

Swissmedic Journal 7/2026

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: Lenivia ad us. vet., Injektionslösung für Hunde (Izenivetmabum)	458	Neuzulassung	469
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Varenzin™ 25 mg/ml ad us. vet., Suspension zum Eingeben für Katzen (Molidustat-Natrium)	460	Revision und Änderung der Zulassung	483
		Änderung der Zulassungsinhaberin	518
		Widerruf der Zulassung	520
		Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	525
Regulatory News			
Anpassung der Wegleitung RMP ICH E2E Informationen Einreichung HAM	462		
Aktualisierung des Merkblattes Guidance for Industry on the electronic exchange of ICSRs in E2B(R3) format through B2B gateway	467		

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: Lenivia ad us. vet., solution injectable pour chiens (izenivetmabum)	459	Nouvelle autorisation	469
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Varenzin™ 25 mg/ml ad us. vet., suspension buvable pour chats (sodium de molidustat)	461	Révision et modification de l'autorisation	483
Réglementation		Modification du titulaire d'AMM	518
Mise à jour du guide complémentaire RMP ICH E2E Informations relatives à l'envoi des rapports MUH	464	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	520
Mise à jour de l'aide-mémoire Guidance for Industry on the electronic exchange of ICSRs in E2B(R3) format through B2B gateway	468	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	525

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 | D Remise sur conseil spécialisé |
| B Remise sur ordonnance médicale ou
vétérinaire | E Remise sans conseil spécialisé |

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Lenivia ad us. vet.,
Injektionslösung für Hunde (Izenivetmabum)**

Name Arzneimittel:	Lenivia ad us. vet., Injektionslösung für Hunde
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Izenivetmabum
Dosisstärke und Darreichungsform:	0,5 mg/mg, 1.0 mg/ml, 1.5 mg/ml, 2.0 mg/ml und 3.0 mg/ml, Injektionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Zur Behandlung von Osteoarthrose-bedingten Schmerzen bei Hunden
ATC Code:	QN02BG93
IT-Nummer / Bezeichnung:	--
Zulassungsnummer/n:	70349
Zulassungsdatum:	14.07.2026
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren. www.swissmedinfo-pro.ch

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Lenivia ad us. vet., solution injectable pour chiens (izenivetmabum)**

Préparation:	Lenivia ad us. vet., solution injectable pour chiens
Principe(s) actif(s):	izenivetmabum
Dosage et forme pharmaceutique:	0,5 mg/mg, 1.0 mg/ml, 1.5 mg/ml, 2.0 mg/ml et 3.0 mg/ml, solution injectable
Possibilités d'emploi / Indication:	Pour le traitement des douleurs associée à l'arthrose chez le chien.
Code ATC:	QN02BG93
No IT / désignation:	--
No d'autorisation:	70349
Date d'autorisation:	14.07.2026
	Pour des informations complètes sur la préparation, consul- tez l'information sur le médicament. www.swissmedicinfo- pro.ch

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Varenzin™ 25 mg/ml ad us. vet., Suspension zum Eingeben für Katzen (Molidustat-Natrium)

Name Arzneimittel:	Varenzin™ 25 mg/ml ad us. vet., Suspension zum Eingeben für Katzen
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Molidustat-Natrium
Dosisstärke und Darreichungsform:	25 mg/ml, Suspension zum Eingeben
Anwendungsgebiet / Indikation:	Zur Behandlung einer nicht-regenerativen Anämie infolge einer chronischen Nierenerkrankung (CKD) bei Katzen durch Erhöhung des Hämatokritwerts/gepackten Zellvolumens (PCV).
ATC Code:	QB03XA09
IT-Nummer / Bezeichnung:	--
Zulassungsnummer/n:	70086
Zulassungsdatum:	14.07.2026
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren. www.swissmedicinfo-pro.ch

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Varenzin™ 25 mg/ml ad us. vet., suspension buvable pour chats (sodium de
molidustat)**

Préparation:	Varenzin™ 25 mg/ml ad us. vet., suspension buvable pour chats
Principe(s) actif(s):	sodium de molidustat
Dosage et forme pharmaceutique:	25 mg/ml, suspension buvable
Possibilités d'emploi / Indication:	Pour le traitement de l'anémie non-régénérative associée à une maladie rénale chronique (MRC) chez les chats, par augmentation de l'hématocrite/du volume des cellules sanguines.
Code ATC:	QB03XA09
No IT / désignation:	--
No d'autorisation:	70086
Date d'autorisation:	14.07.2026
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament. www.swissmedicinfo-pro.ch

Anpassung der Wegleitung RMP ICH E2E Informationen Einreichung HAM

Die Wegleitung *RMP ICH E2E Informationen Einreichung HAM* wurde umfassend überarbeitet, insbesondere wurden die Anforderungen in Bezug auf die Publikation von behördlich angeordnetem Informationsmaterial über die zentrale elektronische Publikationsplattform definiert. ([Informationen für Patientinnen und Patienten, Informationen für Fachpersonen](#)).

Behördlich angeordnetes Informationsmaterial leistet einen wichtigen Beitrag zur Arzneimittel- und Patientensicherheit. Bereits seit dem 1. Juli 2025 ist dieses behördlich angeordnete Informationsmaterial mit einem speziellen Symbol zu kennzeichnen: [«Blaue Sicherheitsinformation»](#). Mit der vorliegenden Revision der Wegleitung *RMP ICH E2E Informationen Einreichung HAM* werden nun die Rahmenbedingungen für die zentrale elektronische Publikation dieser behördlich angeordneten Informationsmaterialien publiziert. Ziel ist es, medizinischen Fachpersonen sowie Patientinnen, Patienten und Betreuungspersonen jederzeit den Zugang zu vollständigen und aktuellen Informationen zu ermöglichen.

Mit Version 7.0 wurden insbesondere folgende Anpassungen vorgenommen:

Bereitstellung, Verteilung und Publikation von behördlich angeordnetem Informationsmaterial

- Einführung von Anforderungen gemäss Kapitel 9.2.4 «Bereitstellung und Verteilung von behördlich angeordnetem Informationsmaterial» zur Verantwortung der Zulassungsinhaberinnen hinsichtlich Bereitstellung und Verteilung.
 - Für die Bereitstellung und Verteilung des Materials sind die Zulassungsinhaberinnen verantwortlich.
 - Die Zulassungsinhaberinnen müssen sicherstellen, dass medizinische Fachpersonen über vorhandenes Material sowie allfällige Updates informiert sind.
 - Es muss jederzeit Zugang zu den vollständigen und aktuellen Materialien gewährleistet sein (physisch und elektronisch).
 - Die Erstverteilung muss in geeigneter Form erfolgen, um die initiale Implementierung zu garantieren.
 - Die Verteilung (initial und Updates) muss nachvollziehbar dokumentiert werden.
- Einführung von Anforderungen gemäss Kapitel 9.2.5 «Publikation von behördlich angeordnetem Informationsmaterial» zur verpflichtenden elektronischen Publikation über die zentrale elektronische Publikationsplattform. In der Regel müssen die Materialien vollständig und in allen drei Amtssprachen publiziert werden. Spezifische Ausnahmen wurden geregelt.

Fristen zur Umsetzung von behördlich angeordnetem Informationsmaterial

- Definition der Fristen gemäss Kapitel 9.2.6 «Fristen zur Umsetzung von behördlich angeordnetem Informationsmaterial bei Neuzulassungen»: Physische und elektronische Bereitstellung spätestens zum Zeitpunkt der Markteinführung.
- Definition der Fristen gemäss Kapitel 9.2.7 «Fristen zur Umsetzung bei Anpassungen des behördlich angeordneten Informationsmaterials»:
 - Kapitel 9.2.7.1 «RMP-pflichtige Arzneimittel»: Fristen von 3 Monaten (elektronische Publikation) bzw. 12 Monaten (gedruckt).
 - Kapitel 9.2.7.2 «Nicht RMP pflichtige Arzneimittel»: **Die Vorgaben dieses Unterkapitels gelten erst ab dem 01. November 2026.** Fristen von 4 Monaten (elektronische Publikation) bzw. 12 Monaten (gedruckt) für den Nachvollzug.
- Übergangsbestimmung gemäss Kapitel 9.2.8 «Übergangsfrist für die Publikation bereits existierender behördlich angeordneter Informationsmaterialien»: Für Arzneimittel mit per 1. August 2026 bereits existierendem behördlich angeordnetem Informationsmaterial muss dieses bis spätestens 1. November 2026 der elektronische Publikationsplattform zur Publikation zur Verfügung gestellt werden
 - Ab dem 1. August 2026 ist das Hochladen des Materials möglich
 - Die initiale Aufschaltung ist bis spätestens 1. November 2026 umzusetzen
 - Die über die Plattform hochgeladenen Materialien sind erst ab dem 1. November 2026 öffentlich zugänglich

Zusätzliche Präzisierungen zu nicht RMP-pflichtigen Arzneimitteln: Diese Vorgaben des Kapitel 10 gelten erst ab dem 1. November 2026.

- In Kapitel 10.1 «Über die elektronische Publikationsplattform publiziertes behördlich angeordnetes Informationsmaterial» sind Präzisierungen zum Nachvollzug von behördlich angeordnetem Informationsmaterial für BWS, Biosimilars und Co-Marketing Arzneimittel zu finden:
 - Kapitel 10.1.1 «Arzneimittel mit Zulassung vor dem 01.11.2026»: Bereits bestehende Auflagen zur Umsetzung von zusätzlichen risikominimierenden Massnahmen (aRMM) analog zum Referenzarzneimittel / -präparat / Basispräparat bestehen unverändert weiter.
 - Notwendige Anpassungen sind bei Swissmedic als Gesuchstyp «Aufhebung Auflage AMS» einzureichen.
 - Mit dem Abschluss des Gesuches wird dann die neue Standardauflage zum Nachvollzug des Informationsmaterials an das Referenzarzneimittel / -präparat / Basispräparat auferlegt und künftige Anpassungen erfolgen ohne Meldung an Swissmedic.
 - Kapitel 10.1.2 «Arzneimittel mit Zulassung nach dem 01.11.2026 mit zugelassenem Referenzarzneimittel / -präparat zum Zeitpunkt der Zulassung sowie Co-Marketing Arzneimittel»
 - Alle BWS, Biosimilars und Co-Marketing Arzneimittel werden per Standardauflage verpflichtet allfälliges behördlich angeordnetes Informationsmaterial nachzuvollziehen.
 - Als Referenz dient das jeweils für das Referenzarzneimittel / -präparat / Basispräparat über die elektronische Publikationsplattform publizierte behördlich angeordnete Informationsmaterial sowie die Angaben der auf der Swissmedic Webseite publizierten RMP-Zusammenfassung.
 - Kapitel 10.1.3 «Arzneimittel mit Zulassung nach dem 01.11.2026 ohne Referenzarzneimittel / -präparat zum Zeitpunkt der Zulassung»: Notwendige zusätzliche risikominimierende Massnahmen (aRMM) sind bei Swissmedic zu beantragen (siehe Formular «Neuzulassung Humanarzneimittel») und werden als Auflage angeordnet.
 - Kapitel 10.1.4 «Dokumentation des Nachvollzugs»: Der Nachvollzug ist nachvollziehbar zu dokumentieren.
- Gemäss Kapitel 10.2 «Nicht über die elektronische Publikationsplattform publizierte aRMM» werden zusätzliche Anforderungen an die BWS / Biosimilars / Co-Marketing Arzneimittel per spezifischer Auflage definiert.

Weitere Strukturelle und inhaltliche Anpassungen

- Umbenennung von Kapitel 7.3 «Inhalt und Form» in 7.3 «Inhalt und Form SSA» sowie inhaltliche Präzisierungen.
- Ergänzung in Kapitel 9 «Umsetzung des RMP» zur Gültigkeit des RMP für alle zugelassenen Darreichungsformen eines Arzneimittels: Deckt ein von Swissmedic genehmigter RMP verschiedene Darreichungsformen ab, so ist die Umsetzung des RMP für alle in der Schweiz zugelassenen Darreichungsformen verbindlich. Dies gilt auch für nachträgliche Zulassungserweiterungen.
- In Kapitel 9 wurden ausserdem die Disclaimer für die behördlich angeordneten Informationsmaterialien angepasst (geschlechtskonforme Formulierung im deutschen und italienischen Disclaimer, „ordered“ durch „mandated“ im englischen Disclaimer ersetzt). Diese Anpassungen sollen jeweils mit dem nächsten regulären Update des behördlich angeordneten Informationsmaterials übernommen werden.
- Überarbeitung und Neustrukturierung von Kapitel 9.2 «Umsetzung zusätzlicher risikominimierender Massnahmen (aRMM)».

Darüber hinaus wurden redaktionelle Anpassungen in allen Kapiteln vorgenommen.

Die angepasste Wegleitung *RMP ICH E2E Informationen Einreichung HAM* tritt am 1. August 2026 in Kraft.

Mise à jour du guide complémentaire *RMP ICH E2E Informations relatives à l'envoi des rapports MUH*

Le guide complémentaire *RMP ICH E2E Informations relatives à l'envoi des rapports MUH* a fait l'objet d'une révision approfondie ; les exigences relatives à la publication du matériel d'information exigé par l'autorité compétente sur la plateforme de publication électronique centrale ont notamment été définies. ([Informations destinées aux patients](#), [Informations destinées aux professionnels de santé](#))

Le matériel d'information exigé par l'autorité compétente contribue de manière importante à la sécurité des médicaments et des patientes et patients. Depuis le 1^{er} juillet 2025, il doit déjà être identifié comme tel par un symbole spécifique : [« Information de sécurité bleue »](#).

La présente révision du guide complémentaire *RMP ICH E2E Informations relatives à l'envoi des rapports MUH* définit désormais les conditions-cadres régissant la publication électronique centralisée de ces matériels d'information exigés par l'autorité compétente. L'objectif est de permettre aux professionnelles et professionnels de santé ainsi qu'aux patientes, aux patients et au personnel soignant d'accéder à tout moment à des informations exhaustives et actualisées.

La version 7.0 comporte notamment les modifications suivantes :

Mise à disposition, diffusion et publication du matériel d'information exigé par l'autorité compétente

- Introduction des exigences prévues au chapitre 9.2.4 « Mise à disposition et diffusion du matériel d'information exigé par l'autorité compétente » concernant la responsabilité des titulaires d'autorisation en matière de mise à disposition et de diffusion.
 - La mise à disposition et la diffusion du matériel relèvent de la responsabilité des titulaires d'autorisation.
 - Les titulaires d'autorisation doivent veiller à ce que les professionnelles et professionnels de santé soient informés du matériel disponible ainsi que des éventuelles mises à jour.
 - L'accès aux matériels complets et à jour doit être garanti à tout moment (au format papier et électronique).
 - La distribution initiale doit être effectuée de manière appropriée afin d'en garantir la mise en œuvre.
 - La distribution initiale et les mises à jour doivent faire l'objet d'une documentation transparente.
- Introduction des exigences prévues au chapitre 9.2.5 « Publication du matériel d'information exigé par l'autorité compétente » concernant la publication électronique obligatoire sur la plateforme de publication électronique centrale : en règle générale, les matériels doivent être publiés dans leur intégralité et dans les trois langues officielles. Des exceptions spécifiques ont été prévues.

Délais de mise en œuvre du matériel d'information exigé par l'autorité compétente

- Définition des délais conformément au chapitre 9.2.6 « Délais de mise en œuvre du matériel d'information exigé par l'autorité compétente dans le cadre de nouvelles autorisations » : mise à disposition au format papier et électronique au plus tard à la date de mise sur le marché.
- Définition des délais conformément au chapitre 9.2.7 « Délais de mise en œuvre en cas d'adaptations du matériel d'information exigé par l'autorité compétente » :
 - Chapitre 9.2.7.1 « Médicaments soumis à RMP » : délais de 3 mois (publication électronique) ou de 12 mois (format papier).
 - Chapitre 9.2.7.2 « Médicaments non soumis à RMP » : **les dispositions de la présente sous-section ne s'appliquent qu'à compter du 1^{er} novembre 2026**. Délais de 4 mois (publication électronique) ou de 12 mois (format papier) pour la transposition par alignement sur le médicament de référence.
- Disposition transitoire conformément au chapitre 9.2.8 « Délai transitoire pour la publication de matériel d'information exigé par l'autorité compétente déjà existant » : si du matériel d'information exigé par l'autorité compétente existe déjà au 1^{er} août 2026, il doit être mis à dis-

position au plus tard le 1^{er} novembre 2026 sur la plateforme de publication électronique en vue de sa publication :

- Possibilité de téléverser des documents à partir du 1^{er} août 2026
- Mise en ligne initiale au plus tard le 1^{er} novembre 2026
- Accès aux documents téléversés sur la plateforme à partir du 1^{er} novembre 2026 seulement

Précisions supplémentaires concernant **les médicaments non soumis à RMP : les dispositions du chapitre 10 ne s'appliquent qu'à compter du 1^{er} novembre 2026.**

- Le chapitre 10.1 « Matériel d'information exigé par l'autorité compétente publié sur la plateforme de publication électronique » contient des précisions concernant la transposition dudit matériel pour les PAC, les biosimilaires et les médicaments en co-marketing :
 - Chapitre 10.1.1 « Médicaments autorisés avant le 1^{er} novembre 2026 » : les charges existantes relatives à la mise en œuvre de mesures supplémentaires de réduction des risques (aRMM), analogues à celles applicables au médicament de référence / à la préparation de référence / à la préparation de base, restent inchangées.
 - Les adaptations nécessaires doivent être soumises à Swissmedic sous la forme d'une demande de type « Levée de charge relative à la sécurité des médicaments ».
 - Une fois la demande finalisée, la nouvelle charge standard relative à la transposition du matériel d'information par alignement sur le médicament de référence / la préparation de référence / la préparation de base sera alors imposée, et les adaptations futures pourront être effectuées sans déclaration à Swissmedic.
 - Chapitre 10.1.2 « Médicaments autorisés après le 1^{er} novembre 2026 et associés à un médicament de référence autorisé / à une préparation de référence autorisée au moment de l'autorisation et médicaments en co-marketing »
 - Les PAC, les biosimilaires et les médicaments en co-marketing sont tous tenus, conformément à la charge standard, de transposer tout le matériel d'information exigé par l'autorité compétente.
 - Le matériel d'information exigé par l'autorité compétente et publié sur la plateforme de publication électronique pour le médicament de référence / la préparation de référence / la préparation de base ainsi que les informations figurant dans le résumé du RMP publié sur le site Internet de Swissmedic servent de référence.
 - Chapitre 10.1.3 « Médicaments autorisés après le 1^{er} novembre 2026 et n'étant pas associés à un médicament de référence / à une préparation de référence au moment de leur autorisation » : les mesures supplémentaires de réduction des risques (aRMM) nécessaires doivent faire l'objet d'une demande à Swissmedic (voir le formulaire « Nouvelle autorisation de médicaments à usage humain ») et sont ordonnées comme charge.
 - Chapitre 10.1.4 « Documentation relative à la transposition » : la transposition doit faire l'objet d'une documentation transparente.
- Conformément au chapitre 10.2 « aRMM non publiées sur la plateforme de publication électronique », des exigences supplémentaires concernant les PAC / biosimilaires / médicaments en co-marketing sont définies dans une charge spécifique.

Autres adaptations structurelles et adaptations du contenu

- Changement de titre du chapitre 7.3 « Contenu et forme » en 7.3 « Contenu et forme de la SSA » et précisions apportées au contenu.
- Ajout au chapitre 9 « Mise en œuvre du RMP » concernant la validité du RMP pour toutes les formes pharmaceutiques autorisées d'un médicament : si un RMP approuvé par Swissmedic couvre plusieurs formes pharmaceutiques, sa mise en œuvre est obligatoire pour toutes les formes pharmaceutiques autorisées en Suisse. Cette obligation vaut également pour les extensions d'autorisation accordées ultérieurement.
- Au chapitre 9, les disclaimers relatifs aux matériels d'information exigés par l'autorité compétente ont également été adaptés (formulation non sexiste dans les versions en allemand et en italien ; remplacement du terme « *ordered* » par « *mandated* » dans la version en anglais). Ces modifications doivent être reprises lors de la prochaine mise à jour régulière du matériel d'information exigé par l'autorité compétente.

- Révision et restructuration du chapitre 9.2 « Mise en œuvre de mesures supplémentaires de réduction des risques (aRMM) ».

De plus, des modifications rédactionnelles ont été apportées dans tous les chapitres.

La nouvelle version du guide complémentaire *RMP ICH E2E Informations relatives à l'envoi des rapports MUH* entrera en vigueur le 1^{er} août 2026.

Aktualisierung des Merkblattes *Guidance for Industry on the electronic exchange of ICSRs in E2B(R3) format through B2B gateway*

Die Anpassungen berücksichtigen die abgeschlossene Umstellung des Meldeprozesses über das Gateway von E2B(R2) auf E2B(R3) sowie die Vorgaben des GVP Module VI Addendum II.

Das Merkblatt *Guidance for Industry on the electronic exchange of ICSRs in E2B(R3) format through B2B gateway* wurde aktualisiert. Die Revision berücksichtigt insbesondere die abgeschlossene Umstellung des Meldeprozesses über das Gateway von E2B(R2) auf E2B(R3) sowie die Anforderungen des GVP Module VI Addendum II.

Mit Version 2.0 wurden unter anderem folgende Anpassungen vorgenommen:

- Aktualisierung der Anforderungen und Prozesse für die elektronische Übermittlung von Individual Case Safety Reports (ICSRs) nach Abschluss der Umstellung auf E2B(R3) auf dem Gateway
- Ergänzung und Präzisierung der Anforderungen an die elektronische Berichterstattung, unter anderem zu Meldepflichten, Patient Identifiern, Literaturreferenzen sowie Anhängen
- Aufnahme von Vorgaben zur Verwendung von NullFlavor-Flags gemäss GVP Module VI Addendum II
- Präzisierung organisatorischer Anforderungen im Zusammenhang mit der elektronischen Berichterstattung, wenn mehrere Zulassungsinhaberinnen aus einer PV Datenbank berichten (Verwendung einer gemeinsamen Sender-ID)

Darüber hinaus wurden weitere redaktionelle Anpassungen sowie inhaltliche Präzisierungen in allen Kapiteln vorgenommen.

Das aktualisierte Merkblatt *Guidance for Industry on the electronic exchange of ICSRs in E2B(R3) format through B2B gateway* tritt am 1. August 2026 in Kraft.

Mise à jour de l'aide-mémoire *Guidance for Industry on the electronic exchange of ICSRs in E2B(R3) format through B2B gateway*

Ces adaptations tiennent compte de l'achèvement du passage de l'ancien format E2B(R2) au nouveau format E2B(R3) pour le processus de déclaration via le portail ainsi que des exigences du module VI, annexe II des BPV (GVP Module VI Addendum II).

L'aide-mémoire *Guidance for Industry on the electronic exchange of ICSRs in E2B(R3) format through B2B gateway* a été mis à jour. Cette révision tient notamment compte de l'achèvement du passage de l'ancien format E2B(R2) au nouveau format E2B(R3) pour le processus de déclaration via le portail (gateway) ainsi que des exigences du module VI, annexe II des BPV (GVP Module VI Addendum II).

La version 2.0 comporte entre autres les modifications suivantes :

- Mise à jour des exigences et des processus relatifs à la transmission électronique des déclarations de cas individuels (*Individual Case Safety Reports*, ICSR) après achèvement du passage au nouveau format E2B(R3) sur le portail
- Ajouts et précisions apportés aux exigences relatives aux rapports électroniques, notamment en ce qui concerne les obligations de déclarer, les identifiants de patients, les références bibliographiques et les annexes
- Intégration des exigences relatives à l'utilisation de marquages « NullFlavor » conformément au module VI, annexe II des BPV (GVP Module VI Addendum II)
- Précisions concernant les exigences organisationnelles liées aux rapports électroniques si plusieurs titulaires d'autorisation de mise sur le marché envisagent de transmettre des données provenant d'une seule et même base de données de pharmacovigilance (utilisation d'un identifiant d'expéditeur commun)

En outre, d'autres adaptations rédactionnelles ainsi que des précisions sur le contenu ont été apportées dans tous les chapitres.

L'aide-mémoire mis à jour *Guidance for Industry on the electronic exchange of ICSRs in E2B(R3) format through B2B gateway* entre en vigueur le 1^{er} août 2026.

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 Adabencutan, Gel

02 Adabencutan forte, Gel

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 70282	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	28.07.2026
Zusammensetzung	01	adapalenum 1 mg, benzoylis peroxidum 25 mg ut benzoylis peroxidum cum aqua, acrylamidi et natrii acryloyldimethyltauratis polymerisatum, isohexadecanum, polysorbatum 80, sorbitani oleas, natrii docusas, dinatrii edetas, glycerolum, poloxamerum 124, propylenglycolum 40 mg, aqua purificata q.s. ad gelatum pro 1 g.	
	02	adapalenum 3 mg, benzoylis peroxidum 25 mg ut benzoylis peroxidum cum aqua, acrylamidi et natrii acryloyldimethyltauratis polymerisatum, isohexadecanum, polysorbatum 80, sorbitani oleas, natrii docusas, dinatrii edetas, glycerolum, poloxamerum 124, propylenglycolum 40 mg, aqua purificata q.s. ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Acne vulgaris	
Packung/en	01	001	30 g B
		002	45 g B
		003	60 g B
	02	004	15 g B
		005	30 g B
		006	45 g B
		007	60 g B
Gültig bis		27.07.2031	

01 ALPROSTADIL Leman IV 500 mcg/ml, solution à diluer pour perfusion

Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: 70714	Catégorie de remise: A	Index: 02.99.0.	24.07.2026
Composition	01	alprostadilum 0.5 mg, ethanolum 790 mg ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 99 % V/V.	
Indication		pour conserver temporairement la persistance du canal artériel chez le nouveau né atteint de cardiopathie congénitale	
Conditionnements	01	001	5 ampoule(s) A
Valable jusqu'au		23.07.2031	

01 anginor, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle, Lösung

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 70784	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	13.07.2026
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum monohydricum 2 mg, chlorhexidini digluconas 1 mg ut chlorhexidini digluconatis solutio, levomentholum, menthae piperitae aetheroleum cum limonenum, ethanolum 96 per centum 200 mg, propylenglycolum 774.4 mg, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 23.8 % V/V.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	002	30 ml
Gültig bis		unbegrenzt	
			D

01 Atorva axapharm 10 mg, Filmtabletten
 02 Atorva axapharm 20 mg, Filmtabletten
 03 Atorva axapharm 40 mg, Filmtabletten
 04 Atorva axapharm 80 mg, Filmtabletten
 axapharm ag, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 70852	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	01.07.2026
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10.0 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, cellulolum microcristallinum, calcii carbonas, lactosum monohydricum 27.25 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.324 mg, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, E 171, pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, cellulolum microcristallinum, calcii carbonas, lactosum monohydricum 54.5 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.648 mg, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, E 171, pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, cellulolum microcristallinum, calcii carbonas, lactosum monohydricum 109.0 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 1.296 mg, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, E 171, pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, cellulolum microcristallinum, calcii carbonas, lactosum monohydricum 218.0 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 2.592 mg, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Blutlipidsenker, HMG-CoA Reduktasehemmer	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) Blister B
		002	100 Tablette(n) Blister B
		003	30 Tablette(n) HDPE-Flasche B
		004	100 Tablette(n) HDPE-Flasche B
	02	005	30 Tablette(n) Blister B
		006	100 Tablette(n) Blister B
		007	30 Tablette(n) HDPE-Flasche B
		008	100 Tablette(n) HDPE-Flasche B
	03	009	30 Tablette(n) Blister B
		010	100 Tablette(n) Blister B
		011	30 Tablette(n) HDPE-Flasche B
		012	100 Tablette(n) HDPE-Flasche B
	04	013	30 Tablette(n) Blister B
		014	100 Tablette(n) Blister B
		015	30 Tablette(n) HDPE-Flasche B
		016	100 Tablette(n) HDPE-Flasche B
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Brinzo-Vision 10 mg/ml, Augentropfensuspension

OmniVision AG, Zentralstrasse 100, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 70749	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	14.07.2026
Zusammensetzung	01	brinzolamidum 10 mg, carbomerum 974P, mannitolium, natrii chloridum, dinatrii edetas, tyloxapolum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectionem, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom, okuläre Hypertension	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml
		002	3 x 5 ml
Gültig bis		13.07.2031	

01 Cetorelix Leman 0,25 mg, poudre pour solution injectable

Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: 70234	Catégorie de remise: A	Index: 07.09.0.	29.07.2026
Composition	01	cetorelixum 25 mg ut cetorelixi acetat, mannitolium, acidum aceticum glaciale, pro vitro.	
Indication		Assistance médicale à la procréation	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s)
		002	7 flacon(s)
Remarque		Autorisation selon l'art. 14 al. 1 let. a bis LPT (RS 812.21)	
Valable jusqu'au		28.07.2031	

01 Clarithro Labatec i.v. 500 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion

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

N° d'AMM: 70262	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.6.	29.07.2026
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: clarithromycinum 500 mg ut clarithromycini lactobionas, acidum lactobionicum, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium max. 3.034 mg.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s)
Valable jusqu'au		28.07.2031	

01 Edoxaban NOBEL 15 mg, Filmtabletten**02 Edoxaban NOBEL 30 mg, Filmtabletten****03 Edoxaban NOBEL 60 mg, Filmtabletten**

NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 70146	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	14.07.2026
Zusammensetzung	01	Filmtablette: edoxabanum 15 mg ut edoxabani tosilas monohydricum, lactosum monohydricum 26.22 mg, cellulosum microcristallinum, amyllum pregelificatum (Mais), hydroxypropylcellulosum, crospovidonum, glyceroli dibehenas, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, macrogolum 400, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	02	Filmtablette: edoxabanum 30 mg ut edoxabani tosilas monohydricum, lactosum monohydricum 52.44 mg, cellulosum microcristallinum, amyllum pregelificatum (Mais), hydroxypropylcellulosum, crospovidonum, glyceroli dibehenas, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, macrogolum 400, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	03	Filmtablette: edoxabanum 60 mg ut edoxabani tosilas monohydricum, lactosum monohydricum 104.88 mg, cellulosum microcristallinum, amyllum pregelificatum (Mais), hydroxypropylcellulosum, crospovidonum, glyceroli dibehenas, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, macrogolum 400, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Schlaganfallprophylaxe Prophylaxe systemischer Embolien Behandlung und Prophylaxe venöser Thromboembolien (inkl. TVT und LE)	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
	02	002	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
	03	004	28 Tablette(n) B
		005	98 Tablette(n) B
Gültig bis		13.07.2031	

01 Edoxaban Viatris 15 mg, Filmtabletten**02 Edoxaban Viatris 30 mg, Filmtabletten****03 Edoxaban Viatris 60 mg, Filmtabletten**

Viatris Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 70443	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	30.07.2026
Zusammensetzung	01	edoxabanum 15 mg ut edoxabani tosilas monohydricum, mannitolum, hydroxypropylcellulosum, crospovidonum, amyllum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: carmellosum natricum, maltodextrinum, glucosum monohydricum 0.7 mg, lecithinum ex soja, calcii carbonas, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.243 mg.	
	02	edoxabanum 30 mg ut edoxabani tosilas monohydricum, mannitolum, hydroxypropylcellulosum 4.45 mg, crospovidonum, amyllum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: carmellosum natricum, maltodextrinum, glucosum monohydricum 1.4 mg, lecithinum ex soja, calcii carbonas, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.486 mg.	
	03	edoxabanum 60 mg ut edoxabani tosilas monohydricum, mannitolum 203.08 mg, hydroxypropylcellulosum, crospovidonum, amyllum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: carmellosum natricum, maltodextrinum, glucosum monohydricum 2.24 mg, lecithinum ex soja, calcii carbonas, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.777 mg.	
Anwendung		Schlaganfallprophylaxe; Prophylaxe systemischer Embolien; Behandlung und Prophylaxe venöser Thromboembolien (inkl. TVT und LE)	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
	03	004	28 Tablette(n) B
		005	98 Tablette(n) B
Gültig bis		29.07.2031	

01 Gentamicin Nardia 40 mg/ml, Soluzione iniettabile o per infusione

Nardia Pharmaceuticals SA, Via Rianella 2, 6855 Stabio

N° d'AMM: 70800	Categoria di dispensazione: A	Index: 08.01.7.	14.07.2026
Composizione	01	gentamicinum 40 mg ut gentamicini sulfas, E 218 1.8 mg, propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, E 223 3.2 mg, dinatrii edetas, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniettabile ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.78 mg.	
Indicazione		Malattie infettive	
Confezione/i	01	001	10 fiala/fiale A
		002	50 fiala/fiale A
Valevole fino al		13.07.2031	

01 Gobivaz 100 mg/1 ml, Injektionslösung im Fertigpen**02 Gobivaz 50 mg/ 0.5 ml, Injektionslösung im Fertigpen**

Advanz Pharma Specialty Medicine Switzerland GmbH, Badenerstrasse 549, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: 70711	Abgabekategorie: B		Index: 07.15.0.	30.07.2026
Zusammensetzung	01	golimumabum 100 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, sorbitolum 41 mg, poloxamerum 188, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	02	golimumabum 50 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, sorbitolum 20.5 mg, poloxamerum 188, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.		
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, Psoriasis Arthritis, axiale Spondyloarthritis inkl. ankylosierende Spondylitis und nicht-radiographische axiale Spondyloarthritis, Colitis ulcerosa		
Packung/en	01	003	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
		004	3 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
	02	001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
		002	3 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
Gültig bis	29.07.2031			

01 Gobivaz 100 mg/1 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**02 Gobivaz 50 mg/ 0.5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**

Advanz Pharma Specialty Medicine Switzerland GmbH, Badenerstrasse 549, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: 70709	Abgabekategorie: B		Index: 07.15.0.	30.07.2026
Zusammensetzung	01	golimumabum 100 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, sorbitolum 41 mg, poloxamerum 188, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	02	golimumabum 50 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, sorbitolum 20.5 mg, poloxamerum 188, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.		
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, Psoriasis Arthritis, axiale Spondyloarthritis inkl. ankylosierende Spondylitis und nicht-radiographische axiale Spondyloarthritis, Colitis ulcerosa		
Packung/en	01	003	1 Fertigspritze(n)	B
		004	3 Fertigspritze(n)	B
	02	001	1 Fertigspritze(n)	B
		002	3 Fertigspritze(n)	B
Gültig bis	29.07.2031			

01 Humira 80 mg / 0.8 ml, Injektionslösung im Fertigpen

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

Zul.-Nr.: 70706	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	24.07.2026
Zusammensetzung	01	adalimumabum 80 mg, excipiens ad solutionem pro 0.8 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, früh diagnostizierte rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn, Plaque-Psoriasis, Colitis ulcerosa, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Hidradenitis suppurativa, Uveitis	
Packung/en	01	001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
Bemerkung		Zusammensetzung entspricht ausländischer Packungsbeilage. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 und 3 HMG (SR 812.21) (Parallelimport aus Slowakei von Humira, Injektionslösung im Fertigpen (ZL 57862)).	
Gültig bis		23.07.2031	

01 Icalziss 340 mmol/l, Infusionslösung

Vantive GmbH, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 70586	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	02.07.2026
Zusammensetzung	01	calcii chloridum dihydricum 50 g corresp. calcii chloridum anhydricum 37.75 g, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1000 ml corresp., calcium 340 mmol/l, chloridum 680 mmol/l.	
Anwendung		Zur Calciumsubstitution während extrakorporaler Therapien mit regionaler Citrat-Antikoagulation (RCA) im Rahmen einer kontinuierlichen Nierenersatztherapie (CRRT) und eines therapeutischen Plasmaaustauschs (TPE).	
Packung/en	01	001	20 x 500 ml B
Gültig bis		01.07.2031	

01 LIVSANE Hustenstiller Butamirat, Sirup

Pharmapost AG, Industriestrasse 4, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 70891	Abgabekategorie: D	Index: 03.01.2.	28.07.2026
Zusammensetzung	01	butamirati dihydrogenocitras 1.5 mg/ml, sorbitolum liquidum non cristallisabile 415.10 mg/ml, saccharinum natricum, natrii benzoas 1.1325 mg/ml, vanillinum, acidum hydrochloridum concentratum, natrii hydroxidum, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.25 mg.	
Anwendung		Husten, insbesondere trockener Husten	
Packung/en	01	001	200 ml D
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lunova Schlaf - Entspannung, Tabletten

A.Vogel AG, Grünaustrasse 4, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 70128	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.1.	15.07.2026
Zusammensetzung	01	eschscholziae californicae herbae recentis extractum ethanolicum spissum 503.9 mg, DER: 1.19:1, Auszugsmittel ethanolum 45% (v/v), corresp. massa siccata 168 - 277 mg, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 2.23 mg, glyceroli distearas, pro compresso.	
Anwendung		Traditionsgemäss zur Schlafförderung bei leichten Schlafproblemen und bei nervöser Anspannung	
Packung/en	01	001 22 Tablette(n)	D
		002 60 Tablette(n)	D
Gültig bis		14.07.2031	

01 Lunsumio subkutan 5 mg/0.5ml, Injektionslösung**02 Lunsumio subkutan 45 mg/1ml, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 70221	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	03.07.2026
Zusammensetzung	01	mosunetuzumabum 5 mg, histidinum, acidum aceticum glaciale, saccharum, methioninum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	mosunetuzumabum 45 mg, histidinum, acidum aceticum glaciale, saccharum, methioninum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		follikuläres Lymphom	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21) polysorbatum 20: hergestellt aus genetisch verändertem Organismus Mais saccharum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Zuckerrübe	
Gültig bis		09.02.2027	

01 Noradrenalin Nardia 0,016 mg/ml, soluzione per infusione**02 Noradrenalin Nardia 0,032 mg/ml, soluzione per infusione****03 Noradrenalin Nardia 0,064 mg/ml, soluzione per infusione**

Nardia Pharmaceuticals SA, Via Rianella 2, 6855 Stabio

N° d'AMM: **70326** Categoria di dispensazione: **B** Index: 02.05.2. 06.07.2026

Composizione	01	noradrenalinum 0.016 mg ut noradrenalini tartras, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.		
	02	noradrenalinum 0.032 mg ut noradrenalini tartras, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.		
	03	noradrenalinum 0.064 mg ut noradrenalini tartras, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.		
Indicazione		Simpatomimetico, vasocostrittore, stimolante cardiaco		
Confezione/i	01	001	10 x 250 ml sacca	B
	02	002	10 x 250 ml sacca	B
	03	003	10 x 250 ml sacca	B
Valevole fino al		05.07.2031		

01 Paclitaxel-Albumin Zentiva 100 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionsdispersion

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: **70436** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 07.07.2026

Zusammensetzung	01	paclitaxelum 100 mg ut complexus paclitaxeli et albumini humani, albuminum humanum cum natrii chloridum et natrii caprylas et N-acetyltryptophanum natricum, pro vitro corresp. natrium 16.824 mg.		
Anwendung		Zytostatikum		
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)	A
Gültig bis		06.07.2031		

01 Prolia 60 mg / ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze mit Nadelschutz

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

Zul.-Nr.: **70778** Abgabekategorie: **B** Index: 07.99.0. 15.07.2026

Zusammensetzung	01	denosumabum 60 mg, ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Osteoporose		
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		Zusammensetzung entspricht ausländischer Packungsbeilage. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 und 3 HMG (SR 812.21) (Parallelimport aus Slowakei von Prolia, Injektionslösung in Fertigspritze mit Nadelschutz (ZL 60210).		
Gültig bis		14.07.2031		

01 Remsima 100 mg, solution à diluer pour perfusion
02 Remsima 350 mg, solution à diluer pour perfusion

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

N° d'AMM: 70236	Catégorie de remise: A	Index: 07.15.0.	03.07.2026
Composition	01	infliximabum 100 mg, acidum aceticum, natrii acetat trihydricus corresp. natrium max. 0.63 mg, sorbitolum 112.5 mg, polysorbatum 80 1.3 mg, aqua ad iniectionem ad solutionem pro 2.5 ml.	
	02	infliximabum 350 mg, acidum aceticum, natrii acetat trihydricus corresp. natrium max. 2.20 mg, sorbitolum 393.8 mg, polysorbatum 80 4.4 mg, aqua ad iniectionem ad solutionem pro 8.75 ml.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde, arthrite psoriasique, maladie de Crohn, spondylarthrite ankylosante, colite ulcéreuse, psoriasis en plaques	
Conditionnements	01	001 1 flacon(s)	A
	02	002 1 flacon(s)	A
Valable jusqu'au		02.07.2031	

01 Ticagrelor Leman 60 mg, comprimés pelliculés
02 Ticagrelor Leman 90 mg, comprimés pelliculés

Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: 70718	Catégorie de remise: B	Index: 06.03.0.	30.07.2026
Composition	01	ticagrelorum 60 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conexum, povidonum K 30, natrii stearyl fumaras, pellicule: hypromellose, E 171, macrogolum 400, talcum, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso corresp. natrium 1.26 mg.	
	02	ticagrelorum 90 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conexum, povidonum K 30, natrii stearyl fumaras, pellicule: hypromellose, E 171, macrogolum 400, talcum, E 172 (flavum), pro compresso corresp. natrium 1.88 mg.	
Indication		Inhibition de l'agrégation plaquettaire en association avec l'acide acétylsalicylique	
Conditionnements	01	001 56 comprimé(s)	B
		002 168 comprimé(s)	B
	02	003 56 comprimé(s)	B
		004 100 comprimé(s)	B
		005 168 comprimé(s)	B
Valable jusqu'au		29.07.2031	

01 Vancomycin Leman IV 500 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**02 Vancomycin Leman IV 1 g, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: 69888	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.9.	22.07.2026
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: vancomycinum 500 mg ut vancomycini hydrochloridum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: vancomycinum 1000 mg ut vancomycini hydrochloridum, pro vitro.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001 1 x 500 mg flacon(s)	A
		002 10 x 500 mg flacon(s)	A
	02	003 1 x 1 g flacon(s)	A
		004 10 x 1 g flacon(s)	A
Valable jusqu'au		21.07.2031	

01 Xeplion 100 mg / 1 ml, Depot-Injektionssuspension in einer Fertigspritze

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

Zul.-Nr.: 70707	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	06.07.2026
Zusammensetzung	01	paliperidonum 100 mg, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001 1 Fertigspritze(n) mit zwei Injektionsnadeln (22 G und 23 G)	B
Bemerkung		Zusammensetzung entspricht ausländischer Packungsbeilage. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 und 3 HMG (SR 812.21) (Parallelimport aus (Rumänien) von (Xeplion 100 mg, Depot-Injektionssuspension in einer Fertigspritze (ZL 60466))).	
Gültig bis		05.07.2031	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Lenivia 0.5 mg/ml ad us. vet, Injektionslösung für Hunde**02 Lenivia 1.0 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Hunde****03 Lenivia 1.5 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Hunde****04 Lenivia 2.0 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Hunde****05 Lenivia 3.0 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Hunde**

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

Zul.-Nr.: 70349	Abgabekategorie: B	Index:	14.07.2026
Zusammensetzung	01	izenivetmabum 0.5 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, dinatrii edetas, methioninum 0.1 mg, poloxamerum 188, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
	02	izenivetmabum 1.0 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, dinatrii edetas, methioninum 0.1 mg, poloxamerum 188, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
	03	izenivetmabum 1.5 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, dinatrii edetas, methioninum 0.1 mg, poloxamerum 188, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
	04	izenivetmabum 2.0 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, dinatrii edetas, methioninum 0.1 mg, poloxamerum 188, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
	05	izenivetmabum 3.0 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, dinatrii edetas, methioninum 0.1 mg, poloxamerum 188, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Therapeutischer monoklonaler Antikörper zur Behandlung von Osteoarthrose-bedingten Schmerzen bei Hunden	
Packung/en	01	001 2 x 1 ml	B
	02	002 2 x 1 ml	B
	03	003 2 x 1 ml	B
	04	004 2 x 1 ml	B
	05	005 2 x 1 ml	B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): izenivetmabum	
Gültig bis		13.07.2031	

01 Spasmalgan compositum 500 mg/ml + 4 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine und Hunde

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 70316	Abgabekategorie: B	Index:	28.07.2026
Zusammensetzung	01	metamizolum natricum monohydricum 500.0 mg corresp. metamizolum 443.0 mg, scopolamini butylbromidum 4.0 mg corresp. scopolaminum 2.76 mg, alcohol benzylicus 10.0 mg, acidum tartaricum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Spasmolytikum und Analgetikum für Pferde, Rinder, Schweine und Hunde	
Packung/en	01	001 100 ml	B
Gültig bis		27.07.2031	

01 Varenzin 25 mg/ml ad us. vet., Suspension zum Eingeben für Katzen

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 70086	Abgabekategorie: B	Index:	14.07.2026
Zusammensetzung	01	molidustatum natricum 25.0 mg corresp. molidustatum 23.3 mg, E 321 1.2 mg, acidum sorbicum 0.8 mg, glyceroli dibehenas, piscis oleum (omega-3 acidis abundans), helianthi annui oleum raffinatum, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Behandlung einer nicht-regenerativen Anämie infolge einer chronischen Nierenerkrankung (CKD) bei Katzen	
Packung/en	01	001	27 ml mit Dosierspritze
Bemerkung		NAS (New Active Substance): molidustatum	
Gültig bis		13.07.2031	

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 Abilify Maintena 300 mg, Depot-Injektionssuspension

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 63177	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	07.07.2026
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: aripiprazolum 300 mg ut aripiprazolum monohydricum, carmellosum natricum, mannitolum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium max. 1.6 mg. Solvens (i.m.): aqua ad iniectabile pro vitro. Corresp. in solutione recenter reconstituta 200 mg pro 1 ml.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	003 300 mg Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 400 mg)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Abirateron Sandoz 250 mg, Filmtabletten
02 Abirateron Sandoz 500 mg, Filmtabletten
03 Abirateron Sandoz 1000 mg, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67818	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	14.07.2026
Zusammensetzung	01	abirateroni acetat 250 mg, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 34 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 5.31 mg.	
	02	abirateroni acetat 500 mg, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 68 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 10.62 mg.	
	03	abirateroni acetat 1000 mg, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 136 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, pro compresso obducto corresp., natrium 15.92 mg.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Packung/en	02	002	56 Tablette(n) B
	03	003	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information April/2026) 67818 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Acetalgin 1g, Filmtabletten
 Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 62355	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	23.07.2026
Zusammensetzung	01	paracetamol 1 g, amyllum pregelificatum, hydroxypropylcellulosum, talcum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Akeega 50 mg/500 mg, Filmtabletten
02 Akeega 100 mg/500 mg, Filmtabletten
 Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 68977	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	03.07.2026
Zusammensetzung	01	niraparibum 50 mg ut niraparibi tosilas monohydricus 79.7 mg, abirateroni acetat 500 mg corresp. abirateronum 446 mg, hypromellosem, natrii laurilsulfas, lactosum 240.54 mg ut lactosum monohydricum, crospovidonum, cellulosem microcristallinum silicificatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, glyceroli monocaprylocapras, talcum, natrii laurilsulfas, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 5.05 mg.	
	02	niraparibum 100 mg ut niraparibi tosilas monohydricus 159.4 mg, abirateroni acetat 500 mg corresp. abirateronum 446 mg, hypromellosem, natrii laurilsulfas, lactosum 240.54 mg ut lactosum monohydricum 253.2 mg, crospovidonum, cellulosem microcristallinum silicificatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, glyceroli monocaprylocapras, talcum, natrii laurilsulfas, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 5.06 mg.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) A
	02	002	56 Tablette(n) A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information März 2026)	
Gültig bis		17.04.2029	

02 Alfuzosin Sandoz 10 mg, Retardtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57442	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	02.07.2026
Zusammensetzung	02	alfuzosini hydrochloridum 10 mg, hypromellosem, oleum vegetabile hydrogenatum, calcii hydrogenophosphas dihydricus, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, propylenglycolum, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Augusta 25 ug, Tabletten
 Norgine AG, Werftstrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 67580	Abgabekategorie: B	Index: 09.01.1.	23.07.2026
Zusammensetzung	01	misoprostolum 0.025 mg, hypromellosem, cellulosem microcristallinum, maydis amylum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.87 mg, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, pro compresso.	
Anwendung		Geburtseinleitung	
Packung/en	01	001	8 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Apixaban axapharm 2.5 mg, Filmtabletten**02 Apixaban axapharm 5 mg, Filmtabletten**

axapharm ag, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 69933	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	23.07.2026
Zusammensetzung	01	apixabanum 2.5 mg, lactosum monohydricum 68.81 mg, cellulosi pulvis, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, Überzug: copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinylco) constatum, talcum, E 171, glyceroli mono/dicaprylocapras, poly(alcohol vinylicus), E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.35 mg.	
	02	apixabanum 5 mg, lactosum monohydricum 137.625 mg, cellulosi pulvis, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, Überzug: copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinylco) constatum, talcum, E 171, glyceroli mono/dicaprylocapras, poly(alcohol vinylicus), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.7 mg.	
Anwendung		Prävention venöser thromboembolischer Ereignisse bei erwachsenen Patienten nach elektiver Hüft- oder Knieersatzoperation. Prävention von Schlaganfall und systemischer Embolie bei erwachsenen Patienten mit nicht-valvulärem Vorhofflimmern. Behandlung von tiefer Venenthrombose und Lungenembolie und Prävention einer rezidivierenden tiefen Venenthrombose und Lungenembolie bei erwachsenen Patienten.	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		002	56 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
		004	168 Tablette(n) B
		008	60 Tablette(n) B
	02	005	56 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
		007	168 Tablette(n) B
		009	60 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung zweier Packungsgrößen, neu: 60 Filmtabletten für 2.5 mg und 5 mg)	
Gültig bis		08.04.2030	

01 Arthrotec 50, Tabletten**02 Arthrotec 75, Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 51544	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.2.	02.07.2026
Zusammensetzung	01	A) Kern: diclofenacum natricum 50 mg, lactosum monohydricum 13 mg, cellulosum microcristallinum, maydis amylum, povidonum K 30, magnesii stearas, Überzug: acidi methacrylici copolymerum C, natrii hydroxidum, talcum, triethylis citras, pro compresso obducto corresp. natrium 3.64 mg. B) Mantel: misoprostolum 0.2 mg, hypromellose, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, ricini oleum hydrogenatum, talcum, pro compresso.	
	02	A) Kern: diclofenacum natricum 75 mg, lactosum monohydricum 19.5 mg, cellulosum microcristallinum, maydis amylum, povidonum K 30, magnesii stearas, Überzug: acidi methacrylici copolymerum C, natrii hydroxidum, talcum, triethylis citras, pro compresso obducto corresp. natrium 5.46 mg. B) Mantel: misoprostolum 0.2 mg, hypromellose, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, ricini oleum hydrogenatum, talcum, pro compresso.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	01	073	20 Tablette(n) B
	02	056	20 Tablette(n) B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrößen: 50mg / 75mg jeweils à 50 / 100 Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 BILAXIN Ophta 6 mg / ml, Augentropfen, Lösung

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

Zul.-Nr.: 68657	Abgabekategorie: D	Index: 11.06.2.	16.07.2026
Zusammensetzung	01	bilastinum 6 mg, hydroxypropylbetadexum, methylcellulosum, natrii hyaluronas, glycerolum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung der Augensymptome der saisonalen und perennialen allergischen Konjunktivitis bei Erwachsenen und Kindern ab 2 Jahren	
Packung/en	01	002	5 ml D
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information März 2026)	
Gültig bis		08.12.2027	

01 Breyanzi, Suspension

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 67469	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	23.07.2026
Zusammensetzung	01	Suspension: lisocabtagenum maraleucelum , enthält genetisch modifizierte Zellen (CD4+ oder CD8+ Komponente, Zieldosis 100x10e6 CAR+ T-Zellen in Zielverhältnis 1:1 von CD4+ und CD8+ Komponenten) 5.5 bis 322x10e6 CAR+ T-Zellen, CryoStor CS10, dextranum 40, dimethylis sulfoxidum, natrii chloridum, natrii gluconas, natrii acetat trihydricus, kalii chloridum, magnesii chloridum hexahydricum, aqua ad iniectabile, albumini humani solutio, N-acetyltryptophanum natricum, acidum caprylicum, ad praeparationem pro.	
Anwendung		Breyanzi ist indiziert zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit • diffusem grosszelligem B-Zell-Lymphom (DLBCL), High-Grade-B-Zell Lymphom (HGBCL) oder primär mediastinalem grosszelligem B-Zell-Lymphom (PMBCL), das auf die Erstlinien-Chemoimmuntherapie refraktär ist oder innerhalb von 12 Monaten nach der Erstlinien-Chemoimmuntherapie rezidiert • rezidiertem oder refraktärem (r/r) DLBCL, HGBCL oder PMBCL nach zwei oder mehr systemischen Therapielinien • rezidiertem oder refraktärem (r/r) follikulärem Lymphom (FL) nach zwei oder mehr systemischen Therapielinien • rezidiertem oder refraktärem (r/r) Mantelzell-Lymphom (MCL) nach mindestens zwei systemischen Therapielinien, einschliesslich eines Bruton-Tyrosinkinase (BTK)-Inhibitors	
Packung/en	01	001	1 bis 4 Durchstechflasche(n) , Kartonschachtel enthält 1-4 Durchstechflaschen mit CAR-positiven lebensfähigen T-Zellen (CD8+- oder CD4+ -Zell Komponente) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Brukinsa 80 mg, Hartkapseln

BeOne Medicines I GmbH, Aeschengraben 27, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67998	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	14.07.2026
Zusammensetzung	01	zanubrutinibum 80 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, pro capsula corresp. natrium 1.17 mg.	
Anwendung		Morbus Waldenström, chronisch-lymphatische Leukämie (CLL), Follikuläres Lymphom	
Packung/en	01	001	120 Kapsel(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cardiodoron, Tropfen zum Einnehmen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 67272	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	28.07.2026
Zusammensetzung	01	onopordi acanthii floris rec. digestio ethanol. (Onopordum acanthium L., flos) 100 mg, ratio: 1:3.1, Auszugsmittel ethanolum 26% (m/m) cum hyoscyamus niger ex herba TM (Ph.Eur.Hom. 1.1.3) 1 %, primulae veris floris rec. digestio ethanol. (Primula veris L., flos) 100 mg, ratio: 1:3.1, Auszugsmittel ethanolum 26% (m/m) cum hyoscyamus niger ex herba TM (Ph.Eur.Hom. 1.1.3) 1 %, aqua purificata, ethanolum 96 per centum 169 mg, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 28 % V/V, corresp. 23 guttae.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis bei Kreislaufbeschwerden sowie zur Kreislaufunterstützung während und nach fieberigen Erkrankungen	
Packung/en	01	001	50 ml D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Cardiodoron neue Formel, Tropfen zum Einnehmen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 ChloraPrep incolore, solution pour application cutanée avec applicateur

02 ChloraPrep coloré, solution pour application cutanée avec 3.0 ml applicateur

03 ChloraPrep coloré, solution pour application cutanée avec 10.5 ml applicateur

04 ChloraPrep coloré, solution pour application cutanée avec 26 ml applicateur

BD Switzerland Sàrl Business Park Terre-Bonne, Bâtiment A4, Route de Crassier 17, 1262 Eysins

N° d'AMM: 62603	Catégorie de remise: D	Index: 10.09.1.	14.07.2026
-----------------	------------------------	-----------------	------------

Composition	01	chlorhexidini digluconas 20 mg, alcohol isopropylicus 550 mg, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	02	I): chlorhexidini digluconas 20 mg, alcohol isopropylicus 550 mg, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml. II): E 110, pro praeparatione. I) et II) corresp.: chlorhexidini digluconas 20 mg, alcohol isopropylicus 550 mg, E 110, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	03	I): chlorhexidini digluconas 20 mg, alcohol isopropylicus 550 mg, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml. II): E 110, pro praeparatione. I) et II) corresp.: chlorhexidini digluconas 20 mg, alcohol isopropylicus 550 mg, E 110, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	04	I): chlorhexidini digluconas 20 mg, alcohol isopropylicus 550 mg, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml. II): E 110, pro praeparatione. I) et II) corresp.: chlorhexidini digluconas 20 mg, alcohol isopropylicus 550 mg, E 110, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.
Indication		Désinfection de la peau avant une intervention médicale invasive et maintenance des sites d'insertion.
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 Cibinqo 50 mg, Filmtabletten**02 Cibinqo 100 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 68174	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	20.07.2026
Zusammensetzung	01	abrocitinibum 50 mg, cellulosum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.814 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, E 171, lactosum monohydricum 1.365 mg, macrogolum 3350, triacetinum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	02	abrocitinibum 100 mg, cellulosum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 1.629 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, E 171, lactosum monohydricum 2.73 mg, macrogolum 3350, triacetinum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		atopische Dermatitis	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
		002	28 Tablette(n) B
		003	91 Tablette(n) B
	02	004	14 Tablette(n) B
		005	28 Tablette(n) B
		006	91 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Diamicon MR 60 mg, comprimés à libération modifiée

Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève

N° d'AMM: 55234	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.2.	16.06.2026
Composition	02	gliclazidum 60 mg, hypromellose, lactosum monohydricum 71.36 mg, magnesii stearas, maltodextrinum, silica colloidalis anhydrica, pro compresso.	
Indication		Antidiabétique oral	
Conditionnements	02	006	30 comprimé(s) B
		007	90 comprimé(s) B
Remarque		(Révocation du dosage 30 mg)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Diosmin Hesperidin Zentiva 500 mg, Filmtabletten

Helvapharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68050	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	08.07.2026
Zusammensetzung	01	diosminum 450 mg, flavonoidea corresp. hesperidinum 50 mg, gelatina, cellulosum microcristallinum, maydis amylum, talcum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum) pro compresso obducto.	
Anwendung		Venenmittel	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) D
		002	60 Tablette(n) D
		004	120 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ducressa 1 mg / ml & 5 mg / ml, collyre en solution

Santen SA, la Voie-Creuse 14, 1202 Genève

N° d'AMM: 68165	Catégorie de remise: A	Index: 11.06.1.	07.07.2026
Composition	01	levofloxacinum 5 mg ut levofloxacinum hemihydricum, dexamethasonum 1 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, benzalkonii chloridi solutio 0.10 mg, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii citras dihydricus, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum dilutum ad pH, aqua ad iniectionem, ad solutionem pro 1 ml corresp. phosphas 4.01 mg.	
Indication		Prévention et traitement de l'inflammation ainsi que prévention des infections associées à la chirurgie de la cataracte chez l'adulte	
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 Elfabrio 20 mg/10 ml, solution à diluer pour perfusion

Chiesi SA, Route du Petit-Moncor 1D, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 69257	Catégorie de remise: A	Index: 07.14.0.	13.07.2026
Composition	01	pegunigalsidasum alfa 20 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 46 mg.	
Indication		Maladie de Fabry	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
		002	5 flacon(s) A
		003	10 flacon(s) A
Remarque		(Modification ou adjonction d'une recommandation posologique)	
Valable jusqu'au		10.09.2028	

01 Esketamin Sintetica 5 mg/ml, soluzione iniettabile o per infusione**02 Esketamin Sintetica 25 mg/ml, soluzione iniettabile o per infusione**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 67994	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.02.1.	09.07.2026
Composizione	01	esketaminum 5 mg ut esketamini hydrochloridum, natrii chloridum corresp. natrium 3.2 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	esketaminum 25 mg ut esketamini hydrochloridum, natrii chloridum corresp. natrium 1.2 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Anestetico a breve durata d'azione	
Confezione/i	01	001	10 x 5 ml fiala/fiale B
	02	002	10 x 2 ml fiala/fiale B
		003	10 x 10 ml fiala/fiale B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 FEMARA 2.5 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 68589	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	09.07.2026
Zusammensetzung	01	letrozolum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Heparin Sintetica 20'000 UI/48 ml, soluzione per infusione

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 67780	Categoria di dispensazione: B	Index: 06.03.3.	02.07.2026
Composizione	01	heparinum natricum 417 U.I., natrii chloridum, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 3.8 mg.	
Indicazione		anticoagulante	
Confezione/i	01	001	1 flaconcino/flaconcini B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Hukyndra 40mg/0.4ml, Injektionslösung im Fertigpen**02 Hukyndra 80mg/0.8ml, Injektionslösung im Fertigpen**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68234	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	14.07.2026
Zusammensetzung	01	Lösung: adalimumabum 40 mg, natrii chloridum corresp. natrium 0.09 mg, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
	02	Lösung: adalimumabum 80 mg, natrii chloridum corresp. natrium 0.18 mg, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, früh diagnostizierte rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew) Morbus Crohn, Plaque-Psoriasis, Colitis ulcerosa, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Hidradenitis suppurativa, Uveitis	
Packung/en	01	001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
		002	2 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
		003	6 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
	02	004	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
		005	3 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Hukyndra 40mg/0.4ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**02 Hukyndra 80mg/0.8ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze****03 Hukyndra 20mg/0.2ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68232	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	14.07.2026
Zusammensetzung	01	Lösung: adalimumabum 40 mg, natrii chloridum corresp. natrium 0.09 mg, saccharum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
	02	Lösung: adalimumabum 80 mg, natrii chloridum corresp. natrium 0.181 mg, saccharum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
	03	adalimumabum 20 mg, natrii chloridum corresp. natrium 0.05 mg, saccharum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn, Morbus Crohn bei Kindern und Jugendlichen, Colitis ulcerosa, Psoriasis, Psoriasis bei Kindern und Jugendlichen, Hidradenitis suppurativa (Acne inversa), Uveitis	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
		002	2 Fertigspritze(n) B
		003	6 Fertigspritze(n) B
	02	004	1 Fertigspritze(n) B
	03	005	2 Fertigspritze(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Keytruda 100 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 66231	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	03.07.2026
Zusammensetzung	01	pembrolizumabum 100 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 80, saccharum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Melanom, Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom, Malignes Pleuramesotheliom, Kopf- und Halskarzinom, Klassisches Hodgkin Lymphom, B-Zell-Lymphom, Magenkarzinom, Urothelkarzinom, Tumore mit hoher Mikrosatelliteninstabilität, Kolorektales Karzinom, Biliäres Karzinom, Nierenzellkarzinom, Triple-negatives Mammakarzinom, Endometriumkarzinom, Zervixkarzinom	
Packung/en	01	002	2 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information April 2026)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Lenalidomid Viatris 2.5 mg, Hartkapseln
 02 Lenalidomid Viatris 5 mg, Hartkapseln
 03 Lenalidomid Viatris 7.5 mg, Hartkapseln
 04 Lenalidomid Viatris 10 mg, Hartkapseln
 05 Lenalidomid Viatris 15 mg, Hartkapseln
 06 Lenalidomid Viatris 20 mg, Hartkapseln
 07 Lenalidomid Viatris 25 mg, Hartkapseln

Viatris Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **68557** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.4. 21.07.2026

Zusammensetzung	01	lenalidomidum 2.50 mg, amylum pregelificatum, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearyl is fumaras, Kapselhülle: E 172 (flavum), titanii dioxidum, E 132, gelatina, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula corresp. natrium 0.411 mg.
	02	lenalidomidum 5.0 mg, amylum pregelificatum, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearyl is fumaras, Kapselhülle: titanii dioxidum, gelatina, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula corresp. natrium 0.807 mg.
	03	lenalidomidum 7.5 mg, amylum pregelificatum, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearyl is fumaras, Kapselhülle: E 172 (flavum), titanii dioxidum, E 172 (nigrum), gelatina, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula corresp. natrium 0.506 mg.
	04	lenalidomidum 10.0 mg, amylum pregelificatum, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearyl is fumaras, Kapselhülle: E 172 (flavum), titanii dioxidum, E 172 (nigrum), E 132, gelatina, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula corresp. natrium 1.588 mg.
	05	lenalidomidum 15.0 mg, amylum pregelificatum, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearyl is fumaras, Kapselhülle: titanii dioxidum, gelatina, Drucktinte: lacca, E 172 (rubrum), propylenglycolum, simeticonum, pro capsula corresp. natrium 0.986 mg.
	06	lenalidomidum 20.0 mg, amylum pregelificatum, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearyl is fumaras, Kapselhülle: E 172 (flavum), titanii dioxidum, E 132, gelatina, Drucktinte: lacca, E 172 (rubrum), propylenglycolum, simeticonum, pro capsula corresp. natrium 1.282 mg.
	07	lenalidomidum 25.0 mg, amylum pregelificatum, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearyl is fumaras, Kapselhülle: titanii dioxidum, gelatina, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula corresp. natrium 1.579 mg.

Anwendung Onkologikum

Packung/en	01	001	21 Kapsel(n)	A
	02	002	21 Kapsel(n)	A
	03	003	21 Kapsel(n)	A
	04	004	21 Kapsel(n)	A
	05	005	21 Kapsel(n)	A
	06	006	21 Kapsel(n)	A

	07	007	21 Kapsel(n)	A
Bemerkung			(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis			unbegrenzt	
01 Leqvio Injektionslösung				
Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch				
Zul.-Nr.: 67836	Abgabekategorie: B		Index: 07.12.0.	02.07.2026
Zusammensetzung	01	Lösung: inclisiranum Jeder ml enthält Inclisiran-Natrium, das 189 mg Inclisiran entspricht. (Jede Fertigspritze enthält 1,5 ml Lösung mit 284 mg Inclisiran (entspricht 300 mg Inclisiran-Natrium)) 284 mg, aqua ad iniectionabile, natrii hydroxidum, acidum phosphoricum, q.s. pro praeparatione.		
Anwendung		Leqvio ist bei Erwachsenen mit Hypercholesterinämie [einschliesslich heterozygoter familiärer Hypercholesterinämie] oder gemischter Dyslipidämie begleitend zu einer Diät 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		
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) 1,5ml Lösung in einer Fertigspritze (Glas Typ I) mit Kolbenstopfen, mit Nadel und fester Nadelkappe	B
		002	1 Fertigspritze(n) 1,5ml Lösung in einer Fertigspritze (Glas Typ I) mit Kolbenstopfen mit Nadel und fester Nadelkappe, mit Nadelschutz	B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Juli 2026)		
Gültig bis			unbegrenzt	

01 Lynkuet 60 mg, Weichkapseln

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 8, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 69917	Abgabekategorie: B	Index: 09.98.0.	29.07.2026
Zusammensetzung	01	elinzanetantum 60 mg, int-rac-alpha-tocopherolum, macrogolglyceridum caprylocaprates, glyceroli monocaprylocapras, glyceroli mono-oleas, polysorbatum 80, Kapselhülle: E 172 (rubrum), E 172 (flavum), gelatina, sorbitolum liquidum partim deshydricum corresp. sorbitolum 75 mg, glycerolum, E 171, Drucktinte: ammoniae solutio concentrata, alcohol isopropylicus, macrogolum 400, propylenglycolum, polyvinylis acetat phtalas, aqua purificata, ethanolum, ethylis acetat, E 171, pro capsula.	
Anwendung		Behandlung moderater bis schwerer vasomotorischer Symptome (VMS) -bei postmenopausalen Patientinnen -die durch adjuvante endokrine Therapie im Zusammenhang mit Brustkrebs bei erwachsenen Patientinnen verursacht werden	
Packung/en	01	001 24 Kapsel(n) 002 60 Kapsel(n) 003 3 x 60 Kapsel(n)	B B B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 06/2026)	
Gültig bis		04.08.2030	

01 Lytobi 4 mg, Filmtabletten

Taiho Oncology Europe GmbH, Neuhofstrasse 12, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 69714	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	23.07.2026
Zusammensetzung	01	futibatinibum 4 mg, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.3196 mg, lactosum monohydricum 5.4 mg, maydis amyllum, hydroxypropylcellulosum, mannitolium 43.6 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, aqua purificata, Überzug: hypromellosem, macrogolum 6000, E 171, aqua purificata, magnesii stearas, pro compresso obducto.	
Anwendung		Cholangiokarzinom	
Packung/en	01	001 21 Tablette(n) 002 28 Tablette(n) 003 35 Tablette(n)	A A A
Bemerkung		(Verlängerung der befristeten Zulassung) Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		31.01.2028	

01 Marcoumar, Tabletten

Viartis Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 19395	Abgabekategorie: A	Index: 06.03.1.	28.07.2026
Zusammensetzung	01	phenprocoumonum 3 mg, lactosum 80 mg, maydis amylum, talcum, magnesii stearas pro compresso.	
Anwendung		Anticoagulans	
Packung/en	01	001 25 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
		002 100 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrößen: 25 (014) und 100 (030) Tabletten in einer Glasflasche)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Mekinist 0.5 mg, Filmtabletten**02 Mekinist 2 mg, Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65883	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.07.2026
Zusammensetzung	01	trametinibum 0.5 mg ut trametinibi dimethylis sulfoxidi solvatum, mannitolium, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, silica colloidalis hydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.199 mg.	
	02	trametinibum 2 mg ut trametinibi dimethylis sulfoxidi solvatum, mannitolium, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, silica colloidalis hydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum, polysorbatum 80, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.232 mg.	
Anwendung		Melanom, nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom	
Packung/en	01	001 7 Tablette(n)	A
		002 30 Tablette(n)	A
	02	003 7 Tablette(n)	A
		004 30 Tablette(n)	A
Bemerkung		Überführung einer befristet zugelassenen in eine ordentlich zugelassene Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Mai 2026)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Mekinist 4.7 mg, Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 69134	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.07.2026
Zusammensetzung	01	trametinibum 4.7 mg ut trametinibi dimethylis sulfoxidi solvatum, sulfobutylbetadexum natricum 9400 mg, sucralosum, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas, E 202 corresp. kalium 58 mg, E 218 75.2 mg, aromatica Erdbeere, pro vitro, natrium 198 mg.	
Anwendung		Melanom, nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom	
Packung/en	01	001 1 Flasche(n)	A
Bemerkung		Überführung einer befristet zugelassenen in eine ordentlich zugelassene Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Mai 2026)	
Gültig bis		04.09.2028	

01 Mitem 20 mg, poudre pour solution injectable ou pour perfusion

Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: 63237	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	13.07.2026
Composition	01	Praeparatio sicca: mitomycinum 20 mg, mannitolum, acidum hydrochloridum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, pro vitro.	
Indication		cytostatique	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) poudre 20 mg + 1 filtre stérile à usage unique A
Remarque		(Suppression d'une forme pharmaceutique: 002 1 Set poudre 20 mg + solvant avec kit d'instillation)	
Valable jusqu'au		illimité	

02 Muco-Mepha 600 mg, Brausetabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 52385	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	17.07.2026
Zusammensetzung	02	acetylcysteinum 600 mg, acidum citricum, natrii hydrogenocarbonas corresp. natrium 150.2 mg, povidonum K 25, acidum adipicum, aspartamum 20 mg, aromatica (Zitrone) cum saccharum, pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	02	024	10 Tablette(n) D
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 200 mg)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Mucostop 600 mg, Brausetabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 54907	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	17.07.2026
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 600 mg, acidum citricum, natrii hydrogenocarbonas corresp. natrium 150.2 mg, povidonum K 25, acidum adipicum, aspartamum 20 mg, aromatica (Zitrone) cum saccharum, pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	052	10 Tablette(n) D
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 200 mg)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Olmesartan-HCT-Mepha Teva 20/12.5 mg, Filmtabletten

02 Olmesartan-HCT-Mepha Teva 20/25 mg, Filmtabletten

03 Olmesartan-HCT-Mepha Teva 40/12.5 mg, Filmtabletten

04 Olmesartan-HCT-Mepha Teva 40/25 mg, Filmtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68456		Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	22.07.2026
Zusammensetzung	01	olmesartanum medoxomilum 20.0 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, lactosum monohydricum 138.55 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hydroxypropylcellulosum, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, titanii dioxidum, lactosum monohydricum 1.386 mg, macrogolum 3350, triacetinum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 110 0.003 mg, pro compresso obducto.		
	02	olmesartanum medoxomilum 20.0 mg, hydrochlorothiazidum 25.0 mg, lactosum monohydricum 126.05 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hydroxypropylcellulosum, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, titanii dioxidum, lactosum monohydricum 1.386 mg, macrogolum 3350, triacetinum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.		
	03	olmesartanum medoxomilum 40.0 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, lactosum monohydricum 289.60 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hydroxypropylcellulosum, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, titanii dioxidum, lactosum monohydricum 2.772 mg, macrogolum 3350, triacetinum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 110 0.007 mg, pro compresso obducto.		
	04	olmesartanum medoxomilum 40.0 mg, hydrochlorothiazidum 25.0 mg, lactosum monohydricum 277.10 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hydroxypropylcellulosum, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, titanii dioxidum, lactosum monohydricum 2.772 mg, macrogolum 3350, triacetinum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.		
Anwendung		Essentielle Hypertonie		
Packung/en	01	001	28 Tablette(n)	B
		002	98 Tablette(n)	B
	02	003	28 Tablette(n)	B
		004	98 Tablette(n)	B
	03	005	28 Tablette(n)	B
		006	98 Tablette(n)	B
	04	007	28 Tablette(n)	B
		008	98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Original Dr. Andres Wallwurzsalbe, Gel

Dr. Andres Pharma AG, Falkenstrasse 25, 8008 Zürich

Zul.-Nr.: 52621	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	10.07.2026
Zusammensetzung	01	symphyti radicis recentis extractum ethanolicum liquidum (Symphytum officinale L., radix) 160 mg, DER: 1:1.6-2.1, Auszugsmittel ethanolum 59% (V/V) cum 0.6 % ammoniae solutio concentrata 25% (m/m), glycerolum (85 per centum), carbomer interpolymmer, ammoniae solutio concentrata 25% (m/m), aqua purificata, propylis parahydroxybenzoas natricus 0.45 mg, E 219 1.05 mg, ad gelatum 1 g, corresp. ethanolum 73 mg.	
Anwendung		Zur unterstützenden Behandlung bei rheumatischen Beschwerden, stumpfen Traumen	
Packung/en	01	002 2 x 95 ml	D
		003 190 ml	D
		038 95 ml	D
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Oxycodon-Naloxon-Mepha 5 mg/2.5 mg, Retardtabletten
 02 Oxycodon-Naloxon-Mepha 10 mg/5 mg, Retardtabletten
 03 Oxycodon-Naloxon-Mepha 20 mg/10 mg, Retardtabletten
 04 Oxycodon-Naloxon-Mepha 40 mg/20 mg, Retardtabletten
 05 Oxycodon-Naloxon-Mepha 30 mg/15 mg, Retardtabletten
 06 Oxycodon-Naloxon-Mepha 60 mg/30 mg, Retardtabletten
 07 Oxycodon-Naloxon-Mepha 80 mg/40 mg, Retardtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65742 Abgabekategorie: A+ Index: 01.01.3. 31.07.2026

Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, povidonum K 30, poly(vinylis acetate), natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.02 mg, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, macrogolum 3350, pro compresso obducto.		
	02	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, povidonum K 30, poly(vinylis acetate), natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.04 mg, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, macrogolum 3350, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.		
	03	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, poly(vinylis acetate), povidonum K 30, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.05 mg, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, macrogolum 3350, pro compresso obducto.		
	04	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum 21.8 mg, poly(vinylis acetate), povidonum K 30, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.06 mg, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, macrogolum 3350, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.		
	05	oxycodoni hydrochloridum 30 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 15 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, poly(vinylis acetate), povidonum K 30, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.05 mg, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, macrogolum 3350, E 172 (flavum), pro compresso obducto.		
	06	oxycodoni hydrochloridum 60 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 30 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, povidonum K 30, poly(vinylis acetate), natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.08 mg, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.		
	07	oxycodoni hydrochloridum 80 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 40 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum 43.6 mg, povidonum K 30, poly(vinylis acetate), natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.11 mg, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.		
Anwendung		Narkotisches Analgetikum		
Packung/en	01	001	30 Tablette(n)	A+
		002	60 Tablette(n)	A+

	02	003	30 Tablette(n)	A+
		004	60 Tablette(n)	A+
	03	005	30 Tablette(n)	A+
		006	60 Tablette(n)	A+
	04	007	30 Tablette(n)	A+
		008	60 Tablette(n)	A+
	05	009	30 Tablette(n)	A+
		010	60 Tablette(n)	A+
	06	011	30 Tablette(n)	A+
		012	60 Tablette(n)	A+
	07	013	30 Tablette(n)	A+
		014	60 Tablette(n)	A+
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 60 mg/30 mg und 80 mg/40 mg)		
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Ozempic DualDose, Fertigpen**02 Ozempic FixDose 1 mg, Fertigpen (1.34 mg/ml)****03 Ozempic FixDose 2 mg, Fertigpen****04 Ozempic FixDose 1 mg, Fertigpen (2.68 mg/ml)**

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 66604	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.	01.07.2026
Zusammensetzung	01	semaglutidum 1.34 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, phenolum, acidum hydrochloridum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.367 mg.	
	02	semaglutidum 1.34 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, phenolum, acidum hydrochloridum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.367 mg.	
	03	semaglutidum 2.68 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, phenolum, acidum hydrochloridum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.367 mg.	
	04	semaglutidum 2.68 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, phenolum, acidum hydrochloridum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.367 mg.	
Anwendung		Diabetes mellitus Typ 2 und Verzögerung des Fortschreitens einer chronischen Nierenerkrankung	
Packung/en	01	001	1 x 1,5 ml B
		006	1 x 3 ml 4+4 oder 8 Dosen B
	02	003	1 x 3 ml 4 Dosen B
	03	004	1 x 3 ml B
	04	005	1 x 3 ml 8 Dosen B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 8 Dosen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ozempic DualDose 0.25 mg / 0.5 mg, Fertigpen (1.34 mg/ml)
 02 Ozempic FixDose 1 mg, Fertigpen (1.34 mg/ml)
 03 Ozempic FixDose 2 mg, Fertigpen
 04 Ozempic FixDose 1 mg, Fertigpen (2.68 mg/ml)
 05 Ozempic DualDose 0.25 mg / 0.5 mg, Fertigpen (0.68 mg/ml)
 Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 66604	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.	29.07.2026
Zusammensetzung	01	semaglutidum 1.34 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, phenolum, acidum hydrochloridum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.367 mg.	
	02	semaglutidum 1.34 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, phenolum, acidum hydrochloridum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.367 mg.	
	03	semaglutidum 2.68 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, phenolum, acidum hydrochloridum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.367 mg.	
	04	semaglutidum 2.68 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, phenolum, acidum hydrochloridum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.367 mg.	
	05	semaglutidum 0.68 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, phenolum, acidum hydrochloridum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.367 mg.	
Anwendung		Diabetes mellitus Typ 2 und Verzögerung des Fortschreitens einer chronischen Nierenerkrankung	
Packung/en	01	001	1 x 1,5 ml B
		006	1 x 3 ml 4+4 oder 8 Dosen B
	02	003	1 x 3 ml 4 Dosen B
	03	004	1 x 3 ml B
	04	005	1 x 3 ml 8 Dosen B
	05	007	1 x 3 ml B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: Ozempic DualDose 0.25 mg / 0.5 mg, Fertigpen (0.68 mg/ml))	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Paro Fluor Gelée, Dentalgel

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

Zul.-Nr.: 39620	Abgabekategorie: D	Index: 13.05.1.	16.07.2026
Zusammensetzung	01	fluoridum 12.5 mg ut natrii fluoridum 27.6 mg, glycerolum (85 per centum), silica colloidalis hydrica, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum, sorbitolum liquidum non cristallisabile, saccharinum natricum, E 131, propylis parahydroxybenzoas natricus 0.1 mg, E 219 0.4 mg, aromatica (Pfefferminz) cum geraniolum et linaloolum, aqua purificata ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kariesprophylaxe	
Bemerkung		Befristete Erneuerung	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.02.2028	

01 Perenterol 250, Kapseln

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 47571	Categoria di dispensazione: D	Index: 04.09.0.	09.07.2026
Composizione	01	saccharomyces boulardii cryodesiccatus (Saccharomyces boulardii CNCM I-745) 250 mg corresp. cellulae vivae $2 \cdot 10^9$ CFU, lactosum monohydricum 32.5 mg, magnesii stearas, materiale di capsula: gelatina, E 171, pro capsula.	
Indicazione		Antidiarrhoicum	
Confezione/i	01	002	10 capsula/capsule blister D
		022	10 capsula/capsule D
		049	20 capsula/capsule D
		050	20 capsula/capsule blister D
		051	10x 20 capsula/capsule blister (confezione ospedaliera) D
Osservazione		(integrazione delle dimensioni di una confezione, ora: 10 capsule blister)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Prospan Hustentropfen, Tropfen zum Einnehmen

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 44209	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	15.07.2026
Zusammensetzung	01	hederae folii extractum ethanolicum siccum (Hedera helix L., folium) 20 mg, DER: 5-7.5:1, Auszugsmittel ethanolum 30% (m/m), aqua purificata, saccharinum natricum corresp. natrium 0.008 mg, ethanolum 96 per centum 389.11 mg, aromatica (Fenchelaroma), menthae piperitae aetheroleum, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 47 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rivaroxaban-Mepha Teva vascular 2.5 mg Filmdabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68440	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	16.07.2026
Zusammensetzung	01	rivaroxabanum 2.5 mg, natrii laurilsulfas, lactosum monohydricum 184.7 mg, hypromellosem, carmellosem natricum conexum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium max. 1.19 mg.	
Anwendung		In Kombination mit Acetylsalicylsäure zur Prävention schwerwiegender atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit koronarer Herzkrankheit oder manifester peripherer arterieller Gefässerkrankung und einem hohen Risiko für ischämische Ereignisse	
Packung/en	01	004 56 Tablette(n)	B
		005 196 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rivaroxaban-Mepha Teva 10mg, Filmtabletten
 02 Rivaroxaban-Mepha Teva 15mg, Filmtabletten
 03 Rivaroxaban-Mepha Teva 20mg, Filmtabletten
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68439	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	16.07.2026
Zusammensetzung	01	rivaroxabanum 10 mg, natrii laurilsulfas, lactosum monohydricum 177.2 mg, hypromellose, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 120, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium max. 1.19 mg.	
	02	rivaroxabanum 15 mg, natrii laurilsulfas, lactosum monohydricum 125.4 mg, hypromellose, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.89 mg.	
	03	rivaroxabanum 20 mg, natrii laurilsulfas, lactosum monohydricum 167.2 mg, hypromellose, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium max. 1.19 mg.	
Anwendung		Thromboseprophylaxe und Behandlung, Schlaganfall- und Embolieprophylaxe, Behandlung von Lungenembolien (LE)	
Packung/en	01	013	14 Tablette(n) B
		014	28 Tablette(n) B
		015	98 Tablette(n) B
		016	100 Tablette(n) B
	02	017	14 Tablette(n) B
		018	28 Tablette(n) B
		019	98 Tablette(n) B
		020	100 Tablette(n) B
	03	021	14 Tablette(n) B
		022	28 Tablette(n) B
		023	98 Tablette(n) B
		024	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rosulag 5 mg, compressa rivestita con film
 02 Rosulag 10 mg, compressa rivestita con film
 03 Rosulag 20 mg, compressa rivestita con film
 04 Rosulag 40 mg, compressa rivestita con film
 Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: 68486	Categoria di dispensazione: B Index: 07.12.0.			23.07.2026
Composizione	01	Compressa rivestita con film: rosuvastatinum 5 mg ut rosuvastatinum calcicum, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, crospovidonum, lactosum monohydricum 100.915 mg, magnesii stearas, coperta: hypromellosem, E 171, lactosum monohydricum 0.945 mg, triacetinum, E 172 (flavum) pro compresso obducto.		
	02	Compressa rivestita con film: rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, crospovidonum, lactosum monohydricum 95.706 mg, magnesii stearas, coperta: hypromellosem, E 171, lactosum monohydricum 1.08 mg, triacetinum, E 172 (rubrum) pro compresso obducto.		
	03	Compressa rivestita con film: rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, crospovidonum, lactosum monohydricum 191.412 mg, magnesii stearas, coperta: hypromellosem, E 171, lactosum monohydricum 2.16 mg, triacetinum, E 172 (rubrum) pro compresso obducto.		
	04	Compressa rivestita con film: rosuvastatinum 40 mg ut rosuvastatinum calcicum, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, crospovidonum, lactosum monohydricum 172.824 mg, magnesii stearas, coperta: hypromellosem, E 171, lactosum monohydricum 2.16 mg, triacetinum, E 172 (rubrum) pro compresso obducto.		
Indicazione		Riduzione della concentrazione sierica di colesterolo. Prevenzione degli eventi cardiovascolari negli adulti con livelli normali di colesterolo LDL e rischio aumentato di malattie cardiovascolari aterosclerotiche.		
Confezione/i	01	001	28 compressa/compresse	B
		002	90 compressa/compresse	B
	02	003	28 compressa/compresse	B
		004	90 compressa/compresse	B
	03	005	28 compressa/compresse	B
		006	90 compressa/compresse	B
	04	007	28 compressa/compresse	B
		008	90 compressa/compresse	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)		
Valevole fino al		illimitata		

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

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 69865	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	07.07.2026
Zusammensetzung	01	semaglutidum 1.5 mg, natrii salcaprozas corresp. natrium 8 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	semaglutidum 4 mg, natrii salcaprozas corresp. natrium 8 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	semaglutidum 9 mg, natrii salcaprozas corresp. natrium 8 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Diabetes mellitus Typ 2, Reduktion des Risikos schwerwiegender kardiovaskulärer Ereignisse	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
	02	002	30 Tablette(n) B
		003	90 Tablette(n) B
	03	004	30 Tablette(n) B
		005	90 Tablette(n) B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 05/2026)	
Gültig bis		27.11.2030	

01 Serynox, Gas zur medizinischen Anwendung, druckverdichtet

Messer Schweiz AG, Seonerstrasse 75, 5600 Lenzburg

Zul.-Nr.: 68550	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.1.	29.07.2026
Zusammensetzung	01	dinitrogenii oxidum 50 % V/V, oxygenium 50 % V/V, gasum inhalationis.	
Anwendung		Kurzzeit Analgetikum/Sedativum	
Packung/en	01	001	2 l Integraldruckgasbehälter (VIPR-Ventil) B
		002	5 l Integraldruckgasbehälter (VIPR-Ventil) B
		003	10 l Integraldruckgasbehälter (VIPR-Ventil) B
		004	15 l Integraldruckgasbehälter (VIPR-Ventil) B
		005	20 l Integraldruckgasbehälter (VIPR-Ventil) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Allergisch reagierende Augen N, Augentropfen Monodosen

T&S Eye Care Management AG, 6060 Sarnen

Zul.-Nr.: 67484	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	29.07.2026
Zusammensetzung	01	euphrasia 3c (HAB) D6 0.3033 ml, schoenocaulon officinale (HAB) D6 0.3033 ml, apis mellifica (HAB) D6 0.3033 ml, natrii chloridum, trinatrii citras dihydricus, acidum hydrochloricum 0.1 M, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild lokal angewendet bei allergischen Reaktionen (z.B. bei Heuschnupfen) der Augenschleimhäute und Augenlider mit Symptomen wie: Juckreiz und Brennen, Rötungen, Schwellungen	
Packung/en	01	001	20 x 0.4ml Einzeldose(n) Monodosen D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Entzündete Augen N, Augentropfen Monodosen

T&S Eye Care Management AG, 6060 Sarnen

Zul.-Nr.: 67562	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	30.07.2026
Zusammensetzung	01	atropa bella-donna (HAB) D6 (Ph.Eur.Hom.1.1.3) 0.3033 ml, euphrasia 3c (HAB) D6 0.3033 ml, hepar sulfuris (HAB) D12 0.3033 ml, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, acidum hydrochloricum 0.1 M, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei nichtinfektiösen, leichten Formen von Entzündungen der Augenbindehaut und der Lidränder aufgrund irritierender Umweltfaktoren, mit Symptomen wie gerötete und brennende Augen	
Packung/en	01	001 20 x 0.4 ml Einzeldose(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Überanstrengte Augen N, Augentropfen Monodosen

T&S Eye Care Management AG, 6060 Sarnen

Zul.-Nr.: 67564	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	30.07.2026
Zusammensetzung	01	ruta graveolens (HAB) D6 0.3033 ml, senecio cineraria (HAB) D6 0.3033 ml, natrium chloratum (HAB) D6 (Ph.Eur.Hom. 3.1.1.) 0.3033 ml, trinatrii citras dihydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloricum 0.1 M, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei überanstrengten, tränenden Augen und unterstützend bei intensiver Beanspruchung der Augen	
Packung/en	01	001 20 x 0.4 Einzeldose(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sitagliptin Sandoz eco 25 mg, Filmtabletten
 02 Sitagliptin Sandoz eco 50 mg, Filmtabletten
 03 Sitagliptin Sandoz eco 100 mg, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68465	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	21.07.2026
Zusammensetzung	01	sitagliptinum 25 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, natrii stearyl is fumaras, Überzug: hypromellosem, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 6000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), talcum, pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.441 mg.	
	02	sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, natrii stearyl is fumaras, Überzug: hypromellosem, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 6000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), talcum, pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.891 mg.	
	03	sitagliptinum 100 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, natrii stearyl is fumaras, Überzug: hypromellosem, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 6000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), talcum, pro compresso obducto corresp. natrium max. 1.792 mg.	
Anwendung		Diabetes mellitus 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 Sandoz 25 mg, Filmtabletten
02 Sitagliptin Sandoz 50 mg, Filmtabletten
03 Sitagliptin Sandoz 100 mg, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68296	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	21.07.2026
Zusammensetzung	01	sitagliptinum 25 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum 28.34 mg, cellulolum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, carboxymethylamylum natricum A, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogola, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.125 mg.	
	02	sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum 56.69 mg, cellulolum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, carboxymethylamylum natricum A, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogola, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 2.25 mg.	
	03	sitagliptinum 100 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum 113.38 mg, cellulolum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, carboxymethylamylum natricum A, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogola, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 4.5 mg.	
Anwendung	orales Antidiabetikum		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Tafenlar 50 mg, Hartkapseln
02 Tafenlar 75 mg, Hartkapseln
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62781	Abgabekategorie: A		Index: 07.16.1.	28.07.2026
Zusammensetzung	01	dabrafenibum 50 mg ut dabrafenibi mesilas, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: hypromellosum, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula.		
	02	dabrafenibum 75.0 mg ut dabrafenibi mesilas, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: hypromellosum, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula.		
Anwendung		Onkologikum		
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n)	A
		002	120 Kapsel(n)	A
	02	003	28 Kapsel(n)	A
		004	120 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Überführung einer befristet zugelassenen in eine ordentlich zugelassene Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Mai 2026)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Tafinlar 10 mg, Tablette zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 69135	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.07.2026
Zusammensetzung	01	dabrafenibum 10 mg ut dabrafenibi mesilas, mannitolium, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, hypromellosum, acesulfamum kalicum magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, aromatica Beerengeschmack alcohol benzylicus 0.00078 mg cum propylenglycolum 0.036 mg cum pro compresso.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	210 Tablette(n) A
Bemerkung		Überführung einer befristet zugelassenen in eine ordentlich zugelassene Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Mai 2026)	
Gültig bis		04.09.2028	

01 Tezspire, Injektionslösung in einer Fertigspritze

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68454	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	14.07.2026
Zusammensetzung	01	tezepelumabum 210 mg, prolinum, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1.91 ml.	
Anwendung		Zusatztherapie bei schwerem Asthma, CRSwNP	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Thromboreductin 0.5 mg, Hartkapseln

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

Zul.-Nr.: 59031	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.4.	16.07.2026
Zusammensetzung	01	anagrelidum 0.5 mg ut anagrelidi hydrochloridum monohydricum, lactosum monohydricum 93.9 mg, povidonum K 29-32, crospovidonum, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, aqua, E 171, E 132, pro capsula.	
Anwendung		Behandlung der essentiellen Thrombozythämie	
Packung/en	01	001	42 Kapsel(n) B
		002	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 1 mg)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Trixeo Aerosphere 5/7.2/160 µg, Druckgasinhalation, Suspension

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68388	Abgabekategorie: B	Index: 03.99.0.	10.07.2026
Zusammensetzung	01	budesonidum 160 µg, glycopyrronii bromidum 9 µg corresp. glycopyrronium 7.2 µg, formoteroli fumaras dihydricus 5 µg, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, calcii chloridum dihydricum, trans-1,3,3,3-tetrafluoropropenum, ad suspensionem pro dosi.	
Anwendung		COPD	
Packung/en	01	002 120 Inhalationen	B
		003 360 Inhalationen	B
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vitamin B1/6/12-Acino, Injektionslösung

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62736	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.4.	23.07.2026
Zusammensetzung	01	thiamini hydrochloridum 100 mg, pyridoxini hydrochloridum 100 mg, cyanocobalaminum 1 mg, kalii cyanas, alcohol benzylicus 30 mg, natrii hydroxidum, aqua ad iniectionem pro 3 ml corresp. natrium ca. 25 mg et kalium 0.15 mg.	
Anwendung		Vitamin B1, B6, B12-Präparat	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vyvgart 400 mg/20ml, solution à diluer pour perfusion

argenx Switzerland SA, 1214 Vernier

N° d'AMM: 69286	Catégorie de remise: A	Index: 07.15.0.	15.07.2026
Composition	01	efgartigimodum alfa 400 mg, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas, natrii chloridum, arginini hydrochloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 20 ml corresp. natrium 67.2 mg.	
Indication		Vyvgart est indiqué en association au traitement standard chez les patients adultes atteints de myasthénie auto-immune généralisée et présentant des anticorps anti-récepteurs de l'acétylcholine (RACH).	
Conditionnements	01	001 1 flacon(s)	A
Remarque		(Changement de code ATC, anciennement: L04AA58, nouveau: L04AL01)	
Valable jusqu'au		02.10.2029	

01 Vyvgart 1000 mg/ 5.6 ml, solution injectable

argenx Switzerland SA, 1214 Vernier

N° d'AMM: 69725	Catégorie de remise: A	Index: 07.15.0.	15.07.2026
Composition	01	efgartigimodum alfa 1000 mg, hyaluronidasum humanum ADNr, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, dl-methioninum, natrii chloridum corresp. natrium 12.9 mg, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5.6 ml.	
Indication		Vyvgart est indiqué en association au traitement standard chez les patients adultes atteints de myasthénie auto-immune généralisée et présentant des anticorps anti-récepteurs de l'acétylcholine (RACH). Vyvgart est indiqué en monothérapie pour le traitement des patients adultes atteints de polyradiculonévrite inflammatoire démyélinisante chronique (PIDC/CIDP) active, progressive ou récidivante, après un traitement préalable par corticostéroïdes ou immunoglobulines.	
Conditionnements	01	001 1 flacon(s)	A
Remarque		(Changement de code ATC, anciennement: L04AA58, nouveau: L04AL01)	
Valable jusqu'au		09.02.2030	

01 Vyvgart 1000 mg/ 5 ml, solution injectable en seringue préremplie

argenx Switzerland SA, 1214 Vernier

N° d'AMM: 70518	Catégorie de remise: A	Index: 07.15.0.	15.07.2026
Composition	01	efgartigimodum alfa 1000 mg, hyaluronidasum humanum ADNr, arginini hydrochloridum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, dl-methioninum, natrii chloridum corresp. natrium 8.1 mg, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Vyvgart est indiqué en association au traitement standard chez les patients adultes atteints de myasthénie auto-immune généralisée et présentant des anticorps anti-récepteurs de l'acétylcholine (RACH). Vyvgart est indiqué en monothérapie pour le traitement des patients adultes atteints de polyradiculonévrite inflammatoire démyélinisante chronique (PIDC/CIDP) active, progressive ou récidivante, après un traitement préalable par corticostéroïdes ou immunoglobulines.	
Conditionnements	01	001 1 seringue(s) préremplie(s)	A
		002 4 seringue(s) préremplie(s)	A
Remarque		(Changement de code ATC, anciennement: L04AA58, nouveau: L04AL01)	
Valable jusqu'au		11.05.2031	

01 Wegovy Multi FixDose 0.25 mg, Injektionslösung im Fertigpen
 03 Wegovy Multi FixDose 1 mg, Injektionslösung im Fertigpen
 04 Wegovy Multi FixDose 1.7 mg, Injektionslösung im Fertigpen
 05 Wegovy Multi FixDose 2.4 mg, Injektionslösung im Fertigpen
 06 Wegovy Multi FixDose 0.5 mg, Injektionslösung im Fertigpen (0.68 mg/ml)
 Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 68798	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	24.07.2026
Zusammensetzung	01	semaglutidum 0.25 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, phenolum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.37 ml corresp. natrium 0.137 mg.	
	03	semaglutidum 1 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, phenolum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.75 ml corresp. natrium 0.276 mg.	
	04	semaglutidum 1.7 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, phenolum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.75 ml corresp. natrium 0.276 mg.	
	05	semaglutidum 2.4 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, phenolum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.75 ml corresp. natrium 0.276 mg.	
	06	semaglutidum 0.5 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, phenolum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 0.75 ml corresp. natrium 0.276 mg.	
Anwendung		Gewichtsregulierung sowie bei Erwachsenen Reduktion des Risikos kardiovaskulärer Ereignisse, Metabolische Dysfunktion-assoziierte Steatohepatitis (MASH)	
Packung/en	01	001	1 Stück B
	03	003	1 Stück B
	04	004	1 Stück B
	05	005	1 Stück B
	06	006	1 Stück B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung 7.2 mg)	
Gültig bis		19.03.2028	

01 Zercepac 150 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 02 Zercepac 420 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 67829	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	16.07.2026
Zusammensetzung	01	trastuzumabum 150 mg, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, pro vitro.	
	02	trastuzumabum 420 mg, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, pro vitro.	
Anwendung		Metastasiertes Mammakarzinom, Mammakarzinom im Frühstadium, Magenkarzinom und Karzinom des gastroösophagealen Übergangs	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Umwandlung Zulassungsart: Hauptzulassung der Dosisstärke 01 (150 mg)	
		67829 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Cardisure 1.25 mg ad us. vet., teilbare Tabletten für Hunde**02 Cardisure 2.5 mg ad us. vet., teilbare Tabletten für Hunde****03 Cardisure 5 mg ad us. vet., teilbare Tabletten für Hunde****04 Cardisure 10 mg ad us. vet., teilbare Tabletten für Hunde**

Dechra Veterinary Products Suisse GmbH, Messeplatz 10, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 68100	Abgabekategorie: B	Index:	01.07.2026
Zusammensetzung	01	pimobendanum 1.25 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, aromatica (natural meet flavour), pro compresso.	
	02	pimobendanum 2.5 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, aromatica (natural meet flavour), pro compresso.	
	03	pimobendanum 5.0 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, aromatica (natural meet flavour), pro compresso.	
	04	pimobendanum 10.0 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, aromatica (natural meet flavour), pro compresso.	
Anwendung		Kardiovaskuläres Therapeutikum für Hunde	
Packung/en	01	003 100 Tablette(n)	B
	02	007 100 Tablette(n)	B
	03	011 100 Tablette(n)	B
	04	015 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Myoton E2 ad us. vet., Injektionslösung für Rinder

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

Zul.-Nr.: 56836	Abgabekategorie: B	Index:	07.07.2026
Zusammensetzung	01	dinoprostionum 1.25 mg, ethanolum anhydricum, triglycerida media, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Uterotonikum und Cervixrelaxans für Rinder	
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 01.07.2026 übernimmt die Firma **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Mepha Pharma AG, Basel**:

A compter du 01.07.2026, l'entreprise **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusqu'à par l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
57787	Mephadolor 500 Neo, Filmtabletten

Per 01.07.2026 übernimmt die Firma **Labatec Pharma SA, Meyrin** folgende/s Arzneimittel der Firma **pharma services Oehler GmbH, Wollerau**:

A compter du 01.07.2026, l'entreprise **Labatec Pharma SA, Meyrin** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusqu'à par l'entreprise **pharma services Oehler GmbH, Wollerau**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
69954	BCG-medac, poudre et solvant pour suspension intravésicale

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

Per 01.07.2026 ändert die Firma **Nordic Pharma GmbH** ihr Firmendomizil von Binzmühlestrasse 80, 8050 Zürich nach **Baarerstrasse 23, 6300 Zug**.

A compter du 01.07.2026, l'entreprise **Nordic Pharma GmbH** actuellement sise Binzmühlestrasse 80, 8050 Zürich, aura pour nouveau domicile **Baarerstrasse 23, 6300 Zug**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
38837	Trasylol, Injektions-/Infusionslösung
55205	Mifegyne, Tabletten
65378	MisoOne, Tabletten
65839	Nordimet, Injektionslösung in einer Fertigspritze
66568	Nordimet, Injektionslösung im Fertigpen

Per 22.07.2026 ändert die Firma **Soho Flordis International Switzerland SA** ihr Firmendomizil von Via ai Mulini 8, 6934 Bioggio nach **Via Lugano 1a, 6934 Bioggio**.
A compter du 22.07.2026, l'entreprise **Soho Flordis International Switzerland SA** actuellement sise Via ai Mulini 8, 6934 Bioggio, aura pour nouveau domicile **Via Lugano 1a, 6934 Bioggio**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
39179	Ginsana tonico con l'alcol, liquido orale
39630	Ginsana, capsule molli
42593	Ginsana tonico con aroma di ciliegia, fluido per uso orale
49826	Gincosan, capsula rigida
52321	Ginsana, capsula rigida
54606	Songha Night, compresse rivestite
56321	Premavid, compresse filmate
56996	Talert, Filmtabletten

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	Streltima 45 mg, Injektionslösung in einer Fertigspritze Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	70525	B	07.15.0.	30.09.2026
1	02	Streltima 90 mg, Injektionslösung in einer Fertigspritze Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	70525	B	07.15.0.	30.09.2026
1	01	Alimta 500 mg, Lyophilisat pour solution de perfusion Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	57039	A	07.16.1.	01.07.2027
1	02	Alimta 100 mg, Lyophilisat pour solution de perfusion Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	57039	A	07.16.1.	01.07.2027
1	01	Ambrisentan Zentiva 5 mg, Filmtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld	67734	B	02.07.1.	30.07.2026
1	02	Ambrisentan Zentiva 10 mg, Filmtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld	67734	B	02.07.1.	30.07.2026
1	01	Atorvastatin-Teva 10 mg, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61322	B	07.12.0.	01.04.2027

1	02	Atorvastatin-Teva 20 mg, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61322	B	07.12.0. 01.04.2027
1	03	Atorvastatin-Teva 40 mg, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61322	B	07.12.0. 01.04.2027
1	04	Atorvastatin-Teva 80 mg, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61322	B	07.12.0. 01.04.2027
1	01	Bio-Venaphyt N, Salbe Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel	53485	D	02.08.2. 31.07.2026
1	01	Burn-X, magensaftresistente Tabletten axapharm ag, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	68814	D	04.99.0. 01.09.2026
1	02	Cardiophyt A Comp., Kapseln Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel	43182	D	02.98.0. 31.07.2026
1	01	Cardiophyt A, Tropfen zum Einnehmen Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel	12133	D	02.98.0. 31.07.2026
1	01	Dantrolen i.v., Injektionslösung Norgine AG, Werfttestrasse 3, 6005 Luzern	45217	B	01.12.0. 31.08.2026
1	01	Dr. Bähler Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen DR. BÄHLER DROPA AG, Binzstrasse 38, 8045 Zürich	60715	B	03.03.1. 31.08.2026
1	01	Dropa Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen DR. BÄHLER DROPA AG, Binzstrasse 38, 8045 Zürich	66837	B	03.03.1. 31.08.2026
1	06	Estrofem 1 mg N, Filmtabletten Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten	40050	B	07.08.2. 28.02.2027
1	07	Estrofem 2 mg N, Filmtabletten Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten	40050	B	07.08.2. 28.02.2027
1	01	Glucose 5% Sintetica, soluzione per perfusione Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio	52371	B	05.03.1. 09.07.2026
1	02	Glucose 10% Sintetica, soluzione per perfusione Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio	52371	B	05.03.1. 09.07.2026

1	03	Glucose 20% Sintetica, soluzione per perfusione Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio	52371	B	05.03.1. 09.07.2026
1	04	Glucose 40% Sintetica, soluzione per perfusione Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio	52371	B	05.03.1. 09.07.2026
1	03	Kliogest N, Filmtabletten Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten	47526	B	07.08.6. 28.02.2027
1	01	Levetiracetam-Neuraxpharm 250 mg, Filmtabletten Neuraxpharm Switzerland AG, Gewerbestrasse 6, 6330 Cham	69225	B	01.07.1. 27.07.2026
1	02	Levetiracetam-Neuraxpharm 500 mg, Filmtabletten Neuraxpharm Switzerland AG, Gewerbestrasse 6, 6330 Cham	69225	B	01.07.1. 27.07.2026
1	03	Levetiracetam-Neuraxpharm 1000 mg, Filmtabletten Neuraxpharm Switzerland AG, Gewerbestrasse 6, 6330 Cham	69225	B	01.07.1. 27.07.2026
1	01	Lyumjev cartouches 100 units/ml, solution injectable Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	67793	B	07.06.1. 30.06.2027
1	01	Lyumjev 100 units/ml KwikPen, solution injectable Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	67794	B	07.06.1. 30.06.2027
1	02	Lyumjev 200 units/ml KwikPen, solution injectable Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	67794	B	07.06.1. 30.06.2027
1	03	Lyumjev 100 units/ml Junior KwikPen, solution injectable Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	67794	B	07.06.1. 30.06.2027
1	01	Lyumjev 100 units/ml, solution pour injection Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	67550	B	07.06.1. 30.06.2027

1	01	Pneumovax-23, Injektionslösung in einer Fertigspritze MSD Merck Sharp & Dohme AG, Bürgenstrasse 8, 6005 Luzern	65675	B	08.08.	31.12.2026
1	01	Protagent, Augentropfen Alcon Switzerland SA, Rue Louis-d'Affry 6, 1700 Fribourg	47598	D	11.08.2.	03.09.2026
1	02	Spersadex comp., collyre en solution THEA Pharma S.A., Moserstrasse 27, 8200 Schaffhausen	30514	A	11.06.1.	17.07.2026
1	01	Spersallerg, collyre THEA Pharma S.A., Moserstrasse 27, 8200 Schaffhausen	37272	D	11.06.2.	27.07.2026
1	01	Streltima 45 mg, Injektionslösung Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	70524	B	07.15.0.	30.09.2026
1	01	Streltima 45 mg/0.5 ml, Injektionslösung im Fertigpen Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	70527	B	07.15.0.	30.09.2026
1	02	Streltima 90 mg/1.0 ml, Injektionslösung im Fertigpen Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	70527	B	07.15.0.	30.09.2026
1	01	Streltima 130 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	70523	B	07.15.0.	30.09.2026
1	01	Tannosynt flüssig, Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Anwendung auf der Haut Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen	32238	D	10.08.0.	22.07.2026
1	01	Ticagrelor Zentiva 60 mg, Filmtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld	68830	B	06.03.2.	29.07.2026
1	02	Ticagrelor Zentiva 90 mg, Filmtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld	68830	B	06.03.2.	29.07.2026
1	05	Trisequens N, Filmtabletten Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten	40051	B	07.08.6.	28.02.2027
1	01	Venaphyt N, Kapseln Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel	52950	D	02.08.1.	31.07.2026

1	01	Venaphyt N, Tropfen Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel	52951	D	02.08.1.	31.07.2026
1	03	Victoza 6 mg/ml, Fertigpen (Triple-Dose) Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten	59329	B	07.06.	28.02.2027
1	01	Vildagliptin Zentiva 50 mg Tabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld	68661	B	07.06.2.	02.07.2026
1	06	Vitamin C Streuli 10 %/ 5 ml, Injektionslösung Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	25926	B	07.02.3.	31.12.2026
1	07	Vitamin C Streuli 20 %/ 5 ml, Injektionslösung Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	25926	B	07.02.3.	31.12.2026

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

Cholecalciferol (1 médicament) 01.07.2026

Extension d'autorisation, nouvelle forme pharmaceutique

- Traitement de la carence en vitamine D chez les adultes et les adolescents âgés de 12 ans et plus.
- Prévention de la carence en vitamine D chez les adultes de plus de 60 ans.
- Prévention de la carence en vitamine D chez les adultes présentant un risque reconnu de maladie liée à une carence en vitamine D due à une malabsorption.

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

Mirabegron (1 Arzneimittel) 01.07.2026

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation

Symptomatische Behandlung der hyperaktiven Blase (OAB) mit den Symptomen erhöhte Miktionsfrequenz, imperativer Harndrang und/oder der Dranginkontinenz

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Magnesium als Magnesiumhydrogencitrat und schweres Magnesiumoxid (1 Arzneimittel) 02.07.2026

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation

Behandlung und Vorbeugung von Magnesiummangel. Magnesium Biomed Pharm Forte Direct wird angewendet bei Erwachsenen und Jugendlichen (ab 15 Jahren).

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Flüssigextrakt, getrocknet, aus Pelargoniumwurzel (Pelargonium sidoides DC, radix), Droge-Extrakt-Verhältnis 1:8-10, Auszugsmittel: Ethanol 11 % (m/m) (1 Arzneimittel) 06.07.2026

Neuanmeldung eines Phytoarzneimittels

Symptomatische Behandlung einer akuten Bronchitis

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

kétoconazole (1 médicament) 06.07.2026

Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connusans innovation

Mycoses cutanées causées par les dermatophytes (*Trichophyton rubrum*, *Trichophyton mentagrophytes*, *Microsporum canis*, *Epidermophyton floccosum*) et/ou par les levures: *Tinea corporis*, *Tinea cruris*, *Tinea manus*, *Tinea pedis*, candidoses cutanées, pityriasis versicolor, dermatite séborrhéique

Leman SKL SA, 1213 Lancy

Perampanel (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Zusatztherapie fokaler Anfälle mit oder ohne sekundäre Generalisierung bei Epilepsiepatienten ab 4 Jahren. Zusatztherapie bei primär generalisierten tonisch-klonischen Anfällen bei Epilepsiepatienten ab 7 Jahren. Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	06.07.2026
Benzylbenzoat – 25 g/100 g (25 %) bzw. 10 g/100 g (10 %) (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Antiscabiosum 25 %: Antiscabiosum 25 % ist zur Behandlung von Krätze bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren bestimmt. Antiscabiosum 10 %: Antiscabiosum 10 % ist zur Behandlung von Krätze bei Kindern im Alter von 1 bis 11 Jahren bestimmt. Kinder im Alter von 1 bis 6 Jahren dürfen nur dann mit Antiscabiosum 100 mg/g behandelt werden, wenn keine weiteren Hautschäden vorliegen, die die Aufnahme des Wirkstoffs Benzylbenzoat in den Körper begünstigen könnten. Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg	08.07.2026
Mirabegro (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Symptomatische Behandlung der hyperaktiven Blase (OAB) mit den Symptomen erhöhte Miktionsfrequenz, imperativer Harndrang und/oder der Dranginkontinenz bei Erwachsenen. Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld	08.07.2026
Posaconazole (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation 1. Fusariose bei Therapieresistenz oder Unverträglichkeit gegenüber Amphotericin B; 2. Chromoblastomykose und Myzetom bei Therapieresistenz oder Unverträglichkeit gegenüber Itraconazol; 3. Kokzidioidomykose bei Therapieresistenz oder Unverträglichkeit gegenüber Amphotericin B, Fluconazol oder Itraconazol. Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen	09.07.2026
Cariprazin (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Neuroleptikum NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	14.07.2026
Asundexian (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Wird angewendet zur Reduktion des Schlaganfallrisikos bei Erwachsenen nach einem nicht-kardioembolischen ischämischen Schlaganfall oder einer transitorischen ischämischen Attacke Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 8, 8045 Zürich	16.07.2026
nogapendekin alfa inbakicept (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff ANKTIVA wird in Kombination mit Bacillus Calmette-Guérin (BCG) angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit BCG-unresponsivem nichtmuskelinvasivem Blasenkrebs (NMIBC) mit Carcinoma in situ (CIS) mit oder ohne papilläre Tumoren. Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen	16.07.2026

Paclitaxel (1 medicamento)	16.07.2026
Nuova notifica di un medicamento con principio attivo noto senzainnovazione	
Paclitaxel-Albumine Sintetica est indiqué dans le traitement du cancer du sein métastatique après échec d'une chimiothérapie ou en cas de récurrence dans le délai de 6 mois après une chimiothérapie adjuvante. Le traitement antérieur doit avoir comporté une anthracycline à moins de la présence d'une contre-indication clinique. Paclitaxel-Albumine Sintetica en association avec la gemcitabine est indiqué dans le traitement de première ligne de l'adénocarcinome du pancréas localement avancé non résécable ou métastatique. Paclitaxel-Albumine Sintetica en association avec le carboplatine est indiqué dans le traitement de première ligne du cancer pulmonaire non à petites cellules chez les patients qui ne sont pas candidats à une chirurgie potentiellement curative et/ou une radiothérapie et qui ne sont pas admissibles à une thérapie moléculaire ciblée.	
Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio	
Empagliflozinum (1 Arzneimittel)	17.07.2026
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Diabetes Typ 2, Prävention kardiovaskuläre Ereignisse, Herzinsuffizienz	
NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	
Irbesartan (1 Arzneimittel)	20.07.2026
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Hypertonie	
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
paliperidonum (1 Arzneimittel)	20.07.2026
Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport	
Neuroleptikum	
EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen	
Setmelanotide (1 Arzneimittel)	20.07.2026
Änderung, neue Indikation	
IMCIVREE wird angewendet bei Erwachsenen und Kindern ab 4 Jahren zur Behandlung von Adipositas und zur Kontrolle des Hungergefühls im Zusammenhang mit erworbener hypothalamischer Adipositas (eHA) aufgrund einer Schädigung oder Funktionsstörung des Hypothalamus.	
Rhythm Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Grafenauweg 8, 6300 Zug	
Tolperisone Hydrochloride (1 medicamento)	20.07.2026
Nuova notifica di un medicamento in co-marketing	
Muscle Relaxant	
MADDOX Pharma Swiss GmbH, Via Riale Righetti 28, 6503 Bellinzona	
Mezigdomide (1 Arzneimittel)	21.07.2026
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Behandlung des Multiplen Myeloms in Kombination mit Carfilzomib und Dexamethason nach Behandlung mit Lenalidomid und einem monoklonalen Anti-CD38-Antikörper.	
Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen	

Upadacitinib (1 Arzneimittel)	21.07.2026
Änderung, neue Indikation RINVOQ wird zur Behandlung von Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren mit schwerer Alopecia areata angewendet. AbbVie AG, Alte Steinhäuserstrasse 14, 6330 Cham	
Entecavir (1 Arzneimittel)	23.07.2026
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Chronische Hepatitis-B-Virus-Infektion Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
Dapagliflozin / Metformin Hydrochlorid (1 Arzneimittel)	27.07.2026
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Typ-2-Diabetes mellitus Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
Dienogestum, Ethinylestradiolum (1 Arzneimittel)	27.07.2026
Änderung, neue Indikation Hormonale Kontrazeption. Behandlung von Hirsutismus bei Frauen mit polyzystischem Ovarialsyndrom (PCOS). Exeltis Suisse SA, Chemin du Champ-des-filles 36A, 1228 Plan-les-Ouates	
Etoricoxibum (1 Arzneimittel)	27.07.2026
Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport selektiver COX-2 Hemmer EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen	
Mirabegronum (1 Arzneimittel)	27.07.2026
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Symptomatische Behandlung der hyperaktiven Blase (OAB) mit den Symptomen erhöhte Miktionsfrequenz, imperativer Harndrang und/oder der Dranginkontinenz. Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	
Rilzabrutinib (1 médicament)	29.07.2026
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif Behandlung der Immuntrombozytopenie (ITP) bei erwachsenen Patienten, die auf eine vorherige Behandlung unzureichend angesprochen oder diese nicht vertragen haben. Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	
Atovaquonum (1 Arzneimittel)	30.07.2026
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Antiprotozoicum Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	

Nivolumab (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke Änderung, neue Indikation neue Dosisstärke 300 mg / neue Indikation: OPDIVO subkutan in Kombination mit einer platinbasierten Chemotherapie für die neoadjuvante Behandlung von resezierbarem (Tumorgrösse ≥ 4 cm oder positiven Lymphknotenbefall) nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC) mit einer PD-L1- Tumorexpression $\geq 1\%$ bei Erwachsenen Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen	30.07.2026
Oveporexton (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Behandlung der Narkolepsie Typ 1 Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon	30.07.2026
Ruxolitinibum ut Ruxolitinibi phosphas (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Myelofibrose, Polycythaemia vera, akute Graft-versus-Host-Krankheit NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	30.07.2026
Tozorakimab (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff COPD AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	30.07.2026
Riociguat (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Riociguat-Mepha ist angezeigt bei erwachsenen Patienten mit inoperabler chronisch-thromboembolischer pulmonaler Hypertonie (CTEPH) oder bei Patienten mit persistierender oder rezidivierender CTEPH nach operativer Behandlung zur Verbesserung der körperlichen Leistungsfähigkeit und für die Behandlung erwachsener Patienten mit pulmonaler arterieller Hypertonie (PAH) der WHO Funktionsklasse II und III zur Verbesserung der körperlichen Leistungsfähigkeit. Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	31.07.2026

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

Natriumchlorid, Kaliumchlorid, Calciumchloriddihydrat, Natrium (S)-lactat (1 Arzneimittel) 07.07.2026

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation

Flüssigkeitssubstitution für Rinder, Pferde, Schafe, Ziegen, Schweine, Hunde und Katzen

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach