

Swissmedic Journal **11/2025**

24. Jahrgang
24^e année ISSN
2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle
www.swissmedic.ch/journal

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

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

	Seite		Seite
Arzneimittel Nachrichten		Arzneimittel Statistik	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Hetronifly®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Serplumimabum)	786	Neuzulassung	792
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Numelvi® ad us. vet., Tabletten für Hunde (Atinivicitinibum)	788	Revision und Änderung der Zulassung	804
Regulatory News		Änderung der Zulassungsinhaberin	842
Anpassung der Wegleitung Packmittel für Humanarzneimittel	790	Widerruf der Zulassung	846
		Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	850
		Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	851

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

	Page		Page
Médicaments		Miscellanées	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Hetronifly®, solution à diluer pour perfusion (serplumimabum)	787	Nouvelle autorisation	792
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Numelvi® ad us. vet., comprimés (atinvicitinibum)	789	Révision et modification de l'autorisation	804
Réglementation		Modification du titulaire d'AMM	842
Adaptation du guide complémentaire		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	846
Emballage des médicaments à usage humain	791	Décision de rejet ou de retrait d'une demande d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament	850
		Réception d'une demande complète d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'AMM d'un médicament	851

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Hetronifly®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Serplulimabum)**

Name Arzneimittel:	Hetronifly®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Serplulimabum
Dosisstärke und Darreichungsform:	100 mg/ 10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	HETRONIFLY in Kombination mit Carboplatin und Etoposid ist für die Erstlinienbehandlung erwachsener Patienten mit kleinzelligem Bronchialkarzinom im fortgeschrittenen Stadium (ES SCLC) indiziert.
ATC Code:	L01FF12
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16./Oncologica
Zulassungsnummer/n:	69906
Zulassungsdatum:	27.11.2025
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Hetronifly[®], solution à diluer pour perfusion (serplulimabum)

Préparation:	Hetronifly [®] , solution à diluer pour perfusion
Principe(s) actif(s):	serplulimabum
Dosage et forme pharmaceutique:	100 mg/ 10 ml, solution à diluer pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication:	HETRONIFLY in Kombination mit Carboplatin und Etoposid ist für die Erstlinienbehandlung erwachsener Patienten mit kleinzelligem Bronchialkarzinom im fortgeschrittenen Stadium (ES SCLC) indiziert. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.
Code ATC:	L01FF12
No IT / désignation:	07.16./Oncologica
No d'autorisation:	69906
Date d'autorisation:	27.11.2025
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Numelvi® ad us. vet., Tabletten für Hunde (Atinivicitinibum)

Name Arzneimittel:	Numelvi® ad us. vet., Tabletten für Hunde
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Atinivicitinibum
Dosisstärke und Darreichungsform:	4.8 mg, 7.2 mg, 21.6 mg und 31.6 mg, Tabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Zur Behandlung von Juckreiz im Zusammenhang mit allergischer Dermatitis einschliesslich atopischer Dermatitis bei Hunden Zur Behandlung klinischer Manifestationen atopischer Dermatitis bei Hunden.
ATC Code:	QD11AH93
IT-Nummer / Bezeichnung:	--
Zulassungsnummer/n:	70046
Zulassungsdatum:	12.11.2025
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren. www.swissmedinfo-pro.ch

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Numelvi® ad us. vet., comprimés (atinvicitinibum)**

Préparation:	Numelvi® ad us. vet., comprimés
Principe(s) actif(s):	atinvicitinibum
Dosage et forme pharmaceutique:	4.8 mg, 7.2 mg, 21.6 mg et 31.6 mg, comprimés
Possibilités d'emploi / Indication:	Traitement du prurit associé aux dermatites allergiques, y compris la dermatite atopique chez le chien. Traitement des manifestations cliniques de la dermatite atopique chez le chien.
Code ATC:	QD11AH93
No IT / désignation:	--
No d'autorisation:	70046
Date d'autorisation:	12.11.2025
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament. www.swissmedicinfo-pro.ch

Anpassung der Wegleitung Packmittel für Humanarzneimittel

Bei Arzneimitteln für die ausschliessliche Anwendung durch Medizinalpersonen kann künftig auf eine gedruckte Packungsbeilage verzichtet werden – ein QR-Code auf der Verpackung führt direkt zur Fachinformation.

Mit der Umsetzung der Motion Dobler 23.4183 wird es möglich, bei bestimmten Arzneimitteln auf die Packungsbeilage in Papierform zu verzichten.

Für Arzneimittel, bei denen bereits heute keine Patienteninformation erforderlich ist, kann künftig auf eine beigepackte Fachinformation verzichtet werden. Voraussetzung ist, dass auf der äusseren Verpackung ein 2-dimensionaler Barcode (z.B. QR-Code) angebracht wird, der direkten Zugang zur Fachinformation ermöglicht.

Die neue Regelung basiert auf dem bestehenden Artikel 14 Absatz 2 der Arzneimittel-Zulassungsverordnung (AMZV; SR 812.212.22) und wird in der Wegleitung *Packmittel für Humanarzneimittel* beschrieben. Im Rahmen der Überarbeitung wurden in der Wegleitung weitere redaktionelle Anpassungen vorgenommen.

Die angepasste Wegleitung ist ab dem 1. Dezember 2025 gültig.

Adaptation du guide complémentaire *Emballage des médicaments à usage humain*

À l'avenir, il sera possible de renoncer à une notice d'emballage imprimée pour les médicaments exclusivement destinés à être administrés par une personne exerçant une profession médicale : un code QR apposé sur l'emballage permettra d'accéder directement à l'information professionnelle.

La mise en œuvre de la motion Dobler 23.4183 permet de renoncer à la notice d'emballage sur papier pour certains médicaments.

Il sera désormais possible de ne plus joindre d'information professionnelle à l'emballage pour les médicaments pour lesquels une information destinée aux patients n'est déjà pas nécessaire aujourd'hui. Il conviendra d'apposer sur l'emballage extérieur un code-barres bidimensionnel (p. ex. un code QR), par le biais duquel on accédera directement à l'information professionnelle.

La nouvelle réglementation se base sur l'actuel article 14, alinéa 2, de l'ordonnance sur les exigences relatives aux médicaments (OEMéd ; RS 812.212.22) et est décrite dans le guide *Emballages pour médicaments à usage humain*. D'autres adaptations rédactionnelles ont été effectuées dans le guide complémentaire dans le cadre de la révision.

Le guide complémentaire adapté entre en vigueur le 1^{er} décembre 2025.

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 Abevmy 100 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

02 Abevmy 400 mg/16 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Medius AG, Stegackerstrasse 1, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 70261	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	03.11.2025
Zusammensetzung	01	bevacizumabum 100 mg, trehalosum dihydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas, polysorbatum 20, natrii hydroxidum ad pH, acidum phosphoricum ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml corresp. natrium 4.5 mg.	
	02	bevacizumabum 400 mg, trehalosum dihydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas, polysorbatum 20, natrii hydroxidum ad pH, acidum phosphoricum ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 16 ml corresp. natrium 17.9 mg.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis	02.11.2030		

01 Adempas junior 0.15 mg/ml, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 69929	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	04.11.2025
Zusammensetzung	01	Granulat: riociguatum 0.151 mg, acidum citricum, hypromelloseum, mannitolium, cellulosum microcristallinum et carmelloseum natricum, E 211 1.79 mg, sucralosum, xanthani gummi, aromatica (Erdbeere) cum maltodextrinum, triethylis citras, propylenglycolum, ad granulum corresp. suspensio reconstituta 1 ml corresp. natrium max. 0.6 mg.	
Anwendung		Pulmonale arterielle Hypertonie (PAH) pädiatrischen Patienten im Alter von 6 bis 18 Jahren	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) Granulat B
Gültig bis	03.11.2030		

01 aflibercept HORUS 40 mg/ ml, solution injectable

Horus Pharma Suisse SA, Avenue Perdtemps 21, 1260 Nyon

N° d'AMM: 70292	Catégorie de remise: B	Index: 11.99.0.	10.11.2025
Composition	01	afliberceptum 2 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 0.05 ml corresp. natrium 46 µg.	
Indication		Dégénérescence maculaire liée à l'âge de la forme exsudative (humide) (DMLAe). Œdème maculaire secondaire à une occlusion de la veine centrale de la rétine (OVCR) et de branche veineuse rétinienne (OBVR). Œdème maculaire diabétique (OMD). Traitement de la néovascularisation choroïdienne sous-fovéale et juxtafovéale consécutive à une myopie pathologique (NVCm).	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) B
Valable jusqu'au		09.11.2030	

01 Apixaban Zentiva 2,5 mg, Filmdabletten**02 Apixaban Zentiva 5 mg, Filmdabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 70031	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	20.11.2025
Zusammensetzung	01	apixabanum 2.5 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, lactosum monohydricum, E 171, triacetinum, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. lactosum 51.31 mg, natrium 0.44 mg.	
	02	apixabanum 5 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, lactosum monohydricum, E 171, triacetinum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. lactosum 102.63 mg, natrium 0.88 mg.	
Anwendung		Postoperative Thromboseprophylaxe; Prävention von Schlaganfall und systemischer Embolie; Behandlung und Prävention tiefer VT und LE	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		002	56 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
		004	168 Tablette(n) B
	02	005	56 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
		007	168 Tablette(n) B
Gültig bis		19.11.2030	

01 Azelastin Fluticason Sandoz Nasenspray, Suspension

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 69878	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.2.	20.11.2025
Zusammensetzung	01	azelastini hydrochloridum 0.137 mg, fluticasoni propionas 0.05 mg, cellulosum microcristallinum et carmellosum natricum, glycerolum, polysorbatum 80, dinatrii edetas, alcohol phenylethylus, benzalkonii chloridum 0.014 mg, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro dosi, doses pro vase 120.	
Anwendung		Saisonaler und perennialer allergischer Schnupfen	
Packung/en	01	001	120 Einzeldose(n) B
Gültig bis		19.11.2030	

01 CellCept 500 mg, Filmtabletten

DIFARMED AG, Sennweidstrasse 43, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 70170	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	26.11.2025
Zusammensetzung	01	mofetili mycophenolas 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Zusammensetzung entspricht ausländischer Packungsbeilage. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 und 3 HMG (SR 812.21) (Parallelimport aus Polen) von CellCept Filmtabletten (ZL-Nr. 53338).	
Gültig bis		25.11.2030	

01 CellCept 250 mg, Hartkapseln

DIFARMED AG, Sennweidstrasse 43, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 70169	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	26.11.2025
Zusammensetzung	01	mofetili mycophenolas, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Zusammensetzung entspricht ausländischer Packungsbeilage. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 und 3 HMG (SR 812.21) (Parallelimport aus Polen) von CellCept Kapseln (ZL-Nr. 53337).	
Gültig bis		25.11.2030	

01 Denosumab-Mepha osteo 60 mg/ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 70066	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	26.11.2025
Zusammensetzung	01	denosumabum 60 mg, natrii acetat trihydricus corresp. natrium 0.29 mg, acidum aceticum glaciale, sorbitolum 47 mg, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
Gültig bis		25.11.2030	

01 Dimetindene PLX Healthcare Services, Gel

PLX Healthcare Services (Schweiz) GmbH, Bogenschützenstrasse 9a, 3008 Bern

Zul.-Nr.: 70318	Abgabekategorie: D	Index: 10.01.0.	25.11.2025
Zusammensetzung	01	dimetindeni maleas 1 mg, propylenglycolum 150 mg, carbomerum 974P, natrii hydroxidum, dinatrii edetas, benzalkonii chloridum 0.05 mg, aqua purificata, ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Antiallergikum, Antipruriginosum	
Packung/en	01	001	30 g D
Gültig bis		24.11.2030	

01 Diosmin Hesperidine Provectis 500 mg, Filmtabletten

PROVECTIS HEALTHCARE AG, Riehenring 173, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 70162	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	20.11.2025
Zusammensetzung	01	diosminum 450 mg, flavonoidea corresp. hesperidinum 50 mg, gelatina, carboxymethylamylum natricum A, cellulosum microcristallinum, talcum, magnesii stearas, Überzug: natrii laurilsulfas, hypromellosem, glycerolum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), macrogolum 6000, magnesii stearas, pro compresso obducto corresp. natrium 1.14 mg.	
Anwendung		Ödeme und andere Symptome der Veneninsuffizienz, Hämorrhoiden	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) D
		002	60 Tablette(n) D
		003	120 Tablette(n) D
Gültig bis		19.11.2030	

01 Diozentz 5 mg/160 mg, compresse rivestite con film**02 Diozentz 10 mg/160 mg, compresse rivestite con film**

MADDOX Pharma Swiss GmbH, Via Riale Righetti 28, 6503 Bellinzona

N° d'AMM: 70536	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.07.2.	17.11.2025
Composizione	01	Compressa rivestita con film: amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, coperta: hypromellosem, macrogolum 4000, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	Compressa rivestita con film: amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, coperta: hypromellosem, macrogolum 4000, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Indicazione		Ipertensione essenziale	
Confezione/i	01	001	28 compressa/compresse B
	02	002	28 compressa/compresse B
Valevole fino al		illimitata	

01 Evfraxy 60 mg/ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze

Medius AG, Stegackerstrasse 1, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 70140	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	18.11.2025
Zusammensetzung	01	denosumabum 60 mg, natrii acetat trihydricus corresp. natrium 0.3 mg, acidum aceticum glaciale, sorbitolum 47 mg, polysorbatum 20, natrii hydroxidum aut acidum aceticum ad pH, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
Gültig bis		17.11.2030	

01 Finasterid NOBEL, 1mg, Filmtabletten

NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 70084	Abgabekategorie: B	Index: 10.99.0.	25.11.2025
Zusammensetzung	01	finasteridum 1 mg, lactosum monohydricum 87.49 mg, amyllum pregelificatum, natrii docusas, E 172 (flavum), carboxymethylamyllum natricum A, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hydroxypropylcellulosum, hypromellosesum, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.335 mg.	
Anwendung		Alopecia androgenetica	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	84 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
Gültig bis		24.11.2030	

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

Samsung Bioepis CH GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 70087	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	06.11.2025
Zusammensetzung	01	infliximabum 100 mg, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro corresp. natrium 1.2554 mg.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis; Psoriatische Arthritis; Morbus Crohn; Morbus Bechterew; aktive ulcerative Colitis; Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
		002	3 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		05.11.2030	

01 Hetronify 100 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 69906	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.	27.11.2025
Zusammensetzung	01	serplulimabum 100 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, mannitololum, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml, natrium 22.5 mg.	
Anwendung		Erstlinienbehandlung erwachsener Patienten mit kleinzelligem Bronchialkarzinom im fortgeschrittenen Stadium (ES SCLC)	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): serplulimabum	
Gültig bis		26.11.2030	

01 Imuldosa 45 mg/0,5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**02 Imuldosa 90 mg/1,0 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 70224	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	14.11.2025
Zusammensetzung	01	ustekinumabum 45 mg, saccharum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	ustekinumabum 90 mg, saccharum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Plaque-Psoriasis ab 6 Jahren, Psoriasis-Arthritis, Morbus Crohn, Ulcerative Colitis	
Packung/en	01	001 1 Fertigspritze(n)	B
	02	002 1 Fertigspritze(n)	B
Gültig bis		13.11.2030	

01 Imuldosa 130 mg / 26 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 70225	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	14.11.2025
Zusammensetzung	01	ustekinumabum 130 mg, saccharum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 80, methioninum, dinatrii edetas, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 26 ml, natrium 0.06 mg.	
Anwendung		Morbus Crohn, Ulcerative Colitis	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
Gültig bis		13.11.2030	

01 Letrozol Sandoz eco 2,5 mg, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 70028	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	18.11.2025
Zusammensetzung	01	letrozolum 2.5 mg, lactosum monohydricum 85 mg, carmellosum naticum conexum corresp. natrium max. 0.45 mg, povidonum K 29-32, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, E 171, E 172 (flavum), macrogolum 400, talcum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Cytostatikum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
Gültig bis		17.11.2030	

01 Linagliptin NOBEL 5mg, Filmtabletten

NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 70123	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	25.11.2025
Zusammensetzung	01	linagliptinum 5 mg, mannitolum, amyllum pregelificatum, copovidonum, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, titanii dioxidum, macrogolum 6000, talcum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 90 Tablette(n)	B
Gültig bis		24.11.2030	

01 Linagliptin Sandoz 5 mg, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 70156	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	13.11.2025
Zusammensetzung	01	linagliptinum 5 mg, mannitolum, crospovidonum, hypromelloseum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, E 171, talcum, macrogolum 6000, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
Gültig bis		12.11.2030	

01 Lisdexamfetamin-Mepha 20 mg, Hartkapseln
 02 Lisdexamfetamin-Mepha 30 mg, Hartkapseln
 03 Lisdexamfetamin-Mepha 40 mg, Hartkapseln
 04 Lisdexamfetamin-Mepha 50 mg, Hartkapseln
 05 Lisdexamfetamin-Mepha 60 mg, Hartkapseln
 06 Lisdexamfetamin-Mepha 70 mg , Hartkapseln
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 70022	Abgabekategorie: A+	Index: 01.10.2.	06.11.2025
Zusammensetzung	01	lisdexamfetamini dimesilas 20 mg corresp. dexamfetaminum 5.9 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.612 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: E 171, E 172 (flavum), aqua purificata, gelatina, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	02	lisdexamfetamini dimesilas 30 mg corresp. dexamfetaminum 8.9 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.635 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), aqua purificata, gelatina, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	03	lisdexamfetamini dimesilas 40 mg corresp. dexamfetaminum 11.9 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.469 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: E 171, E 172 (flavum), E 133, aqua purificata, gelatina, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	04	lisdexamfetamini dimesilas 50 mg corresp. dexamfetaminum 14.8 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.586 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: E 171, E 132, aqua purificata, gelatina, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	05	lisdexamfetamini dimesilas 60 mg corresp. dexamfetaminum 17.8 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.544 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: E 171, E 132, aqua purificata, gelatina, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	06	lisdexamfetamini dimesilas 70 mg corresp. dexamfetaminum 20.8 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.635 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 132, aqua purificata, gelatina, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Aufmerksamkeitsdefizit-Hyperaktivitätsstörung (ADHS)	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) A+
	02	002	30 Kapsel(n) A+
	03	003	30 Kapsel(n) A+
	04	004	30 Kapsel(n) A+
	05	005	30 Kapsel(n) A+
	06	006	30 Kapsel(n) A+
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		05.11.2030	

01 Nilotinib Zentiva 50 mg, Hartkapseln
02 Nilotinib Zentiva 150 mg, Hartkapseln
03 Nilotinib Zentiva 200 mg, Hartkapseln
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 69846	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.11.2025
Zusammensetzung	01	nilotinibum 50 mg, lactosum monohydricum 43.45 mg, crospovidonum, polysorbatum 80, magnesii aluminometasilicas, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), aqua purificata, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	02	nilotinibum 150 mg, lactosum monohydricum 130.35 mg, crospovidonum, polysorbatum 80, magnesii aluminometasilicas, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), aqua purificata, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	03	nilotinibum 200 mg, lactosum monohydricum 173.8 mg, crospovidonum, polysorbatum 80, magnesii aluminometasilicas, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), aqua purificata, Drucktinte: lacca, natrii hydroxidum, E 171, povidonum K 17, E 129, pro capsula.	
Anwendung		Onkologikum, Tyrosin-Kinase-Hemmer zur Behandlung der chronischen myeloischen Leukämie	
Packung/en	01	001	120 Kapsel(n) (3 x 40) A
	02	002	112 Kapsel(n) (4 x 28) A
	03	003	28 Kapsel(n) A
		004	112 Kapsel(n) (4 x 28) A
Gültig bis		19.11.2030	

01 ParacetamolSINT 10 mg / ml, soluzione per infusione in flacone
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 70091	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.01.	25.11.2025
Composizione	01	paracetamolum 1000 mg, mannitolum, dinatrii edetas, dinatrii phosphas dihydricus, acidum hydrochloridum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 100 ml corresp., natrium 6.4 mg.	
Indicazione		Analgesico	
Confezione/i	01	001	50 flacone/flaconi B
Valevole fino al		24.11.2030	

01 Progestan 400 mg, Weichkapseln zur vaginalen Anwendung
 Vifor (International) Inc., Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 69852	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.3.	17.11.2025
Zusammensetzung	01	progesteronum 400 mg, helianthi annui oleum raffinatum, lecithinum ex soja, Kapselhülle: gelatina, glycerolum, aqua purificata, E 171, pro capsula.	
Anwendung		Behandlung des drohenden Aborts (abortus imminens, d.h. bei Blutungen im ersten Schwangerschaftstrimenon) bei erwachsenen Patientinnen, welche bereits drei oder mehr Aborte in der Anamnese aufweisen.	
Packung/en	01	001	15 Kapsel(n) B
Gültig bis		16.11.2030	

01 Progestion 100 mg, Weichkapseln**02 Progestion 200 mg, Weichkapseln**

Exeltis Suisse SA, Chemin du Champ-des-filles 36A, 1228 Plan-les-Ouates

Zul.-Nr.: 70143	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.3.	18.11.2025
Zusammensetzung	01	progesteronum 100 mg, vitis viniferae seminis oleum, lecithinum ex soja, Kapselhülle: gelatina, glycerolum, E 171, pro capsula.	
	02	progesteronum 200 mg, vitis viniferae seminis oleum, lecithinum ex soja, Kapselhülle: gelatina, glycerolum, E 171, pro capsula.	
Anwendung		Menstruationsstörungen, prämenstruelles Syndrom, als Ergänzung einer Östrogen-Substitutionstherapie, Supplementierung der Lutealphase	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) B
		002	90 Kapsel(n) B
	02	003	15 Kapsel(n) B
		004	45 Kapsel(n) B
Gültig bis	17.11.2030		

01 Rybelsus N 1.5 mg, Tabletten**02 Rybelsus N 4 mg, Tabletten****03 Rybelsus N 9 mg, Tabletten**

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 69865	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	28.11.2025
Zusammensetzung	01	semaglutidum 1.5 mg, natrii salcaprozas corresp. natrium 8 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	semaglutidum 4 mg, natrii salcaprozas corresp. natrium 8 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	semaglutidum 9 mg, natrii salcaprozas corresp. natrium 8 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Diabetes mellitus Typ 2	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
	02	002	30 Tablette(n) B
		003	90 Tablette(n) B
	03	004	30 Tablette(n) B
		005	90 Tablette(n) B
Gültig bis	27.11.2030		

01 Tolison 150 mg, compresse rivestite con film

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: 68488	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.12.0.	10.11.2025
Composizione	01	tolperisoni hydrochloridum 150 mg, acidum citricum, povidonum K 30, cellulosum microcrystallinum, silica colloidalis anhydrica, crospovidonum, magnesii stearas, coperta: poly(alcohol vinylicus), titanii dioxidum, macrogolum, talcum, pro compresso obducto.	
Indicazione		Miotonolitico	
Confezione/i	01	001	30 compressa/compresse B
Valevole fino al	illimitata		

01 Tranexamic Acid Leman 500 mg/100 ml, solution pour perfusion**02 Tranexamic Acid Leman 1000 mg/100 ml, solution pour perfusion**

Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: 69880	Catégorie de remise: B	Index: 06.06.0.	17.11.2025
Composition	01	acidum tranexamicum 500 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 100 ml corresp. natrium 331 mg.	
	02	acidum tranexamicum 1000 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 100 ml corresp. natrium 291 mg.	
Indication		Antifibrinolytique, hémostatique	
Conditionnements	01	001	10 x 100 ml B
	02	002	10 x 100 ml B
Valable jusqu'au		16.11.2030	

01 Ustekinumab Spirig HC 130 mg/26 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 70287	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	06.11.2025
Zusammensetzung	01	ustekinumabum 130 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, saccharum, polysorbatum 80, dinatrii edetas, methioninum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 26 ml, natrium 0.0028 mg.	
Anwendung		Morbus Crohn, Ulcerative Colitis	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
Gültig bis		05.11.2030	

01 Vevizye 1 mg/ml, collyre en solution

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

N° d'AMM: 70245	Catégorie de remise: B	Index: 11.99.0.	04.11.2025
Composition	01	ciclosporinum 1 mg, 1,1,1,2,2,3,3,4,4-nonafluorononanum, ethanolum anhydricum, ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Kératoconjunctivite sèche chez les patients adultes présentant une sécheresse oculaire modérée à sévère qui ne s'améliore pas malgré l'utilisation de substituts lacrymaux	
Conditionnements	01	001	2 ml B
Valable jusqu'au		03.11.2030	

01 Vevzuo 120 mg/1.7 ml (70 mg/ml), Injektionslösung

Medius AG, Stegackerstrasse 1, 4132 MuttENZ

Zul.-Nr.: 70142	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	18.11.2025
Zusammensetzung	01	denosumabum 120 mg, natrii acetat trihydricus corresp. natrium 0.5 mg, acidum aceticum glaciale, sorbitolum 79.9 mg, polysorbatum 20, natrii hydroxidum aut acidum aceticum ad pH, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1.7 ml.	
Anwendung		Knochenmetastasen solider Tumoren; Riesenzelltumoren des Knochens	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		17.11.2030	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Bimacure ad us. vet., Suspension zur intrauterinen Anwendung für Rinder

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

Zul.-Nr.: 69942	Abgabekategorie: B	Index:	26.11.2025
Zusammensetzung	01	cefapirinum 500 mg ut cefapirinum benzathinum, ricini oleum hydrogenatum, macrogoli aether cetostearyllicus 12, macrogoli aether cetostearyllicus 20, triglycerida media, ad suspensionem pro vase 19 g.	
Anwendung		Intrauterine Behandlung von Rindern bei subakuten und chronischen Endometritiden und bei wiederholtem Umrindern	
Packung/en	01	001 10 x 19 g Injektoren, 10 intrauterine Katheter und 10 Einweghandschuhe	B
Gültig bis	25.11.2030		

01 Numelvi 4.8 mg ad us. vet., Tabletten für Hunde**02 Numelvi 7.2 mg ad us. vet., Tabletten für Hunde****03 Numelvi 21.6 mg ad us. vet., Tabletten für Hunde****04 Numelvi 31.6 mg ad us. vet., Tabletten für Hunde**

MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 70046	Abgabekategorie: B		Index:	12.11.2025
Zusammensetzung	01	atinvicitinibum 4.8 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum, carboxymethylamylum natricum A, tocofersolanum, hydroxypropylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.		
	02	atinvicitinibum 7.2 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum, carboxymethylamylum natricum A, tocofersolanum, hydroxypropylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.		
	03	atinvicitinibum 21.6 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum, carboxymethylamylum natricum A, tocofersolanum, hydroxypropylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.		
	04	atinvicitinibum 31.6 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum, carboxymethylamylum natricum A, tocofersolanum, hydroxypropylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.		
Anwendung	Dermatologikum für Hunde			
Packung/en	01	001	1 x 30 Tablette(n)	B
		002	3 x 30 Tablette(n)	B
	02	003	1 x 30 Tablette(n)	B
		004	3 x 30 Tablette(n)	B
	03	005	1 x 30 Tablette(n)	B
		006	3 x 30 Tablette(n)	B
	04	007	1 x 30 Tablette(n)	B
		008	3 x 30 Tablette(n)	B
Bemerkung	NAS (New Active Substance): atinvicitinibum			
Gültig bis	11.11.2030			

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 Aciclovir Accord 250 mg / 10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

02 Aciclovir Accord 500 mg / 20 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

03 Aciclovir Accord 1000 mg / 40 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 68384	Abgabekategorie: A		Index: 08.03.0.	19.11.2025
Zusammensetzung	01	aciclovirum 250 mg ut aciclovirum natricum, natrii hydroxidum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 26.7 mg.		
	02	aciclovirum 500 mg ut aciclovirum natricum, natrii hydroxidum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 20 ml corresp. natrium 53.4 mg.		
	03	aciclovirum 1000 mg ut aciclovirum natricum, natrii hydroxidum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 40 ml corresp. natrium 106.8 mg.		
Anwendung	Herpesinfektionen			
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)			
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt			
Gültig bis	unbegrenzt			

01 Adempas 0.5 mg, Filmtabletten

02 Adempas 1 mg, Filmtabletten

03 Adempas 1.5 mg, Filmtabletten

04 Adempas 2 mg, Filmtabletten

05 Adempas 2.5 mg, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 62903	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	04.11.2025
Zusammensetzung	01	riociguatum 0.5 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, hypromellose, lactosum monohydricum 39.8 mg, magnesii stearas, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.00797 mg, Überzug: hydroxypropylcellulosum, hypromellose, propylenglycol, E 171, pro compresso obducto.	
	02	riociguatum 1 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, hypromellose, lactosum monohydricum 39.2 mg, magnesii stearas, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.01594 mg, Überzug: hydroxypropylcellulosum, hypromellose, propylenglycol, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	03	riociguatum 1.5 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, hypromellose, lactosum monohydricum 38.7 mg, magnesii stearas, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.01594 mg, Überzug: hydroxypropylcellulosum, hypromellose, propylenglycol, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	04	riociguatum 2 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, hypromellose, lactosum monohydricum 38.20 mg, magnesii stearas, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.01594 mg, Überzug: hydroxypropylcellulosum, hypromellose, propylenglycol, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	05	riociguatum 2.5 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, hypromellose, lactosum monohydricum 37.70 mg, magnesii stearas, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.01594 mg, Überzug: hydroxypropylcellulosum, hypromellose, propylenglycol, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Chronisch-thromboembolische pulmonale Hypertonie (CTEPH) bei Erwachsenen und Pulmonale arterielle Hypertonie (PAH) bei Erwachsenen und pädiatrischen Patienten im Alter von 6 bis 18 Jahren	
Packung/en	01	001	42 Tablette(n) B
		002	84 Tablette(n) B
	02	003	42 Tablette(n) B
		004	84 Tablette(n) B
	03	005	42 Tablette(n) B
		006	84 Tablette(n) B
	04	007	42 Tablette(n) B
		008	84 Tablette(n) B
	05	009	42 Tablette(n) B
		010	84 Tablette(n) B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Juli 2025)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Alopexy 2%, Lösung zur Anwendung auf der Haut

Pierre Fabre Pharma SA, Peter Merian-Strasse 90, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 51853	Abgabekategorie: D	Index: 10.99.0.	20.11.2025
Zusammensetzung	01	minoxidilum 20 mg, ethanolum 96 per centum 443.9 mg, gammadexum, propylenglycolum 50 mg, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Alopecia androgenetica	
Packung/en	01	001 1 x 60 ml Dosierpipette	D
		002 3 x 60 ml Dosierpipette	D
		025 1 x 60 ml Dosierpipette und Dosierpumpe	D
		026 3 x 60 ml Dosierpipette und Dosierpumpe	D
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse: zusätzlich 1 x 60 ml und 3 x 60 ml ohne Dosierpumpe)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Azacitidin Accord 100 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionssuspension**02 Azacitidin Accord 150 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionssuspension**

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 66770	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	13.11.2025
Zusammensetzung	01	azacitidinum 100 mg, mannitolum, pro vitro.	
	02	azacitidinum 150 mg, mannitolum, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 150 mg)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Bactiflox 500, Filmtabletten**03 Bactiflox 750, Filmtabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 56939	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	06.11.2025
Zusammensetzung	02	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, cellulolum microcristallinum, maydis amyllum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 6000, E 171, talcum, pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, cellulolum microcristallinum, maydis amyllum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 6000, E 171, talcum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	003 10 Tablette(n)	A
		004 20 Tablette(n)	A
	03	005 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 250 mg)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cabazitaxel Accord 60 mg/3 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 68299	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	27.11.2025
Zusammensetzung	01	cabazitaxelum 60 mg, ethanolum anhydricum 1185 mg, polysorbatum 80, acidum citricum q.s. ad pH, ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Carmol Fluid pour le massage, Liniment

Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 53164	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.4.	28.11.2025
Composition	01	methylis salicylas 9 mg, levomentholum 12 mg, camphora racemica 5.6 mg, pini aetheroleum 10.1 mg, eucalypti aetheroleum 5.6 mg, terebinthinae aetheroleum medicinale 4.5 mg, lavandulae aetheroleum 2.3 mg, rosmarini aetheroleum 2.3 mg, thymi aetheroleum 1.1 mg, citronellae aetheroleum 0.9 mg, salviae aetheroleum 0.8 mg, myristicae fragrantis aetheroleum 0.7 mg, anisi aetheroleum 0.5 mg, caryophylli aetheroleum 0.4 mg, aqua, guar hydroxypropyltrimonium chloride, alcohol isopropylicus, ad solutionem pro 1 g.	
Indication		Liniment pour blessures contondantes	
Remarque		(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Celecoxib axapharm 100 mg, Hartkapseln**02 Celecoxib axapharm 200 mg, Hartkapseln**

axapharm ag, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68029	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	11.11.2025
Zusammensetzung	01	celecoxibum 100 mg, lactosum monohydricum 16.9 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, crospovidonum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.32 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, pro capsula.	
	02	celecoxibum 200 mg, lactosum monohydricum 33.8 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, crospovidonum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.65 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (nigrum), pro capsula.	
Anwendung		selektiver COX-2 Hemmer	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) B
	02	002	30 Kapsel(n) B
		003	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cemisiana 2 mg / 0.03 mg, Filmdabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67827	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	27.11.2025
Zusammensetzung	01	dienogestum 2 mg, ethinylestradiolum 0.03 mg, lactosum monohydricum 60.90 mg, maydis amyllum, povidonum K 30, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 400, E 171 pro compresso obducto.	
Anwendung		Orale Kontrazeption	
Packung/en	01	001 1 x 21 Tablette(n)	B
		002 3 x 21 Tablette(n)	B
		003 6 x 21 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cetallerg Sandoz, Filmdabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56189	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	21.08.2025
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, lactosum monohydricum 80.0 mg, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 1.8 mg, titanii dioxidum, hypromellosem, macrogolum 4000, pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	050 10 Tablette(n)	D
		051 30 Tablette(n)	D
		052 50 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von B zu D)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Chlortalidon Galepharm 12.5 mg, Tabletten**02 Chlortalidon Galepharm 25 mg, Tabletten****03 Chlortalidon Galepharm 50 mg, Tabletten**

Galepharm AG, Neustadtgasse 7, 8001 Zürich

Zul.-Nr.: 70179	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	19.11.2025
Zusammensetzung	01	chlortalidonum 12.5 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 39.0911 mg, povidonum K 30, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.1 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	chlortalidonum 25 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 78.1819 mg, povidonum K 30, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.3 mg, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), magnesii stearas, pro compresso.	
	03	chlortalidonum 50 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 156.3640 mg, povidonum K 30, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.6 mg, E 172 (flavum), magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	01	007 50 Tablette(n)	B
	02	008 50 Tablette(n)	B
	03	009 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrößen: 12.5 mg / 25 mg / 50 mg, Packungen zu 20 und 100 Tabletten)	
Gültig bis		18.09.2030	

01 COLCTAB 1 mg, Tabletten**02 COLCTAB 0.5 mg, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 67974	Abgabekategorie: A	Index: 07.11.1.	19.11.2025
Zusammensetzung	01	colchicinum 1 mg, lactosum monohydricum 49 mg, saccharum 20 mg, acaciae gummi, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	colchicinum 0.5 mg, lactosum monohydricum 24.5 mg, saccharum 10 mg, acaciae gummi, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Gichtarthrititis, Perikarditis, familiäres Mittelmeerfieber	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	A
		003 30 Tablette(n)	A
	02	002 30 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Columvi 2.5 mg/2.5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Columvi 10 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Roche Pharma (Schweiz) AG, Grenzacherstrasse 124, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 68297	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	25.11.2025
Zusammensetzung	01	glofitamabum 2.5 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, methioninum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 2.5 ml.	
	02	glofitamabum 10 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, methioninum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		diffuses grosszelliges B-Zell Lymphom	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Überführung der befristeten in eine ordentliche Zulassung	
Gültig bis		24.11.2030	

01 Coop Vitality Nieren- und Blasendragées, Filmtabletten

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 65448	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	30.09.2025
Zusammensetzung	01	uvae ursi folii extractum aquosum siccum 108-120 mg DER: 4-5:1 Auszugsmittel Aqua purificata, corresp. arbutinum 22.5-30.0 mg, betulae folii extractum aquosum siccum 46.25 mg DER: 4.5-5.5:1 Auszugsmittel Aqua purificata, solidaginis herbae extractum ethanolicum siccum 40 mg DER: 4-6:1 Auszugsmittel Ethanolum 50 % m/m, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der Harnwege	
Packung/en	01	003 40 Dragée(s)	D
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 20 Dragées)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dasatinib Zentiva 20 mg, Filmtabletten
 02 Dasatinib Zentiva 50 mg, Filmtabletten
 03 Dasatinib Zentiva 70 mg, Filmtabletten
 04 Dasatinib Zentiva 80 mg, Filmtabletten
 05 Dasatinib Zentiva 100 mg, Filmtabletten
 06 Dasatinib Zentiva 140 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68256	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	17.11.2025
Zusammensetzung	01	dasatinibum 20 mg, lactosum monohydricum 27 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.14 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, lactosum monohydricum 0.67 mg, E 171, triacetinum, pro compresso obducto.	
	02	dasatinibum 50 mg, lactosum monohydricum 67.5 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.36 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, lactosum monohydricum 1.68 mg, E 171, triacetinum, pro compresso obducto.	
	03	dasatinibum 70 mg, lactosum monohydricum 94.5 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.5 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, lactosum monohydricum 2.35 mg, E 171, triacetinum, pro compresso obducto.	
	04	dasatinibum 80 mg, lactosum monohydricum 108 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.58 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, lactosum monohydricum 2.69 mg, E 171, triacetinum, pro compresso obducto.	
	05	dasatinibum 100 mg, lactosum monohydricum 135 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.72 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, lactosum monohydricum 3.36 mg, E 171, triacetinum, pro compresso obducto.	
	06	dasatinibum 140 mg, lactosum monohydricum 189 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.72 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, lactosum monohydricum 4.7 mg, E 171, triacetinum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Philadelphia-chromosom-positive chronische myeloische Leukämie Philadelphia-chromosom-positive akute lymphatische Leukämie	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) A
	02	002	60 Tablette(n) A
	03	003	60 Tablette(n) A
	05	004	30 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) 68256 04 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 68256 06 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Deponit 5, transdermales Pflaster**04 Deponit 10, transdermales Pflaster**

Norgine AG, Werftstrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 45986	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.1.	06.11.2025
Zusammensetzung	03	glyceroli trinitras 18.7 mg, excipiens ad praeparationem pro 9 cm ² cum liberatione 5 mg/24h.	
	04	glyceroli trinitras 37.4 mg, excipiens ad praeparationem pro 18 cm ² cum liberatione 10 mg/24h.	
Anwendung	03	Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate / Prophylaxe von Phlebitis	
	04	Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate	
Packung/en	03	098 30 Pflaster	B
	04	136 30 Pflaster	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrößen: Deponit 5/Deponit 10: 10 Pflaster (Packungscode 071/128) und 100 Pflaster (Packungscode 101/144))	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Dermophil MED Balsam-Stick, Stift zur Anwendung auf der Haut

Melisana AG, Engelstrasse 6, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 10823	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	13.11.2025
Zusammensetzung	02	balsamum peruvianum 5 mg, levomenolum 2 mg, salolum 10 mg, vaselinum album, paraffinum perliquidum, paraffinum solidum, aromatica (Geranium) cum citralum, geraniolum, linaloolum, citronellolum et limonenum, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, rissige Haut und Frostbeulen	
Packung/en	02	001 23 g	D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Dermophil Indien, Balsam-Stift)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Dermophil MED Lippenbalsam, Stift zur Anwendung auf der Haut

Melisana AG, Engelstrasse 6, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 25790	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	13.11.2025
Zusammensetzung	02	balsamum peruvianum 5 mg, levomenolum 2 mg, salolum 10 mg, vaselinum album, paraffinum solidum, ethanolum 96 per centum 10 mg, aromatica (Geranium) cum citralum, geraniolum, linaloolum, citronellolum et limonenum, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, rissige Lippen	
Packung/en	02	001 3.5 g	D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Dermophil Indien, Lippenbalsam)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dolo-Spedifen 200, granulare**02 Dolo-Spedifen forte 400, granulare**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 54878	Categoria di dispensazione: D Index: 07.10.1.		14.11.2025
Composizione	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum argininum, argininum, natrii hydrogenocarbonas, saccharum 2380 mg, aromatica (menta), saccharinum natrium, aspartamum 20 mg, ad granulatum pro charta 3 g corresp. natrium 30.05 mg.	
	02	ibuprofenum 400 mg ut ibuprofenum argininum, argininum, natrii hydrogenocarbonas, saccharum 1770 mg, aromatica (cola-limone), saccharinum natrium, aspartamum 60 mg, ad granulatum pro charta 3 g corresp. natrium 57 mg.	
Indicazione		Antiflogistico, Analgesico, Antipiretico	
Confezione/i	02	001	10 bustina/bustine D
Osservazione		(Conversione del tipo di omologazione, nuovo: dosaggio da 200 mg solo per l'esportazione) 54878 01 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		illimitata	

01 Dutasterid-Tamsulosin Xiromed 0,5 mg/0,4 mg, Hartkapseln

Exeltis Suisse SA, Chemin du Champ-des-filles 36A, 1228 Plan-les-Ouates

Zul.-Nr.: 68212	Abgabekategorie: B Index: 05.99.0.		18.11.2025
Zusammensetzung	01	dutasteridum 0.5 mg, tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg corresp. tamsulosinum 0.367 mg, Dutasterid-Weichkapsel innerhalb der Hartkapsel: propylenglycoli monocaprylas corresp. propylenglycolum 112.65 mg, E 321, gelatina, E 171, glycerolum, triglycerida media, lecithinum ex soja, Tamsulosin-Pellets in Hartkapsel: acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1 cum polysorbatum 80 et natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.09 mg, cellulosum microcristallinum, dibutylis sebacas, silica colloidalis hydrica, calcii stearas, Kapselhülle: E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), E 171, E 172 (flavum), gelatina, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, kalii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001	7 Kapsel(n) B
		002	30 Kapsel(n) B
		003	90 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Elrexfio 44 mg/1.1 ml, Injektionslösung**02 Elrexfio 76 mg/1.9 ml, Injektionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 68646	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	05.11.2025
Zusammensetzung	01	elranatamabum 44 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, saccharum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1.1 ml corresp. natrium 0.0074 mg.	
	02	elranatamabum 76 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, saccharum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1.9 ml corresp. natrium 0.012 mg.	
Anwendung		Multiples Myelom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01F, neu: L01FX32) Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		30.06.2026	

01 Fentanyl-Piramal, Injektions-/Infusionslösung

Piramal Critical Care Limited, London, Zweigniederlassung Rüschlikon, 8803 Rüschlikon

Zul.-Nr.: 31110	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	26.11.2025
Zusammensetzung	01	fentanylum 0.05 mg ut fentanyli citras, natrii chloridum corresp. natrium 3.5 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	50 x 2 ml Ampulle(n) A+
		002	50 x 10 ml Ampulle(n) A+
		003	10 x 10 ml Ampulle(n) A+
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 10 x 10 ml) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Flucelvax Tetra, Injektionssuspension

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

Zul.-Nr.: 67482	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	11.11.2025
Zusammensetzung	03	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus Stamm A/Wisconsin/67/2022 (H1N1)-like: derived from A/Georgia/12/2022 CVR-167) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus Stamm A/District of Columbia/27/2023 (H3N2)-like: derived from A/Victoria/800/2024-CVR-289) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus Stamm B/Austria/1359417/2021-like: reassortant from B/Singapore/WUH4618/2021 (Victoria lineage)) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus Stamm B/Phuket/3073/2013-like: reassortant from B/Singapore/INFTT-16-0610/2016 (Yamagata lineage)) 15 µg, natrii chloridum, kalii chloridum, magnesii chloridum hexahydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.7 mg, kalium 0.1 mg, residui: polysorbatum 80, cetrimidum, propiolactonum.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza von Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 6 Monaten	
Packung/en	03	008	1 Fertigspritze(n) ohne Nadel B
		009	1 Fertigspritze(n) mit Nadel B
		010	10 Fertigspritze(n) ohne Nadeln B
		011	10 Fertigspritze(n) mit Nadeln B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Foclivia, Injektionssuspension in einer Durchstechflasche

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

Zul.-Nr.: 66161	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	19.11.2025
Zusammensetzung	01	haemagglutininum influenzae A (H5N1) 7.5 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/Vietnam/1194/2004 NIBRG-14), adjuvans MF59C.1: squalenum, polysorbatum 80, sorbitani trioleas, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, excipiens: natrii chloridum, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, magnesii chloridum hexahydricum, calcii chloridum dihydricum, thiomersalum 50 µg, aqua ad iniectabile, q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml, natrium 1.9 mg, kalium 0.08 mg.	
Anwendung		Pandemischer Influenza Impfstoff	
Packung/en	01	001	10 Durchstechflasche(n) à 5 ml B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information August 2025)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Foclivia, Injektionssuspension in einer Fertigspritze

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

Zul.-Nr.: 66156	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	19.11.2025
Zusammensetzung	01	haemagglutininum influenzae A (H5N1) 7.5 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/Vietnam/1194/2004 NIBRG-14), adjuvans MF59C.1: squalenum, polysorbatum 80, sorbitani trioleas, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, excipiens: natrii chloridum, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, magnesii chloridum hexahydricum, calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.9 mg, kalium 0.05 mg.	
Anwendung		Pandemischer Influenza Impfstoff	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
		002	10 Fertigspritze(n) B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information August 2025)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Fostimon 75 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (fiala con solvente)
 04 Fostimon 150 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (fiala con solvente)
 05 Fostimon 75 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (siringa preriempita con solvente)
 06 Fostimon 150 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (siringa preriempita con solvente)
 IBSA Institut Biochimique SA, Lugano

N° d'AMM: 52974		Categoria di dispensazione: A Index: 07.08.1.		03.11.2025
Composizione	03	Praeparatio cryodesiccata: urofollitropinum 75 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.		
	04	Praeparatio cryodesiccata: urofollitropinum 150 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.		
	05	Praeparatio cryodesiccata: urofollitropinum 75 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.		
	06	Praeparatio cryodesiccata: urofollitropinum 150 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.		
Indicazione		Disturbi dell'ovulazione, insufficienza luteale; riproduzione medicalmente assistita		
Confezione/i	03	001	1 + 1 flaconcino/flaconcini con polvere + fiale con solvente	A
		002	10 + 10 flaconcino/flaconcini con polvere + fiale con solvente	A
	04	003	1 + 1 flaconcino/flaconcini con polvere + fiala con solvente	A
		004	10 + 10 flaconcino/flaconcini con polvere + fiala con solvente	A
	05	098	1 + 1 flaconcino/flaconcini con polvere + siringa preriempita con solvente	A
		099	10 + 10 flaconcino/flaconcini con polvere + siringhe preriempite con solvente	A
	06	100	1 + 1 flaconcino/flaconcini con polvere + siringa preriempita con solvente	A
		101	10 + 10 flaconcino/flaconcini con polvere + siringhe preriempite con solvente	A
Osservazione		(Revoca dei dosaggi 07 Fostimon 225 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (siringa preriempita con solvente) 08 Fostimon 300 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (siringa preriempita con solvente) 09 Fostimon 225 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (fiala con solvente) 10 Fostimon 300 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (fiala con solvente))		
Valevole fino al		illimitata		

01 Jorveza 1 mg, Schmelztabletten
02 Jorveza 0.5 mg, Schmelztabletten
 Dr. Falk Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 66999	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	27.11.2025
Zusammensetzung	01	budesonidum 1 mg, dinatrii citras sesquihydricus, natrii dihydrogenocitras anhydricus, natrii hydrogenocarbonas, sucralosum, povidonum K 25, natrii docusas, mannitolium, macrogolum 6000, magnesii stearas pro compresso corresp. natrium 25.62 mg.	
	02	budesonidum 0.5 mg, dinatrii citras sesquihydricus, natrii dihydrogenocitras anhydricus, natrii hydrogenocarbonas, sucralosum, povidonum K 25, natrii docusas, mannitolium, macrogolum 6000, magnesii stearas pro compresso corresp. natrium 25.62 mg.	
Anwendung		Bei Erwachsenen zur Behandlung der eosinophilen Ösophagitis (EoÖ)	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	B
		002 60 Tablette(n)	B
		006 90 Tablette(n)	B
	02	003 20 Tablette(n)	B
		005 90 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 mg; 90 Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Levofloxacin Labatec i.v. 500 mg/100 ml, solution pour perfusion
 Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 65210	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.8.	18.11.2025
Composition	02	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 100 ml corresp. natrium max. 377.05 mg.	
Indication		Maladies infectieuses	
Remarque		(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Lidocaine Aguettant 10 mg/ml, solution injectable en seringue préremplie**02 Lidocaine Aguettant 20 mg/ml, solution injectable en seringue préremplie**

Aguettant Suisse SA, Route de Jussy 35, 1226 Thônex

N° d'AMM: 69435	Catégorie de remise: B	Index: 01.02.2.	17.11.2025
Composition	01	lidocaini hydrochloridum anhydricum 10 mg ut lidocaini hydrochloridum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum ad pH, acidum hydrochloridum concentratum ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 2.8 mg.	
	02	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg ut lidocaini hydrochloridum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum ad pH, acidum hydrochloridum concentratum ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 2 mg.	
Indication		anesthésique local	
Conditionnements	01	001 10 x 10 ml seringue(s) préremplie(s)	B
		003 10 x 5 ml seringue(s) préremplie(s)	B
	02	002 10 x 10 ml seringue(s) préremplie(s)	B
		004 10 x 5 ml seringue(s) préremplie(s)	B
Remarque		(Modification ou adjonction d'un mode d'administration: voie intraveineuse)	
Valable jusqu'au		10.07.2029	

01 Lokelma 5 g, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**02 Lokelma 10 g, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 67851	Abgabekategorie: B	Index: 16.00.0.	13.11.2025
Zusammensetzung	01	Pulver: natrii zirconii cyclosilicas 5 g, pro charta corresp. natrium 400 mg.	
	02	Pulver: natrii zirconii cyclosilicas 10 g, pro charta corresp. natrium 800 mg.	
Anwendung		Hyperkaliämie	
Packung/en	01	001 30 Sachet(s)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) 67851 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Magnesium-Diasporal 100 CitraCaps, Kapseln

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68031	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.1.	12.11.2025
Zusammensetzung	01	magnesium 100 mg ut magnesi citras 618.81 mg, talcum purificatum, natrii hydrogenocarbonas corresp. natrium 13.7 mg, acidum citricum, calcii stearas, hypromelloseum pro capsula.	
Anwendung		Magnesium-Präparat	
Packung/en	01	001 120 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Menopur Multidose Pen 600 IU, Injektionslösung im Fertigpen
02 Menopur Multidose Pen 1200 IU, Injektionslösung im Fertigpen
 Ferring AG, Haldenstrasse 1, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68020	Abgabekategorie: A	Index: 07.08.1.	27.11.2025
Zusammensetzung	01	menotropinum 600 U.I., arginini hydrochloridum, methioninum, polysorbatum 20, phenolum, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.96 ml corresp. natrium 14.2 µg.	
	02	menotropinum 1200 U.I., arginini hydrochloridum, methioninum, polysorbatum 20, phenolum, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1.92 ml corresp. natrium 14.2 µg.	
Anwendung		Stimulation des Follikelwachstums bei Infertilität	
Packung/en	01	001	1 Fertigpen und Injektionsnadeln A
	02	002	1 Fertigpen und Injektionsnadeln A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Midodrin Substipharm 2,5 mg, comprimés
02 Midodrin Substipharm 5 mg, comprimés
 Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: 69384	Catégorie de remise: B	Index: 02.05.2.	21.11.2025
Composition	01	midodrini hydrochloridum 2.5 mg, cellulolum microcristallinum, amylum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas pro compresso.	
	02	midodrini hydrochloridum 5 mg, cellulolum microcristallinum, amylum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas pro compresso.	
Indication		Hypotension orthostatique fonctionnelle, asympathotonique et iatrogène	
Conditionnements	01	005	20 comprimé(s) B
		006	50 comprimé(s) B
	02	007	20 comprimé(s) B
		008	50 comprimé(s) B
Remarque		(Modification du nom de la préparation, anciennement: Midodrin Leman, comprimés)	
Valable jusqu'au		21.01.2030	

01 Nepexto 50 mg/1 ml, Injektionslösung im Fertigpen
 Medius AG, Stegackerstrasse 1, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 68150	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	18.11.2025
Zusammensetzung	01	etanerceptum 50 mg, glycinum, natrii citras dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, saccharum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem corresp. natrium 3 mg.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis, Plaque-Psoriasis bei Erwachsenen sowie Kindern und Jugendlichen, Juvenile idiopathische Arthritis	
Packung/en	01	001	4 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
		003	2 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nepexto 50 mg/1 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**02 Nepexto 25 mg/0.5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**

Medius AG, Stegackerstrasse 1, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 68149	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	18.11.2025
Zusammensetzung	01	etanerceptum 50 mg, glycinum, natrii citras dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, saccharum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem corresp. natrium 3 mg.	
	02	etanerceptum 25 mg, glycinum, natrii citras dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, saccharum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem corresp. natrium 1.5 mg.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis, Plaque-Psoriasis bei Erwachsenen sowie Kindern und Jugendlichen, Juvenile idiopathische Arthritis	
Packung/en	01	002	4 Fertigspritze(n) B
		003	2 Fertigspritze(n) B
	02	001	4 Fertigspritze(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nuceiva 50 Units, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

PLX Healthcare Services (Schweiz) GmbH, Bogenschützenstrasse 9a, 3008 Bern

Zul.-Nr.: 69120	Abgabekategorie: A	Index: 01.13.0.	10.11.2025
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A (stirpis KCDC) 50 U., albuminum humanum, natrii chloridum corresp. natrium 0.18 mg, pro vitro.	
Anwendung		Bei Erwachsenen im Alter unter 65 Jahren zur vorübergehenden Verbesserung des Aussehens von mittelstarken bis starken vertikalen Falten zwischen den Augenbrauen, sichtbar bei maximalem Stirnrunzeln (Glabellafalten), wenn das Ausmass dieser Falten eine erhebliche psychologische Belastung darstellt.	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.11.2028	

01 Omeprazol Spirig HC 10 mg, magensaftresistente Hartkapseln

02 Omeprazol Spirig HC 20 mg, magensaftresistente Hartkapseln

03 Omeprazol Spirig HC 40 mg, magensaftresistente Hartkapseln

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68801	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	11.11.2025
Zusammensetzung	01	omeprazolum 10 mg, sacchari sphaerae corresp. saccharum 6.13 mg et maydis amyllum, magnesii hydroxidum, maydis amyllum, dinatrii phosphas, hypromellosum, natrii laurilsulfas, mannitolium, carboxymethylamyllum natricum A, talcum, E 171, macrogolum 6000, polysorbatum 80, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisati 1:1 dispersio 30 per centum, Kapselhülle: E 133, E 172 (flavum), gelatina, E 171, pro capsula corresp. natrium 0.347 mg.	
	02	omeprazolum 20 mg, sacchari sphaerae corresp. saccharum 12.26 mg et maydis amyllum, magnesii hydroxidum, maydis amyllum, dinatrii phosphas, hypromellosum, natrii laurilsulfas, mannitolium, carboxymethylamyllum natricum A, talcum, E 171, macrogolum 6000, polysorbatum 80, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisati 1:1 dispersio 30 per centum, Kapselhülle: E 132, gelatina, E 171, pro capsula corresp. natrium 0.694 mg.	
	03	omeprazolum 40 mg, sacchari sphaerae corresp. saccharum 24.52 mg et maydis amyllum, magnesii hydroxidum, maydis amyllum, dinatrii phosphas, hypromellosum, natrii laurilsulfas, mannitolium, carboxymethylamyllum natricum A, talcum, E 171, macrogolum 6000, polysorbatum 80, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisati 1:1 dispersio 30 per centum, Kapselhülle: E 171, gelatina, E 172 (nigrum), pro capsula corresp. natrium 1.388 mg.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	015	14 Kapsel(n) B
		016	28 Kapsel(n) B
		017	56 Kapsel(n) B
		018	98 Kapsel(n) B
	02	019	7 Kapsel(n) B
		020	14 Kapsel(n) B
		021	28 Kapsel(n) B
		022	56 Kapsel(n) B
		023	98 Kapsel(n) B
	03	024	7 Kapsel(n) B
		025	14 Kapsel(n) B
		026	28 Kapsel(n) B
		027	56 Kapsel(n) B
		028	98 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Omeprazol Xiromed, magensaftresistente Hartkapseln)	
Gültig bis		25.08.2027	

01 Omeprazol Stada 10 mg, magensaftresistente Kapseln

02 Omeprazol Stada 20 mg, magensaftresistente Kapseln

03 Omeprazol Stada 40 mg, magensaftresistente Kapseln

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66009	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	11.11.2025
Zusammensetzung	01	omeprazolum 10 mg, sacchari sphaerae corresp. saccharum ca. 58 mg et maydis amyllum, natrii laurilsulfas, dinatrii phosphas, mannitolium, hypromellose, macrogolum 6000, talcum, polysorbatum 80, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisati 1:1 dispersio 30 per centum, E 171, Kapselhülle: aqua purificata, gelatina, E 104, E 171 pro capsula corresp. natrium 0.1 mg.	
	02	omeprazolum 20 mg, sacchari sphaerae corresp. saccharum ca. 116 mg et maydis amyllum, natrii laurilsulfas, dinatrii phosphas, mannitolium, hypromellose, macrogolum 6000, talcum, polysorbatum 80, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisati 1:1 dispersio 30 per centum, E 171, Kapselhülle: aqua purificata, gelatina, E 104, E 171 pro capsula corresp., natrium 0.2 mg.	
	03	omeprazolum 40 mg, sacchari sphaerae corresp. saccharum ca. 233 mg et maydis amyllum, natrii laurilsulfas, dinatrii phosphas, mannitolium, hypromellose, macrogolum 6000, talcum, polysorbatum 80, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisati 1:1 dispersio 30 per centum, E 171, Kapselhülle: aqua purificata, gelatina, E 132, E 171 pro capsula corresp. natrium 0.4 mg.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	026	14 Kapsel(n) Dosen B
		027	28 Kapsel(n) Dosen B
		028	56 Kapsel(n) Dosen B
		029	98 Kapsel(n) Dosen B
	02	030	7 Kapsel(n) Dosen B
		031	14 Kapsel(n) Dosen B
		032	28 Kapsel(n) Dosen B
		033	56 Kapsel(n) Dosen B
		034	98 Kapsel(n) Dosen B
	03	035	7 Kapsel(n) Dosen B
		036	28 Kapsel(n) Dosen B
		037	56 Kapsel(n) Dosen B
		038	98 Kapsel(n) Dosen B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Omeprazol Spirig HC, Kapseln)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Onureg 200 mg, Filmtabletten**02 Onureg 300 mg, Filmtabletten**

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 67802	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	18.11.2025
Zusammensetzung	01	Filmtablette: azacitidinum 200 mg, mannitolum, cellulosum microcristallinum silicificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.2 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, E 171, lactosum monohydricum 3.61 mg, macrogolum 4000, triacetinum, E 172 (rubrum) pro compresso obducto.	
	02	azacitidinum 300 mg, mannitolum, cellulosum microcristallinum silicificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.8 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, E 171, lactosum monohydricum 5.42 mg, macrogolum 4000, triacetinum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum) pro compresso obducto.	
Anwendung		Onureg ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit neu diagnostizierter akuter myeloischer Leukämie (AML), ausgenommen akuter Promyelozytenleukämie, die nach intensiver Induktionstherapie eine vollständige Remission oder eine vollständige Remission mit unvollständiger Erholung des Blutbilds erreicht haben, und für die eine potentiell kurative Therapie mittels Transplantation hämatopoetischer Stammzellen nicht in Frage kommt (siehe «Klinische Wirksamkeit»).	
Packung/en	01	001	7 Tablette(n) A
		003	14 Tablette(n) A
	02	002	7 Tablette(n) A
		004	14 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ozempic DualDose, Fertigpen
02 Ozempic FixDose 1 mg, Fertigpen
03 Ozempic FixDose 2 mg, Fertigpen
 Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 66604	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.	13.11.2025	
Zusammensetzung	01	semaglutidum 1.34 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, phenolum, acidum hydrochloridum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.367 mg.		
	02	semaglutidum 1.34 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, phenolum, acidum hydrochloridum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.367 mg.		
	03	semaglutidum 2.68 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, phenolum, acidum hydrochloridum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.367 mg.		
Anwendung		Diabetes mellitus Typ 2 und Verzögerung des Fortschreitens einer chronischen Nierenerkrankung		
Packung/en	01	001	1 x 1,5 ml	B
	02	003	1 x 3 ml	B
	03	004	1 x 3 ml	B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Juli/2025)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Polivy 140 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
02 Polivy 30 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Roche Pharma (Schweiz) AG, Grenzacherstrasse 124, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 67165	Abgabekategorie: A		Index: 07.16.1.	03.11.2025
Zusammensetzung	01	polatuzumabum vedotinum 140 mg, acidum succinicum, natrii hydroxidum corresp. natrium 2.18 mg, saccharum, polysorbatum 20, pro vitro.		
	02	polatuzumabum vedotinum 30 mg, acidum succinicum, natrii hydroxidum corresp. natrium 0.47 mg, saccharum, polysorbatum 20, pro vitro.		
Anwendung		Onkologikum		
Packung/en	01	002	1 Durchstechflasche(n)	A
	02	001	1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Praluent 75 mg, solution injectable en stylo prérempli
 02 Praluent 150 mg, solution injectable en stylo prérempli
 03 Praluent 300 mg, solution injectable en stylo prérempli
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 65882	Catégorie de remise: B	Index: 07.12.0.	18.11.2025
Composition	01	Solution: alirocumabum 75 mg, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
	02	Solution: alirocumabum 150 mg, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
	03	alirocumabum 300 mg, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 2 ml.	
Indication		Hypolipémiants	
Conditionnements	01	002	2 stylos pré-remplis avec bouton d'activation à 1 ml B
		003	6 stylos pré-remplis avec bouton d'activation à 1 ml B
		007	1 stylo pré-rempli avec bouton d'activation à 1 ml B
		008	1 stylo pré-rempli sans bouton d'activation à 1 ml B
		009	2 stylos pré-remplis sans bouton d'activation à 1 ml B
	02	005	2 stylos pré-remplis avec bouton d'activation à 1 ml B
		006	6 stylos pré-remplis avec bouton d'activation à 1 ml B
		010	2 stylos pré-remplis sans bouton d'activation à 1 ml B
	03	011	1 stylo pré-rempli sans bouton d'activation à 2 ml B
Remarque		Ajout d'un dosage ; nouveau : 300 mg un stylo prérempli sans bouton d'activation	
		Ajout d'un dispositif; nouveau : un et deux stylos prérempli 75 mg sans bouton d'activation et deux stylos	
		150 mg sans bouton d'activation	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Prick-Test Alternaria alternata, Pricktestlösung

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61792	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	24.11.2025
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (Alternaria alternata) 10000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	002	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette grau A
		003	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette rot A
Bemerkung		(Ergänzung Packungsgrössen, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette grau und 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette rot; Widerruf der Packungsgrösse 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Aspergillus fumigatus, Pricktestlösung

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61787	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	24.11.2025
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (Aspergillus fumigatus) 10000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	002	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette grau A
		003	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette rot A
Bemerkung		(Ergänzung Packungsgrössen, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette grau und 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette rot; Widerruf der Packungsgrösse 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Equus caballus, Pricktestlösung

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61820	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	24.11.2025
Zusammensetzung	01	equi pellis allergeni extractum (Equus caballus) 10000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	003	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette grau A
		004	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette rot A
Bemerkung		(Ergänzung Packungsgrössen, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette grau und 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette rot; Widerruf der Packungsgrössen 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette, 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Felis domesticus, Pricktestlösung

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61818	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	24.11.2025
Zusammensetzung	01	cati pellis allergeni extractum (Felis domesticus) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	003	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette grau A
		004	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette rot A
Bemerkung		(Ergänzung Packungsgrössen, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette grau und 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette rot; Widerruf der Packungsgrössen 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette, 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Penicillium notatum, Pricktestösung

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61835	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	24.11.2025
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (Penicillium notatum) 10000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	002	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette grau A
		003	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette rot A
Bemerkung		(Ergänzung Packungsgrössen, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette grau und 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette rot; Widerruf der Packungsgrösse 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Testlösung Alternaria alternata, Pricktestlösung

Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: 60727	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	25.11.2025
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (Alternaria alternata) 10000 U., glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 REKAMBYS 600 mg / 2 ml, Depot-Injektionssuspension**02 REKAMBYS 900 mg / 3 ml, Depot-Injektionssuspension**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 67742	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	07.11.2025
Zusammensetzung	01	rilpivirinum 600 mg, poloxamerum 338, glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, acidum citricum monohydricum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 2 ml corresp. natrium 1.66 mg.	
	02	rilpivirinum 900 mg, poloxamerum 338, glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, acidum citricum monohydricum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 3 ml corresp. natrium 2.49 mg.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Juli 2025)	
Gültig bis		07.10.2026	

01 Rhinisonone 50 µg, suspension pour pulvérisation nasale

Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: 68335	Catégorie de remise: B	Index: 12.02.3.	24.11.2025
Composition	01	mometasoni furoas 0.5 mg ut mometasoni furoas monohydricus, benzalkonii chloridum 0.20 mg, glycerolum, polysorbatum 80, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum, acidum citricum monohydricum, natrii citras anhydricus, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 g corresp. mometasoni furoas 50 µg pro dosi, doses pro vase 140.	
Indication		rhinite, polypes nasaux	
Conditionnements	01	001	140 unidose(s) B
		002	3 x 140 unidose(s) B
Remarque		(Modification du nom de la préparation, anciennement: Mometason Viatris, spray doseur nasal) (Ajout d'un conditionnement ; nouveau: 3 x 140 unidoses) (Conversion du statut d'autorisation: autorisation principale)	
Valable jusqu'au		08.02.2027	

01 Ropivacain 1 mg/ml - Fentanyl 2 ug/ml Sintetica, soluzione per infusione**02 Ropivacain 2 mg/ml - Fentanyl 2 ug/ml Sintetica, soluzione per infusione**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 67655	Categoria di dispensazione: A+ Index: 01.02.2.		19.11.2025
Composizione	01	ropivacaini hydrochloridum 1 mg ut ropivacaini hydrochloridum monohydricum, fentanylum 2 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.39 mg.	
	02	ropivacaini hydrochloridum 2 mg ut ropivacaini hydrochloridum monohydricum, fentanylum 2 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.39 mg.	
Indicazione		Analgesico stupefacente	
Confezione/i	01	001 10 x 100 ml	A+
	02	002 5 x 250 ml	A+
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione) Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze (RS 812.121)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Rosuvastatin-Mepha 5 mg, Filmtablette
 02 Rosuvastatin-Mepha 10 mg, Filmtablette
 03 Rosuvastatin-Mepha 20 mg, Filmtablette
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66417	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	13.11.2025
Zusammensetzung	01	Tablette: rosuvastatinum 5 mg ut rosuvastatinum calcicum, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 48.98 mg, crospovidonum, hydroxypropylcellulosum, natrii hydrogenocarbonas corresp. natrium 0.07 mg, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 0.578 mg, hypromellosem, E 171, triacetinum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	Tablette: rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 97.97 mg, crospovidonum, hydroxypropylcellulosum, natrii hydrogenocarbonas corresp. natrium 0.14 mg, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 1.156 mg, hypromellosem, E 171, triacetinum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	03	Tablette: rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 195.94 mg, crospovidonum, hydroxypropylcellulosum, natrii hydrogenocarbonas corresp. natrium 0.27 mg, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 2.312 mg, hypromellosem, E 171, triacetinum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration. Vorbeugung kardiovaskulärer Ereignisse bei Erwachsenen mit normalem LDL- Cholesterin Spiegel und erhöhtem Risiko von atherosklerotischen kardiovaskulären Erkrankungen	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) HDPE-Flaschen B
		010	30 Tablette(n) HDPE-Flaschen B
		013	105 Tablette(n) B
	02	004	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) HDPE-Flaschen B
		011	30 Tablette(n) HDPE-Flaschen B
		014	105 Tablette(n) B
	03	007	30 Tablette(n) B
		009	100 Tablette(n) HDPE-Flaschen B
		012	30 Tablette(n) HDPE-Flaschen B
		015	105 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: Blister mit 105 statt 100 Filmtabletten für 5 mg, 10 mg und 20 mg)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sanukehl Salm D6, Injektionslösung (s.c.)

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53007	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	20.11.2025
Zusammensetzung	01	salmonella enteritidis extractum cellulae (lyophil., steril) D6 aquos (HAB 5b) 1 ml, aqua ad iniectabile, natrii chloridum corresp. natrium 3.54 mg, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei bakterieller Gastroenteritis.	
Packung/en	01	023 10 x 1 ml Ampulle(n) 031 50 x 1 ml Ampulle(n)	B B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 1 x 1 ml Ampullen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Slinda 4.0 mg, Filmtabletten

Exeltis Suisse SA, Chemin du Champ-des-filles 36A, 1228 Plan-les-Ouates

Zul.-Nr.: 67817	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	27.11.2025
Zusammensetzung	01	I) wirkstoffhaltige Tablette: drospirenonum 4 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum 17.5 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, pro compresso obducto. II) Placebotablette: lactosum monohydricum 55.5 mg, maydis amylum, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, triacetinum, polysorbatum 80, E 171, E 132, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001 1 x 28 Tablette(n) 002 3 x 28 Tablette(n) 003 6 x 28 Tablette(n) 004 13 x 28 Tablette(n)	B B B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Softacort 3,35 mg/ml, Collyre

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

N° d'AMM: 67980	Catégorie de remise: B	Index: 11.06.3.	27.11.2025
Composition	01	hydrocortisoni phosphas natricus 3.35 mg, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii chloridum, dinatrii edetas, acidum hydrochloridum concentratum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml corresp. phosphas 7 mg.	
Indication		Pour le traitement de la conjonctivite allergique ou inflammatoire légère non infectieuse	
Conditionnements	01	001 20 unidose(s) 2x10 002 30 unidose(s) 3x10 003 60 unidose(s) 6x10 004 10 unidose(s) 1x10	B B B B
Valable jusqu'au		illimité	

01 Solmucol 600 tosse grassa, granulato per soluzione orale

IBSA Institut Biochimique SA, Lugano

N° d'AMM: 57868	Categoria di dispensazione: D		Index: 03.02.0.	06.11.2025
Composizione	01	acetylcysteinum 600 mg, saccharinum natricum, E 160(a), acaciae gummi, saccharum, maltodextrinum, RRR-alpha-tocopherolum, E 301, aromatica (arancia), silica colloidalis anhydrica, xylitolum, ad granulatum, pro charta corresp. natrium 2.23 mg.		
Indicazione		Mucolitico		
Confezione/i	01	002	10 bustina/bustine	D
		003	20 bustina/bustine	D
Osservazione	(Revoca delle dimensioni della confezione: 7 e 14 bustine)			
Valevole fino al	illimitata			

01 Sufenta, Injektionslösung**02 Sufenta forte, Injektionslösung**

Piramal Critical Care Limited, London, Zweigniederlassung Rüschlikon, 8803 Rüschlikon

Zul.-Nr.: 52413	Abgabekategorie: A+		Index: 01.01.3.	26.11.2025
Zusammensetzung	01	sufentanilum 5 µg ut sufentanili citras, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionem, ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 3.54 mg.		
	02	sufentanilum 50 µg ut sufentanili citras, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionem, ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 3.54 mg.		
Anwendung		Narkotisches Analgetikum		
Packung/en	01	001	10 x 2 ml Ampulle(n)	A+
		002	10 x 10 ml Ampulle(n)	A+
		028	5 x 2 ml Ampulle(n)	A+
		036	5 x 10 ml Ampulle(n)	A+
	02	003	10 x 1 ml Ampulle(n)	A+
		004	10 x 5 ml Ampulle(n)	A+
		044	5 x 1 ml Ampulle(n)	A+
		052	5 x 5 ml Ampulle(n)	A+
Bemerkung	(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 10 x 2 ml und 10 x 10 ml für Sufenta und 10 x 1 ml und 10 x 5 ml für Sufenta forte) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)			
Gültig bis	unbegrenzt			

01 Sugammadex OrPha 200 mg/2 ml, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 69687	Abgabekategorie: B		Index: 15.01.0.	03.11.2025
Zusammensetzung	01	sugammadexum 200 mg ut sugammadexum natricum 217.6 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, nitrogenium, aqua ad iniectionem, natrium 18.8 mg.		
Anwendung		Aufhebung der durch Recuronium oder Vecuronium induzierten neuromuskulären Blockade		
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis		15.08.2029		

01 TECENTRIQ subkutan 1875 mg/15ml, Injektionslösung zur subkutanen Anwendung

Roche Pharma (Schweiz) AG, Grenzacherstrasse 124, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 69262	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.11.2025
Zusammensetzung	01	atezolizumabum 1875 mg, hyaluronidasum humanum ADNr, histidinum, acidum aceticum 30 per centum, saccharum, polysorbatum 20, methioninum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information September 2025) polysorbatum 20: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais saccharum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Zuckerrübe	
Gültig bis		04.08.2029	

01 Tecentriq 1200 mg/20 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Tecentriq 840 mg/14 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Roche Pharma (Schweiz) AG, Grenzacherstrasse 124, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 66152	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.11.2025
Zusammensetzung	01	atezolizumabum 1200 mg, histidinum, acidum aceticum glaciale, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	02	atezolizumabum 840 mg, histidinum, acidum aceticum glaciale, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 14 ml.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information September 2025) polysorbatum 20: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tezspire 110 mg/ml, Injektionslösung in einem Fertigpen

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 69080	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	20.11.2025
Zusammensetzung	01	tezepelumabum 210 mg, prolinum, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1.91 ml.	
Anwendung		Zusatztherapie bei schwerem Asthma, CRSwNP	
Packung/en	01	001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information September 2025)	
Gültig bis		22.08.2028	

01 Tezspire, Injektionslösung in einer Fertigspritze

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68454	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	20.11.2025
Zusammensetzung	01	tezepelumabum 210 mg, prolinum, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectionem pro 1.91 ml.	
Anwendung		Zusatztherapie bei schwerem Asthma, CRSwNP	
Packung/en	01	001 1 Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information September 2025)	
Gültig bis		12.06.2027	

01 Tivicay 5 mg, Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

ViiV Healthcare GmbH, Neuhofstrasse 4, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 67861	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	19.11.2025
Zusammensetzung	01	dolutegravirum 5 mg ut dolutegravirum natricum, mannitolum, cellulosum microcristallinum, povidonum K 29-32, carboxymethylamylum natricum A, cellulosum microcristallinum silicificatum, crospovidonum, calcii sulfas dihydricus, sucralosum, aromatica, natrii stearyl sulfas fumaras, Überzug: hypromellose, macrogolum 400, E 171 pro compresso obducto corresp. natrium 0.45 mg.	
Anwendung		HIV-1-Infektionen	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Trederol 20000 I.E., Filmtabletten

Maras AG, Alte Steinhäuserstrasse 21, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 69041	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	13.11.2025
Zusammensetzung	03	cholecalciferolum 20000 U.I., int-rac-alpha-tocopherolum, E 301, triglycerida media, saccharum 35 mg, amyllum modificatum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 16.44 mg.	
Anwendung		Vitamin D-Präparat	
Packung/en	03	006 5 Tablette(n)	B
		009 4 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 5000 I.E.)	
Gültig bis		18.12.2028	

01 Tremfya 100 mg/1 ml, Injektionslösung im Fertigpen**02 Tremfya 200 mg/2 ml, Injektionslösung im Fertigpen**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 67490	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	07.11.2025
Zusammensetzung	01	guselkumabum 100 mg, saccharum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	guselkumabum 200 mg, saccharum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Plaque Psoriasis, Psoriasis-Arthritis, Morbus Crohn, Colitis ulcerosa	
Packung/en	01	001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
		005	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen PushPen B
	02	002	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen PushPen B
		003	2 Injektor(en), vorgefüllt/Pen PushPen B
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 01, Tremfya 100 mg/1 ml, PushPen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Trikafta 100 mg / 50 mg / 75 mg, 150 mg, Filmtabletten**02 Trikafta 50 mg / 25 mg / 37.5 mg, 75 mg, Filmtabletten**

Vertex Pharmaceuticals (CH) GmbH, Baarerstrasse 88, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 67773	Abgabekategorie: A	Index: 03.99.0.	05.11.2025
Zusammensetzung	01	Filmtablette Morgendosis (elexacaftorum 100 mg / tezacaftorum 50 mg / ivacaftorum 75 mg): elexacaftorum 100 mg, tezacaftorum 50 mg, ivacaftorum 75 mg, hypromellose, hypromellosi acetat succinas, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, hydroxypropylcellulosum, E 171, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum) pro compresso obducto corresp. natrium 2.68 mg. Filmtablette Abenddosis (ivacaftorum 150 mg): ivacaftorum 150 mg, hypromellosi acetat succinas, natrii laurilsulfas, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 167.2 mg, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 132, cera carnauba, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum pro compresso obducto corresp. natrium 1.82 mg.	
	02	Filmtablette Morgendosis (elexacaftorum 50 mg / tezacaftorum 25 mg / ivacaftorum 37.5 mg): elexacaftorum 50 mg, tezacaftorum 25 mg, ivacaftorum 37.5 mg, hypromellose, hypromellosi acetat succinas, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, hydroxypropylcellulosum, E 171, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum) pro compresso obducto corresp. natrium 1.34 mg. Filmtablette Abenddosis (ivacaftorum 75 mg): ivacaftorum 75 mg, hypromellosi acetat succinas, natrii laurilsulfas, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 83.6 mg, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 132, cera carnauba, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum pro compresso obducto corresp. natrium 0.9 mg.	
Anwendung		Mukoviszidose	
Packung/en	01	001	84 (4 x 21) Tablette(n) A
	02	002	84 (4 x 21) Tablette(n) A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 07/2025)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Trikafta 100 mg / 50 mg / 75 mg, 75 mg, Granulat
02 Trikafta 80 mg / 40 mg / 60 mg, 59.5 mg, Granulat
 Vertex Pharmaceuticals (CH) GmbH, Baarerstrasse 88, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 69212	Abgabekategorie: A	Index: 03.99.0.	05.11.2025
Zusammensetzung	01	Granulat Morgendosis (elexacaftorum 100 mg / tezacaftorum 50 mg / ivacaftorum 75 mg): elexacaftorum 100 mg, tezacaftorum 50 mg, ivacaftorum 75 mg, hypromellose, hypromellose acetat succinas, natrii laurilsulfas, lactosum monohydricum 235.7 mg, mannitol, carmellose natrium conexus, sucralose, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, ad granulatum pro charta corresp. natrium max. 3.44 mg. Granulat Abenddosis (ivacaftorum 75 mg): ivacaftorum 75 mg, hypromellose acetat succinas, natrii laurilsulfas, lactosum monohydricum 109.8 mg, mannitol, carmellose natrium conexus, sucralose, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, ad granulatum pro charta corresp. natrium max. 1.49 mg.	
	02	Granulat Morgendosis (elexacaftorum 80 mg / tezacaftorum 40 mg / ivacaftorum 60 mg): elexacaftorum 80 mg, tezacaftorum 40 mg, ivacaftorum 60 mg, hypromellose, hypromellose acetat succinas, natrii laurilsulfas, lactosum monohydricum 188.6 mg, mannitol, carmellose natrium conexus, sucralose, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, ad granulatum pro charta corresp. natrium max. 2.75 mg. Granulat Abenddosis (ivacaftorum 59.5 mg): ivacaftorum 59.5 mg, hypromellose acetat succinas, natrii laurilsulfas, lactosum monohydricum 87.3 mg, mannitol, carmellose natrium conexus, sucralose, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, ad granulatum pro charta corresp. natrium max. 1.18 mg.	
Anwendung		zystische Fibrose bei Kindern von 2 bis <6 Jahren	
Packung/en	01	002	56 Sachet(s) A
	02	001	56 Sachet(s) A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 07/2025)	
Gültig bis		12.06.2029	

01 Vaborem 1g/1g, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 A. Menarini GmbH, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 67797	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	12.11.2025
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: meropenemum 1000 mg ut meropenemum trihydricum, vaborbactamum 1000 mg, natrii carbonas corresp. natrium 250 mg, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	6 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vagirux 10 µg, Vaginaltabletten

Gedeon Richter (Schweiz) AG, Chemin des Mines 2, 1202 Genève

Zul.-Nr.: 67823	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	10.11.2025
Zusammensetzung	01	estradiolum 0.01 mg ut estradiolum hemihydricum, hypromellosem, lactosum monohydricum, maydis amylum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 6000 pro compresso obducto.	
Anwendung		Durch Oestrogenmangel bedingte atrophische Vaginitis	
Packung/en	01	001	18 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Valverde Intestomint, Magensaftresistente Weichkapsel

Uriach Switzerland AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 68525	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	20.11.2025
Zusammensetzung	01	menthae piperitae aetheroleum (Mentha x piperita L., aetheroleum) 182.00 mg, Kapselhülle: aqua purificata, gelatina, glycerolum, Überzug: natrii alginas corresp. natrium max. 0.172 mg, acidum stearicum, ethylcellulosum, triglycerida media, acidum oleicum, pro capsula.	
Anwendung		Bei leichten krampfartigen Beschwerden des Verdauungstraktes, bei Blähungen und Bauchschmerzen, insbesondere bei Patienten mit Reizdarm-Syndrom.	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.02.2028	

01 Xolair 75 mg/0.5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**02 Xolair 150 mg/1.0 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze****03 Xolair 300 mg/2 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68030	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	28.11.2025
Zusammensetzung	01	omalizumabum 75.00 mg, arginini hydrochloridum, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, polysorbatum 20, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 0.50 ml.	
	02	omalizumabum 150.00 mg, arginini hydrochloridum, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, polysorbatum 20, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 1.00 ml.	
	03	omalizumabum 300.00 mg, arginini hydrochloridum, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, polysorbatum 20, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 2.00 ml.	
Anwendung		Allergisches Asthma, chronische spontane Urtikaria, Nasenpolypen	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) 26-G (Nadelgrösse) B
		004	1 Fertigspritze(n) 27-G (Nadelgrösse) B
	02	002	1 Fertigspritze(n) 26-G (Nadelgrösse) B
		005	1 Fertigspritze(n) 27-G (Nadelgrösse) B
	03	003	1 Fertigspritze(n) 27-G (Nadelgrösse) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zeller Magen, Kautabletten

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 18370	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	14.11.2025
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 320.0 mg, magnesii trisilicas hydricus 180.0 mg, mannitolum, gelatina, saccharinum natricum corresp. natrium 0.07 mg, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, molke corresp. lactosum 12.5 mg, aromatica (Orange) cum glucosum 8.72 mg et sorbitolum 0.42 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Packung/en	01	042	72 Tablette(n) D
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 36 Kautabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zepzelca 4 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

PharmaMar AG, Aeschengraben 29, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67729	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.11.2025
Zusammensetzung	01	lurbinedinum 4 mg, saccharum, acidum lacticum, natrii hydroxidum corresp. natrium 2.94 mg, pro vitro.	
Anwendung		ZEPZELCA ist zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit metastasiertem kleinzelligem Lungenkarzinom (SCLC) und als Erhaltungstherapie bei erwachsenen Patienten mit kleinzelligem Lungenkarzinom im extensiven Stadium (ES-SCLC) indiziert.	
Packung/en	01	001	Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation und damit verbundenen Überführung in eine ordentliche Zulassung (Arzneimittelinformation: Stand der Information September 2025)	
Gültig bis		19.11.2030	

01 Zercepac 150 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Zercepac 420 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 67829	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	03.11.2025
Zusammensetzung	01	trastuzumabum 150 mg, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, pro vitro.	
	02	trastuzumabum 420 mg, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, pro vitro.	
Anwendung		Metastasiertes Mammakarzinom, Mammakarzinom im Frühstadium, Magenkarzinom und Karzinom des gastroösophagealen Übergangs	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Porcilis Lawsonia ad us. vet., Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Emulsion zur Injektion für Schweine

MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 1774	Abgabekategorie: B	Index:	25.11.2025
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: Lawsonia intracellularis, strain SPAH-08, inactivated ≥ 5323 U., natrii chloridum, kalii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, aqua ad iniectabile, pro dosi, residui: gentamicinum. Solvens: paraffinum perliquidum 222.4 mg, aluminii oxidum hydricum 2 mg, sorbitani oleas, polysorbatum 80, ethanolum, glycerolum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro dosi 2 ml.	
Anwendung		Inaktivierter bakterieller Impfstoff gegen Lawsonia intracellularis bei Schweinen	
Packung/en	01	001 1 Flasche Lyophilisat (à 50 Dosen)	B
		002 100 ml Lösungsmittel	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Stronghold Plus ad us. vet. 15 mg / 2.5 mg, Lösung zum Auftropfen für Katzen ≤ 2.5 kg**02 Stronghold Plus ad us. vet. 30 mg / 5 mg, Lösung zum Auftropfen für Katzen $> 2.5 - 5$ kg****03 Stronghold Plus ad us. vet. 60 mg / 10 mg, Lösung zum Auftropfen für Katzen $> 5 - 10$ kg**

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

Zul.-Nr.: 66740	Abgabekategorie: B	Index:	19.11.2025
Zusammensetzung	01	selamectinum 15.0 mg, sarolanerum 2.5 mg, dipropylenglycolmonomethylether, alcohol isopropylicus, E 321 0.05 mg, ad solutionem pro vase.	
	02	selamectinum 30.0 mg, sarolanerum 5.0 mg, dipropylenglycolmonomethylether, alcohol isopropylicus, E 321 0.10 mg, ad solutionem pro vase.	
	03	selamectinum 60.0 mg, sarolanerum 10.0 mg, dipropylenglycolmonomethylether, alcohol isopropylicus, E 321 0.20 mg, ad solutionem pro vase.	
Anwendung		Antiparasitikum für Katzen	
Packung/en	01	001 3 x 0.25 ml Pipetten	B
	02	003 3 x 0.50 ml Pipetten	B
	03	005 3 x 1.00 ml Pipetten	B
Bemerkung		(Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Suvaxyn Circo ad us. vet., Emulsion zur Injektion für Schweine

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

Zul.-Nr.: 1761	Abgabekategorie: B	Index:	12.11.2025
Zusammensetzung	01	recombinant porcine circovirus type 1 chimera expressing porcine circovirus type 2a-ORF2 protein, inactivated 2.3 - 12.4 U., squalenum 8 µl, poloxamerum 401 4 µl, polysorbatum 80 0.64 µl, thiomersalum, kalii dihydrogenophosphas, natrii chloridum, kalii chloridum, dinatrii phosphas, dinatrii phosphas heptahydricus, borax, tetranatrii edetas, aqua ad iniectabile, ad emulsionem pro dosi 2 ml.	
Anwendung		Inaktivierter, rekombinanter Impfstoff gegen das Procine Circovirus bei Schweinen	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

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 01.11.2025 übernimmt die Firma **Curatis AG, Liestal** folgende/s Arzneimittel der Firma **A. Menarini GmbH, Zürich**:

A compter du 01.11.2025, l'entreprise **Curatis AG, Liestal** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **A. Menarini GmbH, Zürich**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
60470	PRILIGY, Filmtabletten

Per 01.11.2025 übernimmt die Firma **Rhythm Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **pharma services Oehler GmbH, Wollerau**:

A compter du 01.11.2025, l'entreprise **Rhythm Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **pharma services Oehler GmbH, Wollerau**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
69694	IMCIVREE, Injektionslösung

Per 10.11.2025 übernimmt die Firma **Medius AG, Muttenz** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch**:

A compter du 10.11.2025, l'entreprise **Medius AG, Muttenz** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
29668	Desferal, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

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

Per 06.11.2025 ändert die Firma **Berlis AG** ihr Firmendomizil von Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich nach **Grubenstrasse 8, 8045 Zürich**.

A compter du 06.11.2025, l'entreprise **Berlis AG** actuellement sise Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich, aura pour nouveau domicile **Grubenstrasse 8, 8045 Zürich**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
56923	Minerva, Dragées
57418	Myvlar, Dragées
57419	Meliane 21, Dragées
60066	Yira 20, Filmtabletten
60073	Yira 30, Filmtabletten

60568	Eloine, Filmtabletten
61655	Elyfem 20, Dragées
61656	Elyfem 30, Dragées
67182	Gadograf, Injektionslösung
67183	Jeanine, Dragées
67184	Visannette, Tabletten

Per 06.11.2025 ändert die Firma **Bayer (Schweiz) AG** ihr Firmendomizil von Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich nach **Grubenstrasse 8, 8045 Zürich**.

A compter du 06.11.2025, l'entreprise **Bayer (Schweiz) AG** actuellement sise Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich, aura pour nouveau domicile **Grubenstrasse 8, 8045 Zürich**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
8571	Rennie Peppermint, Lutschtabletten
8671	Alka-Seltzer, Brausetabletten
11909	Enavive, Injektionslösung
13308	Bepanthen MED, Lösung zur Anwendung auf der Haut und in der Mundhöhle
13363	Bepanthen MED, Salbe
17626	Testoviron Depot, Injektionslösung
20407	Becozym forte, Dragées
25121	Priorin N, Kapseln
25167	Primolut N, Tabletten
27620	Gastrogratin, Lösung zum Einnehmen / Rektallösung
29792	Flatulex, Kautabletten
33149	Progynova, Dragées
33604	Benexol B12, Filmtabletten
33670	Aspirin-C, Brausetabletten
37510	Canesten, Creme
37512	Gyno-Canesten, Vaginaltabletten
37987	Cyclacur, Dragées
38411	Microgynon 30, Dragées
38454	Microgynon 50, Dragées
39725	Canesten, Spray zur Anwendung auf der Haut, Lösung
42045	Flatulex, Tropfen
42660	Bepanthen MED, Creme
43401	Gyno-Canesten, Vaginalcrème
43891	Bepanthen MED Plus, Creme
45535	Bepanthen MED, Nasensalbe
45604	Elevit Pronatal, Filmtablette
46969	Ultravist, Injektions-/Infusionslösung
47382	Ephynal, Kapseln
47588	Talcid, Kautabletten
47589	Rennie Gel Hydrotalcit, Suspension zum Einnehmen
47735	Sanalepsi N, Tropfen
47795	Ciproxin, Filmtabletten
47827	Iberogast Classic, Tropfen zum Einnehmen
48243	Claritine, Tabletten

48340	Pretuval Grippe & Erkältung C, Brausetabletten
49182	Pretuval Grippe & Erkältung, Filmtabletten
49526	Aspirin, Kautabletten
49670	Rennie Spearmint, Lutschtabletten
50064	Ilomedin, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
50544	Berocca Calcium und Magnesium, Brausetabletten
51464	Dermacalm-d, Crème
51739	Bepanthen MED Plus, Spray
51795	Aspirin Cardio, Filmtabletten
52996	Mirena, Intrauterines Wirkstofffreisetzungssystem
53225	Betaferon, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
53699	Ciproxin, Granulat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
53810	Aleve, Filmtabletten
54423	Gadovist, Injektionslösung
54503	Berocca MED, Brausetabletten
54504	Berocca MED, Filmtabletten
54658	Redoxon + Zinc, Brausetabletten
54659	Redoxon + Zinc, Kautabletten
54749	Supradyn Vital 50+, Filmtabletten
54909	Aspirin 500, Brausetablette
55213	Avalox, Filmtabletten
56194	Redoxon, Kautabletten
56213	Ventavis, Lösung für einen Vernebler
56275	Angeliq, Filmtabletten
56354	Redoxon orange 1g, Brausetabletten
56919	Claritine Pollen, Tabletten
56936	Primovist 0.25 mmol/ml, Injektionslösung
57244	Aspirin Complex, Granulat
57288	Supradyn Vital 50+, Brausetabletten
57583	Nexavar, Filmtabletten
57673	Aspirin, Granulat
58257	Avalox, Infusionslösung
58728	Xarelto, Filmtabletten
58858	Qlaira, Filmtabletten
60119	Visanne, Tabletten
60954	Gyno-Canesten, Kombipack
62393	Eylea, Injektionslösung zur Intravitrealen Anwendung in einer Fertigspritze
62397	Eylea, Injektionslösung zur intravitrealen Anwendung in einer Durchstechflasche
62579	Valette, Dragées
62688	Jaydess, Intrauterines Wirkstofffreisetzungssystem
62732	Xofigo, Injektionslösung
62808	Stivarga, Filmtabletten
62903	Adempas, Filmtabletten
62911	Aspirin S, überzogene Tabletten
65773	Kovaltry, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

66148	Kyleena, Intrauterines Wirkstofffreisetzungssystem
66872	Xarelto vascular, Filmtabletten
66882	Jivi, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
67011	Saridon neo 400, Filmtabletten
67281	Vitrakvi, Kapseln
67282	Vitrakvi, Lösung zum Einnehmen
67521	NUBEQA, Filmtabletten
67674	Pretufen Schnupfen und Erkältungsschmerzen, Filmtabletten
67701	Xarelto junior, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
68001	Verquvo, Filmtabletten
68088	Pretuval Halsschmerzen, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle
68089	Pretuval Halsschmerzen, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle
68130	Kerendia, Filmtabletten
68152	Rennie Gum, Wirkstoffhaltiger Kaugummi
68353	Gyno-Canesten, Kombi FORTE
68487	Claragine, Filmtabletten
68651	Pretuval Halsschmerzen, Lutschtabletten
69025	Iberogast Magen, Tropfen zum Einnehmen
69715	Beroseren, überzogene Tablette
69917	Lynkuet, Weichkapseln
69929	Adempas junior, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

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

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

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

Zeichenerklärung / Légende

- 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. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Widerruf per Révocation au
------------------	-----------------------	----------------------------	----------------------	--	-------	-------------------------------------

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Anastrozole mmpharm, Filmtabletten mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	60467	B	07.16.2.	06.11.2025
1	01	Belantamab mafodotin-GSK 70 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung GlaxoSmithKline AG, Neuhofstrasse 4, 6340 Baar	69952	A	07.16.1.	13.11.2025
1	02	Belantamab mafodotin-GSK 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung GlaxoSmithKline AG, Neuhofstrasse 4, 6340 Baar	69952	A	07.16.1.	13.11.2025
1	01	Berocca Calcium und Magnesium, Brausetabletten Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 8, 8045 Zürich	50544	D	07.02.51	07.11.2025
1	01	Bronchitol, Hartkapseln mit Pulver zur Inhalation Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	67935	B	03.99.0.	15.11.2025
1	01	Campto 40 mg/2 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	53470	A	07.16.1.	30.09.2026

1	02	Campto 100 mg/5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	53470	A	07.16.1. 30.09.2026
1	03	Campto 300 mg/15 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	53470	A	07.16.1. 30.09.2026
1	01	Cisplatin-Teva, 0.5 mg/ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	47998	A	07.16.1. 01.08.2026
1	02	Cisplatin-Teva, 1 mg/ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	47998	A	07.16.1. 01.08.2026
1	01	Dretine 28, Filmtabletten Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	62414	B	09.02.1. 05.01.2026
1	01	Fluoxetin Sandoz 20, dispergierbare Tabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	57175	B	01.06.0. 01.09.2026
1	01	Flutinas Polynex, Nasentropfen, Suspension in Einzeldosen GlaxoSmithKline AG, Neuhofstrasse 4, 6340 Baar	54885	B	12.02.3. 04.11.2025
1	01	Gestoden Ethinylestradiol Stada 20, Dragees Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	57963	B	09.02.1. 30.11.2025
1	01	Gestoden Ethinylestradiol Stada 30, Dragees Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	57962	B	09.02.1. 30.11.2025
1	01	Hamamelis destillata / Stibium metallicum praeperatum, Salbe Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	60053	B	20.02. 31.08.2026
1	01	Ibuprofen N Zentiva 400 mg, Filmtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld	59162	B	07.10.1. 07.11.2025
1	02	Ibuprofen N Zentiva 600 mg, Filmtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld	59162	B	07.10.1. 07.11.2025

1	01	Metformin Stada 500, Filmtabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	62304	B	07.06.2.	31.12.2025
1	02	Metformin Stada 850, Filmtabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	62304	B	07.06.2.	31.12.2025
1	03	Metformin Stada 1000, Filmtabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	62304	B	07.06.2.	31.12.2025
1	01	Nemludio 30 mg, Pulver und Lösungsmittel für Injektionslösung in einer Fertigspritze Galderma SA, Zählerweg 10, 6300 Zug	69818	B	07.15.0.	05.11.2025
1	01	Norprolac 25 ug, Tabletten Ferring AG, Haldenstrasse 1, 6340 Baar	52277	B	07.03.1.	30.09.2026
1	02	Norprolac 50 ug, Tabletten Ferring AG, Haldenstrasse 1, 6340 Baar	52277	B	07.03.1.	30.09.2026
1	03	Norprolac 75 ug, Tabletten Ferring AG, Haldenstrasse 1, 6340 Baar	52277	B	07.03.1.	30.09.2026
1	04	Norprolac 150 ug, Tabletten Ferring AG, Haldenstrasse 1, 6340 Baar	52277	B	07.03.1.	30.09.2026
1	05	Norprolac Starter-pack, 25 ug + 50 ug, Tabletten Ferring AG, Haldenstrasse 1, 6340 Baar	52277	B	07.03.1.	30.09.2026
1	01	Pravastatin Axapharm 20 mg, Tabletten axapharm ag, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	65237	B	07.12.0.	11.11.2025
1	02	Pravastatin Axapharm 40 mg, Tabletten axapharm ag, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	65237	B	07.12.0.	11.11.2025
1	01	Rasilez 150 mg, Filmtabletten Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	58050	B	02.07.1.	30.09.2026
1	02	Rasilez 300 mg, Filmtabletten Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	58050	B	02.07.1.	30.09.2026
1	01	Saxenda 6 mg/ml, Injektionslösung im Fertigpen Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten	65899	B	07.99.0.	01.06.2026

1	01	Silkis, Salbe Galderma SA, Zählerweg 10, 6300 Zug	52619	B	10.03.0. 01.02.2026
1	01	Solmucol 20% antidoto, soluzione per infusione IBSA Institut Biochimique SA, Lugano	66433	B	15.01.0. 31.10.2026
1	01	Subutex 0,4 mg, Sublingualtabletten Indivior Schweiz AG, Neuhofstrasse 5A, 6340 Baar	54732	A+	01.01.3. 12.01.2026
1	02	Subutex 2 mg, Sublingualtabletten Indivior Schweiz AG, Neuhofstrasse 5A, 6340 Baar	54732	A+	01.01.3. 12.01.2026
1	03	Subutex 8 mg, Sublingualtabletten Indivior Schweiz AG, Neuhofstrasse 5A, 6340 Baar	54732	A+	01.01.3. 12.01.2026
1	01	Sugammadex Orion 200 mg/2 ml, Injektionslösung Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	69318	B	15.01.0. 24.11.2025
1	02	Sugammadex Orion 500 mg/5 ml, Injektionslösung Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	69318	B	15.01.0. 24.11.2025
1	01	Venlafaxin-Mepha 37.5 mg, Tabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	57816	B	01.06.0. 31.01.2026
1	01	Xevudy, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung GlaxoSmithKline AG, Neuhofstrasse 4, 6340 Baar	68471	A	08.03.0. 13.11.2025
1	01	Xyrem 500 mg/ml, Solution buvable UCB-Pharma SA, Chemin de Croix-Blanche 10, 1630 Bulle	57184	A+	01.10.2. 30.06.2026

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

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

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

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

2	Tamsulosinhydrochlorid (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport benigne Prostatahyperplasie EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen	05.11.2025
2	Diclofenac diethylamin (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Perkutanes Antiphlogistikum NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	07.11.2025
2	Insulin lispro (2 médicaments) Extension d'autorisation, principe actif biologique fabriqué avec un nouveau vecteur Diabetes mellitus Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	13.11.2025
2	sodium sulfide, Saccharomyces cerevisiae yeast extract type D (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff For colds and chronic inflammation of the upper respiratory tract, such as chronic rhinitis and chronic rhinopharyngitis, in adults, children and infants. Akos Santé AG, Albisstrasse 97, 8038 Zürich	13.11.2025

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

Acidum Zoledronicum (ut Acidum Zoledronicum monohydricum) (1 Arzneimittel)	03.11.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing	
Osteoporosis and osteopenia, prevention of fractures	
Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar	
Alfuzosinhydrochlorid (1 Arzneimittel)	03.11.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing	
Benigne Prostatahyperplasie	
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
levodopa-carbidopa (1 medicamento)	04.11.2025
Nuova notifica di un medicamento con principio attivo noto con innovazione	
For the treatment of adult patients with Parkinson's disease and moderate to severe motor fluctuations who cannot be stabilised on levodopa/dopa decarboxylase (DDC) inhibitor treatment and/or other available Parkinson oral medicinal products.	
Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino	
Oxycodon/ Naloxon (1 Arzneimittel)	04.11.2025
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Mittelstarke bis starke prolongierte Schmerzen bzw. bei ungenügender Wirksamkeit nicht-opioider Analgetika. Der Naloxon-Anteil in der fixen Kombination mit Oxycodon dient der Therapie und/oder Prophylaxe einer opioidinduzierten Obstipation.	
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	
Tranexamic acid (1 medicamento)	05.11.2025
Nuova notifica di un medicamento con principio attivo noto senza innovazione	
Prevention or treatment of hemorrhages resulting from general or local fibrinolysis in adults and children over 1 year of age.	
Nardia Pharmaceuticals SA, Via Rianella 2, 6855 Stabio	

Calcii chloridum dihydricum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Icalziss ist zur Calciumsubstitution während extrakorporaler Therapien mit regionaler Citrat-Antikoagulation (RCA) im Rahmen einer kontinuierlichen Nierenersatztherapie (CRRT) und eines therapeutischen Plasmaaustauschs (TPE) indiziert, entweder als Monotherapie oder in Kombination. Icalziss ist bei Erwachsenen und Kindern jeden Alters (über 8 kg) indiziert. Vantive GmbH, 8152 Opfikon	06.11.2025
Pembrolizumab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Keytruda, in combination with paclitaxel, with or without bevacizumab, is indicated for the treatment of patients with platinum-resistant epithelial ovarian, fallopian tube, or primary peritoneal carcinoma whose tumors express PD-L1 (CPS ≥ 1) and who have received one or two prior systemic treatment regimens. MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	07.11.2025
Aflibercept (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform Behandlung der exsudativen (feuchten) altersbedingten Makuladegeneration (wAMD). Behandlung des Makulaödems infolge eines retinalen Zentralvenenverschlusses (CRVO). Behandlung des Makulaödems infolge eines retinalen Venenastverschlusses (BRVO). Behandlung des diabetischen Makulaödems (DME). Behandlung von subfovealen und juxtafovealen choroidalen Neovaskularisationen infolge einer pathologischen Myopie (mCNV). Medius AG, Stegackerstrasse 1, 4132 Muttens	10.11.2025
Paroxetin Hydrochlorid (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Antidepressivum; Serotonin-Wiederaufnahme-Hemmer Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	10.11.2025
Esomeprazol (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Protonenpumpenhemmer Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	11.11.2025
Nivolumab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation OPDIVO in Kombination mit Doxorubicin, Vinblastin and Dacarbazin für die Behandlung von erwachsenen und jugendlichen Patienten mit zuvor unbehandeltem klassischem Hodgkin-Lymphom Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen	11.11.2025
Varicella Zoster Virus glycoprotein E (gE antigen) (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform Shingrix is indicated for the prevention of herpes zoster (HZ) in adults aged 50 years or older and in adults aged 18 years or older at increased risk of HZ. See "Warnings and Precautions" and "Properties/Effects". The use of Shingrix should be based on official vaccination recommendations. GlaxoSmithKline AG, Neuhofstrasse 4, 6340 Baar	11.11.2025

Zoledronic Acid (1 medicamento)	11.11.2025
Nuova notifica di un medicamento con principio attivo noto senza innovazione	
Zur Behandlung von Patienten mit Knochenmetastasen solider Tumoren und bei multiplem Myelom in Verbindung mit einer antineoplastischen Standardtherapie. (as per Swiss reference product)	
Nardia Pharmaceuticals SA, Via Rianella 2, 6855 Stabio	
Glecaprevir/Pibrentasvir (1 Arzneimittel)	12.11.2025
Änderung, neue Indikation	
Behandlung der akuten Hepatitis-C-Virus (HCV)-Infektion bei Erwachsenen und bei Jugendlichen ab 12 Jahren	
AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham	
Melatonin (1 Arzneimittel)	12.11.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
Monotherapie mit dem Wirkstoff Melatonin zur Behandlung von Ein- und Durchschlafschwierigkeiten bei Erwachsenen	
Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 8, 8045 Zürich	
Relatlimab/Nivolumab (1 Arzneimittel)	12.11.2025
Änderung, neue Indikation	
Opdualag ist für die Erstlinienbehandlung von Erwachsenen mit nicht resezierbarem oder metastasiertem Melanom indiziert.	
Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen	
Afliberceptum (2 Arzneimittel)	13.11.2025
Neuanmeldung eines Biosimilars	
Exsudative (feuchte) altersbezogenen Makuladegeneration (AMD), Makulaödem infolge eines retinalen Zentralvenenverschlusses (CRVO) und retinalen Venenastverschlusses (BRVO), diabetisches Makulaödem (DME), Behandlung von subfovealen und juxtafovealen choroidalen Neo vaskularisationen infolge einer pathologischen Myopie (mCNV).	
Advanz Pharma Specialty Medicine Switzerland GmbH, Badenerstrasse 549, 8048 Zürich	
Respiratory syncytial virus (RSV) glycoprotein F (1 Arzneimittel)	13.11.2025
Änderung, neue Indikation	
Active immunisation for the prevention of lower respiratory tract disease (LRTD) caused by respiratory syncytial virus in adults 18 years of age and older.	
GlaxoSmithKline AG, Neuhofstrasse 4, 6340 Baar	
Aflibercept (1 Arzneimittel)	17.11.2025
Neuanmeldung eines Biosimilars	
Behandlung der exsudativen (feuchten) altersbedingten Makuladegeneration (wAMD). Behandlung des Makulaödems infolge eines retinalen Zentralvenenverschlusses (CRVO). Behandlung des Makulaödems infolge eines retinalen Venenastverschlusses (BRVO). Behandlung des diabetischen Makulaödems (DME). Behandlung von subfovealen und juxtafovealen choroidalen Neovaskularisationen infolge einer pathologischen Myopie (mCNV).	
Medvisis Switzerland AG, Gässli 18, 4614 Hägendorf	

Clonidini hydrochloridum (EP) (1 medicamento) Nuova notifica di un medicamento con principio attivo noto senza innovazione Ipertensione Per il trattamento della crisi ipertensiva, si raccomanda l'applicazione parenterale lenta a causa della rapida insorgenza d'azione. Nardia Pharmaceuticals SA, Via Rianella 2, 6855 Stabio	17.11.2025
Ocrelizumab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Ocrevus ist für die Behandlung pädiatrischer Patienten ab 10 Jahren mit schubförmiger remittierender Multipler Sklerose (RRMS) indiziert. Roche Pharma (Schweiz) AG, Grenzacherstrasse 124, 4058 Basel	19.11.2025
Pembrolizumab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation advanced or metastatic bladder cancer in combination with EV MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	19.11.2025
Atrasentan hydrochloride (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit befristeter Zulassung primary immunoglobulin A nephropathy IgAN Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	20.11.2025
Lurbinectedin (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke ZEPZELCA is indicated for the treatment of adult patients with metastatic small-cell lung cancer (SCLC). PharmaMar AG, Aeschengraben 29, 4051 Basel	20.11.2025
Semaglutidum (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Änderung, neue Indikation 1) Improvement of intermittent claudication in adults with type 2 diabetes mellitus (T2D) and peripheral arterial disease 2) Prevention of cardiovascular events in adults with type 2 diabetes mellitus (T2D) and high cardiovascular risk Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten	21.11.2025
Dupilumab (2 médicaments) Modification, nouvelle indication Behandlung des bullösen Pemphigoids (BP) bei Erwachsenen Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	24.11.2025
Upadacitinib (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform Änderung, neue Indikation RINVOQ is indicated for the treatment of active polyarticular course juvenile idiopathic arthritis in patients 2 years of age and older. RINVOQ may be used as monotherapy or in combination with methotrexate. AbbVie AG, Alte Steinhäuserstrasse 14, 6330 Cham	25.11.2025

Upadacitinib (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation RINVOQ is indicated for the treatment of active polyarticular course juvenile idiopathic arthritis. RINVOQ may be used as monotherapy or in combination with methotrexate. AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham	25.11.2025
burosumabum (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation CRYSVITA is indicated for the treatment of X-linked hypophosphatemia (XLH) in adults, adolescents and children from birth. Kyowa Kirin Sàrl, 1201 Genève	26.11.2025
Enfortumab vedotin (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation PADCEV, in combination with pembrolizumab, is indicated for the first-line treatment of adult patients with unresectable or metastatic urothelial cancer (mUC). PADCEV as monotherapy is indicated for the treatment of adults with locally advanced or metastatic urothelial cancer (mUC) who have received a platinum containing chemotherapy in the neoadjuvant/adjuvant locally advanced, or metastatic setting and who have progressed or relapsed during or after treatment with a programmed death receptor-1 (PD-1) or programmed death-ligand 1 (PD-L1) inhibitor (see "Clinical Efficacy"). Requested indication: PADCEV, in combination with pembrolizumab, as neoadjuvant treatment and then continued after radical cystectomy as adjuvant treatment, is indicated for the treatment of adult patients with muscle invasive bladder cancer (MIBC) who are ineligible for cisplatin containing chemotherapy. Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen	27.11.2025
Lavendelöl (Lavandula angustifolia Mill., aetheroleum) (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Laitea wird verwendet bei -Ängstlichkeit und Unruhe -leichten bis mittelgradigen depressiven Episoden. Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	27.11.2025
Nicardipini hydrochloridum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Loxen I.V., 10 mg/10 ml, is indicated for the treatment of acute, life-threatening hypertension, especially in: - malignant arterial hypertension/hypertensive encephalopathy - aortic dissection, if treatment with short-acting beta blockers is not suitable, or in combination with a beta blocker if beta blockade alone is not effective - severe pre-eclampsia, if other intravenous antihypertensives are not recommended or are contraindicated. Loxen is also indicated for the treatment of postoperative hypertension Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	27.11.2025
Pimicotinib (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Behandlung von erwachsenen Patienten mit symptomatischem Riesenzelltumor der Sehnenscheide (TGCT), die für eine systemische Therapie in Frage kommen Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug	27.11.2025

Denecimig (1 Arzneimittel)

28.11.2025

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff

For routine prophylaxis of bleeding episodes in patients with haemophilia A with or without FVIII inhibitors

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

Bovine rotavirus (BRV), strain UK-Compton, serotype G6 P5, inactivated, Bovine coronavirus (BCV), strain Mebus, inactivated, Escherichia (E.) coli strain O8:K35, F5 (K99) Adhesin, inactivated (1 Arzneimittel) 05.11.2025

Änderung, neuer Applikationsweg

Inaktivierter viraler und bakterieller Impfstoff gegen Rota- und Coronaviren und E. coli bei Rindern

MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern