

# Swissmedic Journal 3/2026

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

**Amtliches Publikationsorgan  
des Schweizerischen Heilmittelinstituts (Swissmedic)  
3012 Bern, Schweiz**

**Publication officielle  
de l'Institut suisse des produits thérapeutiques (Swissmedic)  
3012 Berne, Suisse**

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

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

Grafische Aufbereitung  
Rickli+Wyss AG, Eymattstrasse 5, 3027 Bern

	<b>Seite</b>		<b>Seite</b>
<b>Im Brennpunkt</b>		<b>Arzneimittel Statistik</b>	
Fassung 12.2 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft	<b>174</b>	Neuzulassung	<b>184</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>		Revision und Änderung der Zulassung	<b>198</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: BCG-medac, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur intravesikalen Anwendung (Bacillus Calmette-Guérin (BCG) vivus attenuatum (RIVM))	<b>178</b>	Änderung der Zulassungsinhaberin	<b>229</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Zycortal® 25 mg/ml ad us. vet., Depot-Injektionssuspension für Hunde (Desoxycortonium)	<b>180</b>	Widerruf der Zulassung	<b>232</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Bonqat® 50 mg/ml ad us. vet., Lösung zum Eingeben für Katzen (Pregabalinum)	<b>182</b>	Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	<b>236</b>
		Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	<b>238</b>
		Berichtigung	<b>246</b>

### Swissmedic Kontaktliste

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

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

- |   |  |
|---|--|
| 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
<b>Actualités</b>		<b>Miscellanées</b>	
Entrée en vigueur du numéro 12.2 de la Pharmacopée Européenne	176	Nouvelle autorisation	184
<b>Médicaments</b>		Révision et modification de l'autorisation	198
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Bactéries BCG, poudre et solvant pour suspension intravésicale (Bacillus Calmette-Guérin (BCG) vivus attenuatum (RIVM))	179	Modification du titulaire d'AMM	229
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Zycortal® 25 mg/ml ad us. vet., suspension injectable à libération prolongée pour chiens (desoxycortonum)	181	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	232
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Bonqat® 50 mg/ml ad us. vet., solution buvable pour chats (pregabalinum)	183	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	236
		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	238
		Rectification	246

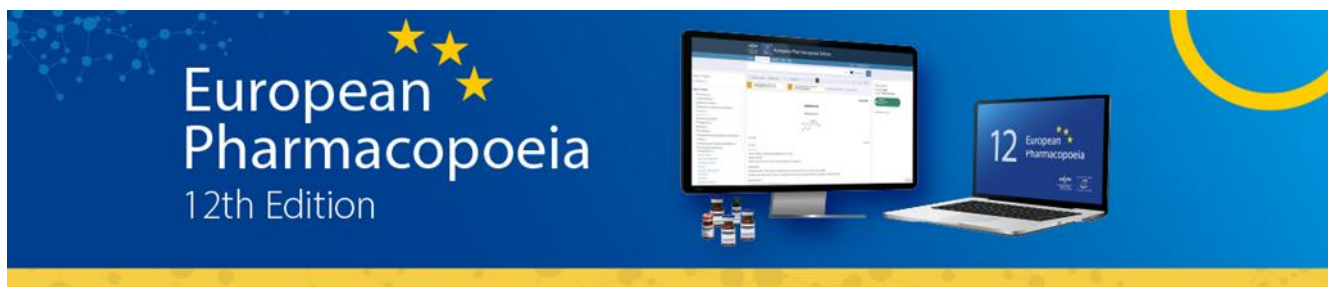
## Annuaire Swissmedic

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                    |



## Fassung 12.2 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft

Der Institutsrat hat die Fassung 12.2 der Europäischen Pharmakopöe auf den 1. April 2026 in Kraft gesetzt.

Seit 1. April 2026 ist die Fassung 12.2 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft.

Die Fassung 12.2 enthält folgende **neue** Texte:

### ALLGEMEINER TEIL

- 2.6.41 Hochdurchsatzsequenzierung zum Nachweis viraler fremder Agenzien
- 5.32 Zellbasierte Zubereitungen zur Anwendung am Menschen
- 5.37 Rekombinante, virale Vektorimpfstoffe zur Anwendung am Menschen

### MONOGRAPHIEGRUPPEN

**Radioaktive Arzneimittel und Ausgangsmaterialien für radioaktive Arzneimittel**  
(<sup>18</sup>F)JK-PSMA-7-Injektionslösung

**Pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen**  
Spitzwegerich-Fluidextrakt  
Zedernholzöl

### MONOGRAPHIEN A-Z

Golimumab-Injektionslösung

Folgende Texte wurden inhaltlich **überarbeitet**:

### ALLGEMEINER TEIL

- 2.5.25 Kohlenmonoxid in Gasen
- 2.6.7 Prüfung auf Mykoplasmen
- 3.1.8 Siliconöl zur Verwendung als Gleitmittel
- 3.1.14 Kunststoffe auf Polyvinylchlorid-Basis (weichmacherhaltig) für Behältnisse zur Aufnahme wässriger Lösungen zur intravenösen Infusion
- 4 Reagenzien

### MONOGRAPHIEGRUPPEN

#### Allgemeine Monographien

Impfstoffe für Menschen  
Impfstoffe für Tiere

#### Impfstoffe für Menschen

FSME-Impfstoff (inaktiviert)  
Gelbfieber-Lebend-Impfstoff  
Hepatitis-A-Adsorbat-Impfstoff (inaktiviert)  
Influenza-Impfstoff (inaktiviert)  
Influenza-Spaltimpfstoff (inaktiviert)  
Influenza-Spaltimpfstoff aus Oberflächenantigen (inaktiviert)  
Influenza-Spaltimpfstoff aus Oberflächenantigen (inaktiviert, aus Zellkulturen)  
Influenza-Spaltimpfstoff aus Oberflächenantigen (inaktiviert, Virosom)  
Pocken-Lebend-Impfstoff  
Poliomyelitis-Impfstoff (inaktiviert)

#### Pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Chinesischer-Liebstöckel-Wurzelstock  
Chinesischer-Liebstöckel-Wurzelstock mit Wurzel  
Flohsamen  
Gewürznelken  
Indische Flohsamen  
Indische Flohsamenschalen  
Muskatellersalbeiöl  
Nelkenöl  
Süssholzwurzel  
Süssholzwurzel-trockenextrakt als Geschmacks-korrigens

#### Homöopathische Zubereitungen und Stoffe für homöopathische Zubereitungen

Cadmium sulfuricum für homöopathische Zubereitungen  
Cuprum metallicum für homöopathische Zubereitungen  
Ferrum metallicum für homöopathische Zubereitungen

Magnesium phosphoricum für homöopathische Zubereitungen

#### MONOGRAPHIEN A-Z

Albuminlösung vom Menschen  
Amphotericin B  
Carboprost-Trometamol  
Celluloseacetatbutyrat  
Cysteinhydrochlorid-Monohydrat  
Erlotinibhydrochlorid  
Flunitrazepam  
Folsäure-Hydrat  
Gabapentin  
Glycerolmonostearat 40–55  
Hydroxyzindihydrochlorid  
Konzentrierte Golimumab-Lösung  
Metronidazolbenzoat  
Midazolam  
Nifedipin  
Oleylalkohol  
Procainhydrochlorid  
Sorafenibtosilat-Tabletten  
Testosteronenantat

Weiter wurden die nachfolgenden Texte **korrigiert**:

#### ALLGEMEINER TEIL

2.9.50 Bestimmung der Partikelgrösse durch dynamische Lichtstreuung

#### MONOGRAPHIEGRUPPEN

##### Pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Notopterygiumwurzelstock mit Wurzel  
Rehmanniawurzel

#### MONOGRAPHIEN A-Z

Cetylstearylalkohol  
Dapagliflozin-Propylenglycol-Monohydrat  
Dapagliflozin-Propylenglycol-Tabletten  
Fluoxetinhydrochlorid  
Flupentixoldihydrochlorid  
Methylphenidathydrochlorid  
Phenoxybenzaminhydrochlorid  
Povidon  
Rupatadinfumarat  
Troloxerutin

#### Zu beachten:

Durch die Fassung 12.2 wird keine Monographie der Ph. Helv. abgelöst.

Die Fassung 12.3 der Europäischen Pharmakopöe wird am 1. Juli 2026 in Kraft treten.

#### Die Pharmakopöe

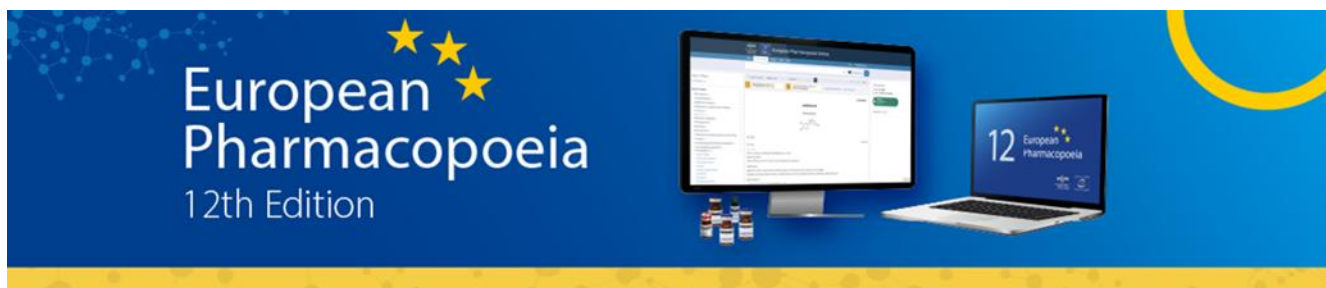
Die gültige Pharmakopöe in der Schweiz umfasst die Fassung 12.2 der Europäischen Pharmakopöe (Ph. Eur. 12.2) sowie die 12. Ausgabe der Schweizerischen Pharmakopöe (Ph. Helv. 12).

Die Ph. Eur. 12 wird im Original vom Europarat herausgegeben. Sie kann in Deutsch und Französisch beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern ([www.bundespublikationen.admin.ch](http://www.bundespublikationen.admin.ch)) bezogen werden.

Die Ph. Helv. 12 wird von Swissmedic, dem Schweizerischen Heilmittelinstitut, herausgegeben und kann unter [www.phhelv.ch](http://www.phhelv.ch) abgerufen oder beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern bezogen werden.

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

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



## Entrée en vigueur du numéro 12.2 de la Pharmacopée Européenne

Le Conseil de l'institut a fixé l'entrée en vigueur du numéro 12.2 de la Pharmacopée Européenne au 1<sup>er</sup> avril 2026.

Le numéro 12.2 de la Pharmacopée Européenne est entrée en vigueur le 1<sup>er</sup> avril 2026.

Dans le numéro 12.2 figurent les **nouveaux** textes suivants:

### CHAPITRES GÉNÉRAUX

- 2.6.41. Séquençage haut débit pour la détection d'agents étrangers viraux
- 5.32. Produits cellulaires pour usage humain
- 5.37. Vaccins à vecteur viral recombinant pour usage humain

### MONOGRAPHIES

#### Préparations radiopharmaceutiques et matières premières pour préparations radiopharmaceutiques

JK-PSMA-7 (<sup>18</sup>F) (solution injectable de)

#### Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Bois de cèdre (huile essentielle de)  
Plantain lancéolé (extrait fluide de)

#### Monographies

Golimumab (préparation injectable de)

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

### CHAPITRES GÉNÉRAUX

- 2.5.25. Monoxyde de carbone dans les gaz
- 2.6.7. Mycoplasmes
- 3.1.8. Huile de silicone utilisée comme lubrifiant
- 3.1.14. Matériaux à base de poly(chlorure de vinyle) plastifié pour récipients destinés à contenir les

- solutions aqueuses pour perfusion intraveineuse
- 4. Réactifs

### MONOGRAPHIES

#### Monographies générales

Vaccins pour usage humain  
Vaccins pour usage vétérinaire

#### Vaccins pour usage humain

Vaccin de l'hépatite A (inactivé, adsorbé)  
Vaccin grippal inactivé (antigène de surface)  
Vaccin grippal inactivé (antigène de surface, préparé sur cultures cellulaires)  
Vaccin grippal inactivé (antigène de surface, virosomal)  
Vaccin grippal inactivé à virion entier  
Vaccin grippal inactivé à virion fragmenté  
Vaccin inactivé de l'encéphalite verno-estivale  
Vaccin poliomyélitique inactivé  
Vaccin vivant de la fièvre jaune  
Vaccin vivant de la variole

#### Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Clou de girofle  
Clou de girofle (huile essentielle de)  
Ispaghul (graine d')  
Ispaghul (graine d'), tégument de la Ligusticum chuanxiong (rhizome de)  
Ligusticum (racine et rhizome de)  
Psyllium (graine de)  
Réglisse (extrait sec de) pour aromatisation  
Réglisse (racine de)  
Sauge sclérée (huile essentielle de)

#### Préparations homéopathiques

Cadmium sulfuricum pour préparations homéopathiques  
Cuprum metallicum pour préparations homéopathiques  
Ferrum metallicum pour préparations homéopathiques

Magnesia phosphorica pour préparations homéopathiques

### Monographies

Albumine humaine (solution d')  
Amphotéricine B  
Carboprost trométamol  
Cellulose (acétate butyrate de)  
Cystéine (chlorhydrate de) monohydraté  
Erlotinib (chlorhydrate d')  
Flunitrazépam  
Folique (acide) hydraté  
Gabapentine  
Glycérol (monostéarate de) 40-55  
Golimumab (solution concentrée de)  
Hydroxyzine (chlorhydrate d')  
Métronidazole (benzoate de)  
Midazolam  
Nifédipine  
Oléique (alcool)  
Procaïne (chlorhydrate de)  
Sorafénib (tosilate de), comprimés de  
Testostérone (énantate de)

En outre, les textes ci-après ont été corrigés:

### CHAPITRES GÉNÉRAUX

2.9.50. Analyse granulométrique par diffusion dynamique de la lumière

### MONOGRAPHIES

#### Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Notopterygium (rhizome et racine de)  
Rehmannia (racine de)

### Monographies

Cétostéarylique (alcool)  
Dapagliflozine propylèneglycol (comprimés de)  
Dapagliflozine propylèneglycol monohydratée  
Fluoxétine (chlorhydrate de)  
Flupentixol (dichlorhydrate de)  
Méthylphénidate (chlorhydrate de)  
Phénoxybenzamine (chlorhydrate de)  
Povidone  
Rupatadine (fumarate de)  
Troxérutine

### À noter:

Il n'y a pas de monographie dans le numéro 12.2 qui remplace une monographie de la Ph. Helv.

Le numéro 12.3 de la Ph. Eur. entrera en vigueur le 1<sup>er</sup> juillet 2026.

### La Pharmacopée

La Pharmacopée en vigueur en Suisse est le numéro 12.2 de la Pharmacopée Européenne (Ph. Eur. 12.2) ainsi que la 12<sup>e</sup> Edition de la Pharmacopée Helvétique (Ph. Helv. 12).

La Ph. Eur. 12 est éditée par le Conseil de l'Europe. Elle est disponible en allemand et en français auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne.

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

La Ph. Helv. 12 est éditée par Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques et peut être téléchargée à l'adresse : [www.phhelv.ch](http://www.phhelv.ch) ou obtenue auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne.

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

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
BCG-medac, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur  
intravesikalen Anwendung (Bacillus Calmette-Guérin (BCG) vivus attenuatum (RIVM))**

<b>Name Arzneimittel:</b>	BCG-medac, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur intravesikalen Anwendung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Bacillus Calmette-Guérin (BCG) vivus attenuatum (RIVM)
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	2 x 10 <sup>8</sup> bis 3x 10 <sup>9</sup> colony forming units (CFU), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur intravesikalen Anwendung
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Das Arzneimittel BCG-medac, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur intravesikalen Anwendung soll für die Indikationen / Anwendungsmöglichkeiten «Behandlung nicht invasiver urothelialer Harnblasenkarzinome: <ul style="list-style-type: none"> <li>• kurative Behandlung eines Carcinoma in situ</li> <li>• prophylaktische Behandlung zur Vermeidung eines erneuten Auftretens von: <ul style="list-style-type: none"> <li>- urothelialen Karzinomen beschränkt auf die Schleimhaut- (Ta G1 G2 bei einem multifokalen Tumor und/oder Tumorrezidiv, Ta G3)</li> <li>- urothelialen Karzinomen in der Lamina propria, aber nicht im Muskelgewebe der Blase (T1)</li> <li>- Carcinoma in situ</li> </ul> </li> </ul>
<b>ATC Code:</b>	L03AX03
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.16.1./Cytostatica
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	69954
<b>Zulassungsdatum:</b>	05.03.2026
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Bactéries BCG, poudre et solvant pour suspension intravésicale (Bacillus Calmette-Guérin (BCG) vivus attenuatum (RIVM))**

<b>Préparation:</b>	Bactéries BCG, poudre et solvant pour suspension intravésicale
<b>Principe(s) actif(s):</b>	(Bacillus Calmette-Guérin (BCG) vivus attenuatum (RIVM))
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	2 x 10 <sup>8</sup> bis 3x 10 <sup>9</sup> colony forming units (CFU), poudre et solvant pour suspension intravésicale
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Das Arzneimittel BCG-medac, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur intravesikalen Anwendung soll für die Indikationen / Anwendungsmöglichkeiten «Behandlung nicht invasiver urothelialer Harnblasenkarzinome: <ul style="list-style-type: none"> <li>• kurative Behandlung eines Carcinoma in situ</li> <li>• prophylaktische Behandlung zur Vermeidung eines erneuten Auftretens von: <ul style="list-style-type: none"> <li>- urothelialen Karzinomen beschränkt auf die Schleimhaut- (Ta G1 G2 bei einem multifokalen Tumor und/oder Tumorzidiv, Ta G3)</li> <li>- urothelialen Karzinomen in der Lamina propria, aber nicht im Muskelgewebe der Blase (T1)</li> <li>- Carcinoma in situ</li> </ul> </li> </ul> L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicin.ch">www.swissmedicin.ch</a> .
<b>Code ATC:</b>	L03AX03
<b>No IT / désignation:</b>	07.16.1./Cytostatiques
<b>No d'autorisation:</b>	69954
<b>Date d'autorisation:</b>	05.03.2026
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Zycortal® 25 mg/ml ad us. vet., Depot-Injektionssuspension für Hunde (Desoxycortonum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Zycortal® 25 mg/ml ad us. vet., Depot-Injektionssuspension für Hunde
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Desoxycortonum
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	25 mg/ml, Depot-Injektionssuspension
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Zur Anwendung als Substitutionstherapie bei Mineralocorticoid-Mangel bei Hunden mit primärem Hypoadrenokortizismus (Morbus Addison).
<b>ATC Code:</b>	QH02AA03
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	--
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	69980
<b>Zulassungsdatum:</b>	03.03.2026

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren.  
[www.swissmedicinfo-pro.ch](http://www.swissmedicinfo-pro.ch)

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Zycortal® 25 mg/ml ad us. vet., suspension injectable à libération prolongée pour chiens (desoxycortonum)**

<b>Préparation:</b>	Zycortal® 25 mg/ml ad us. vet., suspension injectable à libération prolongée pour chiens
<b>Principe(s) actif(s):</b>	desoxycortonum
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	25 mg/ml, suspension injectable à libération prolongée
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Traitement substitutif du déficit en minéralocorticoïdes chez le chien atteint d'hypocorticisme primaire (maladie d'Addison).
<b>Code ATC:</b>	QH02AA03
<b>No IT / désignation:</b>	--
<b>No d'autorisation:</b>	69980
<b>Date d'autorisation:</b>	03.03.2026
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament. <a href="http://www.swissmedicinfo-pro.ch">www.swissmedicinfo-pro.ch</a>

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Bonqat® 50 mg/ml ad us. vet.,  
Lösung zum Eingeben für Katzen (Pregabalinum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Bonqat® 50 mg/ml ad us. vet., Lösung zum Eingeben für Katzen
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Pregabalinum
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	50 mg/ml, Lösung zum Eingeben
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Linderung akuter Angstzustände und Ängsten im Zusammenhang mit Transporten und Tierarztbesuchen.
<b>ATC Code:</b>	QN02BF02
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	--
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	69957
<b>Zulassungsdatum:</b>	24.03.2026
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren. <a href="http://www.swissmedicinfo-pro.ch">www.swissmedicinfo-pro.ch</a>

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Bonqat<sup>®</sup> 50 mg/ml ad us. vet., solution buvable pour chats (pregabalinum)**

<b>Préparation:</b>	Bonqat <sup>®</sup> 50 mg/ml ad us. vet., solution buvable pour chats
<b>Principe(s) actif(s):</b>	pregabalinum
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	50 mg/ml, solution buvable
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Soulagement de l'anxiété et de la peur aiguës associées au transport et aux visites chez le vétérinaire.
<b>Code ATC:</b>	QN02BF02
<b>No IT / désignation:</b>	--
<b>No d'autorisation:</b>	69957
<b>Date d'autorisation:</b>	24.03.2026
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament. <a href="http://www.swissmedicinopro.ch">www.swissmedicinopro.ch</a>

**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 Allopurinol Spirig HC 100 mg, Tabletten****02 Allopurinol Spirig HC 300 mg, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>70148</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.11.3.	04.03.2026
Zusammensetzung	01	allopurinolum 100 mg, amyllum pregelificatum, lactosum monohydricum 30.53 mg, crospovidonum, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	allopurinolum 300 mg, amyllum pregelificatum, lactosum monohydricum 90.1 mg, crospovidonum, E 110 1.5 mg, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Uricostatikum	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
Gültig bis		03.03.2031	

**01 Amphotericin B Zentiva 50 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionsdispersion (i.v.)**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>70177</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.06.0.	03.03.2026
Zusammensetzung	01	amphotericinum B 50 mg, phosphatidylcholinum ex soja hydrogenatum, distearoylphosphatidylglycerolum natricum, cholesterolum (Schaf: Fell/Haare/Wolle), int-rac-alpha-tocopherolum, saccharum, dinatrii succinas hexahydricus, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium max. 15.7 mg.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) /1 Filter (5 µm) A
		002	10 Durchstechflasche(n) /10 Filter (5 µm) A
Gültig bis		02.03.2031	

**01 Arcoxia 30 mg, Filmtabletten****02 Arcoxia 60 mg, Filmtabletten**

EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>70459</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	24.03.2026
Zusammensetzung	01	etoricoxibum 30 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	etoricoxibum 60 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		selektiver COX-2 Hemmer	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	002	7 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		003	28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Zusammensetzung entspricht ausländischer Packungsbeilage. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 und 3 HMG (SR 812.21) (Parallelimport aus Frankreich von Arcoxia, Filmtabletten ZL-Nr. 56079).	
Gültig bis		23.03.2031	

**01 BCG-medac, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur intravesikalen Anwendung**

pharma services Oehler GmbH, Sihleggstrasse 15, 8832 Wollerau

Zul.-Nr.: <b>69954</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	05.03.2026
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: bacillus Calmette-Guérin (BCG) vivus attenuatum (RIVM) 0.2 - 3 Mia CFU, polygelinum (Rind: Knochen), glucosum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Behandlung nicht-invasiver urothelialer Harnblasenkarzinome	
Packung/en	01	001	1 Set 1 Durchstechflasche + 1 Instillationsbeutel mit Lösungsmittel + Katheter + Gleitgel <span style="float: right;">A</span>
		002	1 Durchstechflasche(n) 1 Durchstechflasche + 1 Instillationsbeutel mit Lösungsmittel <span style="float: right;">A</span>
		003	3 Set 3 Durchstechflaschen + 3 Instillationsbeutel mit Lösungsmittel + 3 Katheter + Gleitgel <span style="float: right;">A</span>
		004	3 Durchstechflasche(n) + 3 Instillationsbeutel mit Lösungsmittel <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Zulassung gemäss Art.14 Abs. 1 Bst. a bis HMG (SR 812.21) NAS (New Active Substance): bacillus Calmette-Guérin (BCG) vivus attenuatum (RIVM)	
Gültig bis		04.03.2031	

**01 Bisoprolol Spirig HC 2.5 mg, Filmtabletten**  
**02 Bisoprolol Spirig HC 5 mg, Filmtabletten**  
**03 Bisoprolol Spirig HC 10 mg, Filmtabletten**  
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>70190</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	13.03.2026
Zusammensetzung	01	bisoprololi fumaras 2.5 mg, cellulolum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, amyllum pregelificatum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto.	
	02	bisoprololi fumaras 5 mg, cellulolum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, amyllum pregelificatum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, E 171, E 172 (flavum), macrogolum 400, pro compresso obducto.	
	03	bisoprololi fumaras 10 mg, cellulolum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, amyllum pregelificatum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, E 171, E 172 (flavum), macrogolum 400, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Betarezeptorenblocker	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Gültig bis		12.03.2031	

**01 Cefepim Leman IV/IM 1 g, poudre pour solution injectable/pour perfusion**  
**02 Cefepim Leman IV 2 g, poudre pour solution injectable/pour perfusion**  
 Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: <b>70008</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	03.03.2026
Composition	01	cefepimum 1000 mg ut cefepimi dihydrochloridum monohydricum 1189 mg, argininum, pro vitro.	
	02	cefepimum 2000 mg ut cefepimi dihydrochloridum monohydricum 2378 mg, argininum, pro vitro.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001	10 flacon(s) A
	02	002	10 flacon(s) A
Valable jusqu'au		02.03.2031	

**01 Dydrogesterone Leman 10 mg, comprimés pelliculés**

Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: 70285	Catégorie de remise: B	Index: 07.08.3.	26.03.2026
Composition	01	dydrogesteronum 10 mg, lactosum monohydricum 111.1 mg, hypromellose, amyli amyli, silice colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pellicule: macrogolum 400, hypromellose, E 171, pro compresso obducto.	
Indication		Aménorrhée secondaire; en complément d'un traitement de substitution aux œstrogènes	
Conditionnements	01	001	40 comprimé(s) B
		002	20 comprimé(s) B
		003	28 comprimé(s) B
		004	56 comprimé(s) B
		005	84 comprimé(s) B
Valable jusqu'au	25.03.2031		

**01 Edoxaban Spirig HC 15 mg, Filmdoublets****02 Edoxaban Spirig HC 30 mg, Filmdoublets****03 Edoxaban Spirig HC 60 mg, Filmdoublets**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 70374	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	06.03.2026	
Zusammensetzung	01	edoxabanum 15 mg ut edoxabani tosilas monohydricum, maltodextrinum, cellulose microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium max. 0.6 mg, crospovidonum, silice colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, calcii carbonas, macrogolum 8000, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), cera carnauba, pro compresso obducto.		
		02	edoxabanum 30 mg ut edoxabani tosilas monohydricum, maltodextrinum, cellulose microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium max. 1.3 mg, crospovidonum, silice colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, calcii carbonas, macrogolum 8000, talcum, E 172 (rubrum), E 120, E 172 (nigrum), cera carnauba, pro compresso obducto.	
			edoxabanum 60 mg ut edoxabani tosilas monohydricum, maltodextrinum, cellulose microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium max. 2.5 mg, crospovidonum, silice colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, calcii carbonas, macrogolum 8000, talcum, E 172 (flavum), E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), cera carnauba, pro compresso obducto.	
Anwendung		Schlaganfallprophylaxe; Prophylaxe systemischer Embolien; Behandlung und Prophylaxe venöser Thromboembolien (inkl. TVT und LE)		
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B	
		002	30 Tablette(n) B	
		003	100 Tablette(n) B	
		004	100 Tablette(n) HDPE-Flasche B	
	03	005	30 Tablette(n) B	
		006	100 Tablette(n) B	
		007	100 Tablette(n) HDPE-Flasche B	
Gültig bis	05.03.2031			

**01 Eltrombopag Leman 25 mg, comprimés pelliculés****02 Eltrombopag Leman 50 mg, comprimés pelliculés****03 Eltrombopag Leman 75 mg, comprimés pelliculés**

Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: <b>70110</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 06.99.0.	30.03.2026
Composition	01	eltrombopagum 25 mg ut eltrombopagum olaminum 31.9 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 30, maltosum, carboxymethylamylum natricum A, magnesi stearas, pellicule: poly(alcohol vinylicus), talcum, glyceroli mono/dicaprylocapras, natrii laurilsulfas, E 171, E 132, pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.412 mg.	
	02	eltrombopagum 50 mg ut eltrombopagum olaminum 63.8 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 30, maltosum, carboxymethylamylum natricum A, magnesi stearas, pellicule: poly(alcohol vinylicus), talcum, glyceroli mono/dicaprylocapras, natrii laurilsulfas, E 171, E 110 0.78 mg, pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.823 mg.	
	03	eltrombopagum 75 mg ut eltrombopagum olaminum 95.7 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 30, maltosum, carboxymethylamylum natricum A, magnesi stearas, pellicule: poly(alcohol vinylicus), talcum, glyceroli mono/dicaprylocapras, natrii laurilsulfas, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium max. 1.235 mg.	
Indication		Purpura thrombopénique (idiopathique) chronique (PTI), thrombopénie associée à une infection chronique par l'hépatite C, cytopénie en cas d'anémie aplasique sévère (AAS)	
Conditionnements	01	001	14 comprimé(s) A
		002	28 comprimé(s) A
		003	84 comprimé(s) A
	02	004	14 comprimé(s) A
		005	28 comprimé(s) A
		006	84 comprimé(s) A
	03	007	14 comprimé(s) A
		008	28 comprimé(s) A
		009	84 comprimé(s) A
Valable jusqu'au		29.03.2031	

**01 Erythromycine Panpharma 500 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion****02 Erythromycine Panpharma 1 g, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: <b>70183</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.6.	26.03.2026
Composition	01	erythromycinum 500 mg ut erythromycini lactobionas, pro vitro.	
	02	erythromycinum 1 g ut erythromycini lactobionas, pro vitro.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001	10 ampoule(s) A
	02	002	10 ampoule(s) A
Remarque		Autorisation en application de l'art. 14, al.1, let. abis	
Valable jusqu'au		25.03.2031	

**01 Estelle, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: **69951** Abgabekategorie: **B** Index: 09.02.1. 09.03.2026

Zusammensetzung	01	<p>I) dunkelgelbe Tablette:  estradioli valeras 3.00 mg, lactosum monohydricum 47.96 mg, maydis amyllum, amyllum pregelificatum, povidonum K 25, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, E 171, E 172 (flavum), talcum, pro compresso obducto.</p> <p>II) mittelrote Tablette:  estradioli valeras 2.0 mg, dienogestum 2.0 mg, lactosum monohydricum 46.96 mg, maydis amyllum, amyllum pregelificatum, povidonum K 25, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 6000, talcum, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.</p> <p>III) hellgelbe Tablette:  estradioli valeras 2.00 mg, dienogestum 3.00 mg, lactosum monohydricum 45.96 mg, maydis amyllum, amyllum pregelificatum, povidonum K 25, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 6000, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.</p> <p>IV) dunkelrote Tablette:  estradioli valeras 1.00 mg, lactosum monohydricum 49.96 mg, maydis amyllum, amyllum pregelificatum, povidonum K 25, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, E 172 (rubrum), E 171, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.</p> <p>V) weisse Placebotablette:  lactosum monohydricum 39.80 mg, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, pro compresso obducto.</p>		
Anwendung		Hormonale Kontrazeption		
Packung/en	01	001	1 x 28 Tablette(n)	B
		002	3 x 28 Tablette(n)	B
		003	6 x 28 Tablette(n)	B
Gültig bis		08.03.2031		

**01 Ferinject 1000 mg / 20 ml, Dispersion zur Injektion/Infusion****02 Ferinject 500 mg / 10 ml, Dispersion zur Injektion/Infusion**

EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>70544</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.07.1.	17.03.2026
Zusammensetzung	01	ferrum 1000 mg ut ferricum carboxymaltosum, excipiens ad solutionem pro 20 ml.	
	02	ferrum 500 mg ut ferricum carboxymaltosum, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antianämikum	
Packung/en	01	003	1 x 20 ml Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	001	1 x 10 ml Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	5 x 10 ml Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Zusammensetzung entspricht ausländischer Packungsbeilage. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 und 3 HMG (SR 812.21) (Parallelimport aus Österreich von Ferinject, Dispersion zur Injektion/Infusion ZL-Nr. 57851).	
Gültig bis		16.03.2031	

**01 hepart Holunderblütentee lose, Arzneitee**

Hepart AG, Esslenstrasse 3, 8280 Kreuzlingen

Zul.-Nr.: <b>70495</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.99.0.	26.03.2026
Zusammensetzung	01	sambuci flos (Sambucus nigra L., flos).	
Anwendung		Zur Linderung von Beschwerden bei beginnender Erkältung.	
Packung/en	01	001	100 g <span style="float: right;">E</span>
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Humira 40mg / 0.4 ml, Injektionslösung im Fertigpen**

EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>70438</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	19.03.2026
Zusammensetzung	01	adalimumabum 40 mg, excipiens ad solutionem pro 0.4 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, früh diagnostizierte rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn, Plaque-Psoriasis, Colitis ulcerosa, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Hidradenitis suppurativa, Uveitis	
Packung/en	01	001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen (1 vorgefüllter Injektor zur Selbstinjektion und 2 Alkoholtupfer) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Zusammensetzung entspricht ausländischer Packungsbeilage. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 und 3 HMG (SR 812.21) (Parallelimport aus Österreich von Humira, Injektionslösung im Fertigpen (ZL 57862)).	
Gültig bis		18.03.2031	

**01 Humira 40 mg/ 0,4 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**

EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>70407</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	19.03.2026
Zusammensetzung	01	adalimumabum 40 mg, excipiens ad solutionem pro 0.4 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, früh diagnostizierte rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn, Plaque-Psoriasis, Colitis ulcerosa, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Hidradenitis suppurativa, Uveitis	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Zusammensetzung entspricht ausländischer Packungsbeilage. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 und 3 HMG (SR 812.21) (Parallelimport aus Österreich von Humira, Injektionslösung in einer Fertigspritze (56221)).	
Gültig bis		18.03.2031	

**01 Lagalgin 10 mg/ml, soluzione per infusione i.v.**

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: <b>70375</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 01.01.1.	18.03.2026
Composizione	01	paracetamolium 1 g, mannitolium, dinatrii edetas, dinatrii phosphas dihydricus, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 100 ml corresp. natrium 6.8 mg.	
Indicazione		analgesico	
Confezione/i	01	001	10 flaconcino/flaconcini <span style="float: right;">B</span>
		002	50 flaconcino/flaconcini <span style="float: right;">B</span>
Valevole fino al		17.03.2031	

**01 Lenvatinib-Teva 4 mg, Hartkapseln****02 Lenvatinib-Teva 10 mg, Hartkapseln**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>70497</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	23.03.2026
Zusammensetzung	01	lenvatinibum 4 mg ut lenvatinibi besilas, natrii hydrogenocarbonas corresp. natrium 4.52 mg, mannitolium, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hydroxypropylcellulosum, talcum, Kapselhülle: hypromellosum, E 172 (nigrum), E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 171, Drucktinte: lacca, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula.	
	02	lenvatinibum 10 mg ut lenvatinibi besilas, natrii hydrogenocarbonas corresp. natrium 11.30 mg, mannitolium, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hydroxypropylcellulosum, talcum, Kapselhülle: hypromellosum, E 172 (nigrum), E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 171, Drucktinte: lacca, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula.	
Anwendung		Onkologikum. Differenziertes Schilddrüsenkarzinom (DTC), Hepatozelluläres Karzinom (HCC), Endometriumkarzinom (EC)	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) <span style="float: right;">A</span>
		02	30 Kapsel(n) <span style="float: right;">A</span>
Gültig bis		22.03.2031	

**01 Levetiracetam Spirig HC 5 mg/ml, Infusionslösung**  
**02 Levetiracetam Spirig HC 10 mg/ml, Infusionslösung**  
**03 Levetiracetam Spirig HC 15 mg/ml, Infusionslösung**  
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>70540</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	26.03.2026
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 5 mg, natrii chloridum, acidum aceticum glaciale, natrii acetas trihydricus, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.51.	
	02	levetiracetamum 10 mg, natrii chloridum, acidum aceticum glaciale, natrii acetas trihydricus, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.23 ml.	
	03	levetiracetamum 15 mg, natrii chloridum, acidum aceticum glaciale, natrii acetas trihydricus, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 2.4 ml.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	002	24 Beutel
	02	004	24 Beutel
	03	006	24 Beutel
Gültig bis		25.03.2031	

**01 Macitentan Sandoz 10 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>70291</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	31.03.2026
Zusammensetzung	01	macitentanum 10 mg, lactosum monohydricum 45.86 mg, cellulolum microcrystallinum, carmellosum natricum conexum, poloxamerum 188, povidonum K 30, natrii stearyl is fumaras, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, lecithinum ex soja, xanthani gummi, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.1155 mg.	
Anwendung		Pulmonale arterielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n)
Gültig bis		30.03.2031	

**01 Nintedanib Lemman 100 mg, capsule molle****02 Nintedanib Lemman 150 mg, capsule molle**

Lemman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: <b>70464</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 03.99.0.	03.03.2026
Composition	01	nintedanibum 100 mg ut nintedanibi esilas 120.41 mg, macrogolum 400, matériel de la capsule: gelatina, sorbitolum liquidum partim deshydricum 27.15 mg, glycerolum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), aqua purificata, pro capsula.	
	02	nintedanibum 150 mg ut nintedanibi esilas 180.61 mg, macrogolum 400, matériel de la capsule: gelatina, sorbitolum liquidum partim deshydricum 34.79 mg, glycerolum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), aqua purificata, pro capsula.	
Indication		Fibrose pulmonaire idiopathique, pneumopathies interstitielles diffuses fibrosantes chroniques avec un phénotype progressif, pneumopathie interstitielle diffuse associée à la sclérodémie systémique.	
Conditionnements	01	001	30 capsule(s) B
		002	60 capsule(s) B
	02	003	30 capsule(s) B
		004	60 capsule(s) B
Valable jusqu'au		02.03.2031	

**01 Peditrace Novum, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>70333</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	13.03.2026
Zusammensetzung	01	zincum 7.64 µm ut zinci chloridum, cuprum 0.630 µm ut cupri chloridum dihydricum, selenium 0.0887 µm ut natrii selenis, manganum 0.0182 µm ut mangani chloridum tetrahydricum, iodum 0.0155 µm ut kalii iodidum 2.567 µg, acidum hydrochloridum concentratum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 4.08 µg, kalium 0.6 µg.	
Anwendung		Deckung des Grundbedarfs an Spurenelementen bei intravenöser Ernährung	
Packung/en	01	001	20 x 10 ml Ampulle(n) B
Gültig bis		12.03.2031	

**01 Pedmarqsi 80 mg/ml, Infusionslösung**

Norgine AG, Werftstrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>70194</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 15.01.0.	18.03.2026
Zusammensetzung	01	natrii thiosulfas anhydricus 80 mg, acidum boricum 0.25 mg, natrii hydroxidum q.s. ad pH, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 23.27 mg.	
Anwendung		Vorbeugung einer durch Cisplatin verursachten Ototoxizität bei Kindern im Alter von 1 Monat bis < 18 Jahren	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		17.03.2031	

**01 Progesterone Besins 100 mg, Weichkapseln****02 Progesterone Besins 200 mg, Weichkapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>70752</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.3.	04.03.2026
Zusammensetzung	01	progesteronum 100 mg, helianthi oleum, lecithinum ex soja, Kapselhülle: gelatina, glycerolum, aqua purificata, E 171, pro capsula.	
	02	progesteronum 200 mg, helianthi oleum, lecithinum ex soja, Kapselhülle: gelatina, glycerolum, aqua purificata, E 171, pro capsula.	
Anwendung		Menstruationsstörungen, prämenstruelles Syndrom, als Ergänzung einer Östrogen-Substitutionstherapie, Supplementierung der Lutealphase	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	3 x 30 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	003	15 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
		004	3 x 15 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sitagliptin Metformin Lagap 50 mg/500 mg, Filmtabletten****02 Sitagliptin Metformin Lagap 50 mg/850 mg, Filmtabletten****03 Sitagliptin Metformin Lagap 50 mg/1000 mg, Filmtabletten**

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: <b>70161</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	03.03.2026
Composizione	01	Compressa rivestita con film: sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini phosphas monohydricus, metformini hydrochloridum 500 mg, povidonum K 30, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, natrii stearyl is fumaras, natrii laurilsulfas, coperta: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 2.6 mg.	
	02	Compressa rivestita con film: sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini phosphas monohydricus, metformini hydrochloridum 850 mg, povidonum K 30, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, natrii stearyl is fumaras, natrii laurilsulfas, coperta: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 4.42 mg.	
	03	Compressa rivestita con film: sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini phosphas monohydricus, metformini hydrochloridum 1000 mg, povidonum K 30, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, natrii stearyl is fumaras, natrii laurilsulfas, coperta: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 5.2 mg.	
Indicazione		Antidiabetico orale	
Confezione/i	01	001	56 compressa/compresse <span style="float: right;">B</span>
		002	56 compressa/compresse <span style="float: right;">B</span>
		003	56 compressa/compresse <span style="float: right;">B</span>
Valevole fino al		02.03.2031	

**01 Stannum metallicum D1, Crème**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>70439</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.	12.03.2026
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: stannum metallicum (HAB) D1 40 mg, aqua purificata, paraffinum liquidum, ozokeritum, ricini oleum hydrogenatum, glyceroli monoisostearas, polyglyceroli-3 mono-oleas, vaselinum flavum, lactosum monohydricum, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Gültig bis		11.03.2031	

**01 Testone, Injektionslösung**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>70570</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.4.	03.03.2026
Zusammensetzung	01	testosteroni undecanoas 1000 mg corresp. testosteronum 631.5 mg, benzylis benzoas 2 g, ricini oleum raffinatum, ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Hypogonadismus des Mannes	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) B
Gültig bis		02.03.2031	

**01 Vitamin B1/6/12 Biovis, compresse rivestite con film**

Biovis Life Sciences AG, Via Cantonale 11, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>70713</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 07.02.4.	13.03.2026
Composizione	01	thiamini nitras 200 mg, pyridoxini hydrochloridum 100 mg, cyanocobalaminum 1 mg, lactosum monohydricum 151 mg, glycerida, carboxymethylamylum natricum corresp. natrium 0.504 mg, magnesi stearas, silica colloidalis anhydrica, cellulolum microcristallinum, coperta: hypromellosum, povidonum, E 171, talcum, acidum stearicum, E 172 (rubrum) pro compresso obducto.	
Indicazione		Preparazione a base di vitamine B	
Confezione/i	01	001	30 compressa/compresse B
		002	300 compressa/compresse B
		003	15 compressa/compresse B
Valevole fino al		illimitata	

**01 Vitamin D3 Spirig HC 10'000 I.E./ml, Tropfen zum Einnehmen, Lösung**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>69997</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	03.03.2026
Zusammensetzung	01	cholecalciferolum 10000 U.I. corresp. cholecalciferolum 0.25 mg, olivae oleum raffinatum q.s., ad solutionem pro 1 ml, Corresp. 40 guttae.	
Anwendung		Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	001	10 ml Flasche(n) mit separater Pipette D
		002	10 ml Flasche(n) Tropfflasche D
Gültig bis		02.03.2031	

**01 Zarzio 30 MU/0,5 ml , Injektionslösung in einer Fertigspritze**

EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>70485</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 06.07.3.	04.03.2026
Zusammensetzung	01	filgrastimum 0.30 mg corresp. filgrastimum 30 Mio. U., excipients ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Neutropenie	
Packung/en	01	001	5 Fertigspritze(n) A
Bemerkung		Zusammensetzung entspricht ausländischer Packungsbeilage. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 und 3 HMG (SR 812.21) (Parallelimport aus Rumänien von Zarzio, Injektionslösung in einer Fertigspritze (ZL-Nr. 60579)).	
Gültig bis		03.03.2031	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Bonqat 50 mg/ml ad us. vet., Lösung zum Eingeben für Katzen**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 69957	Abgabekategorie: B	Index:	24.03.2026
Zusammensetzung	01	pregabalinum 50.0 mg, natrii benzoas 2.0 mg, ethylmaltolum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Linderung akuter Angstzustände und Ängsten bei Katzen im Zusammenhang mit Transporten und Tierarztbesuchen	
Packung/en	01	001	2 ml B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): pregabalinum, DCI	
Gültig bis		23.03.2031	

**01 Zycortal 25 mg/ml ad us. vet., Depot-Injektionssuspension für Hunde**

Dechra Veterinary Products Suisse GmbH, Messeplatz 10, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 69980	Abgabekategorie: B	Index:	03.03.2026
Zusammensetzung	01	desoxycortoni pivalas 25 mg corresp. desoxycortonum 18.84 mg, methylcellulosum, carmellosum natricum, polysorbatum 60, natrii chloridum, chlorocresolum 1.0 mg, aqua ad iniectabile, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Anwendung als Substitutionstherapie bei Mineralocorticoid-Mangel bei Hunden mit primärem Hypoadrenokortizismus (Morbus Addison).	
Packung/en	01	001	4 ml B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): desoxycortonum, DCI	
Gültig bis		02.03.2031	

## 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 Abirateron Sandoz 250 mg, Filmtabletten**

**02 Abirateron Sandoz 500 mg, Filmtabletten**

**03 Abirateron Sandoz 1000 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>67818</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: <b>07.16.2.</b>	<b>24.03.2026</b>
Zusammensetzung	01	abirateroni acetat 250 mg, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 34 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 5.31 mg.	
	02	abirateroni acetat 500 mg, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 68 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 10.62 mg.	
	03	abirateroni acetat 1000 mg, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 136 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, pro compresso obducto corresp., natrium 15.92 mg.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Packung/en	02	002	56 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	03	003	28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		67818 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Afelor Liquid Caps 200 mg, Weichkapseln**  
**02 Afelor Liquid Caps forte 400 mg, Weichkapseln**  
 NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>69402</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	31.03.2026
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, macrogolum 600, kalii hydroxidum, aqua purificata, Kapselhülle: gelatina, sorbitol sorbitan solution corresp. sorbitolum 10 mg, gelatina hydrolysata, E 127, pro capsula.	
	02	ibuprofenum 400 mg, macrogolum 600, kalii hydroxidum, aqua purificata, Kapselhülle: gelatina, sorbitol sorbitan solution corresp. sorbitolum 17.82 mg, gelatina hydrolysata, E 127, pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	02	003	10 Kapsel(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Umwandlung Zulassungsart: Dosisstärke 200 mg neu Export 69402 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 AMOROLFIN Lemman 5%, vernis à ongles**  
 Lemman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: <b>68231</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 10.09.4.	18.03.2026
Composition	01	A) vernis à ongles: amorolfinum 50 mg ut amorolfini hydrochloridum 55.7 mg, ethanolum anhydricum, ammonio methacrylatis copolymerum A, ethylis acetat, butylis acetat, triacetinum, ad solutionem pro 1 ml. B) écouvillon: alcohol isopropylicus, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Onychomycoses causées par des dermatophytes, des levures ou des moisissures.	
Conditionnements	01	001	2.5 ml Vernis à ongles avec 30 compresses / 30 limes à ongles <span style="float: right;">B</span>
		002	5 ml Vernis à ongles avec 30 compresses / 30 limes à ongles <span style="float: right;">B</span>
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Atropine 0,5 % SDU Faure, collyre**  
 THEA Pharma S.A., Moserstrasse 27, 8200 Schaffhausen

N° d'AMM: <b>46994</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 11.02.0.	03.03.2026
Composition	01	atropini sulfas 5 mg, natrii chloridum, glycinum, kalii dihydrogenophosphas corresp. phosphas 104.7 µg, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Mydriatique	
Conditionnements	01	035	4 x 5 unidose(s) <span style="float: right;">B</span>
Remarque		(Révocation du conditionnement Atropine 1% SDU Faure, collyre )	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Baiama 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.	03.03.2026
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
Remarque		(Modification du nom de la préparation, anciennement: aflibercept HORUS, solution injectable)	
Valable jusqu'au		09.11.2030	

**01 Berocca MED, Brausetabletten Orangenaroma****04 Berocca MED, Brausetabletten Cassisaroma**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 8, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 54503	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	20.03.2026
Zusammensetzung	01	vitamina: thiamini hydrochloridum 15 mg, riboflavinum 15 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 10 µg, nicotinamidum 50 mg, acidum folicum 400 µg, acidum pantothenicum 23 mg ut biotinum 150 µg, acidum ascorbicum 500 mg, mineralia: calcium 100 mg, magnesium 100 mg, zincum 10 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	04	vitamina: thiamini hydrochloridum 15 mg ut monophosphothiamini chloridum, riboflavinum 15 mg ut riboflavini natrii phosphas, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 0.01 mg, nicotinamidum 50 mg, acidum pantothenicum 23 mg ut calcii pantothenas, biotinum 0.15 mg, acidum ascorbicum 500 mg, acidum folicum 0.4 mg, mineralia: calcium 100 mg ut calcii carbonas et calcii pantothenas, magnesium 100 mg ut magnesi subcarbonas ponderosus et magnesi sulfas dihydricus, zincum 10 mg ut zinci citras trihydricus, acidum citricum, natrii hydrogenocarbonas, mannitolium 349.03 mg, natrii carbonas, natrii chloridum, acesulfamum kalicum, sucralosum, polysorbatum 60, arom.: vanillinum et alia, color.: E 129 59.8 mg, E 131, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Packung/en	01	013	15 Tablette(n) D
		014	30 Tablette(n) D
		015	45 Tablette(n) D
		016	60 Tablette(n) D
	04	017	30 Tablette(n) D
		018	45 Tablette(n) D
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung der Dosisstärke 01) (Änderung der Salzform der Wirkstoffe Thiamin und Riboflavin in der Dosisstärke 01)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Berocca MED, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 8, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>54504</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	27.03.2026
Zusammensetzung	01	vitamina: thiamini hydrochloridum 15 mg ut thiamini nitras, riboflavinum 15 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 10 µg, nicotinamidum 50 mg, acidum folicum 400 µg, acidum pantothenicum 23 mg ut calcii pantothenas, biotinum 150 µg, acidum ascorbicum 500 mg, mineralia: calcii carbonas et calcii pantothenas corresp. calcium 100 mg, magnesi subcarbonas ponderosus et magnesi oxidum leve corresp. magnesium 100 mg, zincum 10 mg ut zinci citras trihydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Packung/en	01	005	30 Tablette(n) HDPE-Flaschen D
		006	100 Tablette(n) HDPE-Flaschen D
Bemerkung		(Änderung Primärverpackung, früher: Blister, neu: Flaschen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Bilastin Spirig HC 20 mg, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>68160</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.13.1.	26.03.2026
Zusammensetzung	01	bilastinum 20 mg ut bilastinum monohydricum, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, magnesi stearas, silica colloidalis anhydrica, pro compresso.	
Anwendung		Antiallergikum / Antihistaminikum	
Packung/en	01	004	10 Tablette(n) D
		005	30 Tablette(n) D
		006	50 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Bilastin-Mepha 20 mg, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>68002</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.13.1.	05.03.2026
Zusammensetzung	01	bilastinum 20 mg, cellulolum microcristallinum, mannitololum, silica colloidalis anhydrica, magnesi stearas, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.21 mg, magnesi aluminii silicas, pro compresso.	
Anwendung		Antiallergikum / Antihistaminikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) D
		002	30 Tablette(n) D
		003	50 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Braunoderm ungefärbt, Lösung zur Anwendung auf der Haut****02 Braunoderm gefärbt, Lösung zur Anwendung auf der Haut**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>43468</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.1.	13.03.2026
Zusammensetzung	01	iodum 0.9 mg ut povidonum iodinatum, alcohol isopropylicus 455 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, kalii iodidum, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	iodum 0.9 mg ut povidonum iodinatum, alcohol isopropylicus 455 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, kalii iodidum, E 110, E 124, E 151, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Haut- und Wunddesinfiziens	
Packung/en	01	001	1 x 900 ml D
		002	10 x 900 ml D
		022	1 x 1000 ml (Spitalpackung) D
		138	10 x 1000 ml (Spitalpackung) D
		316	20 x 250 ml (Spitalpackung) D
		421	20 x 100 ml (Spitalpackung) D
	02	003	1 x 900 ml D
		004	10 x 900 ml D
		170	10 x 1000 ml (Spitalpackung) D
		332	20 x 250 ml (Spitalpackung) D
		449	1 x 1000 ml (Spitalpackung) D
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: ungefärbt/gefärbt: 900 ml, 10 x 900 ml)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Braunol, Lösung zur Anwendung auf der Haut**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>43469</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.1.	12.03.2026
Zusammensetzung	01	iodum 7.7 mg ut povidonum iodinatum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, macrogoli 9 aether laurilicus, natrii iodas, natrii hydroxidum, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfiziens für Haut, Schleimhaut und Wunden	
Packung/en	01	001	900 ml D
		002	10 x 900 ml D
		356	10 x 1000 ml D
		380	1000 ml D
		402	30 ml D
		410	100 ml D
		437	20 x 100 ml D
		445	20 x 250 ml Spray D
		453	20 x 250 ml D
		461	20 x 500 ml D
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 900 ml, 10 x 900 ml)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Co-Amoxicillin Sandoz 625, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55185</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	04.03.2026
Zusammensetzung	01	acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, carboxymethylamylum natricum A, cellulolum microcristallinum, Überzug: triethylis citras, ethylcellulosum, natrii laurilsulfas, alcohol cetylicus, hypromellosum, talcum, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium max. 1 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	014	10 Tablette(n) A
		016	20 Tablette(n) A
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Cosentyx UnoReady 300 mg / 2 ml, Injektionslösung im Fertigpen**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>68324</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	31.03.2026
Zusammensetzung	01	secukinumabum 300.0 mg, trehalosum dihydricum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, methioninum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Plaque Psoriasis bei Erwachsenen, psoriatische Arthritis, Hidradenitis suppurativa	
Packung/en	01	001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Daunoblastin 20 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>68340</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	10.03.2026
Zusammensetzung	01	daunorubicini hydrochloridum 20 mg, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Remissionsinduktion bei akuten lymphoblastischen bzw. lymphatischen (ALL) und bei akuten myeloischen Leukämien (AML).	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Diprophos, Injektionssuspension**

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: <b>39528</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.25	10.03.2026
Zusammensetzung	02	betamethasonum 5 mg ut betamethasoni dipropionas, betamethasonum 2 mg ut betamethasoni natrii phosphas, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, alcohol benzylicus 9 mg, E 218 1.3 mg, macrogolum 3350, propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, carmellosum natricum, acidum hydrochloridum, q.s. ad suspensionem pro 1 ml corresp. aqua ad iniectabile natrium 3.4 mg.	
Anwendung		Intramuskuläre und lokale Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	02	010	1 x 1 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
		029	5 x 1 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Die Dosisstärke 03 Diprophos, Injektionssuspension (Fertigspritze) wird per 10.03.2026 widerrufen).	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Donepezil NOBEL lingual 5 mg, Schmelztabletten****02 Donepezil NOBEL lingual 10 mg, Schmelztabletten**

NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>68060</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	03.03.2026
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg ut donepezili hydrochloridum monohydricum corresp. donepezilum 4.56 mg, mannitolum, sorbitolum max. 10 mg, crospovidonum, silica colloidalis hydrica, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, E 223 0.5 mg, aspartamum 1.5 mg, natrii stearyl is fumaras, magnesii stearas pro compresso corresp. natrium 0.34 mg.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg ut donepezili hydrochloridum monohydricum corresp. donepezilum 9.12 mg, mannitolum, sorbitolum max. 20 mg, crospovidonum, silica colloidalis hydrica, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, E 223 1 mg, aspartamum 3 mg, natrii stearyl is fumaras, magnesii stearas pro compresso corresp. natrium 0.68 mg.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	98 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	003	28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		004	98 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
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.: <b>68646</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	26.03.2026
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		Verlängerung der befristeten Zulassung Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		30.06.2027	

**01 Enhertu 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Vulkanstrasse 106, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: <b>67967</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	20.03.2026
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: trastuzumabum deruxtecanum 100 mg, saccharum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 80, pro vitro.	
Anwendung		Brustkrebs, Magenkarzinom, PanTumor	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Neue Indikation befristet zugelassen gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21) (Arzneimittelinformation: Stand der Information Januar 2026)	
Gültig bis		30.06.2027	

**01 Isotretinoin Sandoz 5mg, Weichkapseln**  
**02 Isotretinoin Sandoz 10mg, Weichkapseln**  
**03 Isotretinoin Sandoz 20mg, Weichkapseln**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>68109</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 10.02.0.	05.03.2026
Zusammensetzung	01	isotretinoinum 5 mg, int-rac-alpha-tocopherylis acetat, sojæ oleum hydrogenatum 19.2 mg, cera alba, sojæ oleum raffinatum 54.20 mg, Kapselhülle: gelatina, glycerolum, sorbitolum liquidum partim deshydricum corresp. sorbitolum max. 4.1 mg, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), aqua purificata, pro capsula.	
	02	isotretinoinum 10 mg, int-rac-alpha-tocopherylis acetat, sojæ oleum hydrogenatum 38.4 mg, cera alba, sojæ oleum raffinatum 108.41 mg, Kapselhülle: gelatina, glycerolum, sorbitolum liquidum partim deshydricum corresp. sorbitolum max. 5.1 mg, E 124 44 µg, E 131, E 171, aqua purificata, pro capsula.	
	03	isotretinoinum 20 mg, int-rac-alpha-tocopherylis acetat, sojæ oleum hydrogenatum 76.8 mg, cera alba, sojæ oleum raffinatum 216.83 mg, gelatina, glycerolum 39.5863 mg, sorbitolum liquidum partim deshydricum corresp. sorbitolum max. 7.0 mg, E 110 3.9 µg, E 171, aqua purificata, pro capsula.	
Anwendung		Aknetherapeutikum	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) A
		002	100 Kapsel(n) A
	02	003	30 Kapsel(n) A
		004	100 Kapsel(n) A
	03	005	30 Kapsel(n) A
		006	100 Kapsel(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Kivexa 600 mg / 300 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>68251</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	19.03.2026
Zusammensetzung	01	abacavirum 600 mg ut abacaviri sulfas, lamivudinum 300 mg, pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Kivexa 600 mg / 300 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>68253</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	19.03.2026
Zusammensetzung	01	abacavirum 600 mg ut abacaviri sulfas, lamivudinum 300 mg, pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Kivexa 600mg/300 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>68455</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	19.03.2026
Zusammensetzung	01	abacavirum 600 mg ut abacaviri sulfas, lamivudinum 300 mg, pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Lacosamid Desitin 10 mg / ml, Infusionslösung**

Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>68278</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	30.03.2026
Zusammensetzung	01	lacosamidum 10.0 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 2.99 mg.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001	2 Ampulle(n) Stechampulle à 10ml B
		002	1 Ampulle(n) Brechampulle à 20ml B
		003	5 Ampulle(n) Brechampulle à 20ml B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 5 Brechampullen à 20 ml)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Memantin NOBEL 10 mg, Filmtabletten**  
**02 Memantin NOBEL 20 mg, Filmtabletten**  
**03 Memantin NOBEL 5 mg, Filmtabletten**  
**04 Memantin NOBEL 15 mg, Filmtabletten**  
 NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>68241</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	03.03.2026
Zusammensetzung	01	memantini hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.31 mg, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.28 mg, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	02	memantini hydrochloridum 20 mg corresp. memantinum 16.62 mg, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.56 mg, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	03	memantini hydrochloridum 5 mg corresp. memantinum 4.15 mg, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.14 mg, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto.	
	04	memantini hydrochloridum 15 mg corresp. memantinum 12.46 mg, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.42 mg, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 110 0.03 mg, pro compresso obducto.	
Anwendung		Alzheimer-Krankheit	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Metamucil Orange, poudre**

Procter &amp; Gamble International Operations SA, route de Saint-Georges 47, 1213 Lancy

N° d'AMM: <b>55112</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.08.13	03.03.2026
Composition	01	plantaginis ovatae seminis tegumenti pulvis 561.8 mg, arom.: aspartamum et alia, color.: E 110, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Indication		En cas de constipation et tendance à la constipation	
Conditionnements	01	001 283 g	D
		002 30 x 5.8 g	D
Remarque		(Modification du nom de la préparation, anciennement: Metamucil N Mite orange, poudre)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Moxifloxacin Rivopharm, compresse rivestite con film**

Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno

N° d'AMM: <b>62659</b>	Categoria di dispensazione: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	05.03.2026
Composizione	01	moxifloxacinum 400 mg ut moxifloxacini hydrochloridum, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, povidonum K 30, magnesi stearas, coperta: macrogolum 3350, talcum, poly(alcohol vinylicus), E 110 160 µg, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium max. 3.78 mg.	
Indicazione		malattie infettive	
Osservazione		(Conversione del tipo di omologazione, solo per l'esportazione) Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		illimitata	

**01 Omvoh 100 mg, solution injectable en seringue préremplie****02 Omvoh 100 mg + 200 mg, solution injectable en seringue préremplie****03 Omvoh 200 mg, solution injectable en seringue préremplie**

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

N° d'AMM: <b>68951</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	27.02.2026
Composition	01	mirikizumabum 100 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, natrii chloridum, mannitolum, polysorbatum 80, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 1.1487 mg.	
	02	II) 200 mg: mirikizumabum 200 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, natrii chloridum, mannitolum, polysorbatum 80, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium 2.2974 mg. I) 100 mg: mirikizumabum 100 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, natrii chloridum, mannitolum, polysorbatum 80, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 1.1487 mg.	
	03	mirikizumabum 200 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, natrii chloridum, mannitolum, polysorbatum 80, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium 2.2974 mg.	
Indication		Colite ulcéreuse, Maladie de Crohn	
Conditionnements	01	001	2 seringue(s) préremplie(s) B
	02	002	1 + 1 seringue(s) préremplie(s) Pack combiné (1 x 100 mg + 1 x 200 mg) B
	03	003	1 seringue(s) préremplie(s) B
Remarque		(Changement ou ajout d'un conditionnement ; nouveau : 200 mg)	
Valable jusqu'au		29.11.2028	

**01 Omvoh 100 mg, solution injectable en stylo prérempli**  
**02 Omvoh 100 mg + 200 mg, solution injectable en stylo prérempli**  
**03 Omvoh 200 mg, solution injectable en stylo prérempli**  
 Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>68952</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	27.02.2026
Composition	01	mirikizumabum 100 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, natrii chloridum, mannitolium, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 1.1487 mg.	
	02	II) 200 mg: mirikizumabum 200 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, natrii chloridum, mannitolium, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium 2.2974 mg. I) 100 mg: mirikizumabum 100 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, natrii chloridum, mannitolium, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 1.1487 mg.	
	03	mirikizumabum 200 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, natrii chloridum, mannitolium, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium 2.2974 mg.	
Indication		Colite ulcéreuse, Maladie de Crohn	
Conditionnements	01	001	2 stylo(s) prérempli(s) B
	02	002	1 + 1 stylo(s) prérempli(s) Pack combiné (1 x 100 mg + 1 x 200 mg) B
	03	003	1 stylo(s) prérempli(s) B
Remarque		(Changement ou ajout d'un conditionnement ; nouveau : 200 mg)	
Valable jusqu'au		29.11.2028	

**01 Oxlumio 94.5 mg / 0.5 ml, Injektionslösung**  
 Alnylam Switzerland GmbH, Grafenauweg 4, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>68239</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	23.03.2026
Zusammensetzung	01	lumasiranum 94.5 mg corresp. lumasiranum natricum, aqua ad iniectabile, acidum phosphoricum, natrii hydroxidum, nitrogenium, ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Oxlumo wird zur Behandlung der primären Hyperoxalurie Typ 1 (PH1) in allen Altersgruppen angewendet	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) 1 Durchstechfl. aus Glas mit Fluorpolymer-beschichtetem Gummistopfen und Aluminiumversiegelung mit Flip-off-Knopf, à 0,5ml Injektionslösung B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Paxlovid, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>68793</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	27.03.2026
Zusammensetzung	01	<p>A): nirmatrelvirum 150 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 185 mg, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearyl is fumaras, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.99 mg.</p> <p>B): ritonavirum 100 mg, copovidonum, silica colloidalis anhydrica, sorbitani lauras, calcii hydrogenophosphas, natrii stearyl is fumaras, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, macrogolum 3350, hydroxypropylcellulosum, talcum, silica colloidalis anhydrica, polysorbatum 80, pro compresso obducto, natrium 0.388 mg.</p>	
Anwendung		Behandlung der Coronavirus-Krankheit 2019 (COVID-19) bei pädiatrischen Patienten ab 6 Jahren mit einem Körpergewicht von mindestens 20 kg, die keine Sauerstofftherapie oder Hospitalisierung aufgrund von COVID-19 benötigen und bei denen ein erhöhtes Risiko für einen schweren Verlauf von COVID-19 besteht.	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information November 2025)	
Gültig bis		04.04.2029	

**01 Perindopril-Amlodipin-Mepha Teva 5 mg/5 mg, Tabletten**  
**02 Perindopril-Amlodipin-Mepha Teva 5 mg/10 mg, Tabletten**  
**03 Perindopril-Amlodipin-Mepha Teva 10 mg/5 mg, Tabletten**  
**04 Perindopril-Amlodipin-Mepha Teva 10 mg/10 mg, Tabletten**  
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>68624</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	19.03.2026
Zusammensetzung	01	perindoprili tosilas 5 mg corresp. perindoprilum 3.408 mg, amlodipinum 5.0 mg ut amlodipini besilas, natrii hydrogenocarbonas, povidonum K 30, isomaltum 86.6 mg, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium 0.669 mg.	
	02	perindoprili tosilas 5 mg corresp. perindoprilum 3.408 mg, amlodipinum 10.00 mg ut amlodipini besilas, natrii hydrogenocarbonas, povidonum K 30, isomaltum 86.6 mg, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium 0.669 mg.	
	03	perindoprili tosilas 10.0 mg corresp. perindoprilum 6.815 mg, amlodipinum 5.0 mg ut amlodipini besilas, natrii hydrogenocarbonas, povidonum K 30, isomaltum 173.2 mg, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium 1.338 mg.	
	04	perindoprili tosilas 10.0 mg corresp. perindoprilum 6.815 mg, amlodipinum 10.0 mg ut amlodipini besilas, natrii hydrogenocarbonas, povidonum K 30, isomaltum 173.2 mg, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium 1.338 mg.	
Anwendung		Hypertonie, stabile koronare Herzkrankheit	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) (3 x 30) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	90 Tablette(n) (3 x 30) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	90 Tablette(n) (3 x 30) B
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	90 Tablette(n) (3 x 30) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Testlösung Alternaria alternata, Pricktestlösung**  
Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60727</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	12.03.2026
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (Alternaria alternata) 10000 U., glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
		002	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Umwandlung Zulassungsart: Hauptzulassung	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Prolastin-C Liquid 1000 mg/20 ml, solution pour perfusion****03 Prolastin-C Liquid 4000 mg/80 ml, solution pour perfusion**

OM Pharma Suisse SA, Route du Petit-Moncor 1D, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: <b>69448</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	31.03.2026
Composition	02	alpha-1-proteinasi inhibitor humanum 1 g, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, alaninum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 20 ml corresp. natrium 23.9 mg.	
	03	alpha-1-proteinasi inhibitor humanum 4 g, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, alaninum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 80 ml corresp. natrium 96 mg.	
Indication		Traitement substitutif à long terme, destiné aux patients en déficit d'inhibiteur de protéinase alpha-1 sévère documenté (par exemple génotype PiZZ, PiZ (nul), Pi (nul, nul) ou PiSZ).	
Conditionnements	02	002 1x 20 ml flacon(s)	B
Remarque		Nouvelle indication / indication modifiée (information sur le médicament: date de mise à jour de l'information février 2026) Dosage destiné uniquement à l'exportation 69448 03 Dosage autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		24.11.2029	

**01 Qinlock 50 mg, Tabletten**

Deciphera Pharmaceuticals (Schweiz) AG, Dammstrasse 21, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>68199</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	31.03.2026
Zusammensetzung	01	ripretinibum 50 mg, hypromelloosi acetas succinas, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 179 mg, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		gastrointestinale Stromatumoren (GIST)	
Packung/en	01	002 90 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Rabipur, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einer Fertigspritze**  
 Bavarian Nordic Berna GmbH, 3098 Köniz

Zul.-Nr.: 685	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	03.03.2026
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: virus rabiei inactivatus (Stamm: Flury LEP) min. 2.5 U.I., trometamolium, natrii chloridum, dinatrii edetas, kalii hydrogenoglutamas, polygelinum (Rind: Knochen), saccharum, pro vitro corresp. natrium 1.59-2.01 mg, kalium 0.15-0.19 mg, residui: neomycinum, chlortetracyclinum, amphotericinum B. Solvens: aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung zur prä- und postexpositionellen Tollwutprophylaxe	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) mit Pulver + 1 Fertigspritze (mit weisser, manipulationssicheren Verschlusskappe) mit Lösungsmittel B
		002	1 Durchstechflasche(n) mit Pulver + 1 Fertigspritze (mit transparentem Schraubverschluss) mit Lösungsmittel B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 Fertigspritze mit transparentem Schraubverschluss)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Rennie Gum, Wirkstoffhaltiger Kaugummi**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 8, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 68152	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	06.03.2026
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 750 mg, isomaltum 416.17 mg, chewing gum base cum E 321 0.192 mg, aromatica (Pfefferminze) cum alcohol benzylicus, aromatica (Menthol), sucralosum, acesulfamum kalicum, E 133, magnesii stearas, sorbitolum 169.55 mg, copovidonum, pro praeparatione.	
Anwendung		Antacidum	
Packung/en	01	001	20 Stück D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Rosuvastatin Zentiva 5 mg, Filmtabletten**  
**02 Rosuvastatin Zentiva 10 mg, Filmtabletten**  
**03 Rosuvastatin Zentiva 20 mg, Filmtabletten**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>66460</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	26.03.2026
Zusammensetzung	01	Filmtablette: rosuvastatinum 5 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 30 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.054 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, talcum, E 171, pro compresso obducto.	
	02	Filmtablette: rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 60 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.108 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, talcum, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	03	Filmtablette: rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 120 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.216 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, talcum, E 171, 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 28 Tablette(n) 002 98 Tablette(n) 009 100 Tablette(n)	B B B
	02	003 28 Tablette(n) 004 98 Tablette(n)	B B
	03	005 28 Tablette(n) 006 98 Tablette(n)	B B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu zusätzlich: 5 mg / 100 Stk.)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Rukobia 600 mg, Retardtabletten**  
 ViiV Healthcare GmbH, Neuhofstrasse 4, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>67854</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	12.03.2026
Zusammensetzung	01	fostemsavirum 600 mg ut fostemsavirum trometamolom, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, poly(alcohol vinylicus) E 171 macrogolum 3350 talcum E 172 (flavum) E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Scheriproct, Rektalsalbe**

Medius AG, Stegackerstrasse 1, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: <b>24137</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.09.2.	18.03.2026
Zusammensetzung	01	prednisoloni-21 hexanoas 1.9 mg, cinchocaini hydrochloridum 5 mg, octyldodecanolum, ricini oleum raffinatum, ricini oleum hydrogenatum, macrogoli 400 ricinoleas 75 mg, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Hämorrhoiden, oberflächliche Analfissuren, Proktitis	
Packung/en	01	001	10 g B
		002	30 g B
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung: neu ohne Parfum)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Selomida Verdauung, Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>65354</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.4.	18.03.2026
Zusammensetzung	01	No.4 kalium chloratum (HAB) D6 (HAB 6) 1.25 g, No.6 kalium sulfuricum (HAB) D6 (HAB 6) 1.25 g, No.8 natrium chloratum (HAB) D6 (HAB 6) 1.25 g, No.9 natrium phosphoricum (HAB) D6 (HAB 6) 1.25 g, No.10 natrium sulfuricum (HAB) D6 (HAB 6) 1.25 g, No.23 natrium bicarbonicum (natrii hydrogencarbonas Ph.Eur.) D12 (HAB 6) 1.25 g, lactosum monohydricum 7.5 g, ad pulverem pro charta 7.5 g.	
Anwendung		Gemäss dem biochemischen Therapieprinzip nach Dr. Schüssler bei Verdauungsbeschwerden mit Symptomen wie Sodbrennen, Völlegefühl, Erbrechen, Blähungen, Durchfall oder Verstopfung	
Packung/en	01	002	30 x 7,5 g D
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 12 x 7,5 g)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Shingrix, Pulver und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension**

GlaxoSmithKline AG, Neuhofstrasse 4, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>67987</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	31.03.2026
Zusammensetzung	01	Pulver: glycoproteini E viri Varicellae Zoster antigenum 50 µg, saccharum, polysorbatum 80, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dikalii phosphas anhydricus, pro praeparatione. Solvens: Adeps A 3-O-desacyl-4'-monophosphorylatus, Quillajae saponariae Molina saponinum purificatum, 1,2-dioleoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, cholesterolum, dinatrii phosphas, kalii dihydrogenophosphas, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml. Suspendio reconstituta: glycoproteini E viri Varicellae Zoster antigenum 50 µg, saccharum, polysorbatum 80, Adeps A 3-O-desacyl-4'-monophosphorylatus, Quillajae saponariae Molina saponinum purificatum, 1,2-dioleoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, cholesterolum, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas anhydricus, dikalii phosphas anhydricus, dinatrii phosphas, kalii dihydrogenophosphas, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.77 mg, kalium 0.18 mg.	
Anwendung		Prävention von Herpes Zoster	
Packung/en	01	001	1 + 1 Durchstechflasche(n) Pulver und Suspension B
		002	10 + 10 Durchstechflasche(n) Pulver und Suspension B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sidroga Gallen- und Lebertee N, Arzneitee**

Uriach Switzerland AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>65046</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.11.2.	25.03.2026
Zusammensetzung	01	taraxaci officinalis herba cum radice (Taraxacum officinale F.H.Wigg, herba cum radice) 0.6 g, silybi mariani fructus (Silybum marianum L. Gaertn., fructus) 0.5 g, millefolii herba (Achillea millefolium L., herba) 0.5 g, menthae piperitae folium (Mentha xpiperita L., folium) 0.2 g, carvi fructus (Carum carvi L., fructus), pro charta 2.0 g.	
Anwendung		Traditionsgemäss zur Linderung der Beschwerden bei leichten auch krampfartigen Verdauungsstörungen.	
Packung/en	01	001	20 x 2 g E
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Similasan Reisekrankheit, Globuli**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>67812</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.1.	26.03.2026
Zusammensetzung	01	nux-vomica (Ph.Eur.Hom.) D15 (Ph.Eur.Hom. 1.1.8) 2.500 mg, hyoscyamus niger (HAB) D15 2.500 mg, petroleum rectificatum (HAB) D15 2.500 mg, anamirta cocculus (HAB) D15 (Ph.Eur.Hom. 1.1.8) 2.500 mg, calcii carbonas, xylitolum 600.00 mg, ad globulos pro 1 g corresp. 70-90 granula homoeopathica imbuta.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Reisekrankheit (Auto, Flugzeug, Schiff, Eisenbahn usw.) mit Symptomen wie Übelkeit, Erbrechen und Schwindelgefühl.	
Packung/en	01	001	15.0 g D
		002	4.5 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Similasan Reisekrankheit, Tabletten**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>67813</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.1.	26.03.2026
Zusammensetzung	01	strychnos nux-vomica (HAB) D15 (Ph.Eur.Hom. 1.1.8) 6.25 mg, hyoscyamus niger (HAB) D15 6.25 mg, petroleum rectificatum (HAB) D15 6.25 mg, anamirta cocculus (HAB) D15 (Ph.Eur.Hom. 1.1.8) 6.25 mg, maydis amylum, magnesii stearas, lactosum monohydricum 241.25 mg, pro compresso 250 mg.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Reisekrankheit (Auto, Flugzeug, Schiff, Eisenbahn usw.) mit Symptomen wie Übelkeit, Erbrechen und Schwindelgefühl.	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Tebofortin intens 120, Filmtabletten****02 Tebofortin uno 240, Filmtabletten**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 58900	Abgabekategorie: D	Index: 02.97.0.	24.03.2026
Zusammensetzung	01	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum (Ginkgo biloba L., folium) 120 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 26.4-32.4 mg, ginkgolidae A, B et C 3.36-4.08 mg et bilobalidum 3.12-3.84 mg, DER: 35-67:1, Auszugsmittel acetonum 60% m/m, lactosum monohydricum 68.25 mg, cellulolum microcristallinum, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.65 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 1500, E 172 (flavum), talcum, simeticonum, silica colloidalis anhydrica, macrogoli 5 aether stearylicus, E 200, pro compresso obducto.	
	02	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum (Ginkgo biloba L., folium) 240 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 52.8-64.8 mg, ginkgolidae A, B et C 6.72-8.16 mg et DER: 35-67:1, bilobalidum 6.24-7.68 mg, DER: 35-67:1, Auszugsmittel acetonum 60% (m/m), cellulolum microcristallinum, silicii dioxidum praecipitatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 6.6 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, cellulolum microcristallinum, acidum stearicum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), talcum, excipients pro compresso obducto, pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nachlassender geistiger Leistungsfähigkeit (bei Arteriosklerose-Beschwerden)	
Packung/en	01	006	30 Tablette(n) D
		007	90 Tablette(n) D
	02	008	20 Tablette(n) D
		009	40 Tablette(n) D
		010	60 Tablette(n) D
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**03 Tebokan 120, Filmtabletten****04 Tebokan 240, Filmtabletten**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>54534</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: <b>02.97.0.</b>	<b>24.03.2026</b>
Zusammensetzung	03	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum (Ginkgo biloba L., folium) 120 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 26.4-32.4 mg, ginkgolidae A, B et C 3.36-4.08 mg et bilobalidum 3.12-3.84 mg, DER: 35-67:1, Auszugsmittel acetonum 60% (m/m), lactosum monohydricum 68.25 mg, cellulolum microcristallinum, maydis amylum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.65 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 1500, E 172 (flavum), talcum, simeticonum, silica colloidalis anhydrica, macrogoli 5 aether stearylicus, E 200, pro compresso obducto.	
	04	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum (Ginkgo biloba L., folium) 240 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 52.8-64.8 mg, ginkgolidae A, B et C 6.72-8.16 mg et bilobalidum 6.24-7.68 mg, DER: 35-67:1, Auszugsmittel acetonum 60% (m/m), cellulolum microcristallinum, silicii dioxidum praecipitatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 6.6 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, cellulolum microcristallinum, acidum stearicum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), talcum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nachlassender geistiger Leistungsfähigkeit; bei Claudicatio intermittens; bei Vertigo und Tinnitus	
Packung/en	03	045	90 Tablette(n) B
		046	120 Tablette(n) B
	04	004	30 Tablette(n) B
		005	60 Tablette(n) B
		006	90 Tablette(n) B
		007	120 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Teicoplanin Labatec 200 mg, poudre pour solution injectable/pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>59765</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: <b>08.01.9.</b>	<b>31.03.2026</b>
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: teicoplaninum 200 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium max. 10.04 mg.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001	1 x 200 mg flacon perforable A
Remarque		(Modification de la composition des excipients)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Terbinafin-Mepha, Crème**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>57865</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	26.03.2026
Zusammensetzung	01	terbinafini hydrochloridum 10 mg, alcohol benzylicus 10 mg, alcohol cetylicus et stearylicus 40 mg, alcohol cetylicus 40 mg, cetylis palmitas, isopropylis myristas, polysorbatum 60, sorbitani stearas, natrii hydroxidum ad pH, acidum hydrochloridum 25 per centum ad pH, aqua purificata q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Mittel gegen Hautpilzkrankungen	
Packung/en	01	001	15 g
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Testogel 50 mg, Gel**

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

Zul.-Nr.: <b>56779</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.4.	24.03.2026
Zusammensetzung	01	testosteronum 50 mg, isopropylis myristas, ethanolum 96 per centum, carbomerum 980, natrii hydroxidum, aqua purificata ad gelatum pro 5 g.	
Anwendung		Männlicher Hypogonadismus	
Packung/en	01	004	30 Beutel
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 25 mg)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ticagrelor Zentiva 60 mg, Filmtabletten****02 Ticagrelor Zentiva 90 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>68830</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.2.	24.03.2026
Zusammensetzung	01	ticagrelorum 60 mg, mannitolium, calcii hydrogenophosphas dihydricus, carboxymethylamylum natricum A, hypromellosum, magnesii stearas, hypromellosum, E 171, macrogolum 400, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.392 - 0.588 mg.	
	02	ticagrelorum 90 mg, mannitolium, calcii hydrogenophosphas dihydricus, carboxymethylamylum natricum A, hypromellosum, magnesii stearas, hypromellosum, E 171, macrogolum 400, E 172 (flavum), talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 0.588 - 0.882 mg.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer (in Kombination mit Acetylsalicylsäure)	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.02.2028	

**01 Vivena 1000 mg, Filmtabletten**

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>69834</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.1.	04.03.2026
Zusammensetzung	01	diosminum 1000 mg, poly(alcohol vinylicus), carmellosum natricum conexam corresp. natrium 0.64 mg, talcum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Chronische Veneninsuffizienz der unteren Extremitäten, Exazerbation von Hämorrhoidalsymptomen	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) D
		003	60 Tablette(n) D
		004	90 Tablette(n) D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Diosmin axapharm, Filmtabletten) (Änderung oder Ergänzung der Packungsgrößen, neu: 60 und 90 Filmtabletten)	
Gültig bis		16.03.2030	

**01 Vocabria 400 mg / 2 ml, Depot-Injektionssuspension****02 Vocabria 600 mg / 3 ml, Depot-Injektionssuspension**

ViiV Healthcare GmbH, Neuhofstrasse 4, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>67740</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	19.03.2026
Zusammensetzung	01	cabotegravirum 400 mg, mannitolium, polysorbatum 20, macrogolum 3350, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 2 ml.	
	02	cabotegravirum 600 mg, mannitolium, polysorbatum 20, macrogolum 3350, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Vocabria 30 mg, Filmtabletten**

ViiV Healthcare GmbH, Neuhofstrasse 4, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>67669</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	19.03.2026
Zusammensetzung	01	cabotegravirum 30 mg ut cabotegravirum natricum, lactosum monohydricum 163.59 mg, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, carboxymethylamylum natricum A, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto corresp. natrium 2.67 - 3.59 mg.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Xofluza 2 mg / ml, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

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

Zul.-Nr.: <b>68068</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.03.0.	09.03.2026
Zusammensetzung	01	baloxavirum marboxilum 40 mg, mannitolium, maltitolium 700 mg, natrii chloridum corresp. natrium 23.59 mg, hypromelloseum, povidonum K 25, silica colloidalis anhydrica, sucralosum, talcum, aromatica (Erdbeer) ad granulatum pro 2 g.	
Anwendung		Behandlung von Influenza, Influenza-Postexpositionsprophylaxe	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Ubichinonum compositum ad us. vet., Injektionslösung (s.c., i.m.)**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 68175	Abgabekategorie: B	Index:	04.03.2026
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum (acidum acetylsalicylicum Ph.Eur.) D10 (HAB 5a) 22.0 mg, acidum ascorbicum (acidum ascorbicum Ph.Eur.) D6 (HAB 5a) 22.0 mg, acidum L(+) lacticum (acidum (S)-lacticum Ph. Eur.) D6 (HAB 5a) 22.0 mg, adenosinum triphosphoricum D10 (HAB 5a) 22.0 mg, anthrachinonum D10 (HAB 6) 22.0 mg, coenzym A D10 (HAB 5a) 22.0 mg, conium maculatum (HAB) D4 22.0 mg, galium aparine (HAB) D6 22.0 mg, histaminum (Ph.Eur.Hom.) D10 (HAB 5a) 22.0 mg, hydrastis canadensis (Ph.Eur.Hom.) D4 (Ph.Eur.Hom. 1.1.8.) 22.0 mg, hydrochinonum D8 (HAB 5a) 22.0 mg, magnesium gluconicum (magnesii gluconas Ph.Eur.) D10 (HAB 5a) 22.0 mg, nadidum D10 (HAB 5a) 22.0 mg, naphthochinonum D10 (HAB 5a) 22.0 mg, natrium riboflavinum phosphoricum (riboflavini natrii phosphas hydricus Ph. Eur.) D6 (HAB 5a) 22.0 mg, nicotinamidum (nicotinamidum Ph.Eur.) D6 (HAB 5a) 22.0 mg, para-benzochinonum D10 (HAB 5a) 22.0 mg, podophyllum peltatum (HAB) D4 22.0 mg, pyridoxinum hydrochloricum (pyridoxini hydrochloridum Ph.Eur.) D6 (HAB 5a) 22.0 mg, sulfur (HAB) D8 22.0 mg, thiaminum hydrochloricum (thiamini hydrochloridum Ph.Eur.) D6 (HAB 5a) 22.0 mg, trichinoylum D10 (HAB 6) 22.0 mg, ubichinonum (ubidecarenonum Ph.Eur.) D10 (HAB 5a) 22.0 mg, vaccinium myrtillus (HAB) D4 22.0 mg, acidum thiocticum (acidum thiocticum Ph.Eur.) D8 (HAB 6) 22.0 mg, manganum phosphoricum D8 (HAB 6) 22.0 mg, natrium diethyloxalaceticum D8 (HAB 6) 22.0 mg, aqua ad iniectabile, natrii chloridum, ad solutionem pro vitro 2.2 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Credelio 56 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde  
 02 Credelio 112 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde  
 03 Credelio 225 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde  
 04 Credelio 450 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde  
 05 Credelio 900 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde  
 06 Credelio 12 mg ad us. vet., Kautabletten für Katzen von 0.5-2.0 kg  
 07 Credelio 48 mg ad us. vet., Kautabletten für Katzen von >2.0-8.0 kg  
 Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 66854	Abgabekategorie: B	Index:	18.03.2026
Zusammensetzung	01	lotilanerum 56.25 mg, cellulosi pulvis, lactosum monohydricum, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, crospovidonum, aromatica Meat Dry Flavor, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	lotilanerum 112.50 mg, cellulosi pulvis, lactosum monohydricum, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, crospovidonum, aromatica Meat Dry Flavor, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	lotilanerum 225.00 mg, cellulosi pulvis, lactosum monohydricum, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, crospovidonum, aromatica Meat Dry Flavor, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	04	lotilanerum 450.00 mg, cellulosi pulvis, lactosum monohydricum, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, crospovidonum, aromatica Meat Dry Flavor, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	05	lotilanerum 900.00 mg, cellulosi pulvis, lactosum monohydricum, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, crospovidonum, aromatica Meat Dry Flavor, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	06	lotilanerum 12 mg, cellulosi pulvis, lactosum monohydricum, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, crospovidonum, faecis pulvis, vanillinum, cellulolum microcristallinum silicificatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	07	lotilanerum 48 mg, cellulosi pulvis, lactosum monohydricum, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, crospovidonum, faecis pulvis, vanillinum, cellulolum microcristallinum silicificatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung	01	Ektoparasitikum zur systemischen Anwendung bei Hunden	
	02	Ektoparasitikum zur systemischen Anwendung bei Hunden	
	03	Ektoparasitikum zur systemischen Anwendung bei Hunden	
	04	Ektoparasitikum zur systemischen Anwendung bei Hunden	
	05	Ektoparasitikum zur systemischen Anwendung bei Hunden	
	06	Ektoparasitikum zur systemischen Anwendung bei Katzen	
	07	Ektoparasitikum zur systemischen Anwendung bei Katzen	
Packung/en	01	001 3 Tablette(n)	B
	02	002 3 Tablette(n)	B
	03	003 3 Tablette(n)	B
	04	004 3 Tablette(n)	B
	05	005 3 Tablette(n)	B
	06	006 3 Tablette(n)	B
	07	007 3 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Ergänzung Indikationen)	

Gültig bis unbegrenzt

**01 Dexamethason ufamed 4 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung**

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: **68032** Abgabekategorie: **B** Index: 19.03.2026

Zusammensetzung	01	dexamethasonum 4 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, alcohol benzylicus 16.67 mg, natrii citras dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, propylenglycolum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glukokortikosteroid für Rinder, Pferde, Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001	50 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 NASYM ad us. vet., Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension für Rinder**

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

Zul.-Nr.: **1777** Abgabekategorie: **B** Index: 25.03.2026

Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: bovine respiratory syncytial virus (BRSV), strain Lym-56, live attenuated $10^{4.7}$ - $10^{6.5}$ U., dextranum 70, saccharum, gelatina, NZ-Amine, sorbitolum, kalii dihydrogenophosphas, dikalii phosphas anhydricus, pro vitro, residui: gentamicinum, ampicillinum. Solvens: kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii chloridum, kalii chloridum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Attenuierter Lebendimpfstoff gegen Bovines Respiratorisches Synzytialvirus bei Rindern	
Packung/en	01	001	1 Flasche Lyophilisat à 5 Dosen und 1 Flasche Lösungsmittel zu 10 ml B
		002	1 Flasche Lyophilisat à 25 Dosen und 1 Flasche Lösungsmittel zu 50 ml B
		003	10 Flaschen Lyophilisat à 5 Dosen B
		004	10 Flaschen Lyophilisat à 1 Dosis und 10 Flaschen Lösungsmittel zu 2 ml B
		005	10 Flaschen Lösungsmittel zu 10 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 NexGard Combo Spot-on Katzen < 2.5 kg ad us. vet., Lösung zum Auftropfen**  
**02 NexGard Combo Spot-on Katzen 2.5 - 7.5 kg ad us. vet., Lösung zum Auftropfen**  
 Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel

Zul.-Nr.: <b>68382</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	25.03.2026
Zusammensetzung	01	esafoxolanerum 3.599 mg, praziquantelum 24.90 mg, eprinomectinum 1.200 mg, dimethylis isosorbas, glyceroli formalum, E 321 0.3000 mg, ad solutionem pro vase 0.3 ml.	
	02	esafoxolanerum 10.80 mg, praziquantelum 74.70 mg, eprinomectinum 3.600 mg, dimethylis isosorbas, glyceroli formalum, E 321 0.9000 mg, ad solutionem pro vase 0.9 ml.	
Anwendung		Für Katzen, bei denen eine parasitäre Mischinfestation vorliegt oder das Risiko einer solchen durch Zestoden (Bandwürmer), Nematoden (Rundwürmer) und Ektoparasiten besteht	
Packung/en	01	001 3 x 0.3 ml Pipetten	B
	02	002 3 x 0.9 ml Pipetten	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Revozyn RTU 400 mg/ml ad us. vet, Injektionssuspension für Rinder**  
 Dechra Veterinary Products Suisse GmbH, Messeplatz 10, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>68310</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	18.03.2026
Zusammensetzung	01	penethamati hydroiodidum 400.0 mg corresp. 400'000 U.I., lecithinum, ethylis oleas, ad suspensionem pro 1.0 ml.	
Anwendung		Antibiotische Injektionssuspension für Rinder	
Packung/en	01	001 50 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Utertab 2000 mg ad us. vet., Tabletten zur intrauterinen Anwendung für Rinder**  
 Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Zul.-Nr.: <b>68080</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	25.03.2026
Zusammensetzung	01	tetracyclini hydrochloridum 2000.0 mg corresp. tetracyclinum 1848.2 mg, cellulolum microcristallinum, maydis amyllum, amyllum pregelificatum, povidonum K 25, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Antibiotische Tabletten zur intrauterinen Anwendung für Rinder	
Packung/en	01	001 2 x 5 Tablette(n)	B
		004 20 x 5 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Zelys 1.25 mg ad us. vet., comprimés à croquer pour chiens**

**02 Zelys 5 mg ad us. vet., comprimés à croquer pour chiens**

**03 Zelys 10 mg ad us. vet., comprimés à croquer pour chiens**

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

N° d'AMM: <b>68120</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index:	04.03.2026
Composition	01	pimobendanum 1.25 mg, acidum malicum, carmellosum natricum conexum, copovidonum, acidum stearicum, silica colloidalis anhydrica, hepar suilli pulverisatum, faex siccata, maydis amylum, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum, pro compresso.	
	02	pimobendanum 5.00 mg, acidum malicum, carmellosum natricum conexum, copovidonum, acidum stearicum, silica colloidalis anhydrica, hepar suilli pulverisatum, faex siccata, maydis amylum, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum, pro compresso.	
	03	pimobendanum 10.00 mg, acidum malicum, carmellosum natricum conexum, copovidonum, acidum stearicum, silica colloidalis anhydrica, hepar suilli pulverisatum, faex siccata, maydis amylum, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum, pro compresso.	
Indication		Thérapeutique cardiovasculaire chez le chien	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger illimité	

## 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 01.03.2026 übernimmt die Firma **Lagap SA, Vezia** folgende/s Arzneimittel der Firma **Geistlich Pharma AG, Wolhusen**:

A compter du 01.03.2026, l'entreprise **Lagap SA, Vezia** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Geistlich Pharma AG, Wolhusen**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
12337	Decalcit, compresse masticabili
19035	Decalcit, polvere orale

Per 01.03.2026 übernimmt die Firma **Atnahs Pharma Switzerland AG, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **Curatis AG, Liestal**:

A compter du 01.03.2026, l'entreprise **Atnahs Pharma Switzerland AG, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Curatis AG, Liestal**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
31723	Synacthen, Injektionslösung

Per 01.03.2026 übernimmt die Firma **Atnahs Pharma Switzerland AG, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **Curatis AG, Liestal**:

A compter du 01.03.2026, l'entreprise **Atnahs Pharma Switzerland AG, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Curatis AG, Liestal**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
33801	Synacthen Depot, Injektionssuspension

Per 01.03.2026 übernimmt die Firma **Atnahs Pharma Switzerland AG, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **Curatis AG, Liestal**:

A compter du 01.03.2026, l'entreprise **Atnahs Pharma Switzerland AG, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Curatis AG, Liestal**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
67108	Dropizol, Tropfen zum Einnehmen

Per 02.03.2026 übernimmt die Firma **Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd., Kloten** folgende/s Arzneimittel der Firma **Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Basel**:  
A compter du 02.03.2026, l'entreprise **Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd., Kloten** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Basel**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
68625	Spevigo, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
69579	Spevigo, Injektionslösung in einer Fertigspritze

Per 31.03.2026 übernimmt die Firma **Lansen (Swiss) Medicine Consulting AG, Bern** folgende/s Arzneimittel der Firma **Advanz Pharma Specialty Medicine Switzerland GmbH, Zürich**:  
A compter du 31.03.2026, l'entreprise **Lansen (Swiss) Medicine Consulting AG, Bern** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Advanz Pharma Specialty Medicine Switzerland GmbH, Zürich**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
45011	Sicorten plus, Crème

#### Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale

Per 31.03.2026 ändert die Firma **Covis Pharma GmbH, Zug** ihren Firmennamen auf **Azurity Pharmaceuticals Switzerland GmbH**.  
A compter du 31.03.2026, l'entreprise **Covis Pharma GmbH, Zug** aura pour nouvelle raison sociale **Azurity Pharmaceuticals Switzerland GmbH**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
57303	Alvesco, Dosieraerosol
62590	Eklira Genuair, Pulver zur Inhalation

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

Per 26.03.2026 ändert die Firma **UPSA Switzerland AG** ihr Firmendomizil von Bahnhofstrasse 29, 6300 Zug nach **Poststrasse 30, 6300 Zug**.  
A compter du 26.03.2026, l'entreprise **UPSA Switzerland AG** actuellement sise Bahnhofstrasse 29, 6300 Zug, aura pour nouveau domicile **Poststrasse 30, 6300 Zug**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
43838	Dafalgan Kinder, Sirup
46206	UPSAMOL, Tabletten
47353	Co-Dafalgan, Brausetabletten
47503	Dafalgan, Brausetabletten
47504	Dafalgan DOLO, Tabletten
47505	Dafalgan, Suppositorien
51321	Co-Dafalgan, Filmtabletten
55138	Dafalgan Direct, Schmelztabletten
56318	Dafalgan 1 g, Filmtabletten

66702	Dafalgan i.v. 1 g, Infusionslösung
67401	Dafalgan Extra, Filmtabletten
67691	Dafalgan Grippal, Granulat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen
68622	Dafalgan Direct, Granulat
69265	Dafalgan DOLO, Brausetabletten
69266	Dafalgan, Tabletten
69904	Dafalgan Dolo Junior, Sirup

**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

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

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

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

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

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

1	01	<b>Amavita Dextromethorphan-N, Hustensirup</b> Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	<b>67031</b>	<b>B</b>	03.01.1.	01.12.2026
1	01	<b>Amavita Diclofenac 25, Kapseln</b> Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	<b>67324</b>	<b>D</b>	07.10.1.	31.10.2026
1	04	<b>Aminomix N 1, Infusionslösung</b> Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Am Mattenhof 4, 6010 Kriens	<b>50478</b>	<b>B</b>	07.01.2.	12.03.2026
1	01	<b>Azithromycin Sandoz, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>57627</b>	<b>A</b>	08.01.6.	19.03.2026
1	01	<b>CoAmox-Acino 156.25, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen</b> Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	<b>62746</b>	<b>A</b>	08.01.93	02.03.2026
1	01	<b>Coenzyme A compositum, Tabletten</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>58996</b>	<b>D</b>	20.01.1.	18.03.2026
1	01	<b>Coop Vitality Dextromethorphan-N, Hustensirup</b> Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	<b>66988</b>	<b>B</b>	03.01.1.	01.12.2026

1	01	<b>Coop Vitality Diclofenac-N 25, Kapseln</b> Sun Store Health Care AG Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	67322	D	07.10.1	31.10.2026
1	01	<b>Cutis suis compositum, Injektionslösung (s.c., i.m.)</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	59006	B	20.01.1.	03.03.2026
1	01	<b>Dutasterid Tamsulosin Zentiva 0.5 mg/ 0.4 mg, Kapseln</b> Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld	67959	B	05.99.0.	18.03.2026
1	01	<b>Ketamin Sintetica 1 mg/ml, soluzione per infusione</b> Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio	67199	B	01.02.1.	19.03.2026
1	02	<b>Marament N, Emulsion</b> Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Wiesenstrasse 21, 5412 Gebenstorf	42414	D	07.10.4.	04.03.2026
1	01	<b>Nevirapin-Mepha 400 mg, Retardtabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	66318	A	08.03.0.	01.12.2026
4	02	<b>Nolvadex 20 mg, Filmtabletten</b> AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	39053	A	07.16.2.	24.03.2026
1	01	<b>Oculac SDU, Augentropfen</b> Alcon Switzerland SA, Rue Louis-d'Affry 6, 1700 Fribourg	53635	D	11.08.2.	01.05.2026
1	01	<b>Oculac, Augentropfen</b> Alcon Switzerland SA, Rue Louis-d'Affry 6, 1700 Fribourg	53634	D	11.08.2.	01.05.2026
1	01	<b>Rivaroxaban-Mepha 10 mg, Hartkapseln</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	69305	B	06.03.0.	02.03.2026
1	02	<b>Rivaroxaban-Mepha 15 mg, Hartkapseln</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	69305	B	06.03.0.	02.03.2026
1	03	<b>Rivaroxaban-Mepha 20 mg, Hartkapseln</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	69305	B	06.03.0.	02.03.2026

1	01	<b>Similasan Beanspruchte Augen, Augentropfen Monodosen</b> T&S Eye Care Management AG, 6060 Sarnen	<b>69210</b>	<b>D</b>	20.01.1.	18.03.2026
1	01	<b>Similasan Graphites compositum, Augentropfen Monodosen</b> T&S Eye Care Management AG, 6060 Sarnen	<b>69176</b>	<b>D</b>	20.01.1.	18.03.2026
1	01	<b>SUN STORE Dextromethorphan, Hustensirup</b> Sun Store Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	<b>67192</b>	<b>B</b>	03.01.1.	01.12.2026
1	01	<b>SUN STORE Diclofenac 25, Kapseln</b> Sun Store Health Care AG Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	<b>67365</b>	<b>D</b>	07.10.1	31.10.2026

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	<b>Benamin Expectorans ad us. vet., Sirup für Pferde und Hunde</b> Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	36061	B	19.03.2026
1	01	<b>Micotil 300 ad us. vet., Injektionslösung für nicht laktierende Rinder</b> Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel	52143	A	03.03.2026
1	02	<b>Tylan 200 ad us. vet., Injektionslösung für Rinder, Kälber und Schweine</b> Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel	33047	A	24.03.2026

## 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	<b>Bosutinib</b> (2 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Änderung, neue Indikation Neu diagnostizierte Ph+ CML in der chronischen Phase bei Patienten $\geq 1$ Jahr. Ph+ CML in der chronischen Phase bei Patienten $\geq 1$ Jahr nach Vorbehandlung mit einem oder mehreren c-abl Tyrosinkinase-Inhibitoren und wenn eine Behandlung mit Imatinib, Nilotinib oder Dasatinib nicht in Frage kommt. Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	03.03.2026
2	<b>Diclofenacum natricum</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Perkutanes Antiphlogistikum Haleon Schweiz AG, 6343 Risch	13.03.2026
2	<b>Insulin degludec</b> (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform Type 1 diabetes mellitus in adults, adolescents and children aged 1 year and older. Type 2 diabetes mellitus in adults. Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten	17.03.2026

- 2 **Argentum nitricum D10 10 mg Hepar sulfuris D10 10 mg Hydrargyrum biiodatum D8 10 mg Euphorbium D4 10 mg Luffa operculata D2 10 mg Pulsatilla pratensis D2 10 mg** (1 Arzneimittel) 18.03.2026  
 Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation  
 Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild kann Euphorbium compositum bei chronischem trockenem Nasenkatarrh; trockener Nasenschleimhaut; bei chronischen Nasennebenhöhlenentzündungen; zur Erleichterung der Nasenatmung bei nervösem und allergischem Schnupfen (Heuschnupfen) und als Nebenmittel bei Stinknase (Ozaena) angewendet werden.  
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach
- 2 **Glycopyrronium as Glycopyrronium bromide** (1 Arzneimittel) 19.03.2026  
 Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation  
 Symptomatische Behandlung von schwerer Sialorrhö (chronischer krankhaft gesteigerter Speichelfluss) bei Kindern und Jugendlichen ab 3 Jahren mit chronischen neurologischen Erkrankungen.  
 pharma services Oehler GmbH, Sihleggstrasse 15, 8832 Wollerau
- 2 **metamizolum natricum monohydricum** (2 Arzneimittel) 19.03.2026  
 Änderung, neue Indikation  
 Kurzfristige Behandlung von: • Starken Schmerzen, bei denen andere Nicht-Opioid-Analgetika unwirksam oder diese kontraindiziert sind. • Hohes Fieber, das auf andere medikamentöse Massnahmen nicht anspricht.  
 Opella Healthcare Switzerland AG, 6343 Risch

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

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

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

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

<b>Dermatophagoides pteronyssinus, Dermatophagoides farinae</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Antiallergic Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	03.03.2026
<b>Pazopanib (hydrochloride)</b> (1 médicament) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation - indiqué chez les adultes pour le traitement de première intention du carcinome rénal avancé (RCC) et chez les patients ayant déjà reçu un traitement par cytokines pour une maladie avancée. - indiqué dans le traitement des patients adultes atteints de certains sous-types de sarcomes des tissus mous (STS) avancés qui ont déjà reçu une chimiothérapie pour une maladie métastatique ou qui ont présenté une progression de la maladie dans les 12 mois suivant un traitement (néo)adjuvant. Leman SKL SA, 1213 Lancy	03.03.2026
<b>Pembrolizumab</b> (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Monotherapie zur Erstlinienbehandlung von Erwachsenen mit metastasiertem oder nicht resezierbarem, rezidivierendem HNSCC, deren Tumore PD-L1 mit einem CPS $\geq$ 1 exprimieren MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	03.03.2026
<b>Pertuzumabum</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Biosimilars - Metastasierter Brustkrebs - Brustkrebs im Frühstadium Medius AG, Stegackerstrasse 1, 4132 Muttenz	03.03.2026
<b>denosumabum</b> (2 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport Osteoporose EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen	04.03.2026

<p><b>Rotavirus vaccine (live)</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff</p> <p>Active immunisation of infants from the age of 6 weeks to 32 weeks for prevention of gastroenteritis due to rotavirus infection (EU SmPC).</p> <p>MSD Merck Sharp &amp; Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern</p>	04.03.2026
<p><b>Trockenextrakt aus Wegrauke (Sisymbrium officinale L. Scop., herba), Droge-Extrakt-Verhältnis 6 – 8 : 1, Auszugsmittel Wasser</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Phytoarzneimittels</p> <p>Strepils Hustenreizstiller Pastillen ist ein traditionelles pflanzliches Arzneimittel, das zur Linderung von Halsreizungen wie Heiserkeit und trockenem Husten (Reizhusten) angewendet wird. Das Arzneimittel ist ein traditionelles Arzneimittel, das ausschliesslich aufgrund langjähriger Anwendung für das Anwendungsgebiet registriert ist. Strepils Hustenreizstiller Pastillen ist indiziert bei Kindern ab 6 Jahren, Jugendlichen und Erwachsenen.</p> <p>Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtstrasse 5, 8304 Wallisellen</p>	05.03.2026
<p><b>Codein Phosphat Hemihydrat</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Antitussivum; trockener Reizhusten</p> <p>Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen</p>	06.03.2026
<p><b>Lidocaini hydrochloridum, chlorhexidini digluconas</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing</p> <p>Lokale Behandlung von akuten entzündlichen Erkrankungen Im Mund und Rachenraum, wie Aphten, Entzündungen an Zahnfleisch und Mundschleimhaut. Adjuvans bei Tonsillitis, Laryngitis, Pharyngitis, Mundsoor, Angina. Nach Zahnextraktionen. Prä- und postoperative Behandlung.</p> <p>Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel</p>	06.03.2026
<p><b>Sacituzumab govitecan</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Änderung, neue Indikation</p> <p>TRODELVY as monotherapy is indicated for the first-line treatment of adult patients with unresectable locally advanced or metastatic triple-negative breast cancer (TNBC) who are not candidates for PD-1 or PD-L1 inhibitor-based therapy (see "Clinical efficacy").</p> <p>Gilead Sciences Switzerland Sàrl, General-Guisan-Strasse 8, 6300 Zug</p>	06.03.2026
<p><b>Trockenextrakt aus Efeublättern (Hedera helix L., folium), Droge-Extrakt-Verhältnis 4 – 8 : 1, Auszugsmittel Ethanol 30 % (m/m)</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Phytoarzneimittels</p> <p>Pflanzliches Arzneimittel zur Schleimlösung bei Husten mit Auswurf.</p> <p>Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtstrasse 5, 8304 Wallisellen</p>	06.03.2026

- Trockenextrakt aus Spitzwegerichblättern (Plantago lanceolata L., folium), Droge-Extrakt-Verhältnis 3 - 5 : 1, Auszugsmittel Ethanol 20 % (m/m) (1 Arzneimittel)** 06.03.2026  
Neuanmeldung eines Phytoarzneimittels  
StrepSils Hustenreizstiller Sirup ist ein ein traditionelles pflanzliches Arzneimittel, das zur Linderung und symptomatischen Behandlung von Schleimhautreizungen im Mund- und Rachenraum und damit verbundenem trockenem Husten (Reizhusten) angewendet wird. Dieses Arzneimittel ist ein traditionelles pflanzliches Arzneimittel, das ausschliesslich auf Grund langjähriger Verwendung für das genannte Anwendungsgebiet registriert ist. StrepSils Hustenreizstiller Sirup wird angewendet bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 3 Jahren.  
Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen
- Enzalutamid (1 Arzneimittel)** 09.03.2026  
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke  
Prostatakarzinom  
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen
- Metoclopramide hydrochloride monohydrate (EP) (1 medicamento)** 09.03.2026  
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation  
Erwachsene Vorbeugung von Übelkeit und Erbrechen nach Operationen (PONV) symptomatische Behandlung von Übelkeit und Erbrechen, einschliesslich Übelkeit und Erbrechen, die durch akute Migräne hervorgerufen wurden Vorbeugung von Übelkeit und Erbrechen, die durch Strahlentherapie verursacht werden (RINV). Kinder und Jugendliche ab 1 Jahr Vorbeugung von nach Chemotherapie verzögert auftretender Übelkeit und verzögert auftretendem Erbrechen (CINV) als Zweitlinienbehandlung, Behandlung von etablierter Übelkeit und etabliertem Erbrechen nach Operationen (PONV) als Zweitlinienbehandlung.  
Nardia Pharmaceuticals SA, Via Rianella 2, 6855 Stabio
- Venlafaxinhydrochlorid (1 Arzneimittel)** 10.03.2026  
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation  
Antidepressivum  
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel
- Sumatriptan 85 mg/Naproxen sodium 500 mg (1 Arzneimittel)** 11.03.2026  
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation  
Suvexx wird angewendet zur Akutbehandlung der Kopfschmerzphasen von Migräneattacken mit oder ohne Aura bei erwachsenen Patienten, bei denen eine Behandlung mit einem Arzneimittel, das nur einen Wirkstoff enthält, unzureichend ist.  
Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug
- chlorhydrate de dalbavancine (1 médicament)** 12.03.2026  
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff  
Dalbavancin Leman est indiqué dans le traitement des infections bactériennes aiguës (ABSSSI) de la peau et des tissus mous chez l'adulte.  
Leman SKL SA, 1213 Lancy
- Belzutifan (1 Arzneimittel)** 13.03.2026  
Änderung, neue Indikation  
renal cell carcinoma  
MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

<p><b>Lenvatinibum</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Differenziertes Schilddrüsenkarzinom (DTC) Hepatozelluläres Karzinom (HCC) Endometri- umkarzinom (EC)</p> <p>Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham</p>	<p>17.03.2026</p>
<p><b>Lenvatinibum</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Nierenzellkarzinom (RCC)</p> <p>Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham</p>	<p>17.03.2026</p>
<p><b>Chondroitinsulfat</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Antiarthrotikum zur symptomatischen Behandlung bei Osteoarthrose.</p> <p>Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen</p>	<p>19.03.2026</p>
<p><b>Pemetrexed Disodium</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Malignant pleural mesothelioma Pemetrexed in combination with cisplatin is indicated for the treatment of chemotherapy naïve patients. Non-small cell lung cancer Pemetrexed in combination with cisplatin is indicated for the first line treatment of patients with locally advanced or metastatic non-small cell lung cancer other than predominantly squamous cell histology. Pemetrexed is indicated as monotherapy for the maintenance treatment of locally advanced or metastatic non-small cell lung cancer other than predominantly squamous cell histology in patients whose disease has not progressed immediately following platinum-based chemotherapy. Pemetrexed is indicated as monotherapy for the second line treatment of patients with locally advanced or metastatic non-small cell lung cancer other than predominantly squamous cell histology.</p> <p>PROVECTIS HEALTHCARE AG, Riehenring 173, 4058 Basel</p>	<p>19.03.2026</p>
<p><b>Tezepelumab</b> (2 Arzneimittel)</p> <p>Änderung, neue Indikation</p> <p>Asthma TEZSPIRE ist indiziert als Zusatz zu einer inhalativen Erhaltungstherapie bei Erwachsenen mit schwerem Asthma, die die folgenden Kriterien erfüllen: • unzureichende Asthma-Kontrolle und mindestens eine schwere Exazerbation in den letzten 12 Monaten trotz begleitender Behandlung mit inhalativen Kortikosteroiden und lang wirksamen Bronchodilatoren.</p> <p>AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar</p>	<p>20.03.2026</p>

- Enfortumab vedotin** (1 Arzneimittel) 23.03.2026  
 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/adjutant 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 (EV-303): 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. Requested indication (EV-304): 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 eligible for cisplatin containing chemotherapy.  
 Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen
- Pembrolizumab** (1 Arzneimittel) 23.03.2026  
 Änderung, neue Indikation  
 In Kombination mit Enfortumab vedotin als neoadjuvante Behandlung und anschliessend nach radikaler Zystektomie als adjuvante Therapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit muskelinvasivem Blasenkarzinom (MIBC), für die eine cisplatinhaltige Chemotherapie geeignet ist  
 MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern
- Progesterone** (1 médicament) 23.03.2026  
 Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation  
 Troubles de l'équilibre hormonal suite à une insuffisance en progestérone, en particulier  
 EFFIK SA, Rue du Marché 10, 1260 Nyon
- zamtocabtagene autoleucel** (1 Arzneimittel) 26.03.2026  
 Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff  
 Carunzamo is indicated for the treatment of adult patients with large B-cell lymphoma (LBCL), including diffuse large B-cell lymphoma (DLBCL), high grade B-cell lymphoma (HGBL), primary mediastinal large B-cell lymphoma (PMBCL) and transformations of indolent B-cell lymphomas who relapsed within 24 months from start of, or are refractory to, first-line chemoimmunotherapy. Carunzamo is indicated for the treatment of adult patients with LBCL, including diffuse large B-cell lymphoma (DLBCL), high grade B-cell lymphoma (HGBL), primary mediastinal large B-cell lymphoma (PMBCL), transformations of indolent B-cell lymphomas and follicular lymphoma grade 3 after two or more lines of systemic therapy.  
 PharmaContext GmbH, Haldenstrasse 5, 6340 Baar
- colchicinium** (1 Arzneimittel) 27.03.2026  
 Änderung, neue Indikation  
 Sekundärprävention ischämischer kardiovaskulärer Ereignisse bei Erwachsenen mit chronisch koronarer Herzkrankheit (KHK), zusätzlich zu den Standardtherapien.  
 Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

<p><b>Secukinumab</b> (4 Arzneimittel)  Änderung, neue Indikation  Behandlung von erwachsenen Patienten mit Polymyalgia rheumatica, die unzureichend auf Glukokortikoide angesprochen haben oder bei denen während des Ausschleichens ein Rezidiv aufgetreten ist  Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch</p>	27.03.2026
<p><b>Semaglutidum</b> (1 Arzneimittel)  Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform  1) Weight management in adults with overweight or obesity 2) Cardiovascular risk reduction in adults with established cardiovascular disease and BMI <math>\geq</math> 27 kg/m<sup>2</sup>  Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten</p>	27.03.2026
<p><b>Ustekinumabum</b> (1 Arzneimittel)  Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform  • Plaque-Psoriasis bei Erwachsenen • Psoriasis-Arthritis • Morbus Crohn  Medius AG, Stegackerstrasse 1, 4132 Muttenz</p>	27.03.2026
<p><b>Vonicog alfa</b> (1 Arzneimittel)  Änderung, neue Indikation  Treatment of haemorrhage in children (aged less than 18 years) with von Willebrand disease (VWD), when desmopressin (DDAVP) treatment alone is ineffective or contraindicated.  Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon</p>	27.03.2026
<p><b>zamtocabtagene autoleucel</b> (1 Arzneimittel)  Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform  Carunzamo is indicated for the treatment of adult patients with large B-cell lymphoma (LBCL), including diffuse large Bcell lymphoma (DLBCL), high grade B-cell lymphoma (HGBL), primary mediastinal large B-cell lymphoma (PMBCL) and transformations of indolent B-cell lymphomas who relapsed within 24 months from start of, or are refractory to, first-line chemoimmunotherapy. Carunzamo is indicated for the treatment of adult patients with LBCL, including diffuse large B-cell lymphoma (DLBCL), high grade B-cell lymphoma (HGBL), primary mediastinal large B-cell lymphoma (PMBCL), transformations of indolent Bcell lymphomas and follicular lymphoma grade 3 after two or more lines of systemic therapy.  PharmaContext GmbH, Haldenstrasse 5, 6340 Baar</p>	27.03.2026
<p><b>Apixaban</b> (1 médicament)  Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation  - Postoperative prevention of venous thromboembolic events. - Prevention of stroke and systemic embolism - Treatment and prevention of recurrence of deep vein thrombosis and pulmonary embolism.  DALITA SA, 1227 Carouge GE</p>	30.03.2026
<p><b>Plerixafor</b> (1 Arzneimittel)  Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation  Plerixafor is indicated in combination with granulocyte-colony stimulating factor (G-CSF) to enhance mobilisation of haematopoietic stem cells to the peripheral blood for collection and subsequent autologous transplantation in adult patients with lymphoma or multiple myeloma whose cells mobilise poorly.  PROVECTIS HEALTHCARE AG, Riehenring 173, 4058 Basel</p>	30.03.2026

**Dihydrocodeine hydrochloride (wird ausgetauscht durch Dihydrocodein hydrogen tartrat), 31.03.2026**  
**Diphenhydramine hydrochloride (1 Arzneimittel)**

Andere Zulassungserweiterung

Husten bei grippalen Infekten, Reizhusten Auf ärztliche Verschreibung auch bei akuter und chronischer Bronchitis.

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

**Sacubitril, Valsartan (1 Arzneimittel) 31.03.2026**

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation

Angiotensin-Rezeptor-Hemmer mit Nephilysin-Hemmer

Medius AG, Stegackerstrasse 1, 4132 Muttenz

**Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**

<b>Cloprostenolum</b> (1 Arzneimittel) Änderung des Wirkstoffs Synthetisches Prostaglandin für Rinder und Schweine ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee	03.03.2026
<b>Ketoprofen</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Antiphlogistikum, Antipyretikum, Analgetikum für Rinder, Schweine und Pferde Streuli Tiergesundheit AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	12.03.2026
<b>Florfenicol, Terbinafin, Mometason</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Behandlung akuter und rezidivierender Otitis externa bei Hunden, hervorgerufen durch Mischinfektionen mit Florfenicol-empfindlichen Bakterien und Terbinafin-empfindlichen Pilzen VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern	26.03.2026

## **Berichtigung Rectification**

Swissmedic Journal Nr. 02/2026, Februar 2026, Seite 123  
Journal Swissmedic No 02/2026, février 2026, page 123

**01 Serum autolog USZ 100%, Augentropfen**  
**02 Serum autolog USZ 50 %, Augentropfen**  
Universitätsspital Zürich, Rämistrasse 100, 8091 Zürich

---

Zul.-Nr.: <b>68544</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.99.0.	23.02.2026
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

---

Im Swissmedic Journal 02/2026 wurde die Zulassungsinhaberin falsch publiziert:

Die korrekte Zulassungsinhaberin lautet: ZüriPharm AG, Südstrasse 3, 8952 Schlieren

Dans l'édition 02/2026 du Journal Swissmedic, une erreur s'est glissée dans la publication du titulaire de l'autorisation :

Le titulaire de l'autorisation correct est : ZüriPharm AG, Südstrasse 3, 8952 Schlieren