1009.6 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 2 ml.	
	04	fipronilum 270.4 mg, permethrinum 2019.2 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 4 ml.	
	05	fipronilum 405.6 mg, permethrinum 3028.8 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 6 ml.	
Indication		Solution insecticide et acaricide pour spot-on pour chiens	
Conditionnements	01	002	3 x 0.5 ml pipettes B
		02	005 3 x 1 ml pipettes B
		03	008 3 x 2 ml pipettes B
		04	011 3 x 4 ml pipettes B
		05	014 3 x 6 ml pipettes B
Valable jusqu'au		28.05.2020	

01 NexGard 11 ad us. vet., comprimés à croquer pour chiens

02 NexGard 28 ad us. vet., comprimés à croquer pour chiens

03 NexGard 68 ad us. vet., comprimés à croquer pour chiens

04 NexGard 136 ad us. vet., comprimés à croquer pour chiens

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

N° d'AMM: <b>65313</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index:	04.05.2015
Composition	01	afoxolanerum 11.3 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	afoxolanerum 28.30 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	03	afoxolanerum 68 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	04	afoxolanerum 136 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication		Traitement systémique des infestations par les puces et les tiques chez le chien	
Conditionnements	01	002	3 comprimé(s) B
		003	6 comprimé(s) B
	02	005	3 comprimé(s) B
		006	6 comprimé(s) B
	03	008	3 comprimé(s) B
		009	6 comprimé(s) B
	04	011	3 comprimé(s) B
		012	6 comprimé(s) B
Remarque		NAS (New Active Substance): afoxolanerum, DCI	
Valable jusqu'au		03.05.2020	

## 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 18F-Fluoroglukose ZRP 0.5 - 5 GBq/ml, Injektionslösung zur i.v. Applikation

Zentrum für Radiopharmazie, Nuklearmedizin USZ, Rämistrasse 100, 8091 Zürich

Zul.-Nr.: <b>65212</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.01.	28.05.2015
Zusammensetzung	01	fludeoxyglucosum(18-F) 500-5000 MBq, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, ethanolum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		PET-Tomographie	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n) Vial (0.5-50 GBq)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2014 (Änderung Primärverpackung)	
Gültig bis		16.12.2019	

#### 01 A. Vogel Halsschmerz Spray

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>58336</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.2.	21.05.2015
Zusammensetzung	01	echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 863.3 mg, ratio: 1:12, echinaceae purpureae radice recentis extractum ethanolicum liquidum 45.5 mg, ratio: 1:11, salviae extractum ethanolicum liquidum 430 mg, ratio: 1:17, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 40-47 % V/V.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	001 30 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014	
Gültig bis		09.07.2019	

#### 01 Acular, Augentropfen

Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: <b>53181</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.06.3.	07.05.2015
Zusammensetzung	01	ketorolacum trometamolium 5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nicht steroidaler Entzündungshemmer zur lokalen Applikation am Auge	
Packung/en	01	015 5 ml Tropfflasche	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.01.2021	

**02 Addamel N Infusionskonzentrat, Zusatzampulle**

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

Zul.-Nr.: <b>43676</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	11.05.2015
Zusammensetzung	02	ferrum 2 µmol ut ferri chloridum hexahydricum, manganum 0.5 µmol ut mangani(II) chloridum tetrahydricum, zincum 10 µmol ut zinci chloridum, cuprum 2 µmol ut cupri(II) chloridum dihydricum, fluoridum 5 µmol ut natrii fluoridum, iodidum 0.1 µmol ut kalii iodidum, chromium 20 nmol ut chromii(III) chloridum hexahydricum, molybdenum 20 nmol ut natrii molybdis dihydricus, selenium 40 nmol ut natrii selenis anhydricus, xylitolum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Ergänzung von Spurenelementen bei parenteraler Ernährung	
Packung/en	02	059	20 x 10 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Änderung ATC-Code, früher: A12CX)	
Gültig bis		27.09.2015	

**01 Advantan, Crème**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>51177</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	18.05.2015
Zusammensetzung	01	methylprednisoloni aceponas 1 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	029	30 g <span style="float: right;">B</span>
		053	50 g <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 Advantan, Fettsalbe**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>51179</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	18.05.2015
Zusammensetzung	01	methylprednisoloni aceponas 1 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	021	30 g <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 Advantan, Salbe**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>51178</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	18.05.2015
Zusammensetzung	01	methylprednisoloni aceponas 1 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	025	30 g <span style="float: right;">B</span>
		068	50 g <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2020	



**02 Allvita Knoblauch comp., Dragées**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47266</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.97.0.	28.05.2015
Zusammensetzung	02	allii sativi pulvis 60 mg, allii sativi extractum ethanolicum siccum 26 mg, DER: 14.5:1, allii ursini herbae pulvis 10 mg, crataegi folii cum flore extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4:1, leonuri cardiaca extractum ethanolicum siccum 20 mg, DER: 6.5:1, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Beschwerden infolge Arteriosklerose	
Packung/en	02	026	150 Dragée(s) D
		027	390 Dragée(s) D
		028	140 Dragée(s) D
		029	420 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.10.2020	

**01 Alocapil, Filmtabletten**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>61682</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.99.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	finasteridum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Alopecia androgenetica	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.11.2020	

**01 Alprazolam Pfizer retard 0.5 mg, Tabletten****02 Alprazolam Pfizer retard 1 mg, Tabletten****03 Alprazolam Pfizer retard 2 mg, Tabletten****04 Alprazolam Pfizer retard 3 mg, Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61638</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.04.1.	22.05.2015
Zusammensetzung	01	alprazolamum 0.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	02	alprazolamum 1 mg, excipients pro compresso.	
	03	alprazolamum 2 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	04	alprazolamum 3 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Anxiolyticum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.12.2020	

01 Alprazolam Pfizer 0.25 mg, Tabletten  
 02 Alprazolam Pfizer 0.5 mg, Tabletten  
 03 Alprazolam Pfizer 1.0 mg, Tabletten  
 04 Alprazolam Pfizer 2.0 mg, Tabletten  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61553</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.04.1.	22.05.2015
Zusammensetzung	01	alprazolamum 0.25 mg, conserv.: E 211, excipients pro compresso.	
	02	alprazolamum 0.5 mg, color.: E 127, conserv.: E 211, excipients pro compresso.	
	03	alprazolamum 1 mg, color.: E 127, E 132, conserv.: E 211, excipients pro compresso.	
	04	alprazolamum 2 mg, conserv.: E 211, excipients pro compresso.	
Anwendung		Anxiolytikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.12.2020	

**01 Alustal 3-Bäume, Esche Kombipackung, Injektionssuspension****02 Alustal 3-Bäume, Esche 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61667</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	26.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 0.01 U.: betula pendula Roth 25 % et alnus glutinosa 25 % et corylus avellana 25 % et fraxinus excelsior 25 %, natrii chloridum, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 0.1 U.: betula pendula Roth 25 % et alnus glutinosa 25 % et corylus avellana 25 % et fraxinus excelsior 25 %, natrii chloridum, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum 1 U.: betula pendula Roth 25 % et alnus glutinosa 25 % et corylus avellana 25 % et fraxinus excelsior 25 %, natrii chloridum, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum 10 U.: betula pendula Roth 25 % et alnus glutinosa 25 % et corylus avellana 25 % et fraxinus excelsior 25 %, natrii chloridum, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	pollinis allergeni extractum 10 U.: betula pendula Roth 25 % et alnus glutinosa 25 % et corylus avellana 25 % et fraxinus excelsior 25 %, natrii chloridum, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.08.2020	

**01 Alustal 3-Bäume Kombipackung, Injektionssuspension****04 Alustal 3-Bäume 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61038</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	26.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa 33%, betula pendula 33%, corylus avellana 33%) 0.01 U., natrii chloridum, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitololum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa 33%, betula pendula 33%, corylus avellana 33%) 0.1 U., natrii chloridum, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitololum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa 33%, betula pendula 33%, corylus avellana 33%) 1.0 U., natrii chloridum, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitololum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa 33%, betula pendula 33%, corylus avellana 33%) 10 U., natrii chloridum, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitololum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	<p>pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa 33%, betula pendula 33%, corylus avellana 33%) 10 U., natrii chloridum, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitololum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	04	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 Alustal 5 Gräser, Roggen Kombipackung, Injektionssuspension****04 Alustal 5 Gräser, Roggen 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61039</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	26.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 0.01 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 80 % et secale cereale 20 %, natrii chloridum, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 0.1 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 80 % et secale cereale 20 %, natrii chloridum, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum 1.0 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 80 % et secale cereale 20 %, natrii chloridum, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum 10 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 80 % et secale cereale 20 %, natrii chloridum, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	<p>pollinis allergeni extractum 10 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 80 % et secale cereale 20 %, natrii chloridum, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	04	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 Alustal 5-Gräser, 4-Getreidemischung Kombipackung, Injektionssuspension****02 Alustal 5-Gräser, 4-Getreidemischung 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61026</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	26.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 0.01 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxathum odoratum, lolium perenne, poa et phleum pratense) 50 % et 50 % avena sativa et triticum aestivum et zea mays et hordeum vulgare, natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 0.1 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxathum odoratum, lolium perenne, poa et phleum pratense) 50 % et 50 % avena sativa et triticum aestivum et zea mays et hordeum vulgare, natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum 1.0 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxathum odoratum, lolium perenne, poa et phleum pratense) 50 % et 50 % avena sativa et triticum aestivum et zea mays et hordeum vulgare, natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum 10 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxathum odoratum, lolium perenne, poa et phleum pratense) 50 % et 50 % avena sativa et triticum aestivum et zea mays et hordeum vulgare, natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	pollinis allergeni extractum 10 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxathum odoratum, lolium perenne, poa et phleum pratense) 50 % et 50 % avena sativa et triticum aestivum et zea mays et hordeum vulgare, natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 Alustal 5-Gräsermischung Kombipackung, Injektionssuspension****04 Alustal 5-Gräsermischung 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61024</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	26.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 0.01 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense), natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 0.1 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense), natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum 1.0 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense), natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum 10 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense), natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	pollinis allergeni extractum 10 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense), natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	04	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 Alustal Alternaria alternata Kombipackung, Injektionssuspension****04 Alustal Alternaria alternata 10IC, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61043</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	26.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): fungi allergeni extractum (alternaria alternata) 0.01 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): fungi allergeni extractum (alternaria alternata) 0.1 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): fungi allergeni extractum (alternaria alternata) 1.0 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): fungi allergeni extractum (alternaria alternata) 10 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	fungi allergeni extractum (alternaria alternata) 10 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	04	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	



**01 Alustal Beifuss, 5-Gräser Kombipackung, Injektionssuspension****02 Alustal Beifuss, 5-Gräser 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61665</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	26.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 0.01 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 70 % et artemisia vulgaris 30 %, natrii chloridum, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 0.1 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 70 % et artemisia vulgaris 30 %, natrii chloridum, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum 1.0 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 70 % et artemisia vulgaris 30 %, natrii chloridum, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum 10 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 70 % et artemisia vulgaris 30 %, natrii chloridum, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	<p>pollinis allergeni extractum 10 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 70 % et artemisia vulgaris 30 %, natrii chloridum, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.08.2020	

**01 Alustal Beifuss Kombipackung, Injektionssuspension****04 Alustal Beifuss 10 IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60926</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	22.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 0.01 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 0.1 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 1.0 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 10 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 10 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	04	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 Alustal Birke, Esche Kombipackung, Injektionssuspension****02 Alustal Birke, Esche 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61666</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	26.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 0.01 U.: betula pendula Roth 50 % et fraxinus excelsior 50 %, natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 0.1 U.: betula pendula Roth 50 % et fraxinus excelsior 50 %, natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum 1 U.: betula pendula Roth 50 % et fraxinus excelsior 50 %, natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum 10 U.: betula pendula Roth 50 % et fraxinus excelsior 50 %, natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	pollinis allergeni extractum 10 U.: betula pendula Roth 50 % et fraxinus excelsior 50 %, natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.08.2020	

**01 Alustal Birke Kombipackung, Injektionssuspension****04 Alustal Birke 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60934</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	22.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum (betula pendula) 0.01 U., natrii chloridum, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum (betula pendula) 0.1 U., natrii chloridum, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum (betula pendula) 1.0 U., natrii chloridum, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum (betula pendula) 10 U., natrii chloridum, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	pollinis allergeni extractum (betula pendula) 10 U., natrii chloridum, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	04	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 Alustal Buche Kombipackung, Injektionssuspension****04 Alustal Buche 10IC, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60952</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	22.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum (fagus sylvatica) 0.01 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum (fagus sylvatica) 0.1 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum (fagus sylvatica) 1.0 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum (fagus sylvatica) 10 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	pollinis allergeni extractum (fagus sylvatica) 10 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	04	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 Alustal Dermatophagoides farinae Kombipackung, Injektionssuspension****04 Alustal Dermatophagoides farinae 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61004</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	26.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): acari allergeni extractum (dermatophagoides farinae) 0.01 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): acari allergeni extractum (dermatophagoides farinae) 0.1 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): acari allergeni extractum (dermatophagoides farinae) 1.0 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): acari allergeni extractum (dermatophagoides farinae) 10 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	acari allergeni extractum (dermatophagoides farinae) 10 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	04	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 Alustal Dermatophagoides pteronyssinus Kombipackung, Injektionssuspension****04 Alustal Dermatophagoides pteronyssinus 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61005</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	26.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus) 0.01 U., natrii chloridum, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus) 0.1 U., natrii chloridum, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus) 1.0 U., natrii chloridum, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus) 10 U., natrii chloridum, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus) 10 U., natrii chloridum, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	04	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 Alustal Erle Kombipackung, Injektionssuspension****04 Alustal Erle 10 IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60927</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	22.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa) 0.01 U., natrii chloridum, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa) 0.1 U., natrii chloridum, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa) 1.0 U., natrii chloridum, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa) 10 U., natrii chloridum, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa) 10 U., natrii chloridum, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	04	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	



**01 Alustal Esche Kombipackung, Injektionssuspension****04 Alustal Esche 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60947</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	22.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum (fraxinus excelsior) 0.01 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum (fraxinus excelsior) 0.1 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum (fraxinus excelsior) 1.0 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum (fraxinus excelsior) 10 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	pollinis allergeni extractum (fraxinus excelsior) 10 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	04	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 Alustal Glaskraut Kombipackung, Injektionssuspension****04 Alustal Glaskraut 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60981</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	22.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum (parietaria officinalis) 0.01 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum (parietaria officinalis) 0.1 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum (parietaria officinalis) 1.0 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum (parietaria officinalis) 10 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	pollinis allergeni extractum (parietaria officinalis) 10 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	04	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 Alustal Hasel Kombipackung, Injektionssuspension****04 Alustal Hasel 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60974</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	22.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum (corylus avellana) 0.01 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum (corylus avellana) 0.1 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum (corylus avellana) 1.0 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum (corylus avellana) 10 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	pollinis allergeni extractum (corylus avellana) 10 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	04	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 Alustal Hausstaubmilben Kombipackung, Injektionssuspension****04 Alustal Hausstaubmilben 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60951</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	22.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus 50 % et dermatophagoides farinae 50 %) 0.01 U., natrii chloridum, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus 50 % et dermatophagoides farinae 50 %) 0.1 U., natrii chloridum, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus 50 % et dermatophagoides farinae 50 %) 1.0 U., natrii chloridum, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus 50 % et dermatophagoides farinae 50 %) 10 U., natrii chloridum, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus 50 % et dermatophagoides farinae 50 %) 10 U., natrii chloridum, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	04	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 Alustal Hohe Ambrosie Kombipackung, Injektionssuspension****04 Alustal Hohe Ambrosie 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60925</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	22.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum (ambrosia elatior) 0.01 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum (ambrosia elatior) 0.1 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum (ambrosia elatior) 1.0 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum (ambrosia elatior) 10 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	pollinis allergeni extractum (ambrosia elatior) 10 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	04	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 Alustal Hundehaar Kombipackung, Injektionssuspension****04 Alustal Hundehaar 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60986</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	22.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pellis allergeni extractum (canis familiaris) 0.01 U., natrii chloridum, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pellis allergeni extractum (canis familiaris) 0.1 U., natrii chloridum, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pellis allergeni extractum (canis familiaris) 1.0 U., natrii chloridum, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pellis allergeni extractum (canis familiaris) 10 U., natrii chloridum, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	<p>pellis allergeni extractum (canis familiaris) 10 U., natrii chloridum, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	04	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 Alustal Katzenhaar Kombipackung, Injektionssuspension****04 Alustal Katzenhaar 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60984</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	22.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pellis allergeni extractum (felis domesticus) 0.01 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pellis allergeni extractum (felis domesticus) 0.1 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pellis allergeni extractum (felis domesticus) 1.0 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pellis allergeni extractum (felis domesticus) 10 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	<p>pellis allergeni extractum (felis domesticus) 10 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	04	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 Alustal Olive Kombipackung, Injektionssuspension****04 Alustal Olive 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60976</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	22.05.2015
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (olea europaea) 0.01 U., natrii chloridum, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (olea europaea) 0.1 U., natrii chloridum, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. C): pollinis allergeni extractum (olea europaea) 1.0 U., natrii chloridum, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. D): pollinis allergeni extractum (olea europaea) 10 U., natrii chloridum, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	04	pollinis allergeni extractum (olea europaea) 10 U., natrii chloridum, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia, q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	04	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung			Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)
Gültig bis			14.07.2020



**01 Alustal Spitzwegerich Kombipackung, Injektionssuspension****04 Alustal Spitzwegerich 10IC, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60995</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	26.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum (plantago lanceolata) 0.01 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum (plantago lanceolata) 0.1 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum (plantago lanceolata) 1.0 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum (plantago lanceolata) 10 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	pollinis allergeni extractum (plantago lanceolata) 10 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	04	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 Alustal Wiesenlieschgras Kombipackung, Injektionssuspension****04 Alustal Wiesenlieschgras 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60992</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	26.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 0.01 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 0.1 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 1.0 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 10 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 10 U., natrii chloridum, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	04	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 Amavita Echinacea, Tropfen**

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>63062</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	22.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 0.9 ml, ratio: 1:1.5-2.5, echinaceae purpureae radice recentis extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, ratio: 1:1.5-2.5, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 65 % V/V.</p>	
Anwendung		Bei Erkältung	
Packung/en	01	003	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.12.2012	
Gültig bis		26.12.2017	

**01 Anagallis ethanol. Infusum D1, Dilutio**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59695</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	12.05.2015
Zusammensetzung	01	anagallis arvensis ethanol. infusum D1 1 g, ad solutionem, corresp. ethanolum 51 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.10.2020	

**01 Anastrozol Actavis 1 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>61230</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	01.05.2015
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Oncologicum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.11.2020	

**01 Aranea diadema D6, Ampullen, (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59701</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	aranea diadema D6 1 ml, ad solutionem.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.10.2020	

**01 Argentum metallicum praeparatum D6, Ampullen (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59746</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	argentum metallicum 1 g, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.01.2021	

**01 Argentum nitricum D6, Ampullen (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59745</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	12.05.2015
Zusammensetzung	01	argenti nitras D6 1 ml, pro vitro.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.09.2020	

**01 Argentum/Berberis comp., Ampullen (s.c)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59865</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	12.05.2015
Zusammensetzung	01	argentum metallicum praeparatum D20, berberis vulgaris e fructibus Rh D3, quarz D12 ana partes 333 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.01.2021	

**01 Arkocaps Busserole/Bärentraube, capsules**

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

N° d'AMM: <b>46281</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	04.05.2015
Composition	01	uvae ursi pulvis 270 mg, excipients pro capsula.	
Indication		En cas de troubles de la vessie	
Conditionnements	01	012	50 capsule(s) <span style="float: right;">D</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 30.03.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		25.08.2020	

**01 Arkocaps Valériane/Baldrian, capsules**

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

N° d'AMM: <b>47341</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	01.05.2015
Composition	01	valerianae pulvis 270 mg, excipients pro capsula.	
Indication		En cas de nervosité	
Conditionnements	01	019	50 capsule(s) <span style="float: right;">D</span>
		035	100 capsule(s) <span style="float: right;">D</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 30.03.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		15.08.2020	

**01 Arnica Planta tota Rh D3, Ampullen (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59731</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	12.05.2015
Zusammensetzung	01	arnica montana ex planta tota Rh D3 1 ml, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.01.2021	

**01 Arsenicum album D6, Ampullen (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59498</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D6 1 ml, pro vitro.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2020	

**01 Aspro 500, Brausetabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>41547</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 500 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	030	20 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.01.2021	

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

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61657</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	20.05.2015
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.12.2020	

**01 Aurum D10/Cor D4 Ampullen, (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59730</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	12.05.2015
Zusammensetzung	01	aurum metallicum praeparatum D10, cor D4 (Rind: Herz) ana partes 500 mg, pro vitro.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.09.2020	

**01 Avenaforce, Tropfen**

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>39536</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	22.05.2015
Zusammensetzung	01	avenae herbae recentis succus 470 mg, ratio: 1.7:1, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 48-54 % V/V.	
Anwendung		Bei Nervosität	
Packung/en	01	013	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.09.2020	

**02 Aviral, Crème**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>55060</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.3.	29.05.2015
Zusammensetzung	02	aciclovirum 50 mg, propylenglycolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes labialis	
Packung/en	02	005	2 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.10.2020	

**01 Berberis-Homaccord, homöopathische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>47392</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	28.05.2015
Zusammensetzung	01	berberis vulgaris D2 4 µl, berberis vulgaris D10 4 µl, berberis vulgaris D30 4 µl, berberis vulgaris D200 4 µl, citrullus colocynthis D2 3 µl, citrullus colocynthis D10 3 µl, citrullus colocynthis D30 3 µl, citrullus colocynthis D200 3 µl, veratrum album D3 3 µl, veratrum album D10 3 µl, veratrum album D30 3 µl, veratrum album D200 3 µl, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Bei Reiz- und Entzündungszuständen im Bereich des Urogenitaltraktes oder der Gallenwege	
Packung/en	01	012	30 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2020	

**01 Beriate 250 I.E. Lyophilisat, Injektionspräparat**  
**02 Beriate 500 I.E. Lyophilisat, Injektionspräparat**  
**03 Beriate 1000 I.E. Lyophilisat, Injektionspräparat**  
 CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: <b>54824</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	21.05.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 200-300 U.I., natrii chloridum, saccharum, calcii chloridum dihydricum, glycinum pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 2.5 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 400-600 U.I., natrii chloridum, saccharum, calcii chloridum dihydricum, glycinum pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 800-1200 U.I., natrii chloridum, saccharum, calcii chloridum dihydricum, glycinum pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 10 ml.	
Anwendung		Hämophilie A (angeborener Faktor VIII-Mangel) Faktor VIII Mangel	
Packung/en	01	018	1 Set Stechampulle Lyophilisat mit Solvens 250 I.E. B
	02	026	1 Set Stechampulle Lyophilisat mit Solvens 500 I.E. B
	03	034	1 Set Stechampulle Lyophilisat mit Solvens 1000 I.E. B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2020	

**01 Biostimol, Trinklösung**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>54036</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	06.05.2015
Composizione	01	citrullini hydrogenomalas 1 g, aromatica, excipients ad solutionem pro dosi 10 ml.	
Indicazione		Roborans	
Confezione/i	01	019	36 sacca D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 01.06.2011 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		21.09.2020	

**01 Bisolvon, Lösung**

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

Zul.-Nr.: <b>31936</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	20.05.2015
Zusammensetzung	01	bromhexini hydrochloridum 2 mg, conserv.: E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 15 gutta.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	012	40 ml D
		020	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.08.2020	

**01 Bisolvon, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>31937</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	26.05.2015
Zusammensetzung	01	bromhexini hydrochloridum 8 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	019	50 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.08.2020	

**01 Burgerstein Beta-Carotin-Kapseln 6 mg**

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: <b>51274</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	21.05.2015
Zusammensetzung	01	betacarotenum 6 mg corresp. retinolum 10000 U.I., excipients pro capsula.	
Anwendung		Vitamin-A-Präparat	
Packung/en	01	016	100 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.11.2020	

**01 Bydureon, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Depot-Injektionssuspension**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>61629</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	13.05.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: exenatidum 2 mg, copoly(dl-lactidum-glycolidum) saccharum, pro vitro. Solvens: carmellosum natricum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro vitro.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	4 Stück Einzeldosis-Kit B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2013, Korrektur Packungsgrösse	
Gültig bis		16.02.2017	



**01 Captosol 12,5 mg, Tabletten****02 Captosol 25 mg, Tabletten****03 Captosol 50 mg, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>52986</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	captoprilum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	captoprilum 25 mg, excipients pro compresso.	
	03	captoprilum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	028	30 Tablette(n) B
		036	100 Tablette(n) B
	02	044	30 Tablette(n) B
		052	100 Tablette(n) B
	03	060	30 Tablette(n) B
		079	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.10.2020	

**01 Cayston, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Lösung für einen Vernebler  
(mit Altera-Vernebler)**

Gilead Sciences Switzerland Sàrl, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>59389</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.25	12.05.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: aztreonamum 75 mg et lysinum monohydricum 52.5 mg corresp. aztreonamum lysinum 121.7 mg. Solvens: natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Suppressive Behandlung chronischer Lungeninfektionen durch Pseudomonas aeruginosa bei Patienten mit zystischer Fibrose (CF) ab 6 Jahren	
Packung/en	01	001	84+88 Durchstechflasche(n) mit Pulver+Lösungsmittelampullen A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.07.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.12.2020	

**01 Cefuroxim Actavis i.v. 750 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**  
**02 Cefuroxim Actavis i.v. 1,5 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**  
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>61447</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	26.05.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: cefuroximum 750 mg ut cefuroximum natricum pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: cefuroximum 1.5 g ut cefuroximum natricum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.11.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.11.2020	

**01 Cefuroxim Sandoz 125, Filmtabletten**  
**02 Cefuroxim Sandoz 250, Filmtabletten**  
**03 Cefuroxim Sandoz 500, Filmtabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55987</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	06.05.2015
Zusammensetzung	01	cefuroximum 125 mg ut cefuroximum axetil, aspartamum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	cefuroximum 250 mg ut cefuroximum axetil, aspartamum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	cefuroximum 500 mg ut cefuroximum axetil, aspartamum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	14 Tablette(n) A
		004	10 x 14 Tablette(n) A
	02	006	14 Tablette(n) A
		008	10 x 14 Tablette(n) A
	03	010	14 Tablette(n) A
		012	10 x 14 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.09.2020	

**01 Cerussit D8, Ampullen (s.c.)**  
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59591</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	12.05.2015
Zusammensetzung	01	cerussit D8 1 g, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro, lactosum monohydricum.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2020	

**01 Chamomilla Radix Decoctum D3, Ampullen (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59590</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	chamomilla recutita e radice recenti decoctum D3 1 ml, pro vitro.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.01.2021	

**01 Colocynthis D4, Ampullen (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59588</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	citrullus colocynthis D4 1 ml, pro vitro.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.09.2020	

**01 Contractubex, Gel**

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

Zul.-Nr.: <b>32747</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.99.0.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	allantoinum 10 mg, allii cepae extractum 100 mg, heparinum natricum 50 U.I., macrogolum 200, aromatica, conserv.: E 200, E 218, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Narben und Keloide	
Packung/en	01	027	50 g D
		035	20 g D
		043	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.10.2020	

**01 Corgeom 16 mg, Retard-Tabletten**

DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

Zul.-Nr.: <b>56733</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.04.4.	21.05.2015
Zusammensetzung	01	molsidominum 16 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Koronare Herzkrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.10.2020	

01 Cytarabin Sandoz 40 mg/2 ml, Fertiglösung  
 02 Cytarabin Sandoz 100 mg/5 ml, Fertiglösung  
 03 Cytarabin Sandoz 500 mg/10 ml, Fertiglösung  
 04 Cytarabin Sandoz 1000 mg/20 ml, Fertiglösung  
 05 Cytarabin Sandoz 2000 mg/40 ml, Fertiglösung  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>61226</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	06.05.2015
Zusammensetzung	01	cytarabinum 40 mg, natrii chloridum, natrii lactatis solutio (60 %), acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	cytarabinum 100 mg, natrii chloridum, natrii lactatis solutio (60 %), acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	cytarabinum 500 mg, natrii lactatis solutio (60 %), acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	04	cytarabinum 1000 mg, natrii lactatis solutio (60 %), acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	05	cytarabinum 2000 mg, natrii lactatis solutio (60 %), acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
		02	002 1 Durchstechflasche(n) A
		03	003 1 Durchstechflasche(n) A
		04	004 1 Durchstechflasche(n) A
		05	005 1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.11.2020	

**01 Daivobet, Gel**

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>61201</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.03.0.	18.05.2015
Zusammensetzung	01	calcipotriolum 50 µg ut calcipotriolum monohydricum, betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Psoriasis	
Packung/en	01	001	60 g Flasche B
		002	2 x 60 g Flaschen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.02.2011 (Berichtigung der Zusammensetzung: Streichung von E 321 als Antioxidans des Fertigproduktes)	
Gültig bis		01.02.2016	

**01 Daivobet, Salbe**

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>55800</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.03.0.	18.05.2015
Zusammensetzung	01	calcipotriolum 50 µg ut calcipotriolum monohydricum, betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Psoriasis	
Packung/en	01	001	30 g B
		005	60 g B
		006	120 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.05.2012 (Berichtigung der Zusammensetzung: Streichung von E 321 als Antioxidans des Fertigproduktes)	
Gültig bis		08.03.2017	

**01 Dermovate Scalp Application, Lösung**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>41823</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	20.05.2015
Zusammensetzung	01	clobetasoli-17 propionas 0.5 mg, alcohol isopropylicus, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen der Kopfhaut	
Packung/en	01	011	25 ml B
		038	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.10.2020	

**01 Dermovate, Crème**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>39905</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	20.05.2015
Zusammensetzung	01	clobetasoli-17 propionas 0.5 mg, propylenglycolum, conserv.: chlorocresolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	019	25 g B
		027	100 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.10.2020	

**01 Dermovate, Salbe**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>39906</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	clobetasoli-17 propionas 0.5 mg, propylenglycolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	015	25 g <span style="float: right;">B</span>
		023	100 g <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.10.2020	

**01 Dryopteris filix-mas comp., Tropfen**

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

Zul.-Nr.: <b>60156</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	07.05.2015
Zusammensetzung	01	arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.09 ml, aurum chloratum D5 0.07 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.14 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.14 ml, digitalis purpurea Glückselig D4 0.07 ml, dryopteris filix-mas ex herba recenti Glückselig D4 0.10 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.06 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.10 ml, zincum metallicum D8 0.06 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 27 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.01.2021	

**02 Dulcolax Picosulfat, Tropfen**

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

Zul.-Nr.: <b>57507</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.11	13.05.2015
Zusammensetzung	02	natrii picosulfas monohydricum 7.5 mg corresp. natrii picosulfas 7.2 mg, conserv.: natrii benzoas, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. 15 gutta.	
Anwendung		Laxativum	
Packung/en	02	004	15 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung) Aenderung der Zusammensetzung	
Gültig bis		22.01.2021	

**01 Dyskrasit D6, Ampullen (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59596</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	dyskrasit D6 1 ml, pro vitro.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2020	

**01 Dysport 500U, Lyophilisat****02 Dysport 300U, Lyophilisat**

Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH

Zul.-Nr.: <b>55057</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.13.0.	21.05.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: botulinumtoxinum-A haemagglutininkomplex 500 U. Dysport, albuminum seri humani, lactosum monohydricum pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: botulinumtoxinum-A haemagglutininkomplex 300 U., albuminum seri humani, lactosum monohydricum pro vitro.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung von Blepharospasmus, Spasmus hemifacialis und assoziierten fokalen Dystonien, Torticollis spasticus, Armspastik bei Erwachsenen infolge eines Schlaganfalls, dynamischer Spitzfussstellung (Equinovalgus-Deformität) infolge Spastizität bei Patienten (ab 2 Jahren) mit infantiler Zerebralparese, axillärer Hyperhidrose	
Packung/en	01	002	1 Flasche(n) A
		004	2 Flasche(n) A
	02	005	1 Flasche(n) A
		006	2 Flasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.11.2020	

**01 Echinacea angustifolia D3, Ampullen**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59623</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	echinacea angustifolia Rh D3 1 ml, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.01.2021	

**03 Emselex 7.5 mg, Retardtabletten****04 Emselex 15 mg, Retardtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>56871</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.02.0.	18.05.2015
Zusammensetzung	03	darifenacinum 7.5 mg ut darifenacinum hydrobromidum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	darifenacinum 15 mg ut darifenacinum hydrobromidum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der hyperaktiven Harnblase	
Packung/en	03	015	14 Tablette(n) B
		016	56 Tablette(n) B
	04	017	14 Tablette(n) B
		018	56 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.09.2020	

**01 Estranor Sandoz, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>57421</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.6.	11.05.2015
Zusammensetzung	01	estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, norethisteroni acetat 1 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Oestrogen-Gestagen-Substitutionstherapie bei klimakterischen Beschwerden	
Packung/en	01	002	28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.09.2020	

**01 Etopophos 113,6 mg, Lyophilisat zur Infusion****02 Etopophos 1136 mg, Lyophilisat zur Infusion**

Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>53557</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	12.05.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: etoposidi phosphas 113.6 mg corresp. etoposidum 100 mg, natrii citras dihydricus, dextranum-40, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: etoposidi phosphas 1136.3 mg corresp. etoposidum 1 g, natrii citras dihydricus, dextranum-40, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	023	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
	02	031	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.04.2021	

**01 Eurax, Crème**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>13193</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.5.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	crotamitonum 100 mg, propylenglycolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Skabies	
Packung/en	01	001	20 g <span style="float: right;">C</span>
		029	150 g <span style="float: right;">C</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 20 g)	
Gültig bis		14.05.2017	

**01 Fel Piscis D6, Ampullen (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59593</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	fel piscis D6 1 ml, pro vitro.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.10.2020	



**01 Fentanyl Curamed i.v., Injektionslösung**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>53484</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	07.05.2015
Zusammensetzung	01	fentanylum 50 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	018	10 Ampulle(n) 2 ml A
		034	10 Ampulle(n) 10 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2010 (Verzicht Packungsgrösse/n: 5 x 10 x 2 ml und 5 x 10 x 10 ml) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		28.09.2020	

**01 Fentanyl Curamed i.v., Injektionslösung**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>53484</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	12.05.2015
Zusammensetzung	01	fentanylum 50 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	018	10 Ampulle(n) 2 ml A
		034	10 Ampulle(n) 10 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.05.2015 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		28.09.2020	

**01 Ferrum hydroxydatum D6, Ampullen (s.c)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59622</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	ferrum hydroxydatum D6 aquos. 1 ml, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.01.2021	

**01 Ferrum metallicum 5%, Salbe**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59610</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	ferrum metallicum 50 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2020	

**01 Ferrum sidereum D3, Trituratio**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59581</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	ferrum sidereum D3 1 g, ad pulverem.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2020	

**01 Ferrum sidereum D6, Dilutio**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59627</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	ferrum sidereum D6 1 g, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 17 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.09.2020	

**01 Floramed Orangenblütentee, ganze Droge**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>65326</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 01.04.1.	13.05.2015
Zusammensetzung	01	aurantii flos (Citrus sinensis) 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Beruhigend	
Packung/en	01	001	20 x 1,2 g Beutel <span style="float: right;">E</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.06.2014 (Präzisierung der Droge)	
Gültig bis		26.06.2019	

**02 Fluimucil 600 mg, compresse**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>57279</b>	Categoria di dispensazione: <b>B/D</b>	Index: 03.02.0.	13.05.2015
Composizione	02	acetylcysteinum 600 mg, excipients pro compresso.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	02	016	12 compressa/compresse <span style="float: right;">D</span>
		017	60 compressa/compresse <span style="float: right;">B</span>
		018	30 compressa/compresse <span style="float: right;">B</span>
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 20.06.2012 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		22.09.2020	

**01 Foie D7, ampoules buvables**

R.D. Pharma Doelker et Rutz, Chemin de Vignechamps 4, 1222 Vérenaz, Collonge-Bellerive

N° d'AMM: <b>60209</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	28.05.2015
Composition	01	hepar D7 0.2 ml, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Indication		sans indication	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 28.10.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		27.10.2020	

**01 Foradil HFA, Dosieraerosol**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>57298</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	21.05.2015
Zusammensetzung	01	formoteroli fumaras dihydricus 12 µg pro dosi, excipiens et propellentia ad aerosolum pro dosi, doses pro vase 100.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	001	100 Inhalationen <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.12.2020	

**02 Gammanorm, Injektionslösung**

Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: <b>701</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.09.	21.05.2015
Zusammensetzung	02	immunoglobulinum humanum normale 165 mg, glycinum, natrii chloridum et natrii acetat anhydricus corresp. natrium 2.5 mg, polysorbatum 80, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Substitutionstherapie bei primären Immundefizienzkrankheiten, Substitutionstherapie bei Myelom oder chronisch-lymphatischer Leukämie mit schwerer sekundärer Hypogammaglobulinämie und rezidivierenden Infektionen	
Packung/en	02	010	1 x 10 ml Durchstechflaschen <span style="float: right;">B</span>
		011	10 x 10 ml Durchstechflaschen <span style="float: right;">B</span>
		012	20 x 10 ml Durchstechflaschen <span style="float: right;">B</span>
		013	1 x 20 ml Durchstechflaschen <span style="float: right;">B</span>
		014	10 x 20 ml Durchstechflaschen <span style="float: right;">B</span>
		015	20 x 20 ml Durchstechflaschen <span style="float: right;">B</span>
		016	1 x 6 ml Durchstechflaschen <span style="float: right;">B</span>
		017	10 x 6 ml Durchstechflaschen <span style="float: right;">B</span>
		018	20 x 6 ml Durchstechflaschen <span style="float: right;">B</span>
		019	1 x 12 ml Durchstechflaschen <span style="float: right;">B</span>
		020	10 x 12 ml Durchstechflaschen <span style="float: right;">B</span>
		021	20 x 12 ml Durchstechflaschen <span style="float: right;">B</span>
		022	1 x 24 ml Durchstechflaschen <span style="float: right;">B</span>
		023	10 x 24 ml Durchstechflaschen <span style="float: right;">B</span>
		024	20 x 24 ml Durchstechflaschen <span style="float: right;">B</span>
		025	1 x 48 ml Durchstechflaschen <span style="float: right;">B</span>
		026	10 x 48 ml Durchstechflaschen <span style="float: right;">B</span>
		027	20 x 48 ml Durchstechflaschen <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.03.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.10.2020	

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

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

N° d'AMM: <b>668</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.09.	05.05.2015
Composition	01	immunoglobulinum humanum normale 0.1 g, glycinum, aqua ad iniectabilia excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Immunomodulation dans le purpura thrombopénique idiopathique (ITP), immunomodulation dans le syndrome de Kawasaki, transplantation allogénique de moelle osseuse, thérapie de substitution dans des maladies d'immunodéficience primaires, thérapie de substitution dans le myélome ou la leucémie lymphoïde chronique avec hypogammaglobulinémie secondaire sévère et infections récidivantes, immunomodulation dans le syndrome de Guillain-Barré (GBS), thérapie de substitution chez les enfants avec SIDA congénital et infections récidivantes.	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.12.2014 (prolongation de l'autorisation) (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		25.10.2020	

**01 Gem Voyage Reisedragées, Dragées**

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>41920</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.09.0.	28.05.2015
Zusammensetzung	01	dimenhydrinatum 50 mg, coffeinum 50 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reisekrankheit	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		04.11.2020	

**01 Glucophage 500, Filmtabletten****02 Glucophage 850, Filmtabletten****03 Glucophage 1000, Filmtabletten**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>26061</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 850 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1 g, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	016 50 Tablette(n)	B
	02	032 30 Tablette(n)	B
		040 100 Tablette(n)	B
	03	067 60 Tablette(n)	B
		075 120 Tablette(n)	B
Gültig bis		18.07.2019	

**01 Hippophaës oleum 10%, Salbe**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59910</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	hippohaes oleum 100 mg, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2020	

**01 Idarubicin Cancernova 10 mg/10 ml, Injektionslösung****02 Idarubicin Cancernova 20 mg/20 ml, Injektionslösung**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>61424</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	12.05.2015
Zusammensetzung	01	idarubicini hydrochloridum 10 mg, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	idarubicini hydrochloridum 20 mg, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.10.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		11.11.2020	

**01 Imicilastin Hospira 500 mg/500 mg i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Hospira Schweiz GmbH, 6304 Zug

Zul.-Nr.: <b>61010</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	07.05.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: imipenemum anhydricum 500 mg ut imipenemum monohydricum, cilastatinum 500 mg ut cilastatinum natricum, natrii hydrogenocarbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.02.2021	

**01 Imodium, Kapseln**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>40363</b>	Abgabekategorie: <b>B/C</b>	Index: 04.09.0.	18.05.2015
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Diarrhöe	
Packung/en	01	017 20 Kapsel(n)	C
		025 60 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.11.2020	

**01 Imodium, Softkapseln**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>61366</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.09.0.	21.05.2015
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, color.: E 133, excipients pro capsula.	
Anwendung		Diarrhoe	
Packung/en	01	002	6 Kapsel(n) C
		004	12 Kapsel(n) C
		005	18 Kapsel(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.04.2021	

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

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

Zul.-Nr.: <b>56953</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	20.05.2015
Zusammensetzung	01	simvastatinum 10 mg, ezetimibum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipients pro compresso.	
	02	simvastatinum 20 mg, ezetimibum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipients pro compresso.	
	03	simvastatinum 40 mg, ezetimibum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipients pro compresso.	
	04	simvastatinum 80 mg, ezetimibum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	002	28 Tablette(n) B
		010	98 Tablette(n) B
	02	004	28 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
	03	006	28 Tablette(n) B
		014	98 Tablette(n) B
	04	008	28 Tablette(n) B
		016	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.11.2020	

**01 Inspra 25 mg, Filmtabletten****02 Inspra 50 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57147</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	18.05.2015
Zusammensetzung	01	eplerenonum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	eplerenonum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Diuretikum	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	02	006	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.12.2020	

**01 Iressa, Filmtabletten**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>56154</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	07.05.2015
Zusammensetzung	01	gefitinibum 250 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.12.2020	

**01 Janumet XR 50 mg/500 mg, Filmtabletten****02 Janumet XR 50 mg/1000 mg, Filmtabletten****03 Janumet XR 100 mg/1000 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>65052</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	27.05.2015
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, sitagliptini phosphas monohydricus corresp. sitagliptinum 50 mg, antiox.: E 310, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 1000 mg, sitagliptini phosphas monohydricus corresp. sitagliptinum 50 mg, antiox.: E 310, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, sitagliptini phosphas monohydricus corresp. sitagliptinum 100 mg, antiox.: E 310, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	002	56 Tablette(n) B
		007	168 Tablette(n) B
	02	004	56 Tablette(n) B
		008	168 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		009	84 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 84 und 168 Tabletten)	
Gültig bis		29.07.2019	

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

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>61315</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.2.	29.05.2015
Zusammensetzung	01	adrenalinum 150 µg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, antiox.: E 223 86 µg, aqua ad iniectabilia pro dosi.	
	02	adrenalinum 300 µg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, antiox.: E 223 171 µg, aqua ad iniectabilia pro dosi.	
Anwendung		Notfallmässige Behandlung von Allergien und Anaphylaxien	
Packung/en	01	001	1 x 150 µg Injektor(en), vorgefüllt/Pen <span style="float: right;">B</span>
	02	002	1 x 300 µg Injektor(en), vorgefüllt/Pen <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.11.2020	

**01 Jodum comp., Tropfen**

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

Zul.-Nr.: <b>60164</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	07.05.2015
Zusammensetzung	01	arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.08 ml, aurum chloratum D5 0.06 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.14 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.14 ml, digitalis purpurea Glückselig D4 0.05 ml, dryopteris filix-mas ex herba recenti Glückselig D4 0.08 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.05 ml, iodium D4 0.09 ml, stellaria media ex herba recenti Glückselig D1 0.04 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.07 ml, zincum metallicum D8 0.05 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 29 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.01.2021	

**01 Kalium bichromicum D4, Dilutio**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59625</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	kalii dichromas D4 1 g, ad solutionem.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.09.2020	



**01 Ketalgin 1 mg/ml, Lösung zum Einnehmen**  
**02 Ketalgin 2 mg/ml, Lösung zum Einnehmen**  
**03 Ketalgin 5 mg/ml, Lösung zum Einnehmen**  
**04 Ketalgin 10 mg/ml, Lösung zum Einnehmen**

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

Zul.-Nr.: <b>56512</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	18.05.2015
Zusammensetzung	01	methadoni hydrochloridum 1 mg, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	methadoni hydrochloridum 2 mg, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	03	methadoni hydrochloridum 5 mg, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	04	methadoni hydrochloridum 10 mg, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 1 x 1L Flasche(n)	A
	02	002 1 x 1L Flasche(n)	A
		003 1 x 10 L Flasche(n)	A
	03	008 1 x 1 L Flasche(n)	A
	04	006 1 x 1 L Flasche(n) Plastik	A
		007 1 x 3 L Flasche(n)	A
		009 1 x 1 L Flasche(n) Glas	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.03.2015 (Verzicht Packungsgrösse: Ketalgin 5 mg/ml, 100 ml) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		22.06.2020	

**01 Künzle Schachtelhalm, geschnittene Droge**  
 Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47936</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	22.05.2015
Zusammensetzung	01	equiseti herba 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Schmerzen im Blasenbereich	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.11.2015	

**01 Künzle Schafgarbenblüten, geschnittene Droge**  
 Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47937</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.99.0.	22.05.2015
Zusammensetzung	01	millefolii flos 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.11.2015	

**01 Lapidar 6, Tabletten**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>10388</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.98.0.	27.05.2015
Zusammensetzung	01	crataegi fructus 45 mg, crataegi folium cum flore 23 mg, leonuri cardiacae herba 22 mg, valerianae radix 42 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.12.2015	

**01 Latanomed, Augentropfen**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>62300</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	11.05.2015
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.08.2012 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		09.08.2017	

**02 Laxoberon, Tropfen**

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

Zul.-Nr.: <b>37871</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 04.08.11	12.05.2015
Zusammensetzung	02	natrii picosulfas monohydricum 7.5 mg corresp. natrii picosulfas 7.2 mg, conserv.: natrii benzoas, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. 15 gutta.	
Anwendung		Laxativum	
Packung/en	02	052	15 ml D
		060	30 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014	
Gültig bis		29.03.2017	

**01 Ledum palustre D3, Dilutio**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59725</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	ledum palustre D3, ad solutionem, corresp. ethanolum 53 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.01.2021	

**01 Loratin-Mepha 10, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>57209</b>	Abgabekategorie: <b>B/C</b>	Index: 07.13.1.	18.05.2015
Zusammensetzung	01	loratadinum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihistaminicum	
Packung/en	01	002	14 Tablette(n) C
		006	28 Tablette(n) B
		008	42 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.01.2021	

**01 Magnegon 120 mg, Kautabletten**

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>55348</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.1.	07.05.2015
Zusammensetzung	01	magnesium 120 mg ut magnesii lactas dihydricus 1078.5 mg et magnesii citras pentahydricus 125 mg, arom.: limonis aetheroleum, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Magnesiumpräparat	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
		002	60 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2012 (Änderung Zusammensetzung Fertigprodukt; dementsprechend neue Packungscodes)	
Gültig bis		20.11.2016	

**01 Magnesium phosphoricum acidum D6 Ampullen (s.c.), anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59598</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	magnesium phosphoricum acidum D6 1 g, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.10.2020	

**01 Maxitrol, Augensalbe**

Alcon Switzerland SA, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>31566</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.06.1.	27.05.2015
Zusammensetzung	01	dexamethasonum 1 mg, neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, polymyxini B sulfas 6000 U.I., adeps lanae, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Infizierte Augenentzündungen	
Packung/en	01	010	3,5 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.09.2020	

**01 Maxitrol, Augentropfen**

Alcon Switzerland SA, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>31567</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.06.1.	27.05.2015
Zusammensetzung	01	dexamethasonum 1 mg, neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, polymyxini B sulfas 6000 U.I., conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Infizierte Augenentzündungen	
Packung/en	01	017	5 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.09.2020	

**01 Mercurius vivus naturalis D6, Dilutio**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59755</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	mercurius vivus naturalis D6, ad solutionem, corresp. ethanolum 17 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.01.2021	

**01 Meto Zerok 25, Retardtabletten**  
**02 Meto Zerok 50, Retardtabletten**  
**03 Meto Zerok 100, Retardtabletten**  
**04 Meto Zerok 200, Retardtabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>56969</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	11.05.2015
Zusammensetzung	01	metoprololi succinas (2:1) 23.75 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	metoprololi succinas (2:1) 47.5 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	metoprololi succinas (2:1) 95 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	metoprololi succinas (2:1) 190 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	014 30 Tablette(n)	B
		016 100 Tablette(n)	B
	02	002 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	03	006 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	04	010 30 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.09.2020	

**01 Monuril 3 g, granulare**  
**02 Monuril 2 g, granulare**  
 Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>49298</b>	Categoria di dispensazione: <b>A</b>	Index: 08.01.9.	21.05.2015
Composizione	01	fosfomicinum 3 g ut fosfomicinum trometamolum (1:1), saccharinum, aromatica, excipients ad granulatum pro charta.	
	02	fosfomicinum 2 g ut fosfomicinum trometamolum (1:1), saccharinum, aromatica, excipients ad granulatum pro charta.	
Indicazione		Malattie infettive	
Confezione/i	01	001 1 bustina/bustine	A
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 30.08.2012 Cambiamento del aroma (senza la vanillina) 49298 02 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		12.11.2017	

**01 Neulasta, Injektionslösung**

Amgen Switzerland AG, Dammstrasse 21, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>56326</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 06.07.3.	13.05.2015
Zusammensetzung	01	pegfilgrastimum 6 mg, natrii acetat anhydricus, sorbitolum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
Anwendung		Neutropenie	
Packung/en	01	004	1 Spritze(n) mit Nadelschutz A
		006	1 x 24 Spritze(n) mit Nadelschutz A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.08.2014 (Primärverpackung: Verzicht auf die Spritzen ohne Nadelschutz) polysorbatum 20: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		31.08.2018	

**01 Nina 120, suppositoires****02 Nina 250, suppositoires****03 Nina 400, suppositoires**

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

N° d'AMM: <b>45954</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	11.05.2015
Composition	01	paracetamolum 120 mg, excipients pro suppositoires.	
	02	paracetamolum 250 mg, excipients pro suppositoires.	
	03	paracetamolum 400 mg, excipients pro suppositoires.	
Indication		Analgésique, antipyrétique	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 08.04.2010 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		31.08.2020	

**01 Nisulid, Gel**

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimerweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>57278</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.4.	07.05.2015
Zusammensetzung	01	nimesulidum 30 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum	
Packung/en	01	001	50 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.09.2020	

**02 Nivestim 300 ug/0.5 ml, Injektionslösung****03 Nivestim 480 ug/0.5 ml, Injektionslösung**

Hospira Schweiz GmbH, 6304 Zug

Zul.-Nr.: <b>60497</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 06.07.3.	28.05.2015
Zusammensetzung	02	filgrastimum ADNr 300 µg corresp. filgrastimum ADNr, polysorbatum 80, sorbitolum, natrii acetat anhydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	03	filgrastimum ADNr 480 µg, filgrastimum ADNr corresp. polysorbatum 80, sorbitolum, natrii acetat anhydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Neutropenie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.02.2021	

**01 Noradrenalin Sintetica 1 mg/1 ml senza disulfito, concentrato per soluzione per infusione****02 Noradrenalin Sintetica 4 mg/4 ml senza disulfito, concentrato per soluzione per infusione****03 Noradrenalin Sintetica 10 mg/10 ml senza disulfito, concentrato per soluzione per infusione**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>60955</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 02.05.2.	22.05.2015
Composizione	01	noradrenalinum 1 mg ut noradrenalini tartras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	noradrenalinum 4 mg ut noradrenalini tartras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	03	noradrenalinum 10 mg ut noradrenalini tartras natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Indicazione		Simpatomimetico, vasoconstrictore, stimolante cardiaco	
Confezione/i	01	001 10 x 1 ml fiala/fiale	B
	02	002 10 x 4 ml fiala/fiale	B
	03	003 10 x 10 ml fiala/fiale	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 08.10.2010	
Valevole fino al		07.10.2020	

**01 Nux vomica D4, Ampullen (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59757</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	strychnos nux-vomica D4 1 ml, pro vitro, corresp. ethanololum 0.7 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.09.2020	

**01 Nux vomica-Homaccord, homöopathische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>47398</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	28.05.2015
Zusammensetzung	01	strychnos nux-vomica D2 2 µl, strychnos nux-vomica D10 2 µl, strychnos nux-vomica D15 2 µl, strychnos nux-vomica D30 2 µl, strychnos nux-vomica D200 2 µl, strychnos nux-vomica D1000 2 µl, bryonia cretica D2 2 µl, bryonia cretica D6 2 µl, bryonia cretica D10 2 µl, bryonia cretica D15 2 µl, bryonia cretica D30 2 µl, bryonia cretica D200 2 µl, bryonia cretica D1000 2 µl, citrullus colocynthis D3 3 µl, citrullus colocynthis D10 3 µl, citrullus colocynthis D30 3 µl, citrullus colocynthis D200 3 µl, lycopodium clavatum D3 3 µl, lycopodium clavatum D10 3 µl, lycopodium clavatum D30 3 µl, lycopodium clavatum D200 3 µl, lycopodium clavatum D1000 3 µl, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Bei Funktionsstörungen im Magen-Darm-Leber-Bereich	
Packung/en	01	010	30 ml C
		029	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2020	

**01 Nystatine Plan 200'000, Gel**

Steinberg Pharma AG, Steiggasse 4, 8400 Winterthur

Zul.-Nr.: <b>38929</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.09.4.	12.05.2015
Zusammensetzung	01	nystatinum 200000 U.I., macrogolum 400, antiox.: E 321, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Mykosen der Haut	
Packung/en	01	011	20 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2014 (Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung)	
Gültig bis		30.11.2019	

**01 Olanzapin OrPha 2.5 mg, Filmtabletten****02 Olanzapin OrPha 5 mg, Filmtabletten****03 Olanzapin OrPha 10 mg, Filmtabletten****04 Olanzapin OrPha 15 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>59752</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	21.05.2015
Zusammensetzung	01	olanzapinum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	olanzapinum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	olanzapinum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	olanzapinum 15 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptica	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.11.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.09.2020	



**01 Olanzapin OrPha 5 mg, Schmelztabletten****02 Olanzapin OrPha 10 mg, Schmelztabletten****03 Olanzapin OrPha 15 mg, Schmelztabletten****04 Olanzapin OrPha 20 mg, Schmelztabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>59753</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	21.05.2015
Zusammensetzung	01	olanzapinum 5 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	02	olanzapinum 10 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	03	olanzapinum 15 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	04	olanzapinum 20 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptica	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.09.2020	

**02 Omidia Magentabletten, homöopathische Tabletten**

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>16483</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	07.05.2015
Zusammensetzung	02	carbo vegetabilis D3 30 mg, kalii dihydrogenophosphas D4 10 mg, magnesii hydrogenophosphas trihydricus D3 20 mg, marsdenia cundurango D2 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Magenbeschwerden	
Packung/en	02	029 80 Tablette(n)	D
Bemerkung		Korrektur des Wirkstoffes	
Gültig bis		02.10.2020	

**01 Omida, homöopathische Tropfen bei Wechseljahrsbeschwerden**

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>16486</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	07.05.2015
Zusammensetzung	01	lilium lancifolium D4 0.3 ml, sanguinaria canadensis D6 0.3 ml, sepia gruneris D6 0.3 ml, trillium pendulum D4 0.1 ml ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 30 % V/V.	
Anwendung		Bei Wechseljahrsbeschwerden	
Packung/en	01	027	60 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.10.2020	

**02 Osteocal D3 1200/800, Brausetabletten**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>56955</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	12.05.2015
Zusammensetzung	02	calcii carbonas 3 g corresp. calcium 1.2 g, cholecalciferolum 800 U.I. ut cholecalciferoli pulvis 8 mg, aromatica, saccharinum natricum, natrii cyclamas, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D3-Präparat	
Packung/en	02	001	10 Tablette(n) D
		003	20 Tablette(n) D
		004	40 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.11.2014 (Änderung Wirkstoffzusammensetzung, demzufolge neue Packungscodes)	
Gültig bis		09.12.2019	

**01 Ozurdex, intravitreales Implantat in Applikator**

Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: <b>60324</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.99.0.	27.05.2015
Zusammensetzung	01	dexamethasonum 0.7 mg, copoly(dl-lactidum-glycolidum), pro praeparatione.	
Anwendung		Makulaödem nach retinalem Venenastverschluss oder Zentralvenenverschluss; Entzündung des posterioren Segments des Auges, die sich als nicht infektiöse Uveitis darstellt, diabetisches Makulaödem	
Packung/en	01	001	1 Stück Implantat A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.01.2021	

**01 Pamorelin LA 22,5 mg, poudre et solvant pour reconstitution d'une suspension pour injection**

Debiopharm Research &amp; Manufacturing SA, Rue du Levant 146, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>61238</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.2.	21.05.2015
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: triptorelinum 22.5 mg ut triptorelini pamoas hydricus, poly(dl-lactidum-co-glycolidum) 75/25, poly(dl-lactidum-co-glycolidum) 85/15, mannitolum, carmellosum natricum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 2 ml pro vitro.	
Indication		Analogue synthétique de la GnRH / LH-RH naturelle	
Conditionnements	01	001	1 set flacon de poudre, 1 ampoule de solvant, kit de seringues <span style="float: right;">A</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 12.06.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		08.03.2021	

**01 Pantoprazol Actavis, Lyophilisat für Infusionslösung**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>60686</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	28.05.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, mannitolum, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, pro vitro.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2011 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.11.2020	

**01 Pantoprazol antacid Sandoz, magensaftresistente Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>61372</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.99.0.	28.05.2015
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, color.: E 104, E 124, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001	7 Tablette(n) <span style="float: right;">C</span>
		002	14 Tablette(n) <span style="float: right;">C</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.11.2020	

**01 Paraplatin 150 mg/15 ml, Infusionslösung****02 Paraplatin 450 mg/45 ml, Infusionslösung**

Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>47671</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	12.05.2015
Zusammensetzung	01	carboplatinum 150 mg, aqua ad iniectabilia q.s. q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
	02	carboplatinum 450 mg, aqua ad iniectabilia q.s. q.s. ad solutionem pro 45 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	051 1 x 150 mg/15 ml Durchstechflasche(n)	A
	02	078 1 x 450 mg/45 ml Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.02.2021	

**01 Pentasa 1g, Depot-Granulat****02 Pentasa 2g, Depot-Granulat**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>53431</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.09.0.	07.05.2015
Zusammensetzung	01	mesalazinum 1 g, excipiens ad granulatum pro charta.	
	02	mesalazinum 2 g, excipiens ad granulatum, pro charta.	
Anwendung		Colitis ulcerosa	
Packung/en	01	011 50 Sachet(s)	B
		046 150 Sachet(s)	B
	02	054 60 Sachet(s)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.10.2020	

**02 Perskindol Classic, lingettes**

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

N° d'AMM: <b>54003</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	07.05.2015
Composition	02	Tela cum solutione 7 g. Solution: levomentholum 15 mg, pini silvestris aetheroleum 13.5 mg, gaultheriae aetheroleum 3.5 mg, limonis aetheroleum 1 mg, aurantii dulcis flavedinis aetheroleum 4 mg, bergamottae aetheroleum 1 mg, rosmarini aetheroleum 0.6 mg, lavandulae aetheroleum 0.2 mg, terpineolum 1 mg, terpinylis acetat 1 mg, alcohol isopropylicus, conserv.: benzylis benzoas, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Indication		Douleurs cervicales, contractures musculaires	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 09.09.2010 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		06.10.2015	

**01 Phosphor-Homaccord, homöopathische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>47399</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	28.05.2015
Zusammensetzung	01	phosphorus D10 4 µl, phosphorus D30 4 µl, phosphorus D200 4 µl, argenti nitras D10 3 µl, argenti nitras D30 3 µl, argenti nitras D200 3 µl, paris quadrifolia D6 3 µl, paris quadrifolia D10 3 µl, paris quadrifolia D30 3 µl, paris quadrifolia D200 3 µl, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Bei Heiserkeit	
Packung/en	01	017	30 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2020	

**01 Phostal 3-Bäume, Esche Kombipackung, Injektionssuspension****02 Phostal 3-Bäume, Esche 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61676</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	29.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 0.01 U.: betula pendula Roth 25 % et alnus glutinosa 25 % et corylus avellana 25 % et fraxinus excelsior 25 %, natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 0.1 U.: betula pendula Roth 25 % et alnus glutinosa 25 % et corylus avellana 25 % et fraxinus excelsior 25 %, natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum 1 U.: betula pendula Roth 25 % et alnus glutinosa 25 % et corylus avellana 25 % et fraxinus excelsior 25 %, natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum 10 U.: betula pendula Roth 25 % et alnus glutinosa 25 % et corylus avellana 25 % et fraxinus excelsior 25 %, natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	pollinis allergeni extractum 10 U.: betula pendula Roth 25 % et alnus glutinosa 25 % et corylus avellana 25 % et fraxinus excelsior 25 %, natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.08.2020	

**01 Phostal 3-Bäume Kombipackung, Injektionssuspension****02 Phostal 3-Bäume 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61109</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	27.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa 33 % et betula pendula 33 % et corylus avellana 33 %) 0.01 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa 33 % et betula pendula 33 % et corylus avellana 33 %) 0.1 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa 33 % et betula pendula 33 % et corylus avellana 33 %) 1.0 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa 33 % et betula pendula 33 % et corylus avellana 33 %) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa 33 % et betula pendula 33 % et corylus avellana 33 %) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Phostal 5 Gräser, Roggen Kombipackung, Injektionssuspension****02 Phostal 5 Gräser, Roggen 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61110</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	27.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 0.01 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 80 % et secale cereale 20 %, natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 0.1 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 80 % et secale cereale 20 %, natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum 1.0 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 80 % et secale cereale 20 %, natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum 10 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 80 % et secale cereale 20 %, natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	pollinis allergeni extractum 10 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 80 % et secale cereale 20 %, natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Phostal 5-Gräser, 4-Getreidemischung Kombipackung, Injektionssuspension****02 Phostal 5-Gräser, 4-Getreidemischung 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61090</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	27.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 0.01 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 50 % et 50 % avena sativa et triticum aestivum et zea mays et hordeum vulgare, natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitololum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 0.1 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 50 % et 50 % avena sativa et triticum aestivum et zea mays et hordeum vulgare, natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitololum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum 1.0 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 50 % et 50 % avena sativa et triticum aestivum et zea mays et hordeum vulgare, natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitololum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum 10 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 50 % et 50 % avena sativa et triticum aestivum et zea mays et hordeum vulgare, natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitololum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	<p>pollinis allergeni extractum 10 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 50 % et 50 % avena sativa et triticum aestivum et zea mays et hordeum vulgare, natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitololum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	



**01 Phostal 5-Gräsermischung Kombipackung, Injektionssuspension****02 Phostal 5-Gräsermischung 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61088</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	27.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 0.01 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense), natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 0.1 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense), natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum 1.0 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense), natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum 10 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense), natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	<p>pollinis allergeni extractum 10 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense), natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Phostal Alternaria alternata Kombipackung, Injektionssuspension****02 Phostal Alternaria alternata 10IC, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61105</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	27.05.2015
Zusammensetzung	01	A): fungi allergeni extractum (alternaria alternata) 0.01 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitololum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): fungi allergeni extractum (alternaria alternata) 0.1 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitololum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. C): fungi allergeni extractum (alternaria alternata) 1.0 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitololum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. D): fungi allergeni extractum (alternaria alternata) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitololum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	fungi allergeni extractum (alternaria alternata) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitololum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Phostal Beifuss, 5-Gräser Kombipackung, Injektionssuspension****02 Phostal Beifuss, 5-Gräser 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61674</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	29.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 0.01 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 70 % et artemisia vulgaris 30 %, natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 0.1 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 70 % et artemisia vulgaris 30 %, natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum 1.0 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 70 % et artemisia vulgaris 30 %, natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum 10 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 70 % et artemisia vulgaris 30 %, natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	<p>pollinis allergeni extractum 10 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 70 % et artemisia vulgaris 30 %, natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.08.2020	

**01 Phostal Beifuss Kombipackung, Injektionssuspension****02 Phostal Beifuss 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61160</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	29.05.2015
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 0.01 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 0.1 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. C): pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 1.0 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. D): pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Phostal Birke, Esche Kombipackung, Injektionssuspension****02 Phostal Birke, Esche 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61675</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	29.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 0.01 U.: betula pendula Roth 50 % et fraxinus excelsior 50 %, natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 0.1 U.: betula pendula Roth 50 % et fraxinus excelsior 50 %, natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum 1.0 U.: betula pendula Roth 50 % et fraxinus excelsior 50 %, natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum 10 U.: betula pendula Roth 50 % et fraxinus excelsior 50 %, natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	pollinis allergeni extractum 10 U.: betula pendula Roth 50 % et fraxinus excelsior 50 %, natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.08.2020	

**01 Phostal Birke Kombipackung, Injektionssuspension****02 Phostal Birke 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61156</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	29.05.2015
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (betula pendula) 0.01 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (betula pendula) 0.1 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. C): pollinis allergeni extractum (betula pendula) 1.0 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. D): pollinis allergeni extractum (betula pendula) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (betula pendula) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Phostal Buche Kombipackung, Injektionssuspension****02 Phostal Buche 10IC, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61173</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	29.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum (fagus sylvatica) 0.01 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum (fagus sylvatica) 0.1 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum (fagus sylvatica) 1.0 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum (fagus sylvatica) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	pollinis allergeni extractum (fagus sylvatica) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Phostal Dermatophagoides farinae Kombipackung, Injektionssuspension****02 Phostal Dermatophagoides farinae 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61095</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	27.05.2015
Zusammensetzung	01	A): acari allergeni extractum (dermatophagoides farinae) 0.01 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): acari allergeni extractum (dermatophagoides farinae) 0.1 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. C): acari allergeni extractum (dermatophagoides farinae) 1.0 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. D): acari allergeni extractum (dermatophagoides farinae) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	acari allergeni extractum (dermatophagoides farinae) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	



**01 Phostal Dermatophagoides pteronyssinus Kombipackung, Injektionssuspension****02 Phostal Dermatophagoides pteronyssinus 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61096</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	27.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus) 0.01 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus) 0.1 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus) 1.0 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Phostal Erle Kombipackung, Injektionssuspension****02 Phostal Erle 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61159</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	29.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa) 0.01 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa) 0.1 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa) 1.0 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Phostal Esche Kombipackung, Injektionssuspension****02 Phostal Esche 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61171</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	29.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum (fraxinus excelsior) 0.01 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum (fraxinus excelsior) 0.1 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum (fraxinus excelsior) 1.0 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum (fraxinus excelsior) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung	02	pollinis allergeni extractum (fraxinus excelsior) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	22.07.2020		

**01 Phostal Glaskraut Kombipackung, Injektionssuspension****02 Phostal Glaskraut 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61198</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	29.05.2015
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (parietaria officinalis) 0.01 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (parietaria officinalis) 0.1 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. C): pollinis allergeni extractum (parietaria officinalis) 1.0 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. D): pollinis allergeni extractum (parietaria officinalis) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (parietaria officinalis) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Phostal Hasel Kombipackung, Injektionssuspension****02 Phostal Hasel 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61190</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	29.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum (corylus avellana) 0.01 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum (corylus avellana) 0.1 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum (corylus avellana) 1.0 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum (corylus avellana) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	pollinis allergeni extractum (corylus avellana) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Phostal Hausstaubmilben Kombipackung, Injektionssuspension****02 Phostal Hausstaubmilben 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61104</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	27.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus 50 % et dermatophagoides farinae 50 %) 0.01 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus 50 % et dermatophagoides farinae 50 %) 0.1 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus 50 % et dermatophagoides farinae 50 %) 1.0 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus 50 % et dermatophagoides farinae 50 %) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus 50 % et dermatophagoides farinae 50 %) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Phostal Hohe Ambrosie Kombipackung, Injektionssuspension****02 Phostal Hohe Ambrosie 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61154</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	29.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum (ambrosia elatior) 0.01 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum (ambrosia elatior) 0.1 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum (ambrosia elatior) 1.0 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum (ambrosia elatior) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	pollinis allergeni extractum (ambrosia elatior) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Phostal Hundehaar Kombipackung, Injektionssuspension****02 Phostal Hundehaar 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61139</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	27.05.2015
Zusammensetzung	01	A): pellis allergeni extractum (canis familiaris) 0.01 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitololum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pellis allergeni extractum (canis familiaris) 0.1 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitololum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. C): pellis allergeni extractum (canis familiaris) 1.0 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitololum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. D): pellis allergeni extractum (canis familiaris) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitololum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pellis allergeni extractum (canis familiaris) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitololum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	



**01 Phostal Katzenhaar Kombipackung, Injektionssuspension****02 Phostal Katzenhaar 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61138</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	27.05.2015
Zusammensetzung	01	A): pellis allergeni extractum (felis domesticus) 0.01 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pellis allergeni extractum (felis domesticus) 0.1 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. C): pellis allergeni extractum (felis domesticus) 1.0 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. D): pellis allergeni extractum (felis domesticus) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pellis allergeni extractum (felis domesticus) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Phostal Olive Kombipackung, Injektionssuspension****02 Phostal Olive 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61192</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	29.05.2015
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (olea europaea) 0.01 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (olea europaea) 0.1 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. C): pollinis allergeni extractum (olea europaea) 1.0 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. D): pollinis allergeni extractum (olea europaea) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (olea europaea) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Phostal Spitzwegerich Kombipackung, Injektionssuspension****02 Phostal Spitzwegerich 10IC, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61149</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	27.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum (plantago lanceolata) 0.01 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum (plantago lanceolata) 0.1 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum (plantago lanceolata) 1.0 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum (plantago lanceolata) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	pollinis allergeni extractum (plantago lanceolata) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Phostal Wiesenlieschgras Kombipackung, Injektionssuspension****02 Phostal Wiesenlieschgras 10IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61145</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	27.05.2015
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 0.01 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 0.1 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. C): pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 1.0 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. D): pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 10 U., natrii chloridum, glycerolum, tricalcii phosphas, mannitolium, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Plumbum aceticum comp., Tropfen**

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

Zul.-Nr.: <b>60168</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	12.05.2015
Zusammensetzung	01	arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.06 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.12 ml, camphora D3 0.07 ml, chelidonium majus ex herba recenti spag. Glückselig D7 0.07 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.12 ml, kalii nitras D3 0.20 ml, plumbi(II) acetat trihydricus spag. Glückselig D4 0.07 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.08 ml, valeriana officinalis Glückselig D1 0.07 ml, zincum metallicum D8 0.07 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 31 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.03.2021	

**01 Pramipexol Sandoz 0,125 mg, Tabletten**  
**02 Pramipexol Sandoz 0,25 mg, Tabletten**  
**03 Pramipexol Sandoz 0,5 mg, Tabletten**  
**04 Pramipexol Sandoz 1 mg, Tabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>59331</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	07.05.2015
Zusammensetzung	01	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg corresp. pramipexolum 0.088 mg, excipiens pro compresso.	
	02	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg corresp. pramipexolum 0.18 mg, excipiens pro compresso.	
	03	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.5 mg corresp. pramipexolum 0.35 mg, excipiens pro compresso.	
	04	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg corresp. pramipexolum 0.7 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
	02	002 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	03	004 100 Tablette(n)	B
	04	005 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.10.2020	

**02 Pravastatin Sandoz 20, Tabletten**  
**03 Pravastatin Sandoz 40, Tabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>56931</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	21.05.2015
Zusammensetzung	02	pravastatinum natricum 20 mg, excipiens pro compresso.	
	03	pravastatinum natricum 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Reduktion des Serumcholesterinspiegels	
Packung/en	02	006 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	03	010 30 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.07.2020	

**02 Pravastatin Streuli 20, Tabletten**  
**03 Pravastatin Streuli 40, Tabletten**  
 Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>57534</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	20.05.2015
Zusammensetzung	02	pravastatinum natricum 20 mg, excipients pro compresso.	
	03	pravastatinum natricum 40 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion des Serumcholesterinspiegels	
Packung/en	02	005 30 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
	03	009 30 Tablette(n)	B
		011 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.10.2020	

**01 Pravastax 10 mg, Tabletten**  
**02 Pravastax 20 mg, Tabletten**  
**03 Pravastax 40 mg, Tabletten**  
 Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62514</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	28.05.2015
Zusammensetzung	01	pravastatinum natricum 10 mg, excipients pro compresso.	
	02	pravastatinum natricum 20 mg, excipients pro compresso.	
	03	pravastatinum natricum 40 mg, color.: E 104, E 133, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion des Serumcholesterinspiegels	
Packung/en	01	007 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	02	009 30 Tablette(n)	B
		010 100 Tablette(n)	B
	03	011 30 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Änderung Präparatename, früher: Pravastax-Drossapharm, Tabletten)	
Gültig bis		21.02.2017	

**01 Prednicutan, Creme**  
 Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>60153</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	prednicarbatum 2.5 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	001 10 g	B
		002 30 g	B
		003 50 g	B
		004 100 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.11.2020	

**01 Prednicutan, Fettsalbe**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>60152</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	prednicarbatum 2.5 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	001	10 g B
		002	30 g B
		003	50 g B
		004	100 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.11.2020	

**01 Prednicutan, Salbe**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>60151</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	prednicarbatum 2.5 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	001	10 g B
		002	30 g B
		003	50 g B
		004	100 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.11.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61709</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	acari allergeni extractum (acarus siro) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61740</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (acer pseudoplatanus) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61755</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum 50'000 U.: alnus glutinosa, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61792</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (alternaria tenuis) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61699</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (ambrosia artemisiifolia) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61714</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (ananas comosus) 2500 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	



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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61785</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (anguilla anguilla) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61803</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (apii radix) 25'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61719</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa, corylus avellana, populus alba, ulmus scabra, salix caprea) 100'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61748</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (betula alba, fagus silvatica, quercus robur, platanus orientalis) 100'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61695</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61763</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (asparagus officinalis) 2500 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61787</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (aspergillus fumigatus) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61789</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (avena sativa) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61770</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (avenae sativae farina) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61751</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (bertholletia excelsa) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61753</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum 50'000 U.: betula spec., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61825</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	epithelii animalis allergeni extractum 10'000 U. (Rind: Haut): bos taurus, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61799</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (botrytis cinerea) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61735</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (brassica oleracea) 1000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61830</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	epithelii animalis allergeni extractum (canis familiaris) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61804</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (capsicum condimentum) 25'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61752</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (capsicum) 1000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61757</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (caris / cardina) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61710</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (caro vervecis, caro bovis et caro suis) 5000 U. (Rind: Muskel, Schaf: Muskel), conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61717</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (caro anatina, caro gallinae, caro lodicis et caro anseris) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61708</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (caro Iodidis) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61703</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (caro anatina) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61706</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (caro anseris) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61760</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (caro bovis) 5000 U. (Rind: Muskel), conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61707</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (caro gallinae) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61759</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (caro suis) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61705</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (caro vervecis) 5000 U. (Schaf: Fleisch), conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61822</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	epithelii animalis allergeni extractum (cavia porcellus) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61802</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (chamomilla recutita) 25'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61693</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (chenopodium album) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61716</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (citrus aurantium / sinensis) 1000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61749</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (citrus paradisi) 500 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	



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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61723</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (citrus reticulata) 1000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61841</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (cladosporium herbarum) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61742</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum 50'000 U.: corylus avellana, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61786</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (cynodon dactylon) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61758</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (cyprinus carpio) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61701</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	acari allergeni extractum (dermatophagoides farinae) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61704</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61776</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (dactylis glomerata) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61718</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	epithelii animalis allergeni extractum (mesocricetus auratus, canis familiaris, oryctolagus cuniculus, felis domesticus cavia porcellus) 20'000 U. (Katze: Haut), conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61820</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	epithelii animalis allergeni extractum (equus caballus) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61764</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (fagus silvatica) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61818</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	epithelii animalis allergeni extractum (felis domesticus) 50'000 U. (Katze: Haut), conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61812</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (festuca pratensis) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61738</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum 50'000 U.: fraxinus excelsior, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61747</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (alternaria tenuis, botrytis cinerea, cladosporium herbarum, curvularia lunata, fusarium moniliforme, helminthosporium halodes) 20'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61746</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (aspergillus fumigatus, mucor mucedo, penicilium notatum, pullularia pullulans, rhizopus nigricans, serpula lacrymans) 20'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61839</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (fusarium moniliforme) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61771</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (gadus morhua) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61773</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (gammarus) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61838</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (helminthosporium halodes) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61736</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris, urtica dioica, taraxacum vulgare, plantago lanceolata) 100'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61777</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (hippoglossus hippoglossus) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61784</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (holcus lanatus) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61783</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (hordei farina) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61791</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (hordeum vulgare) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61730</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (juglans regia) 1000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61808</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (lac vaccinum) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61690</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	acari allergeni extractum (lepidoglyphus destructor) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61766</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (lolium perenne) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61728</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (lycopersicum) 1000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61829</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	epithelii animalis allergeni extractum (mesocricetus auratus) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61745</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (holcus lanatus, dactylis glomerata, lolium perenne, phleum pratense, poa et festuca pratensis) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	



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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61744</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum 100'000 U.: graminis flos (holcus lanatus, dactylis glomerata, lolium perenne, phleum pratense, poa et festuca pratensis) 55 % et hordeum vulgare 10 % et avena sativa 10 % et secale cereale 15 % et triticum sativum 10 %, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61837</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (mucor mucedo) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61724</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (musa paradisiaca) 500 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61725</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (mytilus edulis) 2500 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61847</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61720</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (nux americana) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61729</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (nux avellana) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61823</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	epithelii animalis allergeni extractum (oryctolagus cuniculus) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61805</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum 5000 U.: ovum gallinae (albumen ovi), conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61806</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum 5000 U.: ovum gallinae (luteum ovi), conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61800</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum 5000 U.: ovum gallinae (toto), conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61774</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (palinurus vulgaris) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61697</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (parietaria officinalis) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61835</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (penicilium notatum) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61810</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61801</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (pimpinella anisum) 25'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61754</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (pisum sativum) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61756</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum 50'000 U.: plantago lanceolata, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61831</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (plantanus orientalis) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61811</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (poa pratensis) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61828</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (populus alba) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61846</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	histaminum 1.0 mg ut histamini dihydrochloridum 1.7 mg, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61845</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (pullularia pullulans) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61762</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (quercus robur) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61844</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (rhizopus nigricans) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61739</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum 50'000 U., robinia pseudoacacia, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61790</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (salix caprea) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61737</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum 5000 U.: salmo salar, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61782</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (salmo trutta) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61769</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum 50'000 U.: secale cereale, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61778</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (secalis cerealis farina) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61843</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (serpula lacrymans (merulius lacrymans)) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	



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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61772</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (solanum tuberosum) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61712</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (solea vulgaris) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61779</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (spinacia oleracea) 1000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61821</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	epithelii animalis allergeni extractum (sus scrofa domestica) 10'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61698</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (taraxacum vulgare) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61713</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (thunnus) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61827</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (tilia cordata) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61860</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (triticum sativi farina) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61809</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (triticum sativum) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61702</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	acari allergeni extractum (tyrophagus putrescentiae) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61832</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (ulmus scabra) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61696</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (urtica dioica) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61733</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (uva) 500 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61794</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (zea mays) 50'000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

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

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61795</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	alimenti allergeni extractum (zeae maydis farina) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

**01 ProQuad, Injektionssuspension**

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>699</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	18.05.2015
Zusammensetzung	01	virus morbilli vivus (Stamm: Ender's Edmonston) min. 3 log 10 U., virus parotitis vivus (Stamm: Jeryl Lynn (Level B)) min. 4.3 log 10 U., virus rubella vivus (Stamm: Wistar RA 27/3) min. 3 log 10 U., virus varicellae vivus (Stamm: Oka/Merck) min. 3.99 log 10 U., saccharum, gelatina, natrii chloridum, sorbitolum, medium199, natrii hydrogenoglutamas monohydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii hydrogenocarbonas, minimal essential medium (MEM), kalii hydrogenophosphas, kalii chloridum, neomycinum 5 µg, phenolsulfonphthaleinum, albuminum seri humani.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Masern, Mumps, Röteln und Varizellen, ab dem 1. bis zum 12. Geburtstag	
Packung/en	01	003	1 Durchstechflasche(n) 1 Durchstechflasche mit Pulver + 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel <b>B</b>
		004	10 Durchstechflasche(n) 10 Durchstechflaschen mit Pulver + 10 Fertigspritzen mit Lösungsmittel <b>B</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.03.2012 (Umwandlung Zulassungsart: neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		07.11.2015	

**02 Procto-Synalar N, pomata**

FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>32024</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 02.09.2.	12.05.2015
Composizione	02	fluocinoloni acetonidum 0.1 mg, lidocaini hydrochloridum 20 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Trattamento delle emorroidi e delle affezioni anali cutanee	
Confezione/i	02	017	15 g <b>B</b>
		025	30 g <b>B</b>
		033	1 imballaggio combinato 10 g pomata e 10 supposte <b>B</b>
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 05.11.2010 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		01.02.2021	

**02 Procto-Synalar N, supposte**

FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>32025</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 02.09.2.	11.05.2015
Composizione	02	fluocinoloni acetonidum 0.1 mg, lidocaini hydrochloridum 40 mg, excipients pro suppositoio.	
Indicazione		Trattamento delle emorroidi e delle affezioni anali cutanee	
Confezione/i	02	013	10 supposte <b>B</b>
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 17.09.2010 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		01.02.2021	

**01 Prostagutt F, Kapseln**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>52624</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.98.0.	21.05.2015
Zusammensetzung	01	sabal extractum ethanolicum spissum 160 mg, DER: 10-14.3:1, urticae radices extractum ethanolicum siccum 120 mg, DER: 7.6-12.5:1, color.: E 131, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei beginnender Prostatavergrößerung	
Packung/en	01	010	50 Kapsel(n) D
		029	120 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.10.2020	

**01 Redormin, Filmtabletten****02 Redormin 500, Filmtabletten**

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>54152</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.2.	04.05.2015
Zusammensetzung	01	valerianae extractum methanolicum siccum 250 mg, DER: 4-6:1, lupuli extractum methanolicum siccum 60 mg, DER: 5-7:1, arom.: vanillinum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	valerianae extractum methanolicum siccum 500 mg, DER: 4-6:1, lupuli extractum methanolicum siccum 120 mg, DER: 5-7:1, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Ein- und Durchschlafstörungen	
Packung/en	01	019	20 Tablette(n) D
		027	60 Tablette(n) D
	02	035	10 Tablette(n) D
		043	30 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.10.2020	

**01 Remicade, Lyophilisat**

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

Zul.-Nr.: <b>55184</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.15.0.	04.05.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: infiximabum 100 mg, saccharum, polysorbatum 80, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas dihydricus, pro vitro.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis; Psoriatische Arthritis; Morbus Crohn; Morbus Bechterew; aktive ulcerative Colitis; Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.10.2020	

**01 Rhus toxicodendron D6, Ampullen (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59632</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	rhus toxicodendron D6 1 mg, pro vitro.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.09.2020	

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

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

N° d'AMM: <b>50264</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.02.1.	04.05.2015
Composition	01	rifampicinum 150 mg, excipients pro capsula.	
	02	rifampicinum 300 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Tuberculostatique	
Conditionnements	01	001 20 capsule(s)	A
		017 80 capsule(s)	A
	02	002 40 capsule(s)	A
		003 10 capsule(s)	A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 28.11.2014 (ajout de tailles d'emballage, nouveau: 150 mg, 20 capsules et 300 mg, 10 capsules)	
Valable jusqu'au		25.08.2018	

**01 Sabcaps, capsules**

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

N° d'AMM: <b>54823</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 05.98.0.	29.05.2015
Composition	01	sabal extractum ethanolicum spissum 320 mg, DER: 9-11:1, excipients pro capsula.	
Indication		En cas de troubles de la prostata en stade initial	
Conditionnements	01	037 50 capsule(s)	D
		045 100 capsule(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 18.02.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		14.06.2020	

**01 Salbu Orion Easyhaler, 100 ug Inhalationspulver****02 Salbu Orion Easyhaler, 200 ug Inhalationspulver**

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>53190</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	28.05.2015
Zusammensetzung	01	salbutamolium 100 µg pro dosi ut salbutamoli sulfas, excipients ad pulverem.	
	02	salbutamolium 200 µg pro dosi ut salbutamoli sulfas, excipients ad pulverem.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	050	200 Einzeldose(n) <b>B</b>
	02	051	200 Einzeldose(n) <b>B</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Sanhelios 333, Knoblauchkapseln mit Weissdorn**

Ars Vitae AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>43501</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.97.0.	28.05.2015
Zusammensetzung	01	allii sativi maceratum oleosum 150 mg, DER: 1:1, crataegi fructus maceratum oleosum 60 mg, DER: 1:2, excipients pro capsula.	
Anwendung		Beschwerden bei Arteriosklerose	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.10.2020	

**01 Sedonium, dragées**

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

N° d'AMM: <b>55343</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	08.05.2015
Composition	01	valerianae extractum ethanolicum siccum 300 mg, DER: 3-6:1, excipients pro compresso obducto.	
Indication		En cas de troubles de l'endormissement et du maintien du sommeil	
Conditionnements	01	030	25 dragée(s) <b>D</b>
		052	50 dragée(s) <b>D</b>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 18.02.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		21.06.2020	

**02 Selsun, Suspension**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>17233</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.04.0.	18.05.2015
Zusammensetzung	02	selenii disulfidum, detergentia, MEA-lauryl sulfate, arom.: ethylvanillinum et alia, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Seborrhoe, Kopfschuppen	
Packung/en	02	001	120 ml <b>D</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.05.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.10.2020	



**01 Sertralin Sandoz eco 50 mg, Filmtabletten**  
**02 Sertralin Sandoz eco 100 mg, Filmtabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>56956</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	07.05.2015
Zusammensetzung	01	sertralinum 50 mg ut sertralini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sertralinum 100 mg ut sertralini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	037 10 Tablette(n)	B
		039 30 Tablette(n)	B
		041 100 Tablette(n)	B
	02	043 10 Tablette(n)	B
		045 30 Tablette(n)	B
		047 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.10.2020	

**01 Similasan Fliess-Schnupfen, Globuli**  
 Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>50672</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	allium cepa D4 85 %, allium cepa D10 10 %, allium cepa D15 5 %, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Schnupfen	
Packung/en	01	043 15 g	D
		044 4.5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.11.2020	

**01 Similasan Halsentzündungen, Globuli**  
 Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>50937</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	apis mellifica D10, atropa belladonna D8, hydrargyri diiodidum D12, lachesis mutus D12 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Halsweh	
Packung/en	01	047 15 g	D
		048 4.5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.11.2020	

**01 Similasan Heiserkeit, Globuli**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>51343</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	allium cepa D4, apis mellifica D6, verbascum densiflorum D4 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Heiserkeit	
Packung/en	01	027	15 g D
		028	4.5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

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

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>50914</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	21.05.2015
Zusammensetzung	01	ambrosiae pollen D15, ambrosiae pollen D20 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Heuschnupfen	
Packung/en	01	012	15 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2020	

**01 Similasan Husten mit Verschleimung, Globuli**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>51341</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	kalii iodidum D12, polygala senega D8, stibii sulfidum aurantiacum D12 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Husten	
Packung/en	01	059	15 g D
		060	4.5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.11.2020	

**01 Similasan Nieren-Blasen-Beschwerden, Globuli**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>51399</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	apis mellifica D6, hydrargyri dichloridum D6, lytta vesicatoria D6 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei entzündlichen Beschwerden der Harnorgane	
Packung/en	01	014	15 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**02 Similasan Reise-Beschwerden, Tabletten**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>47350</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	02	cerii oxalas D15, hyoscyamus niger D15, mandragora e radice siccata D15, theridion curassavicum D15 ana partes 6.25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Reisebeschwerden	
Packung/en	02	028 60 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Similasan Reizhusten, Globuli**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>51340</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	drosera D3 60 %, drosera D6 20 %, drosera D12 20 %, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Husten	
Packung/en	01	044 15 g 045 4.5 g	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.11.2020	

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

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>50904</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	hydrargyri sulfidum rubrum D10, kalii dichromas D8, luffa operculata D8 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Schnupfen	
Packung/en	01	060 15 g 061 4.5 g	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.01.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Similasan Schnupfen, Globuli**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>50892</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	luffa operculata D6 85 %, luffa operculata D12 10 %, luffa operculata D15 5 %, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Schnupfen	
Packung/en	01	035 15 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.11.2020	

**01 Similasan Sonnenallergie, Globuli**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>51365</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	21.05.2015
Zusammensetzung	01	fagopyrum esculentum D6 30 %, hypericum perforatum D4 30 %, hypericum perforatum D6 20 %, hypericum perforatum D12 20 %, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Sonnenallergie	
Packung/en	01	012	15 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2020	

**01 Simponi 50 mg, Injektionslösung in Fertigspritze****02 Simponi 100 mg, Injektionslösung in Fertigspritze**

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

Zul.-Nr.: <b>61263</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	golimumabum 50 mg, sorbitolum, polysorbatum 80, histidinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	golimumabum 100 mg, sorbitolum, polysorbatum 80, histidinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, Psoriasis Arthritis, Ankylosierende Spondylitis, Colitis ulcerosa	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) B
		002	3 Spritze(n) B
	02	003	1 Spritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2013 (Verlängerung der Zulassung) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		28.09.2020	

**01 Simponi 50 mg, Injektionslösung in vorgefülltem Injektor****02 Simponi 100 mg, Injektionslösung in vorgefülltem Injektor**

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

Zul.-Nr.: <b>61318</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	golimumabum 50 mg, sorbitolum, polysorbatum 80, histidinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	golimumabum 100 mg, sorbitolum, polysorbatum 80, histidinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, Psoriasis Arthritis, Ankylosierende Spondylitis, Colitis ulcerosa	
Packung/en	01	001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
		002	3 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
	02	003	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2013 (Verlängerung der Zulassung) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		28.09.2020	

- 01 SmofKabiven, Infusionsemulsion 986 ml  
 02 SmofKabiven, Infusionsemulsion 1477 ml  
 03 SmofKabiven, Infusionsemulsion 1970 ml  
 05 SmofKabiven, Infusionsemulsion 493 ml

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

Zul.-Nr.: **60689** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 05.05.2015

Zusammensetzung 01 I) Glucoselösung 42 %:  
 glucosum anhydricum 125 g ut glucosum monohydricum, aqua ad  
 iniectabilia q.s. ad solutionem pro 298 ml.  
 II) Aminosäurenlösung mit Elektrolyte:  
 alaninum 7 g, argininum 6 g, glycinum 5.5 g, histidinum 1.5 g,  
 isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysinum anhydricum 3.3 g ut lysini  
 acetat, methioninum 2.2 g, phenylalaninum 2.6 g, prolinum 5.6 g,  
 serinum 3.2 g, taurinum 500 mg, threoninum 2.2 g, tryptophanum  
 1 g, tyrosinum 200 mg, valinum 3.1 g, calcii chloridum anhydricum  
 280 mg ut calcii chloridum dihydricum, natrii glycerophosphas 2.1 g,  
 magnesi sulfas anhydricus 600 mg ut magnesi sulfas heptahydricus,  
 kalii chloridum 2.2 g, natrii acetat anhydricus 1.7 g ut natrii  
 acetat trihydricus, zinci sulfas anhydricus 6.5 mg ut zinci sulfas  
 heptahydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.  
 III) Fettemulsion:  
 sojae oleum raffinatum 11.3 g, triglycerida saturata media 11.3 g,  
 olivae oleum 9.4 g, piscis oleum 5.6 g, int-rac-alfa-tocopherolum,  
 phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad  
 iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 188 ml.  
 I) et II) et III) corresp.:  
 aminoacida 50 g, nitrogenia 8 g, carbohydrata 125 g, materia crassa  
 38 g, natrium 40 mmol, kalium 30 mmol, magnesium 5 mmol, calcium  
 2.5 mmol, phosphas 12 mmol, zincum 0.04 mmol, sulfas 5 mmol,  
 chloridum 35 mmol, acetat 104 mmol, in emulsione recenter  
 mixta 986 ml.  
 Corresp. 4600 kJ pro 986 ml.

- 02 I) Glucoselösung 42 %:  
glucosum anhydricum 187 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 446 ml.
- II) Aminosäurenlösung mit Elektrolyten:  
alaninum 10.5 g, argininum 9 g, glycinum 8.2 g, histidinum 2.2 g, isoleucinum 3.8 g, leucinum 5.6 g, lysinum anhydricum 5 g ut lysini acetat, methioninum 3.2 g, phenylalaninum 3.8 g, prolinum 8.4 g, serinum 4.9 g, taurinum 750 mg, threoninum 3.3 g, tryptophanum 1.5 g, tyrosinum 300 mg, valinum 4.6 g, calcii chloridum anhydricum 420 mg ut calcii chloridum dihydricum, natrii glycerophosphas 3.1 g, magnesi sulfas anhydricus 900 mg ut magnesi sulfas heptahydricus, kalii chloridum 3.4 g, natrii acetat anhydricus 2.6 g ut natrii acetat trihydricus, zinci sulfas anhydricus 9.7 mg ut zinci sulfas heptahydricus, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.
- III) Fettemulsion:  
sojae oleum raffinatum 16.9 g, triglycerida saturata media 16.9 g, olivae oleum 14.1 g, piscis oleum 8.4 g, int-rac-alfa-tocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectionabilia q.s. ad emulsionem pro 281 ml.
- I) et II) et III) corresp.:  
aminoacida 75 g, nitrogenia 12 g, carbohydrata 187 g, materia crassa 56 g, natrium 60 mmol, kalium 45 mmol, magnesium 7.5 mmol, calcium 3.8 mmol, phosphas 19 mmol, zincum 0.06 mmol, sulfas 7.5 mmol, chloridum 52 mmol, acetat 157 mmol, in emulsione recenter mixta 1477 ml.
- Corresp. 6700 kJ pro 1477 ml.
- 03 I) Glucoselösung 42 %:  
glucosum anhydricum 250 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 595 ml.
- II) Aminosäurenlösung mit Elektrolyte:  
alaninum 14 g, argininum 12 g, glycinum 11 g, histidinum 3 g, isoleucinum 5 g, leucinum 7.4 g, lysinum anhydricum 6.6 g ut lysini acetat, methioninum 4.3 g, phenylalaninum 5.1 g, prolinum 11.2 g, serinum 6.5 g, taurinum 1 g, threoninum 4.4 g, tryptophanum 2 g, tyrosinum 400 mg, valinum 6.2 g, calcii chloridum anhydricum 560 mg ut calcii chloridum dihydricum, natrii glycerophosphas 4.2 g, magnesi sulfas anhydricus 1.2 g ut magnesi sulfas heptahydricus, kalii chloridum 4.5 g, natrii acetat anhydricus 3.4 g ut natrii acetat trihydricus, zinci sulfas anhydricus 13 mg ut zinci sulfas heptahydricus, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- III) Fettemulsion:  
sojae oleum raffinatum 22.5 g, triglycerida saturata media 22.5 g, olivae oleum 18.8 g, piscis oleum 11.3 g, int-rac-alfa-tocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectionabilia q.s. ad emulsionem pro 375 ml.
- I) et II) et III) corresp.:  
aminoacida 100 g, nitrogenia 16 g, carbohydrata 250 g, materia crassa 75 g, natrium 80 mmol, kalium 60 mmol, magnesium 10 mmol, calcium 5 mmol, phosphas 25 mmol, zincum 0.08 mmol, sulfas 10 mmol, chloridum 70 mmol, acetat 209 mmol, in emulsione recenter mixta 1970 ml.
- Corresp. 9200 kJ pro 1970 ml.

05	I) Glucoselösung 42 %: glucosum anhydricum 62.5 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 149 ml.		
	II) Aminosäurenlösung mit Elektrolyte: alaninum 3.5 g, argininum 3 g, glycinum 2.8 g, histidinum 0.8 g, isoleucinum 1.3 g, leucinum 1.9 g, lysinum anhydricum 1.7 g ut lysini acetat, methioninum 1.1 g, phenylalaninum 1.3 g, prolinum 2.8 g, serinum 1.6 g, taurinum 250 mg, threoninum 1.1 g, tryptophanum 0.5 g, tyrosinum 100 mg, valinum 1.6 g, calcii chloridum anhydricum 140 mg ut calcii chloridum dihydricum, natrii glycerophosphas 1.1 g, magnesi sulfas anhydricus 300 mg ut magnesi sulfas heptahydricus, kalii chloridum 1.1 g, natrii acetat anhydricus 900 mg ut natrii acetat trihydricus, zinci sulfas anhydricus 3.3 mg ut zinci sulfas heptahydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 250 ml.		
	III) Fettemulsion: sojae oleum raffinatum 5.6 g, triglycerida saturata media 5.6 g, olivae oleum 4.7 g, piscis oleum 2.8 g, int-rac-alfa-tocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 94 ml.		
	I) et II) et III) corresp.: aminoacida 25 g, nitrogenia 4 g, carbohydrata 62.5 g, materia crassa 19 g, natrium 20 mmol, kalium 15 mmol, magnesium 2.5 mmol, calcium 1.3 mmol, phosphas 6 mmol, zincum 0.02 mmol, sulfas 2.5 mmol, chloridum 18 mmol, acetat 52 mmol, in emulsione recenter mixta 493 ml. Corresp. 2300 kJ pro 493 ml.		
Anwendung	Parenterale Ernährung für Erwachsene		
Packung/en	01	002	4 x 986 ml Beutel
	02	004	4 x 1477 ml Beutel
	03	006	4 x 1970 ml Beutel
	05	009	6 x 493 ml Beutel
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2012 (Widerruf der Dosisstärkenummer 04, 2463 ml)		
Gültig bis	25.01.2016		

**01 Solaraze 3%, Gel**

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>60580</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.99.0.	08.05.2015
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 30 mg, macrogoli 350 aether methylicus, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Behandlung aktinische Keratose	
Packung/en	01	001	50 g
		004	100 g
		005	25 g
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	22.12.2020		

**01 Solidago virgaurea comp., Tropfen**

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

Zul.-Nr.: <b>60171</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	12.05.2015
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.06 ml, aurum chloratum D5 0.07 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.11 ml, camphora D3 0.08 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.11 ml, digitalis purpurea Glückselig D4 0.06 ml, filipendula ulmaria ex herba recenti Glückselig TM 0.07 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.06 ml, juniperus communis e fructibus siccatis Glückselig TM 0.09 ml, solidago virgaurea ex herba recenti Glückselig TM 0.10 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.07 ml, urticae urentis herba recens Glückselig D2 0.06 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 25 % V/V.
-----------------	----	--

Anwendung	ohne Indikation
-----------	-----------------

Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)
-----------	---

Gültig bis	17.02.2021
------------	------------

**01 Spiritus Melissa comp, Tropfen**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59503</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	19.05.2015
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	destillatum 414 mg ex angelicae radix 11 mg, caryophylli flos 5 mg, cinnamomi cortex 15 mg, coriandri fructus 7.5 mg, melissae officinalis herba recens 350 mg et myristica fragrans 22 mg, limonis aetheroleum 1 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 63 % V/V.
-----------------	----	---

Anwendung	ohne Indikation
-----------	-----------------

Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)
-----------	---

Gültig bis	24.01.2021
------------	------------



**01 Staloral Pollen 3-Bäume, Esche Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung****02 Staloral Pollen 3-Bäume, Esche 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61673</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	13.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 0.1 U.: betula pendula Roth 25 % et alnus glutinosa 25 % et corylus avellana 25 % et fraxinus excelsior 25 %, excipiens ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 1.0 U.: betula pendula Roth 25 % et alnus glutinosa 25 % et corylus avellana 25 % et fraxinus excelsior 25 %, excipiens ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum 10 U.: betula pendula Roth 25 % et alnus glutinosa 25 % et corylus avellana 25 % et fraxinus excelsior 25 %, excipiens ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum 100 U.: betula pendula Roth 25 % et alnus glutinosa 25 % et corylus avellana 25 % et fraxinus excelsior 25 %, excipiens ad solutionem pro 1 ml.</p>	
	02	pollinis allergeni extractum 100 U.: betula pendula Roth 25 % et alnus glutinosa 25 % et corylus avellana 25 % et fraxinus excelsior 25 %, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.08.2020	

**01 Staloral Pollen 3-Bäume Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung****04 Staloral Pollen 3-Bäume 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60912</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	13.05.2015
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 0.1 U.: alnus glutinosa 33 % et betula pendula 33 % et corylus avellana 33 %, excipiens ad solutionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum 1.0 U.: alnus glutinosa 33 % et betula pendula 33 % et corylus avellana 33 %, excipiens ad solutionem pro 1 ml. C): pollinis allergeni extractum 10 U.: alnus glutinosa 33 % et betula pendula 33 % et corylus avellana 33 %, excipiens ad solutionem pro 1 ml. D): pollinis allergeni extractum 100 U.: alnus glutinosa 33 % et betula pendula 33 % et corylus avellana 33 %, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	04	pollinis allergeni extractum 100 U.: alnus glutinosa 33 % et betula pendula 33 % et corylus avellana 33 %, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 4 x 10 ml Flasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	04	004 1 x 10 ml Flasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Staloral Pollen 5 Gräser, Roggen Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung****04 Staloral Pollen 5 Gräser, Roggen 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60911</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	13.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 0.1 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 80 % et secale cereale 20 %, excipients ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 1.0 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 80 % et secale cereale 20 %, excipients ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum 10 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 80 % et secale cereale 20 %, excipients ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum 100 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 80 % et secale cereale 20 %, excipients ad solutionem pro 1 ml.</p>	
	04	pollinis allergeni extractum 100 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 80 % et secale cereale 20 %, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 10 ml Flasche(n) Einleitungsbehandlung A
	04	004	1 x 10 ml Flasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Staloral Pollen 5-Gräser/4-Getreide Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung****04 Staloral Pollen 5-Gräser/4-Getreide 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60906</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	13.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 0.1 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 50 % et 50 % avena sativa et triticum aestivum et zea mays et hordeum vulgare, excipiens ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 1.0 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 50 % et 50 % avena sativa et triticum aestivum et zea mays et hordeum vulgare, excipiens ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum 10 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 50 % et 50 % avena sativa et triticum aestivum et zea mays et hordeum vulgare, excipiens ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum 100 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 50 % et 50 % avena sativa et triticum aestivum et zea mays et hordeum vulgare, excipiens ad solutionem pro 1 ml.</p>	
	04	pollinis allergeni extractum 100 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 50 % et 50 % avena sativa et triticum aestivum et zea mays et hordeum vulgare, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 10 ml Flasche(n) Einleitungsbehandlung A
	04	004	1 x 10 ml Flasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Staloral Pollen 5-Gräsermischung Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung****04 Staloral Pollen 5-Gräsermischung 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60904</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	13.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 0.1 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense), excipiens ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 1.0 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense), excipiens ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum 10 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense), excipiens ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum 100 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense), excipiens ad solutionem pro 1 ml.</p>	
	04	pollinis allergeni extractum 100 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense), excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 10 ml Flasche(n) Einleitungsbehandlung A
	04	004	1 x 10 ml Flasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Staloral Pollen Aufrechtes Glaskraut Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung**  
**04 Staloral Pollen Aufrechtes Glaskraut 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung**  
 Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60880</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	13.05.2015
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (parietaria officinalis) 0.1 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (parietaria officinalis) 1.0 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. C): pollinis allergeni extractum (parietaria officinalis) 10 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. D): pollinis allergeni extractum (parietaria officinalis) 100 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	04	pollinis allergeni extractum (parietaria officinalis) 100 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 4 x 10 ml Flasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	04	004 1 x 10 ml Flasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Staloral Pollen Beifuss, 5-Gräser Kombipackung, Injektionssuspension****02 Staloral Pollen Beifuss, 5-Gräser 100IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61671</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	13.05.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 0.1 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 70 % et artemisia vulgaris 30 %, excipiens ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 1.0 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 70 % et artemisia vulgaris 30 %, excipiens ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum 10 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 70 % et artemisia vulgaris 30 %, excipiens ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum 100 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 70 % et artemisia vulgaris 30 %, excipiens ad solutionem pro 1 ml.</p>	
	02	pollinis allergeni extractum 100 U.: graminis flos (dactylis glomerata, anthoxanthum odoratum, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 70 % et artemisia vulgaris 30 %, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.08.2020	

**01 Staloral Pollen Beifuss Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung****04 Staloral Pollen Beifuss 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60839</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	13.05.2015
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 0.1 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 1.0 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. C): pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 10 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. D): pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 100 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	04	pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 100 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 4 x 10 ml Flasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	04	004 1 x 10 ml Flasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Staloral Pollen Birke, Esche Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung****02 Staloral Pollen Birke, Esche 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61672</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	13.05.2015
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 0.1 U.: betula pendula Roth 50 % et fraxinus excelsior 50 %, excipiens ad solutionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum 1.0 U.: betula pendula Roth 50 % et fraxinus excelsior 50 %, excipiens ad solutionem pro 1 ml. C): pollinis allergeni extractum 10 U.: betula pendula Roth 50 % et fraxinus excelsior 50 %, excipiens ad solutionem pro 1 ml. D): pollinis allergeni extractum 100 U.: betula pendula Roth 50 % et fraxinus excelsior 50 %, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum 100 U.: betula pendula Roth 50 % et fraxinus excelsior 50 %, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	004 1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.08.2020	



**01 Staloral Pollen Birke Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung****04 Staloral Pollen Birke 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60843</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	13.05.2015
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (betula pendula) 0.1 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (betula pendula) 1.0 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. C): pollinis allergeni extractum (betula pendula) 10 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. D): pollinis allergeni extractum (betula pendula) 100 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	04	pollinis allergeni extractum (betula pendula) 100 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 4 x 10 ml Flasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	04	004 1 x 10 ml Flasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Staloral Pollen Buche Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung****04 Staloral Pollen Buche 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60858</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	13.05.2015
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (fagus sylvatica) 0.1 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (fagus sylvatica) 1.0 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. C): pollinis allergeni extractum (fagus sylvatica) 10 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. D): pollinis allergeni extractum (fagus sylvatica) 100 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	04	pollinis allergeni extractum (fagus sylvatica) 100 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 4 x 10 ml Flasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	04	004 1 x 10 ml Flasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Staloral Pollen Erle Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung****04 Staloral Pollen Erle 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60840</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	13.05.2015
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa) 0.1 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa) 1.0 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. C): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa) 10 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. D): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa) 100 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	04	pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa) 100 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 4 x 10 ml Flasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	04	004 1 x 10 ml Flasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Staloral Pollen Esche Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung****04 Staloral Pollen Esche 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60856</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	13.05.2015
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (fraxinus excelsior) 0.1 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (fraxinus excelsior) 1.0 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. C): pollinis allergeni extractum (fraxinus excelsior) 10 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. D): pollinis allergeni extractum (fraxinus excelsior) 100 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	04	pollinis allergeni extractum (fraxinus excelsior) 100 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 4 x 10 ml Flasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	04	004 1 x 10 ml Flasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Staloral Pollen Hasel Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung****04 Staloral Pollen Hasel 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60870</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	13.05.2015
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (corylus avellana) 0.1 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (corylus avellana) 1.0 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. C): pollinis allergeni extractum (corylus avellana) 10 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. D): pollinis allergeni extractum (corylus avellana) 100 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	04	pollinis allergeni extractum (corylus avellana) 100 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 4 x 10 ml Flasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	04	004 1 x 10 ml Flasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Staloral Pollen Hohe Ambrosie Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung****04 Staloral Pollen Hohe Ambrosie 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60838</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	13.05.2015
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (ambrosia elatior) 0.1 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (ambrosia elatior) 1.0 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. C): pollinis allergeni extractum (ambrosia elatior) 10 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. D): pollinis allergeni extractum (ambrosia elatior) 100 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	04	pollinis allergeni extractum (ambrosia elatior) 100 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 4 x 10 ml Flasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	04	004 1 x 10 ml Flasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Staloral Pollen Olive Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung****04 Staloral Pollen Olive 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60873</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	13.05.2015
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (olea europaea) 0.1 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (olea europaea) 1.0 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. C): pollinis allergeni extractum (olea europaea) 10 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. D): pollinis allergeni extractum (olea europaea) 100 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	04	pollinis allergeni extractum (olea europaea) 100 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 4 x 10 ml Flasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	04	004 1 x 10 ml Flasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Staloral Pollen Spitzwegerich Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung****04 Staloral Pollen Spitzwegerich 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60889</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	13.05.2015
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (plantago lanceolata) 0.1 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (plantago lanceolata) 1.0 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. C): pollinis allergeni extractum (plantago lanceolata) 10 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. D): pollinis allergeni extractum (plantago lanceolata) 100 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	04	pollinis allergeni extractum (plantago lanceolata) 100 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 4 x 10 ml Flasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	04	004 1 x 10 ml Flasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Staloral Pollen Wiesenlieschgras Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung****04 Staloral Pollen Wiesenlieschgras 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>60886</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	13.05.2015
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 0.1 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 1.0 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. C): pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 10 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml. D): pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 100 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	04	pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 100 U., excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 4 x 10 ml Flasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	04	004 1 x 10 ml Flasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Stibium metallicum praeparatum 0,4%, Salbe**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59563</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	stibium metallicum praeparatum 4 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2020	

**01 Stibium metallicum praeparatum D6, Ampullen (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59979</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	stibium metallicum praeparatum D6 aquos. 1 ml, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2020	

**01 Sutent 12.5 mg, Kapseln****02 Sutent 25 mg, Kapseln****03 Sutent 50 mg, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57563</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	18.05.2015
Zusammensetzung	01	sunitinibum 12.5 mg ut sunitinibi malas, excipiens pro capsula.	
	02	sunitinibum 25 mg ut sunitinibi malas, excipiens pro capsula.	
	03	sunitinibum 50 mg ut sunitinibi malas, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Behandlung von gastrointestinalen Stromatumoren, Behandlung des Nierenzellkarzinoms, Behandlung von neuroendokrinem Pankreaskarzinom	
Packung/en	01	004	28 Kapsel(n) A
	02	005	28 Kapsel(n) A
	03	006	28 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.04.2021	

**01 Symfonel, capsules****02 Symfonel forte, capsules**

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

N° d'AMM: <b>57427</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 02.97.0.	27.05.2015
Composition	01	ginkgo bilobae extractum acetonicum siccum 60 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 15 mg et terpenlactona ginkgo 3.6 mg, DER: 50:1, excipiens pro capsula.	
	02	ginkgo bilobae extractum acetonicum siccum 120 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 30 mg et terpenlactona ginkgo 7.2 mg, DER: 50:1, excipiens pro capsula.	
Indication		En cas de troubles dus à l'artériosclérose	
Conditionnements	02	050	60 capsule(s) D
		051	120 capsule(s) D
		054	30 capsule(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 13.09.2010 57427 01 Dosage autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		26.10.2015	

**01 Tamsulosin mmpharm, Retardkapseln**

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>58830</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	29.05.2015
Zusammensetzung	01	tamsulosinum 0.367 mg ut tamsulosini hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.08.2009 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.05.2020	

**01 Tartarus stibiatus D4, Ampullen (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59762</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	kalii stibyli tartras D4 1 ml, pro vitro.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.09.2020	

**01 Temodal 5 mg, Kapseln****02 Temodal 20 mg, Kapseln****03 Temodal 100 mg, Kapseln****04 Temodal 250 mg, Kapseln****05 Temodal 140 mg, Kapseln****06 Temodal 180 mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>54577</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	27.05.2015
Zusammensetzung	01	temozolomidum 5 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	temozolomidum 20 mg, excipients pro capsula.	
	03	temozolomidum 100 mg, excipients pro capsula.	
	04	temozolomidum 250 mg, excipients pro capsula.	
	05	temozolomidum 140 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	06	temozolomidum 180 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	092	5 Kapsel(n) einzeln in Beuteln verpackt
		093	20 Kapsel(n) einzeln in Beuteln verpackt
	02	094	5 Kapsel(n) einzeln in Beuteln verpackt
		095	20 Kapsel(n) einzeln in Beuteln verpackt
	03	096	5 Kapsel(n) einzeln in Beuteln verpackt
		097	20 Kapsel(n) einzeln in Beuteln verpackt
	04	098	5 Kapsel(n) einzeln in Beuteln verpackt
	05	099	5 Kapsel(n) einzeln in Beuteln verpackt
		100	20 Kapsel(n) einzeln in Beuteln verpackt
	06	101	5 Kapsel(n) einzeln in Beuteln verpackt
		103	20 Kapsel(n) einzeln in Beuteln verpackt
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.06.2014 (Verzicht auf den Vertrieb von Temodal Kapseln in Glasflaschen)	
Gültig bis		24.11.2019	

**02 Testoviron Depot 250 mg, Injektionslösung**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>17626</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.4.	21.05.2015
Zusammensetzung	02	testosteroni enantas 250 mg corresp. testosteronum 178 mg, benzylis benzoas, ricini oleum virginale q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Androgenmangel (Hypogonadismus) beim Mann; als Adjuvans bei progressivem Mammakarzinom	
Packung/en	02	035 3 x 250 mg	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.10.2020	

**01 Thuja occidentalis 20%, äusserliche Flüssigkeit**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59940</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	thuja occidentalis TM 600 mg, excipients ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 64 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.01.2021	

**01 Timogel UD 0,1%, gel ophthalmique**

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

Zul.-Nr.: <b>57204</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	13.05.2015
Zusammensetzung	01	timololum 1 mg ut timololi maleas, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001 30 x 0.4 g Einzeldose(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

**01 Travogen, Crème**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>42497</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.09.4.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	isoconazoli nitras 10 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Hautmykosen	
Packung/en	01	010 20 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.12.2020	



**01 Valverde Hals- und Rachenspray**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>57044</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	07.05.2015
Zusammensetzung	01	salviae extractum ethanolicum liquidum 150 mg, DER: 1:1, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 19 % V/V.	
Anwendung		Zur äusserlichen Behandlung von entzündlichen Erkrankungen im Mund- und Rachenraum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.02.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		25.08.2020	

**01 Ventavis, Lösung für einen Vernebler**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56213</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	05.05.2015
Zusammensetzung	01	iloprostum 10 µg ut iloprosti trometamolom, trometamolom, ethanolum, aqua ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Primäre pulmonale Hypertonie	
Packung/en	01	002	30 Ampulle(n) à 2 ml B
		008	10 x 30 Ampulle(n) à 2 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.11.2020	

**01 Vigoran, gélules**

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

N° d'AMM: <b>42015</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	22.05.2015
Composition	01	deanolii hydrogenotartras 25 mg, magnesi orotas dihydricus 200 mg, ginseng extractum 200 mg, color.: E 104, E 132, excipiens pro capsula.	
Indication		Roborant	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 17.06.2010 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		07.11.2020	

**01 Vitana, Filmtabletten**

Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>57028</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.02.51	21.05.2015
Zusammensetzung	01	vitamina: betacarotenum 7.2 mg, cholecalciferolum 400 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 12 mg, thiaminum 1.6 mg, riboflavinum 1.8 mg, pyridoxinum 2.2 mg, cyanocobalaminum 2.6 µg, nicotinamidum 20 mg, acidum folicum 800 µg, acidum d-pantothenicum 7 mg, biotinum 100 µg, acidum ascorbicum 95 mg, mineralia: calcium 130 mg ut phosphorus ruber 100 mg ut magnesium 100 mg ut ferrum 60 mg ut zincum 19 mg ut manganum 3 mg ut cuprum 2 mg ut excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat für die Schwangerschaft	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.11.2020	

**01 Xamiol, Gel**

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>58786</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.03.0.	18.05.2015
Zusammensetzung	01	calcipotriolum 50 µg ut calcipotriolum monohydricum, betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Psoriasis	
Packung/en	01	001	30 g B
		003	60 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.06.2013 (Berichtigung der Zusammensetzung: Streichung von E 321 als Antioxidans des Fertigproduktes)	
Gültig bis		03.09.2018	

**01 YAZ, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57946</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	I) wirkstoffhaltige Tablette: drospirenonum 3 mg, ethinylestradiolum 20 µg ut ethinylestradiolum betadexum clathratum, excipiens pro compresso obducto. II) Placebotablette: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	004	1 x 28 Tablette(n) B
		005	3 x 28 Tablette(n) B
		006	6 x 28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.12.2012 Änderung Zusammensetzung Placebotablette	
Gültig bis		12.06.2018	

**01 Zantic 75 Acid Reducer, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>53419</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.01.1.	22.05.2015
Zusammensetzung	01	ranitidinum 75 mg ut ranitidini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		H2-Rezeptor-Antagonist	
Packung/en	01	054	12 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2010 Verzicht auf die 6-er Packung	
Gültig bis		07.11.2015	

**01 Zeller Husten-Sirup**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>53766</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	28.05.2015
Zusammensetzung	01	hederae heliis extractum ethanolicum siccum 33-50 mg corresp. hederacosidum c 10 mg, ratio: 3-6:1, fructosum 1.2 g, aromatica, conserv.: E 202, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.10.2020	

**01 Zeller Schlaf, Filmtabletten****02 Zeller Schlaf forte, Filmtabletten**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>53661</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.2.	01.05.2015
Zusammensetzung	01	valerianae extractum methanolicum siccum 250 mg, DER: 4-6:1, lupuli extractum methanolicum siccum 60 mg, DER: 5-7:1, arom.: vanillinum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	valerianae extractum methanolicum siccum 500 mg, DER: 4-6:1, lupuli extractum methanolicum siccum 120 mg, DER: 5-7:1, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Ein- und Durchschlafstörungen	
Packung/en	01	017	20 Tablette(n) D
		025	60 Tablette(n) D
	02	033	10 Tablette(n) D
		041	30 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.10.2020	

**01 Zincum valerianicum D4, Ampullen (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59769</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	zincum iso valerianicum D4 1 ml, excipiens pro vitro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2020	

**01 Zoloft, orales Konzentrat**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>55391</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	12.05.2015
Zusammensetzung	01	sertralinum 20 mg ut sertralini hydrochloridum, aromatica, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 18 % V/V.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	002 60 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.12.2020	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

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

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>52879</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	12.05.2015
Zusammensetzung	01	doramectinum 10 mg, ethylis oleas, antiox.: E 320 77 µg, sesami oleum raffinatum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiparasitikum zur Injektion beim nicht laktierenden Rind und Schaf sowie beim Schwein	
Packung/en	01	001	250 ml A
		019	50 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.07.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.09.2020	

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

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

Zul.-Nr.: <b>53060</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	12.05.2015
Zusammensetzung	01	brotizolamum 0.2 mg, propylenglycolum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Appetit-Stimulans beim Rind	
Packung/en	01	013	50 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		27.10.2020	

**01 Profender S Spot-on ad us.vet.****02 Profender M Spot-on ad us.vet.****03 Profender L Spot-on ad us.vet.**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>57326</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	11.05.2015
Zusammensetzung	01	praziquantelum 85.75 mg, emodepsidum 21.43 mg, antiox.: E 320, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	praziquantelum 85.75 mg, emodepsidum 21.43 mg, antiox.: E 320, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	03	praziquantelum 85.75 mg, emodepsidum 21.43 mg, antiox.: E 320, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	01	Rund- und Bandwurmmittel für kleine Katzen bis 2.5 kg	
	02	Rund- und Bandwurmmittel für mittlere Katzen von 2.5 - 5kg	
	03	Rund- und Bandwurmmittel für schwere Katzen von 5 - 8 kg	
Packung/en	01	001	0.35 ml 60 Pipetten B
		006	0.35 ml 4 Pipetten B
	02	003	0.70 ml 60 Pipetten B
		007	0.70 ml 4 Pipetten B
	03	005	1.12 ml 60 Pipetten B
		008	1.12 ml 4 Pipetten B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.09.2020	

**01 Sera baktipur direct ad us. vet., Tabletten**

Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen

Zul.-Nr.: <b>56182</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	18.05.2015
Zusammensetzung	01	nifurpirinolum 27.6 mg, excipients pro compresso 1 g.	
Anwendung		Therapie von bakteriell bedingten Infektionskrankheiten sowie bakteriellen Sekundärerkrankungen hervorgerufen durch Nifurpirinol-empfindliche grampositive und gramnegative Bakterien, bei Zierfischen	
Packung/en	01	001	8 Tablette(n) D
		003	24 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.11.2008 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung Verzicht auf die Packungsgrösse 100 Tabletten	
Gültig bis		17.05.2020	

## 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 01.05.2015 übernimmt die Firma **Teva Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Mepha Pharma AG, Basel**:

A compter du 01.05.2015, l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
58219	Ondansetron-Teva oro, Schmelztabletten (Ondansetron-Mepha oro, Schmelztabletten)

Per 07.05.2015 übernimmt die Firma **DRAC AG, Murten** folgende/s Arzneimittel der Firma **ViroPharma LLC, Zürich**:

A compter du 07.05.2015, l'entreprise **DRAC AG, Murten** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **ViroPharma LLC, Zürich**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
61636	Cinryze 500 U, Pulver und Lösungsmittel
62068	Plenadren, Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung
62556	Buccolam, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle

## Widerruf der Zulassung

## Révocation de l'autorisation de mise sur le marché

## Zeichenerklärung

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

## Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	<b>Baldrisedon plus, Dragées</b> Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz	<b>56009</b>	<b>D</b>	01.04.2.	14.05.2015
1	01	<b>Esomeprazol Spirig HC 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten</b> Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	<b>62152</b>	<b>B</b>	04.99.0.	14.05.2015
1	02	<b>Esomeprazol Spirig HC 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten</b> Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	<b>62152</b>	<b>B</b>	04.99.0.	14.05.2015
1	01	<b>Nozinan, solution injectable (i.m.)</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	<b>24341</b>	<b>B</b>	01.05.0.	05.05.2015
1	01	<b>Otrivin Heuschnupfen, Nasenspray</b> NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch	<b>56244</b>	<b>D</b>	12.02.7.	22.05.2015
1	01	<b>Paracetamol 500 Hänseler, Tabletten</b> Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau	<b>57948</b>	<b>B/D</b>	01.01.1.	09.05.2015
1	01	<b>Ringierlösung Fresenius, Infusionslösung</b> Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	<b>42426</b>	<b>B</b>	05.03.2.	22.05.2015
1	01	<b>Simvastin-Mepha 10, Lactab</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>56410</b>	<b>B</b>	07.12.0.	01.06.2015



1	02	<b>Simvastin-Mepha 20, Lactab</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>56410 B</b>	07.12.0. 01.06.2015
1	03	<b>Simvastin-Mepha 40, Lactab</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>56410 B</b>	07.12.0. 01.06.2015
1	04	<b>Simvastin-Mepha 80, Lactab</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>56410 B</b>	07.12.0. 01.06.2015

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	<b>Slentrol ad us.vet., Lösung zum Eingeben</b> Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich	<b>58455 B</b>	01.06.2015
---	----	---	----------------	------------

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

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

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

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
<b>Humanarzneimittel / Produits à usage humain</b>					
01	<b>Atorvac Actavis 10 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>60383</b>	<b>B</b>	07.12.0.	28.10.2015
02	<b>Atorvac Actavis 20 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>60383</b>	<b>B</b>	07.12.0.	28.10.2015
03	<b>Atorvac Actavis 40 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>60383</b>	<b>B</b>	07.12.0.	28.10.2015
01	<b>Benzocaine PD, pâte</b> Produits dentaires S.A., Rue des Bosquets 18, 1800 Vevey	<b>25164</b>	<b>B</b>	13.01.1.	04.10.2015
01	<b>Clopidogrel Q-Generics 75 mg, Filmtabletten</b> Quisisana Pharma AG, Poststrasse 24, 6301 Zug	<b>60107</b>	<b>B</b>	06.03.2.	06.10.2015
01	<b>Crataegus, ethanol. Digestio D3, Ampullen (s.c.)</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>59582</b>	<b>B</b>	20.02.0.	03.10.2015
01	<b>Lino, Graines de lin spéciale</b> UB Interpharm SA, avenue Cardinal-Mermillod 36, 1227 Carouge GE	<b>43637</b>	<b>E</b>	04.08.13	26.09.2015
01	<b>Lomudal, Poudre pour inhalation dans une capsule</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	<b>34561</b>	<b>B</b>	03.04.5.	04.10.2015
01	<b>Lomudal, solution pour inhalation</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	<b>39450</b>	<b>B</b>	03.04.5.	04.10.2015

01	<b>Pharmaton Kiddi, Sirup</b> Pharmaton SA, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	<b>53086</b>	<b>D</b>	07.02.52 13.10.2015
01	<b>Sidina Wacholder, Kapseln</b> Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Althofstrasse 12, 5432 Neuenhof	<b>53973</b>	<b>D</b>	04.99.0. 27.10.2015
02	<b>Sidroga Schlaf- und Nerventee, geschnittene Drogen</b> Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden	<b>36293</b>	<b>D</b>	01.04.2. 27.10.2015
01	<b>Venoplant N, Salbe</b> Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	<b>53227</b>	<b>D</b>	02.08.2. 13.10.2015

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	<b>Trimycin ad us.vet., Salbe</b> VETOQUINOL AG Business Building, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen	<b>43317</b>	<b>A</b>	12.10.2015
----	---	--------------	----------	------------

**Berichtigung  
Rectification**

**Swissmedic Journal Nr. 04/2015, April 2015, Seite 406  
Journal Swissmedic No 04/2015, avril 2015, page 406**

**Aufhebung der Sistierung  
Levée de la suspension de mise sur le marché**

Im Swissmedic Journal 04/2015 ist die Dosierung von Ibufen-L, Tabletten falsch publiziert:  
Die Aufhebung der Sistierung betrifft nur: Ibufen-L 500mg, Tabletten

Dans l'édition 04/2015 du Journal Swissmedic, le dosage de Ibufen-L, comprimés est erroné:  
La levée de la suspension de mise sur le marché ne concerne que Ibufen-L 500mg, comprimés