

Swissmedic Journal 8/2026

25. Jahrgang
25^e 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

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

	Seite		Seite
Arzneimittel Nachrichten		Arzneimittel Statistik	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: mNEXSPIKE™, Dispersion zur i.m. Injektion (SARS-CoV- 2 XBB.1.5 mRNA)	534	Neuzulassung	542
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Rezzayo®, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Rezafuginum)	536	Revision und Änderung der Zulassung	553
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Galli Ad, Radionuklidgenerator (⁶⁸ Ge)Germaniumchlorid / (⁶⁸ Ga)Galliumchlorid)	538	Änderung der Zulassungsinhaberin	588
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Ambelvist®, Injektionslösung (Gadoquatranum)	540	Widerruf der Zulassung	592
		Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	596
		Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	598
		Berichtigung	606

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

- A Einmalige Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung
- B Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung

- D Abgabe nach Fachberatung
- E Abgabe ohne Fachberatung

	Page		Page
Médicaments		Miscellanées	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: mNEXSPIKE™, dispersion injectable i.m. (SARS-CoV-2 XBB.1.5 mRNA)	535	Nouvelle autorisation	542
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Rezzayo®, poudre pour solution à diluer pour perfusion (rezafuginum)	537	Révision et modification de l'autorisation	553
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Galli Ad, générateur radiopharmaceutique Chlorure de germanium (⁶⁸ Ge) / Chlorure de gallium (⁶⁸ Ga))	539	Modification du titulaire d'AMM	588
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Ambelvist®, solution injectable (gadoquatranum)	541	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	592
		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	596
		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	598
		Rectification	606

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

- A Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire non renouvelable
- B Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire

- D Remise sur conseil spécialisé
- E Remise sans conseil spécialisé

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: mNEXSPIKE™, Dispersion zur i.m. Injektion (SARS-CoV-2 XBB.1.5 mRNA)

Name Arzneimittel:	mNEXSPIKE™, Dispersion zur i.m. Injektion
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	SARS-CoV-2 XBB.1.5 mRNA
Dosisstärke und Darreichungsform:	0.2 ml (10 µg SARS-CoV-2 mRNA), Ferigspritze
Anwendungsgebiet / Indikation:	mNEXSPIKE wird angewendet zur aktiven Immunisierung von Personen ab 12 Jahren zur Vorbeugung von COVID-19, verursacht durch SARS CoV 2. Die Anwendung dieses Impfstoffs sollte gemäss den offiziellen Empfehlungen erfolgen.
ATC Code:	J07BN01
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.08./Impfstoffe
Zulassungsnummer/n:	70272
Zulassungsdatum:	03.08.2026
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
mNEXSPIKE™, dispersion injectable i.m. (SARS-CoV-2 XBB.1.5 mRNA)**

Préparation:	mNEXSPIKE™, dispersion injectable i.m. (SARS-CoV-2 XBB.1.5 mRNA)
Principe(s) actif(s):	(SARS-CoV-2 XBB.1.5 mRNA)
Dosage et forme pharmaceutique:	0.2 ml, (10 µg SARS-CoV-2 mRNA), Seringue préremplie
Possibilités d'emploi / Indication:	mNEXSPIKE wird angewendet zur aktiven Immunisierung von Personen ab 12 Jahren zur Vorbeugung von COVID-19, verursacht durch SARS CoV 2. Die Anwendung dieses Impfstoffs sollte gemäss den offiziellen Empfehlungen erfolgen. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	J07BN01
No IT / désignation:	08.08./vaccines
No d'autorisation:	70272
Date d'autorisation:	03.08.2026
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Rezzayo®, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
(Rezafunginum)**

Name Arzneimittel:	Rezzayo®, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Rezafunginum
Dosisstärke und Darreichungsform:	200 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	REZZAYO wird angewendet zur Behandlung der invasiven Candidainfektion bei Erwachsenen, die nur begrenzte oder keine alternativen Behandlungsmöglichkeiten für Candidämie und invasive Candidiasis haben.
ATC Code:	J02AX08
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.06.0./Mittel gegen Pilze
Zulassungsnummer/n:	68394
Zulassungsdatum:	27.08.2026
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Rezzayo[®], poudre pour solution à diluer pour perfusion (rezafunginum)**

Préparation:	Rezzayo [®] , poudre pour solution à diluer pour perfusion
Principe(s) actif(s):	rezafunginum
Dosage et forme pharmaceutique:	200 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication:	REZZAYO wird angewendet zur Behandlung der invasiven Candidainfektion bei Erwachsenen, die nur begrenzte oder keine alternativen Behandlungsmöglichkeiten für Candidämie und invasive Candidiasis haben. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	J02AX08
No IT / désignation:	08.06.0./Antimycotiques
No d'autorisation:	68394
Date d'autorisation:	27.08.2026 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:**Galli Ad, Radionuklidgenerator (^{68}Ge)Germaniumchlorid / (^{68}Ga)Galliumchlorid)****Name Arzneimittel:****Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:****Dosisstärke und Darreichungsform:****Anwendungsgebiet / Indikation:**

Galli Ad, Radionuklidgenerator

(^{68}Ge)Germaniumchlorid / (^{68}Ga)Galliumchlorid)

0.74 – 3.70 GBq, Radionuklidgenerator

Dieses Arzneimittel ist nicht für die direkte Anwendung am Patienten vorgesehen. Das Eluat aus dem Radionuklidgenerator (Gallium(^{68}Ga)-Chlorid-Lösung) ist für die In-vitro-Radiomarkierung verschiedener Kits zur Herstellung von Radiopharmazeutika vorgesehen, die für die Radiomarkierung mit dieser Lösung entwickelt und zugelassen wurden und für die Positronen-Emissions-Tomographie (PET) verwendet werden sollen.

ATC Code:

V09X

IT-Nummer / Bezeichnung:

17.03./Generatoren

Zulassungsnummer/n:

70362

Zulassungsdatum:

25.08.2026

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:**Galli Ad, générateur radiopharmaceutique Chlorure de germanium (^{68}Ge) / Chlorure de gallium (^{68}Ga)****Préparation:****Principe(s) actif(s):****Dosage et forme pharmaceutique:****Possibilités d'emploi / Indication:**

Galli Ad, générateur radiopharmaceutique

Chlorure de germanium (^{68}Ge) / Chlorure de gallium (^{68}Ga)

0.74 – 3.70 GBq, générateur radiopharmaceutique

Dieses Arzneimittel ist nicht für die direkte Anwendung am Patienten vorgesehen. Das Eluat aus dem Radionuklidgenerator (Gallium(^{68}Ga)-Chlorid-Lösung) ist für die In-vitro-Radiomarkierung verschiedener Kits zur Herstellung von Radiopharmazeutika vorgesehen, die für die Radiomarkierung mit dieser Lösung entwickelt und zugelassen wurden und für die Positronen-Emissions-Tomographie (PET) verwendet werden sollen.

L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.

Code ATC:**No IT / désignation:****No d'autorisation:****Date d'autorisation:**

V09X

17.03./ générateurs

70362

25.08.2026

Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Ambelvist®, Injektionslösung (Gadoquatranum)**

Name Arzneimittel:	Ambelvist®, Injektionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Gadoquatranum
Dosisstärke und Darreichungsform:	0,1 mmol/ml, Durchstechflasche
Anwendungsgebiet / Indikation:	Ambelvist ist ein Diagnostikum. Ambelvist ist zugelassen zur Kontrastverstärkung in der Magnetresonanztomographie (MRT) bei erwachsenen und pädiatrischen Patienten ab 12 Jahren, um bekannte oder vermutete Erkrankungen im ZNS und im Körper zu erkennen und zu visualisieren (siehe Rubrik «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen» und «Klinische Wirksamkeit»).
ATC Code:	V08CA13
IT-Nummer / Bezeichnung:	14.02.0./Radiodiagnostika- und -therapeutika
Zulassungsnummer/n:	70405
Zulassungsdatum:	28.08.2026 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Ambelvist®, solution injectable (gadoquatranum)**

Préparation:	Ambelvist®, solution injectable
Principe(s) actif(s):	gadoquatranum
Dosage et forme pharmaceutique:	0,1 mmol/ml, flacon
Possibilités d'emploi / Indication:	Ambelvist ist ein Diagnostikum. Ambelvist ist zugelassen zur Kontrastverstärkung in der Magnetresonanztomographie (MRT) bei erwachsenen und pädiatrischen Patienten ab 12 Jahren, um bekannte oder vermutete Erkrankungen im ZNS und im Körper zu erkennen und zu visualisieren (siehe Rubrik «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen» und «Klinische Wirksamkeit»). L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.
Code ATC:	V08CA13
No IT / désignation:	14.02.0./ Radiopharmaceutiques diagnostiques et thérapeutiques
No d'autorisation:	70405
Date d'autorisation:	28.08.2026
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

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 Ahzantive 2 mg/0.05 ml, Injektionslösung in Fertigspritze

Medvisis Switzerland AG, Gässli 18, 4614 Hägendorf

Zul.-Nr.: 70574	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	05.08.2026
Zusammensetzung	01	afliberceptum 2 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 20 15 µg, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 0.05 ml corresp. natrium 46 µg.	
Anwendung		Exsudative (feuchte) altersbezogenen Makuladegeneration (AMD). Makulaödem infolge eines retinalen Zentralvenenverschlusses (CRVO) und retinalen Venenastverschlusses (BRVO), diabetisches Makulaödem (DME), Behandlung von subfovealen und juxtafovealen choroidalen Neovaskularisationen infolge einer pathologischen Myopie (mCNV).	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
Gültig bis		04.08.2031	

01 Alcacyl Ibu 400, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 70425	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	05.08.2026
Zusammensetzung	01	ibuprofenum lysinum 683.34 mg corresp. ibuprofenum 400 mg, betadexum 2050.00 mg, aromatica (Zitrone) cum maltodextrinum acaciae gummi E 300, saccharinum natricum, natrii cyclamas, natrii citras anhydricus, saccharum 1266.66 mg, pro charta corresp., natrium 8.351 mg.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Beutel D
Bemerkung		Zulassung gemäss Art.14 Abs. 1 Bst. a bis HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		04.08.2031	

01 Ambelvist 0.1 mmol/ ml, Injektionslösung in einer Durchstechflasche

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 8, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 70405	Abgabekategorie: B	Index: 14.02.0.	28.08.2026
Zusammensetzung	01	gadoquatranum 257.9 mg corresp. 0.1 mmol corresp. gadolinium 62.9 mg, calcobutrolum, trometamolium, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 1.235 mg.	
Anwendung		MRT-Kontrastmittel für die ZNS-Diagnostik und weitere Körperregionen	
	01	Kontrastverstärkung in der Magnetresonanztomographie	
Packung/en	01	001	30 ml B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): gadoquatranum	
Gültig bis		27.08.2031	

01 Ambelvist 0.1 mmol/ nl, Injektionslösung in einer Fertigspritze

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 8, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 70440	Abgabekategorie: A	Index: 14.02.0.	28.08.2026
Zusammensetzung	01	gadoquatranum 257.9 mg, corresp. 0.1 mmol corresp. gadolinium 62.9 mg, calcobutrolum, natrii chloridum, trometamol, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 1.235 mg.	
Anwendung		MRT-Kontrastmittel für die ZNS-Diagnostik und weitere Körperregionen	
Packung/en	01	001 7.5 ml	A
		002 10 ml	A
		003 15 ml	A
Gültig bis		27.08.2031	

01 Ambelvist 0.1 mmol/ ml, Injektionslösung in einer Flasche

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 8, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 70441	Abgabekategorie: A	Index: 14.02.0.	28.08.2026
Zusammensetzung	01	gadoquatranum 257.9 mg, corresp. 0.1 mmol corresp. gadolinium 62.9 mg, calcobutrolum, natrii chloridum, trometamol, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 1.235 mg.	
Anwendung		MRT-Kontrastmittel für die ZNS-Diagnostik und weitere Körperregionen	
Packung/en	01	001 65 ml	A
Gültig bis		27.08.2031	

01 Azithrolag 250 mg, compresse rivestite con film**02 Azithrolag 500 mg, compresse rivestite con film**

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: 70191	Categoria di dispensazione: A	Index: 08.01.6.	20.08.2026
Composizione	01	azithromycinum 250 mg ut azithromycinum dihydricum, calcii hydrogenophosphas, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, amylum pregelificatum, magnesii stearas, coperta: hypromelloseum, titanii dioxidum, pro compresso obducto corresp. natrium 2.208 mg.	
	02	azithromycinum 500 mg ut azithromycinum dihydricum, calcii hydrogenophosphas, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, amylum pregelificatum, magnesii stearas, coperta: hypromelloseum, titanii dioxidum, pro compresso obducto corresp. natrium 4.416 mg.	
Indicazione		Malattie infettive	
Confezione/i	01	001 6 compressa/compresse	A
		003 4 compressa/compresse	A
	02	002 3 compressa/compresse	A
Valevole fino al		19.08.2031	

01 Betahistin Spirig HC 8 mg, Tabletten**02 Betahistin Spirig HC 16 mg, Tabletten****03 Betahistin Spirig HC 24 mg, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 70775	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.4.	17.08.2026
Zusammensetzung	01	betahistini dihydrochloridum 8 mg, mannitolium, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, povidonum K 30, acidum citricum monohydricum, crospovidonum, talcum, acidum stearicum, pro compresso.	
	02	betahistini dihydrochloridum 16 mg, mannitolium, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, povidonum K 30, acidum citricum monohydricum, crospovidonum, talcum, acidum stearicum, pro compresso.	
	03	betahistini dihydrochloridum 24 mg, mannitolium, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, povidonum K 30, acidum citricum monohydricum, crospovidonum, talcum, acidum stearicum, pro compresso.	
Anwendung		Behandlung von Schwindel, Anwendung bei Morbus Menière	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	50 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	50 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Gültig bis		16.08.2031	

01 CalciVital D3 500 mg / 1000 I.E., Kautabletten

EffRx Pharmaceuticals SA, Wolleraustrasse 41B, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 70646	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	21.08.2026
Zusammensetzung	01	calcium 500 mg ut calcii carbonas 1250 mg, cholecalciferolum 1000 U.I., E 301, E 307, amyllum modificatum, saccharum 1.925 mg, triglycerida media, silica colloidalis anhydrica, isomaltum 185 mg, xylitolium, sorbitolum 49.623 mg, acidum citricum, natrii dihydrogenocitras anhydricus, magnesii stearas, carmellosum natricum, aromatica (Orange) cum mannitolium et propylenglycolum et alcohol benzylicus 0.0116 mg, silica colloidalis hydrica, aspartamum 0.5 mg, acesulfamum kalicum, pro compresso corresp. natrium max. 2.95 mg.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D3-Präparat	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) D
		002	90 Tablette(n) D
Bemerkung		Zulassung gemäss Art.14 Abs. 1 Bst. a bis HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		20.08.2031	

01 Comirnaty XFG (30 Mikrogramm) Injektionsdispersion in einer Fertigspritze

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 70893	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	10.08.2026
Zusammensetzung	01	Suspension: COVID-19 mRNA XFG 30 µg pro dosi, ((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diylis)bis(2-hexyldecanoas) pro dosi, 2-(polyethylenglycoli 2000)-N,N-ditetradecylacetamidum pro dosi, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum pro dosi, cholesterolum pro dosi, saccharum pro dosi, trometamol pro dosi, trometamoli hydrochloridum pro dosi, aqua ad iniectabile, pro dosi pro dosi.	
Anwendung		Comirnaty XFG (30 Mikrogramm)/Dosis gebrauchsfertige Injektionsdispersion ist indiziert für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus hervorgerufenen COVID-19-Erkrankung bei Personen ab 12 Jahren.	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) Packungen zu 1 Einzeldosis-Fertigspritzen (mit 1 Dosis à 0.3 ml) B
		002	10 Fertigspritze(n) Packungen zu 10 Einzeldosis-Fertigspritzen (mit 1 Dosis à 0.3 ml) B
Bemerkung		Anpassung Impfstoff an neue Variante SARS-CoV-2 XFG	
Gültig bis		09.08.2031	

01 Dapalag 5 mg, compresse rivestite con film**02 Dapalag 10 mg, compresse rivestite con film**

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: 70321	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.06.2.	25.08.2026
Composizione	01	dapagliflozinum 5 mg ut dapagliflozinum propylenglycolum monohydricum, cellulosum microcristallinum, lactosum 33.75 mg, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, coperta: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	dapagliflozinum 10 mg ut dapagliflozinum propylenglycolum monohydricum, cellulosum microcristallinum, lactosum 67.5 mg, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, coperta: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Indicazione		antidiabetici orali	
Confezione/i	01	001	28 compressa/compresse B
		002	98 compressa/compresse B
	02	003	28 compressa/compresse B
		004	98 compressa/compresse B
Valevole fino al		24.08.2031	

01 Dexulac Lemman 80 mg/g, vernis à ongle médicamenteux

Lemman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: 70195	Catégorie de remise: B	Index: 10.09.4.	11.08.2026
Composition	01	ciclopiroxum 80 mg, hydroxypropylbetadexum, poloxamerum 407, natrii laurilsulfas, ethylis acetat, ethanolum 96 per centum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 g.	
Indication		Infections fongiques	
Conditionnements	01	001 7 ml	B
		002 10 ml	B
Remarque		Autorisation selon l'art. 14 al. 1 let. a bis LPT (RS 812.21)	
Valable jusqu'au		10.08.2031	

01 Febuxostat Spirig HC 80 mg, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 70217	Abgabekategorie: B	Index: 07.11.3.	12.08.2026
Zusammensetzung	01	febuxostatium 80 mg ut febuxostatium hemihydricum, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, copovidonum K 28, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium max. 1.18 mg.	
Anwendung		Urikostatikum	
Packung/en	01	001 14 Tablette(n)	B
		002 28 Tablette(n)	B
		003 98 Tablette(n)	B
Gültig bis		11.08.2031	

01 Galli Ad 0.74 – 3.70 GBq, Radionuklidgenerator

b.e.imaging.ag, Strehlgasse 9, 6430 Schwyz

Zul.-Nr.: 70362	Abgabekategorie: A	Index: 17.03.	25.08.2026
Zusammensetzung	01	germanii (68Ge) chloridum Zum Kalibrierungsdatum 0.74 - 3.7 GBq, gallii (68Ga) chloridum q.s., titanii dioxidum, acidum hydrochloricum 0.1 M, pro vitro.	
Anwendung		Radiomarkierung von Liganden zur Positronenemissionstomographie(PET)-Bildgebung	
Packung/en	01	001 1 Gerät	A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): gallii (68Ga) chloridum, DCI NAS (New Active Substance): germanii (68Ge) chloridum, DCI	
Gültig bis		24.08.2031	

01 Lanreotid Advanz Pharma 60 mg, Depot-Injektionslösung in einer Fertigspritze
02 Lanreotid Advanz Pharma 90 mg, Depot-Injektionslösung in einer Fertigspritze
03 Lanreotid Advanz Pharma 120 mg, Depot-Injektionslösung in einer Fertigspritze
 Advanz Pharma Specialty Medicine Switzerland GmbH, Badenerstrasse 549, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: 70157	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	18.08.2026
Zusammensetzung	01	lanreotidum 60 mg ut lanreotidi acetat, acidum aceticum ad pH aqua ad iniectionabile, ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	lanreotidum 90 mg ut lanreotidi acetat, acidum aceticum ad pH, aqua ad iniectionabile, ad solutionem pro 0.5 ml.	
	03	lanreotidum 120 mg ut lanreotidi acetat, acidum aceticum ad pH, aqua ad iniectionabile, ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Somatostatin-Analogen, Behandlung von Akromegalie und bestimmter neuroendokriner Tumoren	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) A
	02	002	1 Fertigspritze(n) A
	03	003	1 Fertigspritze(n) A
Gültig bis		17.08.2031	

01 Levosimendan Ideogen 12,5 mg/5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 IDEOGEN AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 69964	Abgabekategorie: A	Index: 02.05.2.	13.08.2026
Zusammensetzung	01	levosimendanum 12.5 mg, povidonum K 12, acidum citricum, ethanolum anhydricum 3847.5 mg, ad solutionem pro 5 ml, corresp. ethanolum 98 % V/V.	
Anwendung		Akut dekompensierte chronische Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) A
		002	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		12.08.2031	

01 mNEXSPIKE 0.05 mg/ml, Injektionsdispersion
 Moderna Switzerland GmbH, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 70272	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	03.08.2026
Zusammensetzung	01	Suspension: SARS-CoV-2 XBB.1.5 mRNA 0.05 mg/ml, heptadecan-9-ylis 8-((2-hydroxyethyl)(6-oxo-6-(undecyloxy)hexyl)amino)-octanoas, cholesterolum, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, 1,2-dimyristoyl-rac-glycero-3-polyethylenglycoli 2000 aether methylicus, trometamol, trometamoli hydrochloridum, saccharum, aqua ad iniectionabile, 1 ml corresp..	
Anwendung		mNEXSPIKE wird angewendet zur aktiven Immunisierung von Personen ab 12 Jahren zur Vorbeugung von COVID-19, verursacht durch SARS CoV 2	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) Eine Fertigspritze enthält eine Dosis à 0.2 ml B
		002	10 Fertigspritze(n) Jede Fertigspritze enthält eine Dosis à 0.2 ml B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): SARS-CoV-2 XBB.1.5 mRNA	
Gültig bis		02.08.2031	

01 PicoMag Leman, poudre pour solution buvable

Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: 70229	Catégorie de remise: B	Index: 04.08.11	13.08.2026
Composition	01	natrii picosulfas 10 mg, magnesii oxidum 3.5 g, acidum citricum 12 g, lactosum 1 g, aqua purificata, saccharinum natricum corresp. natrium 18 mg, kalii hydrogenocarbonas corresp. kalium 18 mg, aromatica arôme orange, ad pulverem, pro charta.	
Indication		Nettoyage intestinal avant des examens radiologiques, des examens endoscopiques et des interventions chirurgicales	
Conditionnements	01	001 2 poche(s)	B
		002 300 poche(s)	B
Valable jusqu'au		12.08.2031	

01 Qtaxem 25 mg/ml, Suspension zum Einnehmen

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

Zul.-Nr.: 70675	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	06.08.2026
Zusammensetzung	01	quetiapinum 25 mg ut quetiapini fumaras, E 218 1 mg, E 211 0.3 mg, saccharinum natricum, dinatrii phosphas, sorbitolum liquidum non cristallisabile 30 mg, propylenglycolum 22.5 mg, glycerolum 50 mg, cellulosum microcristallinum silicificatum, carmellosum natricum, xanthani gummi, poloxamerum 188, macrogolum 400, sucralosum, aromatica (Kirsche) cum propylenglycolum 1.812 mg, aqua purificata ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 0.39 mg.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001 60 ml	B
		002 120 ml	B
Gültig bis		05.08.2031	

01 Rezzayo 200 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 68394	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	27.08.2026
Zusammensetzung	01	rezafunginum 200 mg ut rezafungini acetat 209.63 mg, polysorbatum 80, mannitolum, histidinum, acidum hydrochloridum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, pro vitro.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): rezafungini acetat NAS (New Active Substance): rezafunginum	
Gültig bis		26.08.2031	

01 Ruxolitinib Devatis 5 mg, Tabletten
 02 Ruxolitinib Devatis 10 mg, Tabletten
 03 Ruxolitinib Devatis 15 mg, Tabletten
 04 Ruxolitinib Devatis 20 mg, Tabletten
 Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 70478	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	24.08.2026
Zusammensetzung	01	ruxolitinibum 5 mg ut ruxolitinibi hemifumaras, lactosum monohydricum 74.8455 mg, hydroxypropylcellulosum, povidonum K 30, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.20 mg, silica colloidalis anhydrica, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	ruxolitinibum 10 mg ut ruxolitinibi hemifumaras, lactosum monohydricum 149.691 mg, hydroxypropylcellulosum, povidonum K 30, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.40 mg, silica colloidalis anhydrica, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	ruxolitinibum 15 mg ut ruxolitinibi hemifumaras, lactosum monohydricum 224.5365 mg, hydroxypropylcellulosum, povidonum K 30, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.60 mg, silica colloidalis anhydrica, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, pro compresso.	
	04	ruxolitinibum 20 mg ut ruxolitinibi hemifumaras, lactosum monohydricum 299.382 mg, hydroxypropylcellulosum, povidonum K 30, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.81 mg, silica colloidalis anhydrica, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Myelofibrose, Polycythaemia vera, akute Graft-versus-Host-Krankheit	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) A
	02	002	56 Tablette(n) A
	03	003	56 Tablette(n) A
	04	004	56 Tablette(n) A
Gültig bis		23.08.2031	

01 Spikevax XFG (50 Microgramm) Injektionsdispersion in einer Fertigspritze

Moderna Switzerland GmbH, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 70847	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	10.08.2026
Zusammensetzung	01	Suspension: SARS-CoV-2 XFG mRNA 50 µg pro dosi, heptadecan-9-ylis 8-((2-hydroxyethyl)(6-oxo-6-(undecyloxy)hexyl)amino)-octanoas pro dosi, cholesterolum pro dosi, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum pro dosi, 1,2-dimyristoyl-rac-glycero-3-polyethylenglycoli 2000 aether methylicus pro dosi, trometamololum pro dosi, trometamoli hydrochloridum pro dosi, acidum aceticum pro dosi, natrii acetat trihydricus pro dosi, saccharum pro dosi, aqua ad iniectabile, pro dosi, natrium 0.017 mg pro dosi.	
Anwendung		Spikevax XFG ist für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Personen ab 12 Jahren indiziert.	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) 1 Fertigspritze. Eine Fertigspritze enthält eine Dosis à 0.5 ml B
		002	10 Fertigspritze(n) 10 Fertigspritzen. Eine Fertigspritze enthält eine Dosis à 0.5 ml B
Bemerkung		Anpassung Impfstoff an neue Variante SARS-CoV-2 XFG	
Gültig bis		09.08.2031	

01 Tofacitinib-Mepha 5 mg, Filmtabletten**02 Tofacitinib-Mepha 10 mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 70380	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	26.08.2026
Zusammensetzung	01	tofacitinibum 5 mg ut tofacitinibi citras, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.54 mg, lactosum monohydricum 60 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosesum, E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto.	
	02	tofacitinibum 10 mg ut tofacitinibi citras, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 1.08 mg, lactosum monohydricum 120 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosesum, E 171, macrogolum 400, E 132, pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektives Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) Flasche B
		002	56 Tablette(n) B
		003	60 Tablette(n) B
	02	004	60 Tablette(n) Flasche B
		005	56 Tablette(n) B
		006	60 Tablette(n) B
Gültig bis		25.08.2031	

01 Triofan Antitussif Levodrop 6 mg/ml, sirop

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

N° d'AMM: 70418	Catégorie de remise: D	Index: 03.01.2.	12.08.2026
Composition	01	levodropropizinium 6 mg, E 218 1 mg, propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, saccharum 400 mg, acidum citricum monohydricum, aromatica (orange) cum ethanolum 1.39 mg, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Traitement symptomatique de la toux non productive	
Conditionnements	01	001 150 ml	D
Remarque		Autorisation selon l'art. 14 al. 1 let. a bis LPT _h (RS 812.21)	
Valable jusqu'au		11.08.2031	

01 Vi-De 3 capsules 800 U.I., capsules molles

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

N° d'AMM: 70395	Catégorie de remise: D	Index: 07.02.3.	13.08.2026
Composition	01	cholecalciferolum 800 U.I. corresp. cholecalciferolum 0.02 mg, triglycerida media, matériel de la capsule: gelatina, glycerolum, aqua purificata, pro capsula.	
Indication		Carences en vitamine D	
Conditionnements	01	001 90 capsule(s)	D
Remarque		Autorisation selon l'art. 14 al. 1 let. a bis LPT _h (RS 812.21)	
Valable jusqu'au		12.08.2031	

01 Vi-De 3 capsules 5600 U.I., capsules molles**02 Vi-De 3 capsules 25000 U.I., capsules molles**

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

N° d'AMM: 70409	Catégorie de remise: B	Index: 07.02.3.	13.08.2026
Composition	01	cholecalciferolum 5600 U.I. corresp. cholecalciferolum 0.14 mg, triglycerida media, E 320, E 321, matériel de la capsule: gelatina, glycerolum, sorbitolum liquidum partim deshydricum 14.4 mg, E 133, aqua purificata, pro capsula.	
	02	cholecalciferolum 25000 U.I. corresp. cholecalciferolum 0.625 mg, triglycerida media, E 320, E 321, matériel de la capsule: gelatina, glycerolum, sorbitolum liquidum partim deshydricum 14.4 mg, E 127, E 133, aqua purificata, pro capsula.	
Indication		Préparation de vitamine D	
Conditionnements	01	001 10 capsule(s)	B
	02	002 10 capsule(s)	B
Remarque		Autorisation selon l'art. 14 al. 1 let. a bis LPT _h (RS 812.21)	
Valable jusqu'au		12.08.2031	

01 Wezenla 45 mg / 0.5 ml, Injektionslösung im Fertigpen**02 Wezenla 90 mg / 1.0 ml, Injektionslösung im Fertigpen**

Amgen Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 70619	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	14.08.2026
Zusammensetzung	01	ustekinumabum 45 mg, saccharum, histidinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	ustekinumabum 90 mg, saccharum, histidinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Plaque-Psoriasis, Psoriasis-Arthritis, Morbus Crohn, Colitis ulcerosa	
Packung/en	01	001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
	02	002	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
Gültig bis		13.08.2031	

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 Zentiva 500 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68334	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	25.08.2026
Zusammensetzung	01	abirateroni acetat 500 mg, lactosum monohydricum 253.20 mg, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, hypromellose, cellulose microcristalline silicifizierte, silice colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 11.984 mg.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Packung/en	01	001 56 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Acide tranexamique Stragen 500 mg/5ml, solution injectable

02 Acide tranexamique Stragen 1000 mg/10ml, solution injectable

Stragen Pharma SA, chemin du Pré-Fleuri 3, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: 65978	Catégorie de remise: B	Index: 06.06.0.	25.08.2026
Composition	01	acidum tranexamicum 500.0 mg, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	acidum tranexamicum 1000.0 mg, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		Antifibrinolytique, hémostatique	
Remarque		(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

02 Actrapid HM, Injektionslösung

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 44610	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	19.08.2026
Zusammensetzung	02	insulinum humanum ADNr solutum 3.5 mg corresp. insulinum humanum ADNr solutum 100 U.I., glycerolum, zinci chloridum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, metacresolum, aqua ad injectabile ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium max. 1.02 mg.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	02	001 1 x 10 ml Durchstechflasche(n)	B
		035 1 x 10 ml Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Insulin NovoNordisk Actrapid HM 100 IE/ml, Injektionslösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Adtralza 150mg/ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd., 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 68229	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	19.08.2026
Zusammensetzung	01	tralokinumabum 150 mg, natrii acetas trihydricus, acidum aceticum glaciale, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 2.977 mg.	
Anwendung		Behandlung von mittlerer bis schwerer atopischer Dermatitis von Erwachsenen, welche eine systemische Therapie benötigen	
Packung/en	01	001 4 Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Anouk 0.075 mg, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68644	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	24.08.2026
Zusammensetzung	01	desogestrelum 0.075 mg, lactosum monohydricum 55.0 mg, maydis amylum, povidonum K 30, RRR-alpha-tocopherolum, sojae oleum 0.0262 mg, silica colloidalis hydrica, silica colloidalis anhydrica, acidum stearicum, Überzug: hypromellosem, macrogolum 400, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001 1 x 28 Tablette(n)	B
		002 3 x 28 Tablette(n)	B
		003 6 x 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Apligraf Scheibe mit 75 mm Durchmesser (G100)**02 Apligraf Scheibe mit 24 mm Durchmesser (G10)**

Organogenesis Switzerland GmbH, Christoph Merian-Ring 11, 4153 Reinach

Zul.-Nr.: 58943	Abgabekategorie: A	Index: 10.06.0.	31.08.2026
Zusammensetzung	01	human keratinocytes 2.75*10e5 - 3.36*10e5 U. corresp. 33 %, human fibroblasts 8.59*10e4 - 1.05*10e5 U. corresp. 67 %, collagenum bovis, ad praeparationem pro 452 mm ² .	
	02	human keratinocytes 2.7*10e6 - 3.3*10e6 U. corresp. 33 %, human fibroblasts 8.43*10e5 - 10.32*10e5 U. corresp. 67 %, collagenum bovis, ad praeparationem pro 17671 mm ² .	
Anwendung		Apligraf ist indiziert bei erwachsenen Patienten für die Behandlung von diabetischen Fussulzera neuropathischer Ätiologie. Apligraf ist indiziert bei erwachsenen Patienten für die Behandlung von chronischen, nicht-infizierten venösen Beinulzera (IAET Stadium II oder III), welche durch venöse Insuffizienz verursacht werden. Apligraf ist zur oberflächlichen Behandlung mukogingivaler Erkrankungen, auf ein chirurgisch geschaffenes vaskuläres Wundbett, bei Erwachsenen indiziert.	
Packung/en	01	001	75 mm Scheibe(n)/disque(s) Apligraf ist einzeln in einer passenden Versandschale verpackt und liegt auf einer porösen Membrane A
	02	002	24 mm Scheibe(n)/disque(s) Apligraf ist einzeln in einer passenden Versandschale (in einem Polyethylenbeutel (Sekundärverpackung)) verpackt und liegt auf einer porösen Membrane A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: Scheibe mit einem Durchmesser von ca. 24 mm)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bilaxten 20 mg, Schmelztabletten

A. Menarini GmbH, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 68381	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	06.08.2026
Zusammensetzung	01	bilastinum 20 mg, mannitolium, carmellosum natricum conexum, natrii stearyl fumaras, sucralosum, aromatica (Rote Trauben) cum ethanolum et geraniolum et linaloolum, pro compresso corresp. natrium 1.022 mg.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der saisonalen allergischen Rhino-Konjunktivitis und Urtikaria.	
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 Coryzalia, liquide oral en récipient unidose

Boiron SA, 1754 Avry

N° d'AMM: 68347	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	31.08.2026
Composition	01	allium cepa (Ph.F.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 1.1.10) 0.166 ml, belladonna (Ph.Eur.Hom.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 1.1.10) 0.166 ml, gelsemium (Ph.F.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 1.1.10) 0.166 ml, kalium bichromicum (Ph.Eur.Hom.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.166 ml, pulsatilla (Ph.F.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 1.1.10) 0.166 ml, sabadilla (Ph.F.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 1.1.10) 0.166 ml, ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Selon la conception homéopathique en cas de rhumes	
Conditionnements	01	001	10 unidose(s) D
		002	15 unidose(s) D
		003	20 unidose(s) D
		004	30 unidose(s) D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Cutaquig 165 mg/ml, Injektionslösung

Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: 68222	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	06.08.2026
Zusammensetzung	01	immunoglobulinum humanum normale 165 mg, maltosum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Substitutionstherapie bei Erwachsenen, Kindern und Jugendlichen (0 18 Jahre) bei - Primären Immundefizienzkrankheiten (PID) mit eingeschränkter Antikörperbildung. - Sekundären Immundefizienzkrankheiten (SID) bei Patienten, die an schweren oder rezidivierenden Infektionen leiden, bei denen eine antimikrobielle Therapie unwirksam ist und die entweder ein nachgewiesenes Versagen spezifischer Antikörper (PSAF)* oder IgG-Serum-Spiegel von <4g/l aufweisen. *PSAF = Nichterreichen eines mindestens zweifachen Anstiegs des IgG-Antikörpertiters für Impfstoffe mit Pneumokokken-Polysacchariden und Polypeptid-Antigenen.	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) 6 ml / 1 g B
		002	10 Durchstechflasche(n) 6 ml / 1 g B
		003	20 Durchstechflasche(n) 6 ml / 1 g B
		004	1 Durchstechflasche(n) 12 ml / 2 g B
		005	10 Durchstechflasche(n) 12 ml / 2 g B
		006	20 Durchstechflasche(n) 12 ml / 2 g B
		007	1 Durchstechflasche(n) 24 ml / 4 g B
		008	10 Durchstechflasche(n) 24 ml / 4 g B
		009	20 Durchstechflasche(n) 24 ml / 4 g B
		010	1 Durchstechflasche(n) 48 ml / 8 g B
		011	10 Durchstechflasche(n) 48 ml / 8 g B
		012	20 Durchstechflasche(n) 48 ml / 8 g B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dabigatran Spirig HC 110 mg, Hartkapseln**02 Dabigatran Spirig HC 150 mg, Hartkapseln**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 69055	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	27.08.2026
Zusammensetzung	01	dabigatranum etexilatum 110 mg ut dabigatrani etexilati mesilas, acidum tartaricum, acaciae gummi, hydroxypropylcellulosum, hypromellose, talcum, dimeticonum 350, Kapselhülle: hypromellose, kalii chloridum, carrageenanum, E 171, E 132, aqua purificata, pro capsula.	
	02	dabigatranum etexilatum 150 mg ut dabigatrani etexilati mesilas, acidum tartaricum, acaciae gummi, hydroxypropylcellulosum, hypromellose, talcum, dimeticonum 350, Kapselhülle: hypromellose, kalii chloridum, carrageenanum, E 171, E 132, aqua purificata, pro capsula.	
Anwendung		Prävention von Schlaganfall und systemischer Embolie bei erwachsenen Patienten mit nicht-valvulärem Vorhofflimmern. Behandlung tiefer Venenthrombosen und/oder Lungenembolien. Prävention der rezidivierenden tiefen Venenthrombose und/oder Lungenembolie.	
Packung/en	01	001 60 Kapsel(n)	B
		002 180 Kapsel(n)	B
		005 60 Kapsel(n) Kunststoffflasche	B
	02	003 60 Kapsel(n)	B
		004 180 Kapsel(n)	B
		006 60 Kapsel(n) Kunststoffflasche	B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: Kunststoffflasche mit 60 Kapseln (110mg/150mg))	
Gültig bis		10.12.2028	

01 Dafalgan, Brausetabletten 500 mg**03 Dafalgan, Brausetabletten 1 g**

UPSA Switzerland AG, Poststrasse 30, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 47503	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	20.08.2026
Zusammensetzung	01	paracetamol 500 mg, acidum citricum, natrii hydrogenocarbonas, natrii carbonas, sorbitolum 126.1 mg, E 211 50 mg, aromatica (Grapefruit/Orange) cum glucosum 0.83 mg et fructosum 0.96 mg et saccharum 0.28 mg, saccharinum natricum, povidonum K 30, natrii docusas, pro compresso corresp. natrium 197 mg.	
	03	paracetamol 1 g, acidum citricum, natrii hydrogenocarbonas, natrii carbonas, sorbitolum 0.2522 g, E 211 0.100 g, aromatica (Grapefruit, Orange) cum glucosum 1.65 mg cum fructosum 1.93 mg et saccharum 0.55 mg, saccharinum natricum, povidonum K 30, natrii docusas, pro compresso corresp. natrium 0.394 g.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001 40 Tablette(n)	B
		027 16 Tablette(n)	B
	03	086 20 Tablette(n) Blister	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie Dosisstärke 01, 16 Tabletten, von D zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

05 Efluelda Tetra 0.7 ml, suspension injectable en seringue préremplie

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

N° d'AMM: 67704	Catégorie de remise: B	Index: 08.08.	28.08.2026
Composition	05	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus souche A/Victoria/4897/2022 (H1N1)-like: reassortant virus IVR-238 derived from A/Victoria/4897/2022) 60 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus souche A/Croatia/10136RV/2023 (H3N2)-like: reassortant virus X-425A derived from A/Croatia/10136 RV/2023) 60 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus souche B/Austria/1359417/2021-like: derived from B/Michigan/01/2021 (Victoria lineage)(wild type)) 60 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus souche B/Phuket/3073/2013 (Yamagata lineage) (wild type)) 60 µg, natrii chloridum, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas anhydricus, octoxinolum-9, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.7 ml corresp. natrium 2.72 mg.	
Indication		Immunisation active contre l'influenza, dès 65 ans	
Remarque		(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

03 Efluelda TIV 0.5 ml, suspension injectable en seringue pré-remplie

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

N° d'AMM: 69863	Catégorie de remise: B	Index: 08.08.	12.08.2026
Composition	03	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus souche A/Missouri/11/2025 (H1N1)-like: reassortant virus IVR-278 derived from A/Switzerland/6849/2025) 60 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus souche A/Darwin/1454/2025 (H3N2)-like: reassortant virus SAN-049A derived from A/Michigan/105/2025) 60 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus souche B/Tokyo/EIS13-175/2025-like: derived from B/Tokyo/EIS-175/2025 (Victoria lineage), wild type) 60 µg, natrii chloridum, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas anhydricus, octoxinolum-9, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.96 mg.	
Indication		Immunisation active contre l'influenza, dès 65 ans	
Conditionnements	03	005	1 seringue(s) préremplie(s) avec aiguille B
		006	10 seringue(s) préremplie(s) avec aiguilles B
Remarque		(Annual update saison 2026/2027)	
Valable jusqu'au		06.04.2030	

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

Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Vulkanstrasse 106, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: 67967	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	13.08.2026
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		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Enzalutamid Sandoz 40 mg, Filmtabletten
02 Enzalutamid Sandoz 80 mg, Filmtabletten
03 Enzalutamid Sandoz 160 mg, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 69477	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	11.08.2026
Zusammensetzung	01	enzalutamidum 40 mg, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, silica colloidalis anhydrica, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium ca. 0.99 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 3350, E 171, E 172 (flavum), talcum, pro compresso obducto.	
	02	enzalutamidum 80 mg, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, silica colloidalis anhydrica, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium ca. 1.95 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 3350, E 171, E 172 (flavum), talcum, pro compresso obducto.	
	03	enzalutamidum 160 mg, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, silica colloidalis anhydrica, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium ca. 7.38 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 3350, E 171, E 172 (flavum), talcum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Packung/en	01	001	112 Tablette(n) B
	02	002	56 Tablette(n) B
	03	003	28 Tablette(n) B
		004	56 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 160 mg)	
Gültig bis		27.05.2029	

01 Etoricoxib Viatris 30 mg, Filmtabletten
02 Etoricoxib Viatris 60 mg, Filmtabletten
 Viatris Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 68091	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	14.08.2026
Zusammensetzung	01	etoricoxibum 30 mg, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosem, lactosum monohydricum 0.84 mg, E 171, triacetinum, cera carnauba, E 133, E 172 (nigrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.45 mg.	
	02	etoricoxibum 60 mg, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosem, lactosum monohydricum 1.68 mg, E 171, triacetinum, cera carnauba, E 172 (flavum), E 132, pro compresso obducto corresp. natrium 0.9 mg.	
Anwendung		selektiver COX-2 Hemmer	
Packung/en	01	004	28 Tablette(n) B
	02	005	7 Tablette(n) B
		006	28 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ezetimib Atorvastatin Sandoz 10 mg / 10 mg, Filmtabletten
 02 Ezetimib Atorvastatin Sandoz 10 mg / 20 mg, Filmtabletten
 03 Ezetimib Atorvastatin Sandoz 10 mg / 40 mg, Filmtabletten
 04 Ezetimib Atorvastatin Sandoz 10 mg / 80 mg, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68284	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	06.08.2026
Zusammensetzung	01	Filmtablette: ezetimibum 10 mg, atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum 10.845 mg, cellulosum microcristallinum, mannitolum, calcii carbonas, carmellosum natricum conexum, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, E 172 (flavum), magnesii stearas, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, Überzug: lactosum monohydricum 2.88 mg, hypromellosem, E 171, macrogolum 4000, pro compresso corresp. natrium 2.4 mg.	
	02	Filmtablette: ezetimibum 10 mg, atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum 21.69 mg, cellulosum microcristallinum, mannitolum, calcii carbonas, carmellosum natricum conexum, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, E 172 (flavum), magnesii stearas, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, Überzug: lactosum monohydricum 3.96 mg, hypromellosem, E 171, macrogolum 4000, pro compresso corresp. natrium 3.1 mg.	
	03	Filmtablette: ezetimibum 10 mg, atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum 43.38 mg, cellulosum microcristallinum, mannitolum, calcii carbonas, carmellosum natricum conexum, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, E 172 (flavum), magnesii stearas, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, Überzug: lactosum monohydricum 6.12 mg, hypromellosem, E 171, macrogolum 4000, pro compresso corresp. natrium 4.5 mg.	
	04	Filmtablette: ezetimibum 10 mg, atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum 86.76 mg, cellulosum microcristallinum, mannitolum, calcii carbonas, carmellosum natricum conexum, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, E 172 (flavum), magnesii stearas, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, Überzug: hypromellosem, E 171, talcum, macrogolum 400, E 172 (flavum), pro compresso corresp. natrium 7.4 mg.	
Anwendung		Primäre Hypercholesterinämie und Homozygote familiäre Hypercholesterinämie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	90 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	90 Tablette(n) B
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	90 (2x45) Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ezetimib Sandoz 10 mg, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65100	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	20.08.2026
Zusammensetzung	01	ezetimibum 10 mg, lactosum monohydricum 67.5 mg, hypromellose, carmellosum natrium conexus, cellulose microcristallinum, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium max. 0.84 mg.	
Anwendung		Reduktion der Serum Cholesterin Konzentration	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 100 Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

04 Feiba NF 1000 E. (50 E/ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**05 Feiba NF 2500 E. (50 E/ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung****06 Feiba NF 1000 E. (100 E/ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 41352	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	06.08.2026
Zusammensetzung	04	Praeparatio cryodesiccata: F.E.I.B.A. 1000 U.I. ut proteinorum plasmatis humani solutio 400-1200 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, natrii hydroxidum ad pH, pro vitro corresp. natrium 81.7 mg. Solvens: aqua ad iniectabile 20 ml pro vitro.	
	05	Praeparatio cryodesiccata: F.E.I.B.A. 2500 U.I. ut proteinorum plasmatis humani solutio 1000-3000 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, natrii hydroxidum ad pH, pro vitro corresp. natrium 204.25 mg. Solvens: aqua ad iniectabile 50 ml pro vitro.	
	06	Praeparatio cryodesiccata: F.E.I.B.A. 1000 U.I. ut proteinorum plasmatis humani solutio 400-1200 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, natrii hydroxidum ad pH, pro vitro corresp. natrium 81.7 mg. Solvens: aqua ad iniectabile 10 ml pro vitro.	
Anwendung		Hemmkörperhämophilie mit Faktor VIII- bzw. Faktor IX-Inhibitor	
Packung/en	04	035	1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Durchstechflasche mit Lösungsmittel und Gerätesatz B
	05	036	1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Durchstechflasche mit Lösungsmittel und Gerätesatz B
	06	001	1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Durchstechflasche mit Lösungsmittel und Gerätesatz B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 1000 E. (100 E/ml))	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fingolimod Viatris 0,5 mg, Hartkapseln

Viatris Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 68601	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	17.08.2026
Zusammensetzung	01	fingolimodum 0.5 mg ut fingolimodi hydrochloridum, calcii hydrogenophosphas dihydricus, glycinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: E 171, gelatina, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001 28 Kapsel(n)	B
		002 98 (2 x 49) Kapsel(n) Bündelpackung	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Änderung ATC-Code, früher: L04AA27, neu: L04AE01)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Fluarix, Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Neuhofstrasse 4, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 70042	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	12.08.2026
Zusammensetzung	02	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus Stamm A/Missouri/11/2025 (H1N1)pdm09-like: reassortant virus IVR-278 derived from A/Switzerland/6849/2025) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus Stamm A/Darwin/1454/2025 (H3N2)-like: reassortant virus SAN-049A derived from A/Michigan/105/2025) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus Stamm B/Tokyo/EIS13-175/2025-like: B/Tokyo/EIS13-175/2025, wild type (Victoria lineage)) 15 µg, polysorbatum 80 max. 415 µg, octoxinolum-10, natrii chloridum, magnesii chloridum hexahydricum, dinatrii phosphas dodecahydricus, kalii dihydrogenophosphas, kalii chloridum, alpha-tocopheroli hydrogenosuccinas, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.7 mg, kalium 0.1 mg, residui: ovalbuminum, formaldehydum, natrii desoxycholas, gentamicini sulfas, hydrocortisonum.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza von Erwachsenen und Kindern ab 6 Monaten	
Packung/en	02	003 1 Fertigspritze(n)	B
		004 10 Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		(Annual Update Saison 2026/2027)	
Gültig bis		03.09.2030	

02 Influvac 0.5 ml, Injektionssuspension in einer Fertigspritze

Viartis Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 69992	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	12.08.2026
Zusammensetzung	02	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus-Stamm A/Missouri/11/2025 (H1N1)-pdm09: reassortant virus IVR-279 derived from A/Missouri/11/2025) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus-Stamm A/Darwin/1454/2025 (H3N2)-like: reassortant virus SAN-049A derived from A/Michigan/105/2025) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus Stamm B/Tokyo/EIS13-175/2025-like: reassortant virus derived from B/Tokyo/EIS13-175/2025 (Victoria lineage), wild type) 15 µg, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, magnesi chloridum hexahydricum, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 2 mg, kalium 0.08 mg, residui: natrii citras dihydricus, saccharum, cetrimidum, formaldehydum, gentamicini sulfas, tylosini tartras, hydrocortisonum, polysorbatum 80, ovalbuminum.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab 6 Monaten	
Packung/en	02	003 1 Fertigspritze(n)	B
		004 10 Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		(Annual Update Saison 2026/2027)	
Gültig bis		26.10.2030	

02 Insulatard HM, Injektionssuspension

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 45495	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	19.08.2026
Zusammensetzung	02	insulinum humanum ADNr isophanum 3.5 mg corresp. insulinum humanum ADNr isophanum 100 U.I., protamini sulfas, zinci chloridum, glycerolum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, metacresolum, phenolum, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium max. 0.78 mg.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	02	001 1 x 10 ml Durchstechflasche(n)	B
		035 1 x 10 ml Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Insulin NovoNordisk Insulatard HM 100 IE/ml, Injektionssuspension)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Laxipeg banane, polvere per soluzione orale**02 Laxipeg, polvere per soluzione orale**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 62765	Categoria di dispensazione: D		Index: 04.08.11	04.08.2026
Composizione	01	macrogolum 4000 9.736 g, acesulfamum kalicum, aromatica Aroma di banana cum propylenglycolum 9.736 g, ad pulverem pro 10 g.		
	02	macrogolum 4000 1000 mg ad pulverem pro 1 g.		
Indicazione		costipazione		
Confezione/i	01	007	20 x 10 g bustine	D
		008	100 x 10 g bustine	D
		009	1 x 200 g barattolo	D
	02	010	20 x 10 g bustine	D
		011	100 x 10 g bustine	D
		012	1 x 200 g barattolo	D
Osservazione		(Modifica del nome del dosaggio, precedentemente: 02 Laxipeg senza aroma, polvere per soluzione orale)		
Valevole fino al		illimitata		

01 Levocetirizin Sandoz 5mg, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62522	Abgabekategorie: D		Index: 07.13.1.	18.06.2026
Zusammensetzung	01	levocetirizini dihydrochloridum 5 mg, lactosum monohydricum 64 mg, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, E 171, pro compresso obducto.		
Anwendung		Antiallergikum		
Packung/en	01	001	10 Tabletten	D
		002	30 Tabletten	D
		003	50 Tabletten	D
Bemerkung		Änderung Abgabekategorie von B zu D		
Gültig bis		unbeschränkt gültig		

02 Libtayo 350 mg/7 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Regeneron Switzerland GmbH, Grosspeteranlage 29, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 67094	Abgabekategorie: A		Index: 07.16.1.	06.08.2026
Zusammensetzung	02	cemiplimabum 350 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, saccharum, prolinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 7 ml.		
Anwendung		Onkologikum		
Packung/en	02	002	1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Neue Indikation befristet zugelassen gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21) (Arzneimittelinformation: Stand der Information Februar 2026)		
Gültig bis		04.10.2027		

01 Loperamid-Mepha lingual 2 mg, Schmelztabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68325	Abgabekategorie: D	Index: 04.09.0.	20.08.2026
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2.00 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.45 mg, aspartamum 5.00 mg, aromatica (Früchte und Banane) cum saccharum 13-18 µg, magnesii stearas, mannitolium, pro compresso.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung akute und chronischer Diarrhö verschiedenster Genese, ein-schliesslich Reisediarrhö, Diarrhö nach Ileostomie oder Resektion des Ileums, Diarrhö nach Bestrahlung, Stuhlinkontinenz.	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) Schmelztabletten
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lorazepam axapharm 1 mg, Tabletten**02 Lorazepam axapharm 2.5 mg, Tabletten**

axapharm ag, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 69947	Abgabekategorie: B	Index: 01.04.1.	04.08.2026
Zusammensetzung	01	lorazepamum 1 mg, lactosum monohydricum 80 mg, cellulosum microcristallinum, talcum, carboxymethylamylum natricum A, pro compresso corresp. natrium 0.42 mg.	
	02	lorazepamum 2.5 mg, lactosum monohydricum 145 mg, cellulosum microcristallinum, talcum, carboxymethylamylum natricum A, E 104, pro compresso corresp. natrium 0.77 mg.	
Anwendung		Anxiolytikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) HDPE-Flasche
		002	50 Tablette(n) HDPE-Flasche
		005	20 Tablette(n) Blister
		006	50 Tablette(n) Blister
	02	003	20 Tablette(n) Blister
		004	50 Tablette(n) Blister
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Mediaven 10 mg, Filmtabletten**03 Mediaven forte 30 mg, Filmtabletten**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 37979	Abgabekategorie: B	Index: 02.08.1.	31.08.2026
Zusammensetzung	02	naftazonum 10 mg, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcristallinum, amylum pregelificatum, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.252 mg, talcum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromelloseum, macrogolum 6000, pro compresso obducto.	
	03	naftazonum 30 mg, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcristallinum, amylum pregelificatum, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.756 mg, talcum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromelloseum, macrogolum 6000, pro compresso obducto.	
Anwendung		Vasoprotektor bei venöser Insuffizienz	
Packung/en	02	082	30 Tablette(n) B
		090	60 Tablette(n) B
		104	100 Tablette(n) B
	03	112	30 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: C05B, neu: C05CX02)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Mellozzan 0,5 mg, Tabletten
 02 Mellozzan 1 mg, Tabletten
 03 Mellozzan 2 mg, Tabletten
 04 Mellozzan 3 mg, Tabletten
 05 Mellozzan 4 mg, Tabletten
 06 Mellozzan 5 mg, Tabletten

Salmon Pharma GmbH, St. Jakobs-Strasse 90, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 69463	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	04.08.2026
Zusammensetzung	01	melatoninum 0.5 mg, amylum pregelificatum, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	melatoninum 1 mg, amylum pregelificatum, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	melatoninum 2 mg, amylum pregelificatum, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	04	melatoninum 3 mg, amylum pregelificatum, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	05	melatoninum 4 mg, amylum pregelificatum, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	06	melatoninum 5 mg, amylum pregelificatum, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Kurzzeitbehandlung der zirkadianen Schlaf-Wach-Rhythmusstörung vom Typ Jetlag bei Erwachsenen; Insomnie bei Kindern und Jugendlichen im Alter von 6-17 Jahren mit Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitätsstörung (ADHS), wenn Schlafhygienemassnahmen unzureichend waren.	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) HDPE-Behälter B
		007	30 Tablette(n) HDPE-Behälter B
		013	30 Tablette(n) Blister B
		019	60 Tablette(n) HDPE-Behälter B
	02	002	100 Tablette(n) HDPE-Behälter B
		008	30 Tablette(n) HDPE-Behälter B
		014	30 Tablette(n) Blister B
		020	60 Tablette(n) HDPE-Behälter B
	03	003	100 Tablette(n) HDPE-Behälter B
		009	30 Tablette(n) HDPE-Behälter B
		015	30 Tablette(n) Blister B
		021	60 Tablette(n) HDPE-Behälter B
	04	004	100 Tablette(n) HDPE-Behälter B
		010	30 Tablette(n) HDPE-Behälter B
		016	30 Tablette(n) Blister B
		022	60 Tablette(n) HDPE-Behälter B
	05	005	100 Tablette(n) HDPE-Behälter B
		011	30 Tablette(n) HDPE-Behälter B
		017	30 Tablette(n) Blister B
		023	60 Tablette(n) HDPE-Behälter B

	06	006	100 Tablette(n) HDPE-Behälter	B
		012	30 Tablette(n) HDPE-Behälter	B
		018	30 Tablette(n) Blister	B
		024	60 Tablette(n) HDPE-Behälter	B
Bemerkung			(Änderung oder Ergänzung von Packungsgrössen, neu bei allen Dosisstärken: 01, 02, 03, 04, 05 und 06: jeweils eine neue Blisterpackung à 30 Tabletten und HDPE-Behälter à 60 Tabletten)	
Gültig bis			10.06.2029	

01 Minirin Melt 60 µg, Sublingualtabletten
02 Minirin Melt 120 µg, Sublingualtabletten
03 Minirin Melt 240 µg, Sublingualtabletten
 Ferring AG, Haldenstrasse 1, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 57151	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.2.	21.08.2026
Zusammensetzung	01	desmopressinum 60 µg ut desmopressini acetat, gelatina, mannitolium, acidum citricum pro compresso.	
	02	desmopressinum 120 µg ut desmopressini acetat, gelatina, mannitolium, acidum citricum pro compresso.	
	03	desmopressinum 240 µg ut desmopressini acetat, gelatina, mannitolium, acidum citricum pro compresso.	
Anwendung		Diabetes insipidus centralis, Polyurie, Polydipsie nach Hypophysektomie; Enuresis nocturna	
Packung/en	01	004	30 Tablette(n) Sublingualtabletten
		006	100 Tablette(n) Sublingualtabletten
	02	010	30 Tablette(n) Sublingualtabletten
		012	100 Tablette(n) Sublingualtabletten
	03	016	30 Tablette(n) Sublingualtabletten
		018	100 Tablette(n) Sublingualtabletten
Bemerkung		Umwandlung Zulassungsart: Hauptzulassung der Dosisstärke 240 µg	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ocrevus, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Roche Pharma (Schweiz) AG, Grenzacherstrasse 124, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 66185	Abgabekategorie: A	Index: 01.99.0.	26.08.2026
Zusammensetzung	01	ocrelizumabum 300 mg, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 3.6 mg.	
Anwendung		Behandlung von erwachsenen Patienten mit aktiven schubförmigen Verlaufsformen der Multiplen Sklerose (MS) oder mit primär progredienter Multipler Sklerose (PPMS). Behandlung pädiatrischer Patienten ab einem Alter von 12 Jahren mit aktiver schubförmig remittierender Multipler Sklerose (RRMS).	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 08/2026) polysorbatum 20: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Olanzapin Spirig HC 2.5, Filmtabletten

02 Olanzapin Spirig HC 5, Filmtabletten

03 Olanzapin Spirig HC 10, Filmtabletten

04 Olanzapin Spirig HC 15, Filmtabletten

05 Olanzapin Spirig HC 20, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 59813	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	05.08.2026
Zusammensetzung	01	olanzapinum 2.5 mg, lactosum 58.3 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, lecithinum ex soja, xanthani gummi, E 171, pro compresso obducto.	
	02	olanzapinum 5 mg, lactosum 116.6 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, lecithinum ex soja, xanthani gummi, E 171, pro compresso obducto.	
	03	olanzapinum 10 mg, lactosum 233.2 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, lecithinum ex soja, xanthani gummi, E 171, pro compresso obducto.	
	04	olanzapinum 15 mg, lactosum 228.2 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, lecithinum ex soja, xanthani gummi, E 132, E 171, pro compresso obducto.	
	05	olanzapinum 20 mg, lactosum 304.3 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, lecithinum ex soja, xanthani gummi, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptica	
Packung/en	01	006	28 Tablette(n) B
		011	98 Tablette(n) B
	02	007	28 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
	03	008	28 Tablette(n) B
		013	98 Tablette(n) B
	04	009	28 Tablette(n) B
		014	98 Tablette(n) B
	05	010	28 Tablette(n) B
		015	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Ergänzung neuer Packungsgrössen, neu: (2.5mg/98 Filmtabletten; 5mg/98 Filmtabletten; 10mg/98 Filmtabletten; 15mg/98 Filmtabletten; 20mg/98 Filmtabletten))	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Ontozry 12.5 mg, Tabletten
 02 Ontozry 25 mg, Filmtabletten
 03 Ontozry 50 mg, Filmtabletten
 04 Ontozry 100 mg, Filmtabletten
 05 Ontozry 150 mg, Filmtabletten
 06 Ontozry 200 mg, Filmtabletten
 07 Ontozry 12.5 mg, Tabletten und Ontozry 25 mg, Filmtabletten
 Angelini Pharma S.p.A., Rom, Zweigniederlassung Zug, Zählerweg 6, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **68051** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 17.08.2026

Zusammensetzung	01	cenobamatum 12.5 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 39.67 mg, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.16 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.		
	02	cenobamatum 25 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 79.34 mg, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.32 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 132, pro compresso obducto.		
	03	cenobamatum 50 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 158.68 mg, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.64 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.		
	04	cenobamatum 100 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 108.68 mg, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.64 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 132, pro compresso obducto.		
	05	cenobamatum 150 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 163.02 mg, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.96 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.		
	06	cenobamatum 200 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 217.36 mg, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 1.28 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.		
	07	I) Ontozry 12.5 mg, Tablette: cenobamatum 12.5 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 39.67 mg, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.16 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.		
		II) Ontozry 25 mg, Filmtablette: cenobamatum 25 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 79.34 mg, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.32 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 132, pro compresso obducto.		
Anwendung		Antiepileptikum		
Packung/en	01	001	14 Tablette(n)	B
	02	002	14 Tablette(n)	B
	03	003	14 Tablette(n)	B
		004	28 Tablette(n)	B

	012	84 Tablette(n)	B
04	005	14 Tablette(n)	B
	006	28 Tablette(n)	B
	013	84 Tablette(n)	B
05	007	14 Tablette(n)	B
	008	28 Tablette(n)	B
	014	84 Tablette(n)	B
06	009	14 Tablette(n)	B
	010	28 Tablette(n)	B
	015	84 Tablette(n)	B
07	011	2 x 14 Tablette(n) Starterpackung mit 14 Tabletten à 12.5 mg und 14 Filmtabletten à 25 mg	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Opdivo 40 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
02 Opdivo 100 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
03 Opdivo 240 mg/24 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
04 Opdivo 120 mg/12 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 65660	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	25.08.2026
Zusammensetzung	01	nivolumabum 40 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml corresp. natrium 10 mg.	
	02	nivolumabum 100 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 25 mg.	
	03	nivolumabum 240 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 24 ml corresp. natrium 60 mg.	
	04	nivolumabum 120 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 12 ml corresp. natrium 30 mg.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
	04	004	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Juni 2026)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Oxycodon Naloxon Zentiva 5 mg/2.5 mg, Retardtabletten
02 Oxycodon Naloxon Zentiva 10 mg/5 mg, Retardtabletten
03 Oxycodon Naloxon Zentiva 20 mg/10 mg, Retardtabletten
04 Oxycodon Naloxon Zentiva 40 mg/20 mg, Retardtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 69126	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	12.08.2026
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 5 mg corresp. oxycodonum 4.5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum 2.73 mg corresp. naloxonium 2.25 mg, povidonum K 30, poly(vinylis acetat), natrii laurilsulfas, silica colloidalis anhydrica, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, macrogolum 3350, pro compresso obducto corresp. natrium 0.02 mg.	
	02	oxycodoni hydrochloridum 10 mg corresp. oxycodonum 9 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum 5.45 mg corresp. naloxonium 4.5 mg, povidonum K 30, poly(vinylis acetat), natrii laurilsulfas, silica colloidalis anhydrica, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, macrogolum 3350, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.04 mg.	
	03	oxycodoni hydrochloridum 20 mg corresp. oxycodonum 18 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum 10.9 mg corresp. naloxonium 9 mg, poly(vinylis acetat), povidonum K 30, natrii laurilsulfas, silica colloidalis anhydrica, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, macrogolum 3350, pro compresso obducto corresp. natrium 0.05 mg.	
	04	oxycodoni hydrochloridum 40 mg corresp. oxycodonum 36 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum 21.8 mg corresp. naloxonium 18 mg, poly(vinylis acetat), povidonum, natrii laurilsulfas, silica colloidalis anhydrica, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, macrogolum 3350, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.06 mg.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.08.2028	

01 Palonosetron Labatec 0.25 mg/ 5 ml, solution injectable i.v.
 Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 68498	Catégorie de remise: B	Index: 01.09.0.	14.08.2026
Composition	01	palonosetronum 0.25 mg ut palonosetroni hydrochloridum, mannitolum, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 5 ml corresp. natrium max. 3.9 mg.	
Indication		Antiémétique	
Conditionnements	01	001 1 flacon(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Pemetrexed liquid Zentiva 100 mg/10 ml, Infusionslösung
 02 Pemetrexed liquid Zentiva 500 mg/50 ml, Infusionslösung
 03 Pemetrexed liquid Zentiva 1000 mg/100 ml, Infusionslösung
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 69034	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	18.08.2026
Zusammensetzung	01	pemetrexedum 100 mg ut pemetrexedum dinatricum hemipentahydricum, mannitolum, natrii chloridum, cysteini hydrochloridum monohydricum, natrii hydroxidum ad pH, acidum hydrochloridum concentratum ad pH, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 46 mg.	
	02	pemetrexedum 500 mg ut pemetrexedum dinatricum hemipentahydricum, mannitolum, natrii chloridum, cysteini hydrochloridum monohydricum, natrii hydroxidum ad pH, acidum hydrochloridum concentratum ad pH, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 50 ml corresp. natrium 230 mg.	
	03	pemetrexedum 1000 mg ut pemetrexedum dinatricum hemipentahydricum, mannitolum, natrii chloridum, cysteini hydrochloridum monohydricum, natrii hydroxidum ad pH, acidum hydrochloridum concentratum ad pH, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 100 ml corresp. natrium 460 mg.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.07.2028	

01 Pitavastatin-Mepha 1 mg, Filmtabletten
02 Pitavastatin-Mepha 2 mg, Filmtabletten
03 Pitavastatin-Mepha 4 mg, Filmtabletten
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68173	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	13.08.2026
Zusammensetzung	01	pitavastatinum 1 mg ut pitavastatinum calcicum, lactosum monohydricum 63.09 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hypromellosum, magnesii hydroxidum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, E 171 pro compresso obducto.	
	02	pitavastatinum 2 mg ut pitavastatinum calcicum, lactosum monohydricum 126.17 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hypromellosum, magnesii hydroxidum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, E 171 pro compresso obducto.	
	03	pitavastatinum 4.0 mg ut pitavastatinum calcicum, lactosum monohydricum 252.34 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hypromellosum, magnesii hydroxidum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, E 171 pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	90 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	90 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Prothromplex NF 500 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 41330	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	31.08.2026
Zusammensetzung	03	Praeparatio cryodesiccata: proteina plasmatis humani 250-625 mg corresp. factor II coagulationis humanus 375-708 U.I. et factor VII coagulationis humanus 417 U.I. et factor IX coagulationis humanus 500 U.I. et factor X coagulationis humanus 500 U.I. et proteinum humanum C min. 333 U.I., natrii citras dihydricus, natrii chloridum, heparinum max. 250 U.I., antithrombinum III humanum, pro vitro corresp. natrium 68 mg. Solvens: aqua ad iniectabile, pro vitro.	
Anwendung		Gerinnungsstörungen infolge Verminderung der Faktoren II, VII, IX und X	
Packung/en	03	001	1 Durchstechflasche Pulver und 1 Durchstechflasche Lösungsmittel und 1 Mix2Vial B
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 600 I.E.)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Roclanda, collyre en solution

Santen SA, la Voie-Creuse 14, 1202 Genève

N° d'AMM: 69043	Catégorie de remise: B	Index: 11.09.0.	25.08.2026
Composition	01	netarsudilum 0.2 mg ut netarsudili dimesilas, latanoprostum 0.05 mg, mannitolium, acidum boricum, benzalkonii chloridum 0.2 mg, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectionem pro 1 ml.	
Indication		Glaucome à angle ouvert, hypertension oculaire	
Conditionnements	01	003 2,5 ml	B
		004 3 x 2,5 ml	B
Remarque		(Nouveaux conditionnement: une ou trois flacons de 5 ml avec un volume de remplissage de 2,5 ml)	
Valable jusqu'au		02.10.2028	

01 Sapropterin Dipharma 100 mg, compressa dispersibile

Dipharma SA, Piazza Col C. Bernasconi 5, 6830 Chiasso

N° d'AMM: 68224	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.99.0.	27.08.2026
Composizione	01	sapropterini dihydrochloridum 100 mg corresp. sapropterinum 77 mg, acidum ascorbicum, natrii stearyl fumaras corresp. natrium 0.529 mg, copovidonum, mannitolium 119.65 mg, crospovidonum, riboflavinum, silica colloidalis anhydrica, pro compresso.	
Indicazione		trattamento dell'iperfenilalaninemia	
Confezione/i	01	001 30 compressa/compresse	B
		002 120 compressa/compresse	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Sapropterin Dipharma 100 mg, polvere per soluzione orale
02 Sapropterin Dipharma 500 mg, polvere per soluzione orale

Dipharma SA, Piazza Col C. Bernasconi 5, 6830 Chiasso

N° d'AMM: 67735	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.99.0.	14.08.2026
Composizione	01	sapropterini dihydrochloridum 100 mg corresp. sapropterinum 77 mg, E 300, mannitolium, kalii citras, sucralosum, ad pulverem.	
	02	sapropterini dihydrochloridum 500 mg corresp. sapropterinum 384 mg, E 300, mannitolium, kalii citras, sucralosum, ad pulverem.	
Indicazione		Trattamento dell'iperfenilalaninemia	
Confezione/i	01	001 30 bustina/bustine	B
	02	002 30 bustina/bustine	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Sitagliptin Metformin Spirig HC 50/500 mg, Filmtabletten
 02 Sitagliptin Metformin Spirig HC 50/850 mg, Filmtabletten
 03 Sitagliptin Metformin Spirig HC 50/1000 mg, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68396	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	10.08.2026
Zusammensetzung	01	sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, metformini hydrochloridum 500 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, natrii stearyl is fumaras, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.03 mg.	
	02	sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, metformini hydrochloridum 850 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, Überzug: copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinylico) constatum, talcum, E 171, glyceroli mono/dipalmitas/stearas/oleas, poly(alcohol vinylicus), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.44 mg.	
	03	sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, metformini hydrochloridum 1000 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, Überzug: copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinylico) constatum, talcum, E 171, E 172 (rubrum), glyceroli mono/dipalmitas/stearas/oleas, poly(alcohol vinylicus), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.52 mg.	
Anwendung		Diabetes mellitus Typ 2	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) B
		002	196 Tablette(n) B
	02	003	56 Tablette(n) Blister B
		004	196 Tablette(n) Blister B
		007	100 Tablette(n) HDPE Flasche B
		009	196 Tablette(n) HDPE Flasche B
	03	005	56 Tablette(n) Blister B
		006	196 Tablette(n) Blister B
		008	100 Tablette(n) HDPE Flasche B
		010	196 Tablette(n) HDPE Flasche B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sitagliptin Zentiva 25 mg, Filmtabletten

02 Sitagliptin Zentiva 50 mg, Filmtabletten

03 Sitagliptin Zentiva 100 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68254	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	26.08.2026
Zusammensetzung	01	sitagliptinum 25 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, natrii stearyl is fumaras, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 1.20 mg, hypromellose, E 171, triacetinum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.61 mg.	
	02	sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, natrii stearyl is fumaras, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogola, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.23 mg.	
	03	sitagliptinum 100 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, natrii stearyl is fumaras, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogola, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 2.45 mg.	
Anwendung		Diabetes Typ 2	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sitagliptin-Metformin-Mepha 50/500 mg, Filmtabletten
02 Sitagliptin-Metformin-Mepha 50/850 mg, Filmtabletten
03 Sitagliptin-Metformin-Mepha 50/1000 mg, Filmtabletten
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68378	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	10.08.2026
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, cellulosum microcristallinum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, natrii stearylis fumaras, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.025 mg.	
	02	metformini hydrochloridum 850 mg, sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, cellulosum microcristallinum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, Überzug: copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinylico) constatum, talcum, glyceroli mono/dicaprylocapras, poly(alcohol vinylicus), E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.441 mg.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, cellulosum microcristallinum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, Überzug: copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinylico) constatum, talcum, glyceroli mono/dicaprylocapras, poly(alcohol vinylicus), E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.518 mg.	
Anwendung		Diabetes Typ 2	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) Blister B
		002	196 Tablette(n) Blister B
	02	003	56 Tablette(n) Blister B
		004	196 Tablette(n) Blister B
		007	100 Tablette(n) HPDE-Container B
		009	196 Tablette(n) HPDE-Container B
	03	005	56 Tablette(n) Blister B
		006	196 Tablette(n) Blister B
		008	100 Tablette(n) HPDE-Container B
		010	196 Tablette(n) HPDE-Container B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 SWAN-Cholin 222 MBq/ml, Injektionslösung

SWAN Isotopen AG SWAN Haus, Inselspital, Anna-Seiler-Allee 24, 3010 Bern

Zul.-Nr.: 66087	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.9.	25.08.2026
Zusammensetzung	01	fluorocholinum(18-F) 222 MBq, natrii chloridum corresp. natrium 3.54 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		PET-Diagnose vom Prostatakarzinom, vom hepatozellulären Karzinom und Nebenschilddrüsenadenom	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tafluprost Santen 15 mcg / ml, unidose de collyre

Santen SA, la Voie-Creuse 14, 1202 Genève

N° d'AMM: 68599	Catégorie de remise: B	Index: 11.09.0.	18.08.2026
Composition	01	tafluprostum 15 µg, glycerolum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus corresp. phosphas 1.2 mg, dinatrii edetas, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		glaucoma	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Takrozem 1 mg/g, Salbe**02 Takrozem 0,3 mg/g, Salbe**

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

Zul.-Nr.: 67963	Abgabekategorie: B	Index: 10.04.0.	12.08.2026
Zusammensetzung	01	tacrolimusum 1 mg ut tacrolimusum monohydricum, vaselinum album, paraffinum liquidum, propyleni carbonas, cera alba, paraffinum solidum, ad unguentum pro 1 g.	
	02	tacrolimusum 0.3 mg corresp. tacrolimusum monohydricum, vaselinum album, paraffinum liquidum, propyleni carbonas, cera alba, paraffinum solidum, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Atopische Dermatitis	
Packung/en	01	001	10 g B
		002	30 g B
		003	60 g B
	02	004	10 g B
		005	30 g B
		006	60 g B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tezspire 110 mg/ml, Injektionslösung in einem Fertigpen

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 69080	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	14.08.2026
Zusammensetzung	01	tezepelumabum 210 mg, prolinum, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1.91 ml.	
Anwendung		Zusatztherapie bei schwerem Asthma, CRSwNP	
Packung/en	01	001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Juli 2026)	
Gültig bis		22.08.2028	

01 Tezspire, Injektionslösung in einer Fertigspritze

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68454	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	14.08.2026
Zusammensetzung	01	tezepelumabum 210 mg, prolinum, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectionem pro 1.91 ml.	
Anwendung		Zusatztherapie bei schwerem Asthma, CRSwNP	
Packung/en	01	001 1 Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Juli 2026)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Vaxigrip, suspension injectable**03 Vaxigrip, suspension injectable**

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

N° d'AMM: 70051	Catégorie de remise: B	Index: 08.08.	12.08.2026
Composition	03	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus souche A/Missouri/11/2025 (H1N1)pdm09-like: reassortant virus IVR-278 derived from A/Switzerland/6849/2025) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus souche A/Darwin/1454/2025 (H3N2)-like: reassortant virus SAN-049A derived from A/Michigan/105/2025) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus souche B/Tokyo/EIS13-175/2025-like: B/Tokyo/EIS13-175/2025, wilde type (Victoria lineage)) 15 µg, natrii chloridum, kalii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, aqua ad iniectionem q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.72 mg, kalium 0.08 mg, residui: formaldehydum, octoxinolum-9, ovalbuminum, neomycinum. Immunisation active contre l'influenza, dès le 6ème mois	
Indication	03	005 1 seringue(s) préremplie(s) avec aiguille	B
Conditionnements		006 10 seringue(s) préremplie(s) avec aiguilles	B
Remarque		(Annual update saison 2026/2027)	
Valable jusqu'au		05.05.2030	

09 VaxigripTetra, Suspension pour injection dans une seringue pré-remplie

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

N° d'AMM: 66427	Catégorie de remise: B	Index: 08.08.	28.08.2026
Composition	09	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus souche A/Victoria/4897/2022 (H1N1)pdm09-like: reassortant virus IVR-238 derived from A/Victoria/4897/2022) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus souche A/Croatia/10136RV/2023 (H3N2)-like: reassortant virus X-425A derived from A/Croatia/10136RV/2023) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus souche B/Austria/1359417/2021-like: B/Michigan/01/2021, wilde type (Victoria lineage)) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus souche B/Phuket/3073/2013-like: B/Phuket/3073/2013, wilde type (Yamagata lineage)) 15 µg, natrii chloridum, kalii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.72 mg, kalium 0.08 mg, residui: formaldehydum, octoxinolum-9, neomycinum, ovalbuminum.	
Indication		Immunisation active contre l'influenza, dès le 6ème mois	
Remarque		(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Vyepti 100 mg/1 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Vyepti 300 mg/3 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 67995	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	13.08.2026
Zusammensetzung	01	eptinezumabum 100 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, sorbitolum 40.5 mg, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	eptinezumabum 300 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, sorbitolum 121.5 mg, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Migräneprophylaxe	
Packung/en	01	001	1 x 1 ml Durchstechflasche(n) B
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 300 mg/3 ml)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Xifaxan 550 mg, Filmtabletten

Alfasigma Schweiz AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 63216	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.9.	17.08.2026
Zusammensetzung	01	rifaximinum 550 mg, carboxymethylamylum natricum A, glyceroli distearas, silica colloidalis anhydrica, talcum, cellulosum microcristallinum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, talcum, macrogolum 4000, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium max. 1.73 mg.	
Anwendung		Zur Verminderung des Wiederauftretens von Episoden einer manifesten hepatischen Enzephalopathie bei Patienten mit hepatischer Zirrhose	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	56 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Xofluza 20 mg, Filmtabletten

02 Xofluza 40 mg, Filmtabletten

03 Xofluza 80 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 67426	Abgabekategorie: B	Index: 08.03.0.	05.08.2026
Zusammensetzung	01	Filmtablette: baloxavirum marboxilum 20 mg, lactosum monohydricum 77.9 mg, carmellosum natricum conexum, povidonum K 25, cellulosum microcristallinum, natrii stearylism fumaras, talcum, Überzug: hypromellosesum, talcum, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 1.13 mg.	
	02	baloxavirum marboxilum 40 mg, lactosum monohydricum 155.8 mg, carmellosum natricum conexum, povidonum K 25, cellulosum microcristallinum, natrii stearylism fumaras, talcum, Überzug: hypromellosesum, talcum, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 2.26 mg.	
	03	baloxavirum marboxilum 80 mg, lactosum monohydricum 311.6 mg, carmellosum natricum conexum, povidonum K 25, cellulosum microcristallinum, natrii stearylism fumaras, talcum, Überzug: hypromellosesum, talcum, titanii dioxidum, pro compresso obducto corresp. natrium 2.3 mg.	
Anwendung		Behandlung von Influenza, Influenza-Postexpositionsprophylaxe	
Packung/en	01	001 2 Tablette(n)	B
		002 4 Tablette(n)	B
	02	003 1 Tablette(n)	B
		004 2 Tablette(n)	B
	03	005 1 Tablette(n)	B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Juli 2026)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Xofluza 2 mg / ml, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen (Flasche)

02 Xofluza 10 mg, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen (Beutel)

03 Xofluza 30 mg, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen (Beutel)

04 Xofluza 40 mg, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen (Beutel)

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

Zul.-Nr.: 68068	Abgabekategorie: B	Index: 08.03.0.	05.08.2026
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.	
	02	baloxavirum marboxilum 10 mg, mannitolium, maltitolium 175 mg, natrii chloridum corresp. natrium 5.9 mg, hypromelloseum, povidonum K 25, silica colloidalis anhydrica, sucralosum, talcum, aromatica (Erdbeer) ad granulatum, pro charta.	
	03	baloxavirum marboxilum 30 mg, mannitolium, maltitolium 525 mg, natrii chloridum corresp. natrium 17.7 mg, hypromelloseum, povidonum K 25, silica colloidalis anhydrica, sucralosum, talcum, aromatica (Erdbeer) ad granulatum, pro charta.	
	04	baloxavirum marboxilum 40 mg, mannitolium, maltitolium 700 mg, natrii chloridum corresp. natrium 23.6 mg, hypromelloseum, povidonum K 25, silica colloidalis anhydrica, sucralosum, talcum, aromatica (Erdbeer) ad granulatum, pro charta.	
Anwendung		Behandlung von Influenza, Influenza-Postexpositionsprophylaxe	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) B
	02	002	2 Beutel B
	03	003	1 Beutel B
	04	004	1 Beutel B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 10 mg, 30 mg und 40 mg Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen (Beutel))	
		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Juli 2026)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Yuflyma 40 mg, solution injectable en seringue préremplie avec protège-aiguille
 02 Yuflyma 80 mg, solution injectable en seringue préremplie avec protège-aiguille
 03 Yuflyma 20 mg, solution injectable en seringue préremplie avec protège-aiguille
 IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA, route de Suisse 160-162, 1290 Versoix

N° d'AMM: 68514	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	31.08.2026
Composition	01	adalimumabum 40 mg, acidum aceticum, natrii acetat trihydricus corresp. natrium 0.07 mg, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad inietabile ad solutionem pro 0.4 ml.	
	02	adalimumabum 80 mg, acidum aceticum, natrii acetat trihydricus corresp. natrium 0.14 mg, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad inietabile ad solutionem pro 0.8 ml.	
	03	adalimumabum 20 mg, acidum aceticum, natrii acetat trihydricus corresp. natrium 0.03 mg, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad inietabile ad solutionem pro 0.2 ml.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde, Arthrite juvénile idiopathique polyarticulaire, Arthrite psoriasique, Spondylarthrite ankylosante, Maladie de Crohn chez l'adulte, l'enfant et l'adolescent, Colite ulcéreuse, Psoriasis chez l'adulte, l'adolescent et l'enfant, Hidradénite suppurée, Uvéite	
Conditionnements	01	001	1 x 0.4 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille B
		002	2 x 0.4 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille B
		004	2 x 0.4 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille (emballage multiple) B
	02	003	1 x 0.8 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille B
	03	005	2 x 0.2 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Yuflyma 40 mg, solution injectable en stylo prérempli

02 Yuflyma 80 mg, solution injectable en stylo prérempli

IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA, route de Suisse 160-162, 1290 Versoix

N° d'AMM: 68515	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	31.08.2026
Composition	01	adalimumabum 40 mg, acidum aceticum, natrii acetat trihydricus corresp. natrium 0.07 mg, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad inietabile ad solutionem pro 0.4 ml.	
	02	adalimumabum 80 mg, acidum aceticum, natrii acetat trihydricus corresp. natrium 0.14 mg, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad inietabile ad solutionem pro 0.8 ml.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde, Arthrite juvénile idiopathique polyarticulaire, Arthrite psoriasique, Spondylarthrite ankylosante, Maladie de Crohn chez l'adulte, Colite ulcéreuse, Psoriasis chez l'adulte, l'adolescent et l'enfant, Hidradénite suppurée, Uvéite	
Conditionnements	01	001	1 x 0.4 ml stylo(s) prérempli(s) B
		002	2 x 0.4 ml stylo(s) prérempli(s) B
		004	2 x 0.4 ml stylo(s) prérempli(s) avec protège-aiguille (emballage multiple) B
	02	003	1 x 0.8 ml stylo(s) préremplie(s) B
			(Renouvellement de l'autorisation)
Remarque		illimité	
Valable jusqu'au			

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

- 01 Chanhold 15 mg ad us. vet., Lösung zum Auftropfen für Katzen und Hunde bis 2.5 kg
 02 Chanhold 30 mg ad us. vet., Lösung zum Auftropfen für Hunde von 2.6 kg bis 5.0 kg
 03 Chanhold 45 mg ad us. vet., Lösung zum Auftropfen für Katzen von 2.6 kg bis 7.5 kg
 04 Chanhold 60 mg ad us. vet., Lösung zum Auftropfen für Hunde von 5.1 kg bis 10.0 kg
 05 Chanhold 120 mg ad us. vet., Lösung zum Auftropfen für Hunde von 10.1 kg bis 20.0 kg
 06 Chanhold 240 mg ad us. vet., Lösung zum Auftropfen für Hunde von 20.1 kg bis 40.0 kg
 ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 68379	Abgabekategorie: B	Index:	17.08.2026
Zusammensetzung	01	selamectinum 15.00 mg, dipropylenglycolmonomethylether, E 321 0.2 mg, alcohol isopropylicus, ad solutionem pro vase.	
	02	selamectinum 30.00 mg, dipropylenglycolmonomethylether, E 321 0.2 mg, alcohol isopropylicus, ad solutionem pro vase.	
	03	selamectinum 45.00 mg, dipropylenglycolmonomethylether, E 321 0.6 mg, alcohol isopropylicus, ad solutionem pro vase.	
	04	selamectinum 60.00 mg, dipropylenglycolmonomethylether, E 321 0.4 mg, alcohol isopropylicus, ad solutionem pro vase.	
	05	selamectinum 120.00 mg, dipropylenglycolmonomethylether, E 321 0.8 mg, alcohol isopropylicus, ad solutionem pro vase.	
	06	selamectinum 240.00 mg, dipropylenglycolmonomethylether, E 321 1.6 mg, alcohol isopropylicus, ad solutionem pro vase.	
Anwendung	Antiparasitikum für Hunde und Katzen		
Bemerkung	Nur für den Export bestimmt		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	20.01.2027		

01 Chloramphenicol Biokema ad us. vet., pommade pour chiens et chats

Biokema S.A., Route de Sullens 32, 1030 Bussigny

N° d'AMM: 42063	Catégorie de remise: B	Index:	11.08.2026
Composition	01	chloramphenicolum 18 mg, macrogoli aether cetostearylicus, alcohol cetylicus et stearylicus, paraffinum liquidum, E 218 0.62 mg, propylis parahydroxybenzoas 0.26 mg, dinatrii edetas, aqua purificata, ad unguentum pro 1 g.	
Indication	Infections bactériennes locales chez les chiens et les chats		
Remarque	(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation)		
	Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger		
Valable jusqu'au	illimité		

01 Eradia 125 mg/ml ad us. vet., orale Suspension für Hunde

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 66759	Abgabekategorie: B	Index:	10.08.2026
Zusammensetzung	01	metronidazolum 125 mg, aluminii monostearas, acidum stearicum, E 321 0.2 mg, aromatica Geflügelleber Pulver, triglycerida media, ad suspensionem.	
Anwendung	Antiinfektivum, Antiprotozoikum für Hunde		
Packung/en	01	001 30 ml mit Dispenser und Dosierspritze	B
		002 100 ml mit Dispenser und Dosierspritze	B
Bemerkung	(Änderung ATCvet-Code: früher: QP51AA01, neu: QJ01XD01)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Lingettes désinfectantes Stricker ad us. vet., pour animaux

Biokema S.A., Route de Sullens 32, 1030 Bussigny

N° d'AMM: 48188	Catégorie de remise: D	Index:	19.08.2026
Composition	01	benzethonii chloridum 1 mg, alcohol isopropylicus 600 mg, aqua, ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Pour la désinfection avant l'injection, la désinfection des mamelles et de blessures des grands et petits animaux	
Remarque		(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation)	
Valable jusqu'au		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
		illimité	

01 Lydaxx 100 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Rinder und Schweine

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 67821	Abgabekategorie: A	Index:	24.08.2026
Zusammensetzung	01	tulathromycinum 100 mg, propylenglycolum, thioglycerolum 5 mg, acidum citricum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Makrolid-Antibiotikum für Rinder und Schweine	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

Änderung der Zulassungsinhaberin Modification du titulaire d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 01.08.2026 übernimmt die Firma **FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, Lugano** folgende/s Arzneimittel der Firma **UCB-Pharma SA, Bulle**:

A compter du 01.08.2026, l'entreprise **FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, Lugano** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **UCB-Pharma SA, Bulle**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
36527	ferro sanol, capsule rigide a rilascio modificato

Per 01.08.2026 übernimmt die Firma **Provet AG, Lyssach** folgende/s Arzneimittel der Firma **ebi-pharm ag, Kirchlindach**:

A compter du 01.08.2026, l'entreprise **Provet AG, Lyssach** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **ebi-pharm ag, Kirchlindach**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
58883	Arnica compositum ad us. vet., Injektionslösung (s.c., i.m.)
58949	Vincetoxicum compositum ad us. vet., Injektionslösung (s.c., i.c., i.m.)
58952	Coenzyme A compositum ad us. vet., Injektionslösung (s.c., i.c., i.m.)
58953	Discus intervertebralis suis compositum ad us. vet., Injektionslösung (s.c., i.m.)
58956	Echinacea compositum ad us. vet., Injektionslösung (s.c.)
58960	Cartilago suis compositum ad us. vet., Injektionslösung (s.c., i.c., i.m.)
67003	Arnica compositum ad us. vet., Gel
67004	Arnica compositum ad us. vet., Tabletten
67009	Cartilago suis compositum ad us. vet., Tabletten
67901	Solidago compositum ad us. vet., Injektionslösung (s.c., i.m.)
67902	Vincetoxicum compositum ad us. vet., Tabletten
68175	Ubichinonum compositum ad us. vet., Injektionslösung (s.c., i.m.)

Per 01.08.2026 übernimmt die Firma **Labatec Pharma SA, Meyrin** folgende/s Arzneimittel der Firma **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH**:

A compter du 01.08.2026, l'entreprise **Labatec Pharma SA, Meyrin** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
69692	Ysely, comprimés pelliculés

Per 14.08.2026 übernimmt die Firma **Medius AG, Muttentz** folgende/s Arzneimittel der Firma **Takeda Pharma AG, Opfikon**:

A compter du 14.08.2026, l'entreprise **Medius AG, Muttentz** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusqu'à par l'entreprise **Takeda Pharma AG, Opfikon**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
44438	Gynipral, Injektions-/Infusionslösung

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

Per 01.08.2026 ändert die Firma **Biokema S.A.** ihr Firmendomizil von Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier nach **Route de Sullens 32, 1030 Bussigny**.

A compter du 01.08.2026, l'entreprise **Biokema S.A.** actuellement sise Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier, aura pour nouveau domicile **Route de Sullens 32, 1030 Bussigny**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
1164	Parvoruvax ad us. vet., suspension injectable pour porcs
1636	Locatim ad us. vet., solution buvable pour veaux, agneaux, porcelets et cabris
1637	Locatim Plus ad us. vet., solution injectable pour veaux et agneaux
1701	Circovac ad us. vet., suspension et émulsion pour préparation d'une émulsion injectable pour porcins
1723	Ecoporc Shiga ad us. vet., suspension injectable pour porcins
1778	Enteroporc COLI AC ad us. vet., lyophilisat et suspension pour préparation une suspension injectable pour porcs
14238	Organocalcium ad us. vet., solution pour perfusion pour bovins et chevaux
25686	R3 Rot Stricker ad us. vet., poudre pour bovins
33450	Oxytocin Stricker ad us. vet., solution injectable pour ruminants, chevaux, porcs, chiens et chats
35773	Progesteron Stricker ad us. vet., solution injectable pour animaux
38683	SK-60 ad us. vet., prémélange médicamenteux pour porcs et veaux
38691	Glucamagnesium ad us. vet., solution pour perfusion pour bovins
40652	Ferridex ad us. vet., solution injectable pour porcs (porcelets) et veaux
40824	Chlor-Tetracyclin-Spray Stricker ad us. vet., spray pour animaux
41877	Mammacillin ad us. vet., pommade en injecteurs pour vaches
42004	Forticillin ad us. vet., pommade injectable pour usage intramammaire pour vaches
42063	Chloramphenicol Biokema ad us. vet., pommade pour chiens et chats
43015	Propylenglycol Stricker ad us. vet., liquide, pour bovins
43202	Dexavetaderm ad us. vet., émulsion pour chiens et chats
43550	Solution de glucose 20% Stricker ad us. vet., solution pour perfusion pour vaches
45155	Mammaneopen ad us. vet., suspension pour usage intramammaire pour vaches
45840	Westolyt-Solution ad us. vet., solution pour perfusion pour veaux
48188	Lingettes désinfectantes Stricker ad us. vet., pour animaux
50361	Trimethazol ad us. vet., solution injectable pour bovins, porcs, chiens et chats
50591	Forticlox ad us. vet., pommade injectable pour usage intramammaire pour bovins (pour le tarissement)
52704	Ilcocillin P300 ad us. vet., suspension injectable
52705	Ilcocillin PS 200/200 ad us. vet., suspension injectable

52869	AmoxiCat 40 ad us. vet., comprimés sécables pour chats
54188	Galastop ad us. vet., solution huileuse pour administration par voie orale pour chiennes
54775	Selgian ad us. vet., comprimés pelliculés sécables pour chiens
55150	Phen-Pred ad us. vet., comprimés pour chiens
56110	Flunixin NEO Biokema ad us. vet., solution injectable pour bovins, chevaux et porcs
56112	DoxyCat 20 ad us. vet., comprimés sécables pour chats
56304	Albex 10% ad us. vet., suspension orale pour boeufs, chèvres et moutons
56874	AmoxiDog S 200 ad us. vet., comprimés sécables pour chiens
57356	Therios ad us. vet., comprimés sécables pour chiens
57640	Enzaprost ad us. vet., solution injectable pour bovins et porcins
58881	Xeden Dog ad us. vet., comprimés sécables pour chiens
58882	Xeden Cat ad us. vet., comprimés sécables pour chats
59845	Combiclav ad us. vet., comprimés sécables
60563	Nelio Dog ad us. vet., comprimés à croquer pour chiens
60620	Nelio Cat 5 ad us. vet., comprimés à croquer pour chats
62051	PRID DELTA 1.55 g ad us. vet., système de diffusion vaginal pour bovins
62951	Marbox 100 ad us. vet., solution injectable pour bovins et porcins
63198	Meloxidyl 20 mg/ml ad us. vet., solution injectable pour bovins, porcs et chevaux
63244	Kesium ad us. vet., comprimés à croquer sécables
65066	Flubendazol 5% Biokema ad us. vet., prémélange médicamenteux pour les porcs et les poulets
65261	Efex ad us. vet., comprimés à croquer sécables
66075	Cardalis ad us. vet., comprimés à croquer pour chiens
66189	Modulis 100 mg/ml ad us. vet., solution buvable pour chiens
66326	Ovarelin 50 µg/ml ad us. vet., solution injectable pour bovins
66593	Therios 75 ad us. vet., comprimés à croquer sécables pour chats
66827	NoroSeal ad us. vet., suspension pour usage intramammaire pour bovins
67207	Amodip 1.25 mg ad us. vet., comprimés à croquer sécables pour chats
67476	Eprecis 20 mg/ml ad us. vet., solution injectable pour bovins, ovins et caprins
67477	Eprecis Pour-on 5 mg/ml ad us. vet., solution pour application topique sur le dos des bovins
67567	Zeleris ad us. vet., solution injectable pour bovins
67568	Florkem 300 mg/ml ad us. vet., solution injectable pour bovins et porcins
67653	Dexa-ject 2 mg/ml ad us. vet., solution injectable
67712	Forceris ad us. vet., suspension injectable pour porcelets
67727	Masticlav Neo ad us. vet., suspension intramammaire pour les vaches laitières
68120	Zelys ad us. vet., comprimés à croquer pour chiens
68213	Milprazin Cat ad us. vet., comprimés sécables
68214	Milprazin Dog ad us. vet., comprimés à croquer
68731	Firodyl ad us. vet., comprimés à croquer sécables pour chiens
68904	Canishield ad us. vet., Collier médicamenteux pour chiens
68918	Combotech Spot-On Chat et Furet ad us. vet., solution pour spot-on
68919	Combotech Spot-On Chien ad us. vet., solution pour spot-on
68972	Tribex 10% ad us. vet., suspension orale pour bovins
69876	BTVPUR ad us. vet., suspension injectable pour ovins et bovins

Per 04.08.2026 ändert die Firma **Fonte SA** ihr Firmendomizil von Via Cattori 1, 6600 Locarno nach **Via Stazione 3, 6593 Cadenazzo**.

A compter du 04.08.2026, l'entreprise **Fonte SA** actuellement sise Via Cattori 1, 6600 Locarno, aura pour nouveau domicile **Via Stazione 3, 6593 Cadenazzo**.

Zul.-Nr.	Arzneimittel
N° d'AMM	Médicament

49621	Supposte di glicerina Fonte SA, supposte per adulti
-------	---

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

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

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Bigasan, Kautabletten Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel	31686	D	04.01.0.	07.08.2026
1	01	Clozapin-Mepha 25 mg, Tabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	66937	A	01.05.0.	01.06.2027
1	02	Clozapin-Mepha 100 mg, Tabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	66937	A	01.05.0.	01.06.2027
1	03	Clozapin-Mepha 200 mg, Tabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	66937	A	01.05.0.	01.06.2027
1	01	Hepa-Merz, Granulat Merz Pharma (Schweiz) AG, Hegenheimer-mattweg 57, 4123 Allschwil	46430	B	04.99.0.	07.08.2026
1	01	Hepa-Merz, Infusionskonzentrat Merz Pharma (Schweiz) AG, Hegenheimer-mattweg 57, 4123 Allschwil	42592	B	04.99.0.	07.08.2026
1	01	Itraconazol-Mepha 100, Kapseln Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	57368	B	08.06.0.	01.07.2027

1	01	Kaletra 200/50, Filmtabletten AbbVie AG, Alte Steinhäuserstrasse 14, 6330 Cham	57555	A	08.03.0. 01.10.2026
1	02	Kaletra 100/25, Filmtabletten AbbVie AG, Alte Steinhäuserstrasse 14, 6330 Cham	57555	A	08.03.0. 01.10.2026
1	01	Kaletra, Sirup AbbVie AG, Alte Steinhäuserstrasse 14, 6330 Cham	55649	A	08.03.0. 01.08.2027
1	01	Nebivolol Zentiva, Tabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld	62482	B	02.03.0. 05.08.2026
1	01	Neurophyt, Dragées Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel	12136	D	01.04.2. 04.08.2026
1	02	Neurophyt, Tropfen zum Einnehmen Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel	19492	D	01.04.2. 04.08.2026
1	01	Paroxetin Zentiva, Filmtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld	56962	B	01.06.0. 01.11.2026
1	01	Propranolol Zentiva 10 mg, Filmtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld	47025	B	02.03.0. 25.07.2027
1	02	Propranolol Zentiva 40 mg, Filmtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld	47025	B	02.03.0. 25.07.2027
1	03	Propranolol Zentiva 80 mg, Filmtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld	47025	B	02.03.0. 25.07.2027
1	01	Ricola Kräutertee Instant, Teeaufgusspulver Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen	35495	E	03.02.0. 31.12.2026
1	01	Tavneos 10 mg, Hartkapseln Vifor Fresenius Medical Care Renal Pharma Ltd., Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen	66772	B	07.15.0. 30.11.2026
1	01	Triatec comp mite, comprimés Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	52646	B	02.07.2. 17.08.2026

1	02	Triatec comp, comprimés Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	52646	B	02.07.2. 17.08.2026
---	----	--	--------------	----------	---------------------

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	03	Bayticol Pour-on ad us. vet., Lösung für Rinder 49680	B	21.08.2026
		Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel		

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 | Eisencarboxymaltose (1 Arzneimittel)
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation
Eisenmangel
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen | 18.08.2026 |
|---|--|------------|

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

- 1 **Bovine rotavirus (BRV), strain UK-Compton, serotype G6 P5, inactivated, Bovine coronavirus (BCV), strain Mebus, inactivated, Escherichia (E.) coli strain O8:K35, F5 (K99) Adhesin, inactivated (1 Arzneimittel)** 17.08.2026
- Änderung, neuer Applikationsweg
- Inaktivierter viraler und bakterieller Impfstoff gegen Rota- und Coronaviren und E. coli bei Rindern
- MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

Dapagliflozin, Metforminhydrochlorid (1 Arzneimittel)	03.08.2026
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Orales Antidiabetikum	
NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	
Etoricoxibum (1 Arzneimittel)	04.08.2026
Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport	
selektiver COX-2 Hemmer	
EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen	
Letrozolum (1 Arzneimittel)	04.08.2026
Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport	
Cytostatikum	
EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen	
Maralixibat chloride (1 Arzneimittel)	04.08.2026
Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform	
• Treatment of cholestatic pruritus in patients with Alagille syndrome (ALGS) 3 months of age and older • Treatment of cholestatic pruritus in patients with progressive familial intrahepatic cholestasis (PFIC) 12 months of age and older Requested extension: introduction of new pharmaceutical form, Livmarli Tablets (10mg, 15mg, 20mg, 30mg)	
Mirum Pharmaceuticals AG, Baarerstrasse 22, 6300 Zug	
Cyanocobalamin (1 Arzneimittel)	05.08.2026
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Vitamin-B12-Mangel	
Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg	

Pneumokokkenpolysaccharide der Serotypen 1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 8, 9V, 10A, 11A, 12F, 14, 15B, 18C, 19A, 19F, 22F, 23F, 33F und CRM197-Trägerprotein (1 Arzneimittel) 05.08.2026

Änderung, neue Indikation

(Indikationserweiterung Adulte Population 18 bis 64 Jahre) Aktive Immunisierung zur Prävention von invasiven Erkrankungen und Pneumonie, die durch *Streptococcus pneumoniae* verursacht werden, bei Personen ab einem Alter von 18 Jahren.

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Scopolamine Butylbromide (1 Arzneimittel) 05.08.2026

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation

Symptomatische Behandlung von Krämpfen der gastrointestinalen, biliären, urogenitalen und ableitenden Harnwege, wie z. B. Gallenkolik, Nierenkolik, spastisches Kolon, Ösophagusspasmen, Magenspasmus sowie Krämpfen im Zusammenhang mit diarrhoeischen Erkrankungen oder Gastroenteritiden.

Opella Healthcare Switzerland AG, 6343 Risch

Tafluprostum/Timololum (1 médicament) 05.08.2026

Extension d'autorisation, nouvelle forme pharmaceutique

Reduction of intraocular pressure (IOP) in adult patients with open angle glaucoma or ocular hypertension who are insufficiently responsive to topical monotherapy with beta-blockers or prostaglandin analogues.

Santen SA, la Voie-Creuse 14, 1202 Genève

Brivaracetam (1 Arzneimittel) 06.08.2026

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation

Zusatzbehandlung fokaler Anfälle mit oder ohne sekundäre Generalisierung bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 2 Jahren mit Epilepsie.

Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Ezetimibum (1 Arzneimittel) 06.08.2026

Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport

Reduktion der Serum Cholesterin Konzentration

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

Magnesium sulfate heptahydrate (1 medicamento) 06.08.2026

Nuova notifica di un medicamento con principio attivo noto senzainnovazione

Disturbi neuromuscolari dovuti a carenza di magnesio come crampi ai polpacci, spasmi muscolari, tremore, spasmolisi. In ginecologia, in caso di predisposizione all'aborto, tendenza a parto prematuro, ipotrofia fetale, (quando questa è indotta da una riduzione dell'attività enzimatica magnesio dipendente della placenta. Per il trattamento delle preeclampsie e per il trattamento di crampi in seguito a casi di eclampsie. Come terapia di supporto nei processi di tocolisi. Carenza di magnesio in casi di aritmia cardiaca.

Nardia Pharmaceuticals SA, Via Rianella 2, 6855 Stabio

Pembrolizumab Berahyaluronidase alfa (excipient as essential component) (1 Arzneimittel) 07.08.2026

Änderung, neue Indikation

Keytruda, in combination with paclitaxel, with or without bevacizumab, is indicated for the treatment of patients with platinum-resistant epithelial ovarian, fallopian tube, or primary peritoneal carcinoma whose tumors express PD-L1 (CPS ≥ 1) and who have received one or two prior systemic treatment regimens.

MSD Merck Sharp & Dohme AG, Bürgenstrasse 8, 6005 Luzern

Pembrolizumab Berahyaluronidase alfa (excipient as essential component) (1 Arzneimittel) 07.08.2026 Änderung, neue Indikation neoadjuvant, followed by adjuvant therapy in bladder cancer in combination with EV MSD Merck Sharp & Dohme AG, Bürgenstrasse 8, 6005 Luzern	
Calcium carbonicum hahnemanni C8 (HOM); calcium phosphoricum D12 (PH.Eur./HOM); ferrum phosphoricum C8 (HOM); magnesium phosphoricum C6 (PH.Eur./HOM); matricaria recutita (Chamomilla recutita) D6 (HOM) (1 médicament) 11.08.2026 Nouvelle autorisation d'un médicament complémentaire avec indication Selon la conception homéopathique, en cas de troubles de la dentition chez les enfants en bas âge associés à des états douloureux, de la fièvre liée aux poussées dentaires, des diarrhées associées aux poussées dentaires, des états d'humeurs irritables, à de l'agitation et à de l'insomnie. Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	
Paracetamol 500 mg (1 Arzneimittel) 11.08.2026 Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Analgetikum, Antipyretikum Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	
zonisamidum (1 Arzneimittel) 12.08.2026 Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport Antiepileptikum EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen	
filgrastimum (2 Arzneimittel) 13.08.2026 Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport Neutropenie EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen	
Lamotriginum (1 Arzneimittel) 13.08.2026 Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport Antiepilepticum, Prävention von depressiven Episoden bei Patienten mit bipolaren Störungen EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen	
Obinutuzumab (1 Arzneimittel) 13.08.2026 Änderung, neue Indikation primärer idiopathischem nephrotischem Syndrom. Roche Pharma (Schweiz) AG, Grenzacherstrasse 124, 4058 Basel	
Obinutuzumab (1 Arzneimittel) 14.08.2026 Änderung, neue Indikation primärer membranöser Nephropathie Roche Pharma (Schweiz) AG, Grenzacherstrasse 124, 4058 Basel	

adalimumabum (4 Arzneimittel)	17.08.2026
Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport 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 EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen	
Brinzolamid, Timololmaleat (1 Arzneimittel)	17.08.2026
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Senkung des Augeninnendrucks (IOD) bei erwachsenen Patienten mit Offenwinkelglaukom oder okulärer Hypertension, bei denen eine Monotherapie keine ausreichende Senkung des IOD bewirkt. OmniVision AG, Zentralstrasse 100, 8212 Neuhausen am Rheinfall	
paliperidonum (1 Arzneimittel)	17.08.2026
Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport Neuroleptikum EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen	
Foslevodopa und Foscarbidopa (1 Arzneimittel)	18.08.2026
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Behandlung der fortgeschrittenen, Levodopa-reaktiven Parkinson- Krankheit mit schweren motorischen Fluktuationen und Hyperkinesie oder Dyskinesie, wenn verfügbare Kombinationen von Antiparkinsonmitteln nicht zu zufriedenstellenden Ergebnissen geführt haben. AbbVie AG, Alte Steinhäuserstrasse 14, 6330 Cham	
Daraxonrasib (1 Arzneimittel)	19.08.2026
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Pankreaskarzinom pharma services Oehler GmbH, Sihleggstrasse 15, 8832 Wollerau	
Ezetimib, Atorvastatin Calcium (1 Arzneimittel)	19.08.2026
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Primäre Hypercholesterinämie senkt begleitend zu einer Diät erhöhte Werte von Gesamtcholesterin, LDL-Cholesterin, Apo-Lipoprotein B, Triglyzeriden sowie non-HDL- Cholesterin und erhöht HDL-Cholesterin bei Patienten mit primärer (heterozygoter familiärer und nicht familiärer) Hypercholesterinämie oder gemischter Hyperlipidämie. Homozygote familiäre Hypercholesterinämie senkt erhöhte Werte von Gesamtcholesterin und LDL-Cholesterin bei Patienten mit homozygoter familiärer Hypercholesterinämie. Die Patienten können weitere begleitende Therapien (wie z.B. LDL-Apherese) erhalten. lipidsenkendes Arzneimittel, das die intestinale Aufnahme von Cholesterin und verwandter Phytosterole selektiv hemmt und die endogene Cholesterinsynthese inhibiert. axapharm ag, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	
Pembrolizumab (2 Arzneimittel)	20.08.2026
Änderung, neue Indikation Erweiterung der Anwendung für jugendliche Patienten ab 12 Jahren (basierend auf KEY-NOTE-716) MSD Merck Sharp & Dohme AG, Bürgenstrasse 8, 6005 Luzern	

Tocilizumab (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Biosimilars Rheumatoid arthritis (RA), Polyarticular Juvenile Idiopathic Arthritis (pJIA), Systemic juvenile idiopathic arthritis, Cytokine Release Syndrome (CRS) Gedeon Richter (Schweiz) AG, Chemin des Mines 2, 1202 Genève	20.08.2026
Tocilizumab (2 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform Rheumatoid arthritis (RA), Polyarticular Juvenile Idiopathic Arthritis (pJIA), Systemic juvenile idiopathic arthritis, Cytokine Release Syndrome (CRS) Gedeon Richter (Schweiz) AG, Chemin des Mines 2, 1202 Genève	20.08.2026
Bevacizumab gamma (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels nach Art. 12 Abs. 5 VAZV Neovaskuläre (feuchte) altersbedingte Makuladegeneration (neovascular age-related macular degeneration, nAMD). Mediconsult AG, Frohheimstrasse 2, 9325 Roggwil TG	24.08.2026
Ivermectine (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connusans innovation Traitement de la strongyloïdose (anguillulose) gastro-intestinale. Traitement de la microfilarémie diagnostiquée ou suspectée chez les sujets atteints de filariose lymphatique due à Wuchereria bancrofti. Traitement de la gale sarcoptique humaine. Le traitement est justifié lorsque le diagnostic de gale est établi par la clinique et/ou par l'examen parasitologique. La pratique du traitement dit „d'épreuve“ devant un prurit n'est pas justifiée. Leman SKL SA, 1213 Lancy	24.08.2026
Durvalumab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Imfinzi in Kombination mit Enfortumab-Vedotin als neoadjuvante Behandlung, gefolgt von Imfinzi als adjuvante Monotherapie nach radikaler Zystektomie, ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit MIBC, die nicht für eine Cisplatin-basierte Chemotherapie in Frage kommen oder diese abgelehnt haben AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	25.08.2026
Lactobacillus gasseri, Stamm DSM 14869, Lactobacillus rhamnosus, Stamm DSM 14870 (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Zur Normalisierung der gestörten Vaginalflora nach Antibiotikabehandlung einer bakteriellen Vaginose. Zur Aufrechterhaltung der normalen Vaginalflora bei wiederkehrenden vaginalen Infektionen. Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 8, 8045 Zürich	25.08.2026
Levonorgestrelum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Hormonale Kontrazeption zur vaginalen Anwendung. Olevia ist für Frauen im gebärfähigen Alter bestimmt. Exeltis Suisse SA, Chemin du Champ-des-filles 36A, 1228 Plan-les-Ouates	25.08.2026

pirtobrutinib (1 médicament) Modification, nouvelle indication Jaypirca ist in Kombination mit Venetoclax und Rituximab indiziert zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidivierender oder refraktärer chronischer lymphatischer Leukämie (CLL). Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	25.08.2026
Humaner Stuhl (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels für den Spitalbedarf FMT ZüriPharm wird bei Erwachsenen ab 18 Jahren für die Behandlung mehrfach rezidivierender Clostridioides difficile Infektionen (nach einem zweiten oder weiteren Rückfall) angewendet, nach erfolgter Antibiotikabehandlung gemäss aktuellen Empfehlungen und Behandlungsrichtlinien. ZüriPharm AG, Südstrasse 3, 8952 Schlieren	26.08.2026
Clesrovimab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Enflonsia is indicated for the prophylaxis of respiratory syncytial virus (RSV) lower respiratory tract disease in: • Neonates and infants born before or during their first RSV season. • Children up to 24 months of age who remain vulnerable to severe RSV disease through their second RSV season. Enflonsia should be used in accordance with official recommendations. MSD Merck Sharp & Dohme AG, Bürgenstrasse 8, 6005 Luzern	28.08.2026
Paracetamol (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Behandlung von leichten bis mittelstarken Schmerzen, symptomatische Behandlung von Fieber und symptomatische Behandlung von Arthrose schmerzen. Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	28.08.2026
Tocilizumab (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Biosimilars Rheumatoide Arthritis (RA) [i.v. und s.c. Darreichungsform] Rheumatoide Arthritis (RA) [i.v. Darreichungsform] Riesenzellarteriitis (RZA) [s.c. Darreichungsform] Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis (pJIA) [i.v. und s.c. Darreichungsform] Systemische juvenile idiopathische Arthritis (sJIA) [i.v. und s.c. Darreichungsform] Subkutane Darreichungsform Zytokinfreisetzungssyndrom (CRS) [nur i.v. Darreichungsform] Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Am Mattenhof 4, 6010 Kriens	28.08.2026
Tocilizumab (2 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform Rheumatoide Arthritis (RA) [i.v. und s.c. Darreichungsform] Rheumatoide Arthritis (RA) [i.v. Darreichungsform] Riesenzellarteriitis (RZA) [s.c. Darreichungsform] Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis (pJIA) [i.v. und s.c. Darreichungsform] Systemische juvenile idiopathische Arthritis (sJIA) [i.v. und s.c. Darreichungsform] Subkutane Darreichungsform Zytokinfreisetzungssyndrom (CRS) [nur i.v. Darreichungsform] Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Am Mattenhof 4, 6010 Kriens	28.08.2026

Lemborexant (1 Arzneimittel)

31.08.2026

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff

Insomnia in adults characterised by symptoms present for at least three months and considerably impairing daytime functioning.

Eisai Pharma AG, Leutschenbachstrasse 95, 8050 Zürich

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

Lotilanerum (1 Arzneimittel) 25.08.2026

Änderung, neue Indikation

Ektoparasitikum zur systemischen Anwendung bei Katzen

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Phenobarbitalum (1 Arzneimittel) 25.08.2026

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation

Antiepileptikum für Hunde

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

Inaktiviertes Virus der Blauzungenkrankheit (BTV) RP ≥ 1 * Maximal zwei verschiedene, inaktivierte Serotypen des Virus der Blauzungenkrankheit: Inaktiviertes Virus der Blauzungenkrankheit, Serotyp 1 (BTV-1), Stamm ALG2006/01 E1 Inaktiviertes Virus der Blauzungenkrankheit, Serotyp 4 (BTV-4), Stamm BTV-4/SPA-1/2004 Inaktiviertes Virus der Blauzungenkrankheit, Serotyp 8 (BTV-8), Stamm BEL2006/01 ** Relative Wirksamkeit gemessen in ELISA-Einheiten im Vergleich mit einem Referenzimpfstoff, dessen Wirksamkeit mittels eines Belastungstests bei den Zieltierarten nachgewiesen wurde. Anzahl und Art der im Endprodukt enthaltenen Stämme werden der augenblicklichen epidemiologischen Situation zum Zeitpunkt der Formulierung angepasst und auf dem Etikett angegeben. (1 Arzneimittel)** 27.08.2026

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff

Inaktivierter Impfstoff zur aktiven Immunisierung von Schafen und Rindern gegen die Blauzungenkrankheit Vaccin inactivé pour l'immunisation active des ovins et des bovins contre la maladie de la langue bleue

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Berichtigung Rectification

Swissmedic Journal Nr. 07/2026, Juli 2026, Seite 496
Journal Swissmedic No 07/2026, juillet 2026, page 496

01 Leqvio Injektionslösung

Novartis Pharma Schweiz Ag, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67836	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	02.07.2026
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Im Swissmedic Journal 07/26 wurde die Anwendung falsch publiziert:
L'indication publiée dans l'édition 07/26 du Journal Swissmedic est erronée :

Die korrekte Anwendung lautet:
L'indication correcte est la suivante :

Leqvio ist bei Erwachsenen mit Hypercholesterinämie [einschliesslich heterozygoter familiärer Hypercholesterinämie] oder gemischter Dyslipidämie begleitend zu einer Diät und bei pädiatrischen Patienten ab 12 Jahren mit heterozygoter familiärer Hypercholesterinämie (HeFH) indiziert: in Kombination mit einer maximal tolerierten Statin-Dosis mit oder ohne andere lipidsenkende Therapien bei Patienten, die eine zusätzliche Low Density Lipoprotein Cholesterin (LDL-C) Senkung benötigen, oder allein oder in Kombination mit anderen lipidsenkenden Therapien bei Patienten, die statinintolerant sind oder für die Statine kontraindiziert sind

Leqvio ist als Zusatztherapie zu anderen LDL-C-senkenden Therapien zur Behandlung von pädiatrischen Patienten im Alter von 12 bis unter 18 Jahren mit homozygoter familiärer Hypercholesterinämie (HoFH) indiziert.