

Swissmedic Journal 7/2022

21. Jahrgang
21^e année ISSN
2234-9456

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

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

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

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

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

Seite	Seite
Im Brennpunkt	
Revision der Betäubungsmittelgesetzgebung Anbau und Umgang von Cannabis für medizinische Zwecke fallen per 1. August 2022 in die Zuständigkeit von Swissmedic, Abteilung Betäubungsmittel	682
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Koselugo®, Hartkapseln (Selumetinibum)	684
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: BCG Apogepha®, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur intravesikalen Anwendung (Bacillus Calmette-Guérin vivus attenuatum (Moreau))	686
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Softigyn®, Weichkapseln zur vaginalen Anwendung (lactobacillus plantarum P 17630 vivus)	688
Arzneimittel Statistik	
Neuzulassung	690
Revision und Änderung der Zulassung	706
Änderung der ZulassungsinhaberIn	761
Widerruf der Zulassung	763
Erlöschen der Zulassung	767
Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	771
Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	773

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

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

	Page		Page
Actualités		Miscellanées	
Révision de la législation sur les stupéfiants		Nouvelle autorisation	690
La culture et l'utilisation de cannabis à des fins médicales relèvent de la compétence de la division Stupéfiants de Swissmedic depuis le 1 ^{er} août 2022	683	Révision et modification de l'autorisation	706
		Modification du titulaire d'AMM	761
		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	763
		Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	767
Médicaments		Décision de rejet ou de retrait d'une demande d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament	771
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Koselugo [®] , capsules (selumetinibum)	685	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	773
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: BCG Apogepha [®] , poudre et solvant pour suspension intravésicale (bacillus Calmette-Guérin vivus attenuatum (Moreau))	687		
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Softigyn [®] , capsules molles vaginales (lactobacillus plantarum P 17630 vivus)	689		

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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

Revision der Betäubungsmittelgesetzgebung Anbau und Umgang von Cannabis für medizinische Zwecke fallen per 1. August 2022 in die Zuständigkeit von Swissmedic, Abteilung Betäubungsmittel

Cannabis galt bis zur In-Kraft-Setzung des revidierten Betäubungsmittelgesetzes BetmG SR 812.121 als verbotenes Betäubungsmittel, das weder angebaut, eingeführt, hergestellt noch in Verkehr gebracht werden durfte. Nach Art. 8 Bst. 5 konnte das Bundesamt für Gesundheit BAG Ausnahmegenehmigungen, u.a. für die beschränkte medizinische Anwendung, erteilen.

Der Umgang mit Cannabis zu nicht-medizinischen Zwecken ist weiterhin verboten, zuständig ist das BAG.

Gemäss Einheits-Übereinkommen der Vereinten Nationen über Suchtstoffe vom 30. März 1961 ist für den Anbau und Umgang von Cannabis eine nationale **Cannabis Agency** zu gründen. Swissmedic hat diese Aufgabe für Cannabis für medizinische Zwecke per 1. August 2022 vom BAG übernommen.

Cannabis, d.h. Hanfpflanzen oder Teile davon für medizinische Zwecke oder die pharmazeutische Produktion, welche einen durchschnittlichen Gesamt-THC-Gehalt von mindestens 1.0 % aufweisen, wurden per 1. August 2022 in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung BetmVV-EDI SR 812.121.11 von Verzeichnis d (verbotene Betäubungsmittel) ins Verzeichnis a (allen Kontrollmassnahmen unterstellt) verschoben.

Ebenfalls wurden die semi-/synthetischen und bisher verbotenen aktiven pharmazeutischen Wirkstoffe Dronabinol, Tetrahydrocannabinol und dessen Isomere von Verzeichnis d in Verzeichnis a verschoben.

Für den Anbau von Cannabis für medizinische Zwecke gilt ein zweistufiges Bewilligungsverfahren: Die **Betriebsbewilligung zum Anbau von Cannabis für medizinische Zwecke** ist fünf Jahre gültig und bildet die Basis zur Erteilung der Einzelanbaubewilligung und zum Bezug (auch Import) von Saat- und/oder Pflanzgut.

Die **Einzelanbaubewilligung** ist maximal ein Jahr gültig und berechtigt zum einmaligen Anbau von Cannabis für medizinische Zwecke. Die Weitergabe der Ernte darf ausschliesslich an eine Abnehmerin oder einen Abnehmer mit einer Swissmedic Betriebsbewilligung zum Umgang mit kontrollierten Substanzen des Verzeichnisses a erfolgen. Ein Abnahmevertrag zwischen den beiden Parteien ist integrierender Bestandteil der Einzelanbaubewilligung.

Die Beantragung des Gesuchs zur Einzelanbaubewilligung und die weiteren Meldepflichten während des Anbaus erfolgen über das elektronische Portal NDS-Web von Swissmedic.

Im Mai 2022 führte Swissmedic Informationsveranstaltungen für potentiell anbauende Betriebe von Cannabis für medizinische Zwecke durch.

Link zur Webseite von Swissmedic, Abteilung Betäubungsmittel:

[Betäubungsmittel \(swissmedic.ch\)](https://www.swissmedic.ch/betäubungsmittel)

Révision de la législation sur les stupéfiants

La culture et l'utilisation de cannabis à des fins médicales relèvent de la compétence de la division Stupéfiants de Swissmedic depuis le 1^{er} août 2022

Jusqu'à la mise en vigueur de la nouvelle loi sur les stupéfiants (LStup ; RS 812.121), le cannabis était considéré comme un stupéfiant prohibé, qui ne pouvait être ni cultivé, ni importé, ni fabriqué ou mis dans le commerce.

Conformément à l'art. 8, al. 5 LStup, l'Office fédéral de la santé publique (OFSP) pouvait cependant accorder des autorisations exceptionnelles, notamment pour une application médicale limitée.

L'utilisation de cannabis à des fins non médicales reste interdite et relève toujours de la compétence de l'OFSP.

La Convention unique des Nations Unies sur les stupéfiants du 30 mars 1961 prévoit la création d'une **agence nationale de contrôle du cannabis** pour la culture et l'utilisation de cannabis. Swissmedic a repris cette tâche de l'OFSP pour les activités liées au cannabis destiné à des fins médicales depuis le 1^{er} août 2022.

Le cannabis, c'est-à-dire les plantes de chanvre ou parties de plantes de chanvre destinées à des fins médicales ou à la production pharmaceutique et qui présentent une teneur totale moyenne en THC de 1,0 % au moins, a été supprimé du tableau d (substances prohibées) et inscrit dans le tableau a (substances soumises à toutes les mesures de contrôle) de l'ordonnance sur les tableaux des stupéfiants (OTStup-DFI ; RS 812.121.11) le 1^{er} août 2022.

De même, les principes actifs pharmaceutiques de synthèse/semi-synthétiques dronabinol, tétrahydrocannabinol et leurs isomères jusqu'alors prohibés ont été déplacés du tableau d dans le tableau a.

La culture de cannabis à des fins médicales est soumise à une procédure d'autorisation comportant deux étapes : une **autorisation d'exploitation pour la culture de cannabis à des fins médicales**, dont la durée de validité est de cinq ans et qui est nécessaire pour obtenir l'autorisation de culture individuelle et pour se procurer (et importer) des semences et/ou des plants ; une **autorisation de culture individuelle**, d'une durée maximale d'un an, qui est délivrée pour une culture unique de cannabis à des fins médicales. La récolte ne peut être transmise qu'à un preneur désigné comme tel dans un contrat de reprise, qui est titulaire d'une autorisation d'exploitation pour l'utilisation de substances soumises à contrôle du tableau a délivrée par Swissmedic. Ce contrat de reprise conclu entre les parties fait partie intégrante de l'autorisation de culture individuelle.

La demande d'autorisation de culture individuelle doit être soumise sur le portail électronique NDS-Web de Swissmedic. Les autres notifications obligatoires pendant la phase de culture doivent également être envoyées via le système NDS-Web.

Swissmedic a organisé en mai 2022 des séances d'information destinées aux entreprises susceptibles de cultiver du cannabis destiné à des fins médicales.

Lien vers la page de la division Stupéfiants de Swissmedic :

[Stupéfiants autorisés \(swissmedic.ch\)](https://www.swissmedic.ch/stupefiants-autorises)

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Koselugo[®], Hartkapseln (Selumetinibum)**

Name Arzneimittel:	Koselugo [®] , Hartkapseln
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Selumetinibum
Dosisstärke und Darreichungsform:	10 mg und 25 mg, Hartkapseln
Anwendungsgebiet / Indikation:	Koselugo ist indiziert zur Behandlung von Kindern und Jugendlichen ab 3 Jahren mit Neurofibromatose Typ 1 (NF1) und symptomatischen, inoperablen plexiformen Neurofibromen (PN) (siehe Rubriken «Dosierung/Anwendung», «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen»).
ATC Code:	L01EE04
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	67410
Zulassungsdatum:	29.07.2022

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Koselugo[®], capsules (selumetinibum)**

Préparation:	Koselugo [®] , capsules
Principe(s) actif(s):	selumetinibum
Dosage et forme pharmaceutique:	10 mg et 25 mg, capsules
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Koselugo ist indiziert zur Behandlung von Kindern und Jugendlichen ab 3 Jahren mit Neurofibromatose Typ 1 (NF1) und symptomatischen, inoperablen plexiformen Neurofibromen (PN) (siehe Rubriken «Dosierung/Anwendung», «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen»).</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.</p>
Code ATC:	L01EE04
No IT / désignation:	07.16.1./cytostatiques
No d'autorisation:	67410
Date d'autorisation:	29.072022
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
BCG Apogepha[®], Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur intravesikalen Anwendung (Bacillus Calmette-Guérin vivus attenuatum (Moreau))**

Name Arzneimittel:	BCG Apogepha [®] , Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur intravesikalen Anwendung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Bacillus Calmette-Guérin vivus attenuatum (Moreau)
Dosisstärke und Darreichungsform:	100 mg (corresp. Min. 300 Million – max. 1.2 Billion (CFU), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur intravesikalen Anwendung 50 mg (corresp. min. 150 – max. 600 Million CFU), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur intravesikalen Anwendung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Das Produkt wird zur Behandlung oberflächlicher, epithelialer, nicht-muskelinvasiver Urothelkarzinome der Harnblase (Carcinoma urotheliale Ta, Tis, T1) angewendet. Das Produkt sollte nicht bei invasivem Harnblasenkarzinom eingesetzt werden, da die Chancen auf eine vollständige Heilung gering sind.
ATC Code:	L03AX03
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	68286
Zulassungsdatum:	28.07.2022
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
BCG Apogepha[®], poudre et solvant pour suspension intravésicale (bacillus Calmette-Guérin vivus attenuatum (Moreau))**

Préparation:	BCG Apogepha [®] , poudre et solvant pour suspension intravésicale
Principe(s) actif(s):	bacillus Calmette-Guérin vivus attenuatum (Moreau)
Dosage et forme pharmaceutique:	100 mg (corresp. min. 300 Million – max. 1.2 Billion CFU), poudre et solvant pour suspension intravésicale 50 mg (corresp. min. 150 – max. 600 Million CFU), poudre et solvant pour suspension intravésicale
Possibilités d'emploi / Indication:	Das Produkt wird zur Behandlung oberflächlicher, epithelialer, nicht-muskelinvasiver Urothelkarzinome der Harnblase (Carcinoma urotheliale Ta, Tis, T1) angewendet. Das Produkt sollte nicht bei invasivem Harnblasenkarzinom eingesetzt werden, da die Chancen auf eine vollständige Heilung gering sind. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	L03AX03
No IT / désignation:	07.16.1./cytostatiques
No d'autorisation:	68286
Date d'autorisation:	28.07.2022
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:

Softigyn[®], Weichkapseln zur vaginalen Anwendung (lactobacillus plantarum P 17630 vivus)

Name Arzneimittel:

Softigyn[®], Weichkapseln zur vaginalen Anwendung

Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:

lactobacillus plantarum P 17630 vivus

Dosisstärke und Darreichungsform:

100'000'000 CFU, Weichkapseln zur vaginalen Anwendung

Anwendungsgebiet / Indikation:

Softigyn est utilisé chez la femme adulte afin de restaurer et préserver la flore vaginale physiologique, par exemple:

- en présence de signes d'une inflammation vaginale (vaginite) comme des démangeaisons, une sensation de brûlure ou des pertes vaginales ;

- pendant et après un traitement local ou systémique par des anti-infectieux ;

- à titre préventif en cas de mycoses vaginales à répétition.

Le traitement par Softigyn ne se substitue pas à un traitement antibiotique ou antimycosique

approprié dans les cas où un tel traitement est indiqué.

Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist

www.swissmedicin.ch

ATC Code:

G01AX14

IT-Nummer / Bezeichnung:

09.03.0./Antiinfektiöse Mittel

Zulassungsnummer/n:

68467

Zulassungsdatum:

26.07.2022

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Softigyn[®], capsules molles vaginales (lactobacillus plantarum P 17630 vivus)**

Préparation:	Softigyn [®] , capsules molles vaginales
Principe(s) actif(s):	lactobacillus plantarum P 17630 vivus
Dosage et forme pharmaceutique:	100'000'000 CFU, capsules molles vaginales
Possibilités d'emploi / Indication:	Softigyn est utilisé chez la femme adulte afin de restaurer et préserver la flore vaginale physiologique, par exemple: - en présence de signes d'une inflammation vaginale (vaginite) comme des démangeaisons, une sensation de brûlure ou des pertes vaginales ; - pendant et après un traitement local ou systémique par des anti-infectieux ; - à titre préventif en cas de mycoses vaginales à répétition. Le traitement par Softigyn ne se substitue pas à un traitement antibiotique ou antimycosique approprié dans les cas où un tel traitement est indiqué.
Code ATC:	G01AX14
No IT / désignation:	09.03.0./médicaments antiinfectieux
No d'autorisation:	68467
Date d'autorisation:	26.072022

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

Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 A.Vogel Po-Ho Öl neo, Flüssigkeit zur Anwendung auf der Haut

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 68895	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.4.	04.07.2022
Zusammensetzung	01	camphorae solutio oleosa 50 mg, eucalypti aetheroleum 480 mg, menthae piperitae aetheroleum 350 mg, terebinthinae aetheroleum e Pino pinastro 80 mg, aromatica q.s. ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei Kopf- und Muskelschmerzen sowie bei Husten und Schnupfen	
Packung/en	01	001 10 ml	D
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Arimidex 1 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 68805	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	22.07.2022
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Oncologicum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 112 Tablette(n)	B
Bemerkung		Deklaration nur für Wirkstoff(e), nicht für deklarationspflichtige Hilfsstoffe. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 HMG (SR 812.21) von Arimidex, Filmtabletten (ZL-Nr. 53535)	
Gültig bis		21.07.2027	

01 Arimidex 1 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 68806	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	22.07.2022
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Oncologicum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 112 Tablette(n)	B
Bemerkung		Deklaration nur für Wirkstoff(e), nicht für deklarationspflichtige Hilfsstoffe. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 HMG (SR 812.21) von Arimidex, Filmtabletten (ZL-Nr. 53535)	
Gültig bis		21.07.2027	

01 Arimidex 1 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 68807	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	22.07.2022
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Oncologicum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	112 Tablette(n) B
Bemerkung		Deklaration nur für Wirkstoff(e), nicht für deklarationspflichtige Hilfsstoffe. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 HMG (SR 812.21) von Arimidex, Filmtabletten (ZL-Nr. 53535)	
Gültig bis		21.07.2027	

01 BCG Apogepha 50 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur intra-vesikalen Anwendung**02 BCG Apogepha 100 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur intra-vesikalen Anwendung**

Regulix GmbH, Effingerstrasse 6a, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 68286	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.07.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: bacillus Calmette-Guérin vivus attenuatum (Moreau) 50 mg corresp. 150 - 600 Million CFU, natrii hydrogenoglutamas monohydricus, ad pulverem, pro vitro. Solvens: natrii chloridum 9 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: bacillus Calmette-Guérin vivus attenuatum (Moreau) 100 mg corresp. 300 Million - 1.2 Billion CFU, natrii hydrogenoglutamas monohydricus, ad pulverem, pro vitro. Solvens: natrii chloridum 9 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Oberflächliche, epitheliale, nicht-muskelinvasive Urothelkarzinome der Harnblase	
Packung/en	01	001	1 + 1 Ampulle(n) Pulver und Solvens A
		002	3 + 3 Ampulle(n) Pulver und Solvens A
		003	5 + 5 Ampulle(n) Pulver und Solvens A
		004	6 + 6 Ampulle(n) Pulver und Solvens A
		009	1 + 1 Durchstechflasche(n) Pulver (Durchstechflasche) und Solvens (Ampulle) A
		010	3 + 3 Durchstechflasche(n) Pulver (Durchstechflasche) und Solvens (Ampulle) A
		011	5 + 5 Durchstechflasche(n) Pulver (Durchstechflasche) und Solvens (Ampulle) A
		012	6 + 6 Durchstechflasche(n) Pulver (Durchstechflasche) und Solvens (Ampulle) A
	02	005	1 + 1 Ampulle(n) Pulver und Solvens A
		006	3 + 3 Ampulle(n) Pulver und Solvens A
		007	5 + 5 Ampulle(n) Pulver und Solvens A
		008	6 + 6 Ampulle(n) Pulver und Solvens A
		013	1 + 1 Durchstechflasche(n) Pulver (Durchstechflasche) und Solvens (Ampulle) A
		014	3 + 3 Durchstechflasche(n) Pulver (Durchstechflasche) und Solvens (Ampulle) A
		015	5 + 5 Durchstechflasche(n) Pulver (Durchstechflasche) und Solvens (Ampulle) A
		016	6 + 6 Durchstechflasche(n) Pulver (Durchstechflasche) und Solvens (Ampulle) A
Bemerkung		Zulassung gemäss Art.14 Abs. 1 Bst. a bis HMG (SR 812.21) NAS (New Active Substance): bacillus Calmette-Guérin vivus attenuatum (Moreau), DCI mod.	
Gültig bis		27.07.2027	

01 Bortezomib Baxter 3.5 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 68484	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	13.07.2022
Zusammensetzung	01	bortezomibum 3.5 mg, mannitolum, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		12.07.2027	

01 Budesonid-Mepha, Hartkapsel mit veränderter Wirkstofffreisetzung 3mg

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68470	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	08.07.2022
Zusammensetzung	01	budesonidum 3 mg, sacchari sphaerae corresp. saccharum 187.5 - 276 mg et maydis amyllum, acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:1, acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:2, ammonio methacrylatis copolymerum B, ammonio methacrylatis copolymerum A, triethylis citras, talcum, Kapselhülle: E 133, E 104, E 127, E 171, gelatina, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.005 mg, Überzug: copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinyllico) constatum, talcum, glyceroli monocaprylocapras, poly(alcohol vinylicus), pro capsula.	
Anwendung	01	Morbus Chron, Kollagene Colitis	
Packung/en	01	001	50 Kapsel(n) Blisterpackung B
		002	100 Kapsel(n) Blisterpackung B
		003	100 Kapsel(n) HDPE-Flasche B
Gültig bis		07.07.2027	

01 Byooviz 10 mg / ml, Injektionslösung in Durchstechflasche

Samsung Bioepis CH GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 68690	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	13.07.2022
Zusammensetzung	01	ranibizumabum 10 mg, trehalosum dihydricum, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung der exsudativen (feuchten) altersbezogenen Makuladegeneration (feuchte AMD), eines Visusverlustes durch ein diabetisches Makulaödem (DME), eines Visusverlustes durch ein Makulaödem infolge eines retinalen Venenverschlusses (retinaler Venenastverschluss BRVO und retinaler Zentralvenenverschluss CRVO), einer aktiven, den Visus beeinträchtigenden choroidalen Neovaskularisation (CNV), eines Visusverlustes durch choroidale Neovaskularisation (CNV) infolge einer pathologischen Myopie (PM).	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) mit Filternadel, Spritze und Injektionsnadel B
Gültig bis		12.07.2027	

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

Helvapharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68501	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.07.2022
Zusammensetzung	01	cabazitaxelum 60 mg, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 1185 mg, acidum citricum pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.07.2027	

01 Coryzalia, liquide oral en récipient unidose

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 68347	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	19.07.2022
Composition	01	allium cepa (Ph.F.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 1.1.10) 0.166 ml, belladonna (Ph.Eur.Hom.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 1.1.10) 0.166 ml, gelsemium (Ph.F.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 1.1.10) 0.166 ml, kalium bichromicum (Ph.Eur.Hom.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.166 ml, pulsatilla (Ph.F.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 1.1.10) 0.166 ml, sabadilla (Ph.F.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 1.1.10) 0.166 ml, ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Selon la conception homéopathique en cas de rhumes	
Conditionnements	01	001	10 unidose(s) D
		002	15 unidose(s) D
		003	20 unidose(s) D
		004	30 unidose(s) D
Valable jusqu'au		18.07.2027	

01 Dexibuprofen Fairmed 200 mg, Filmtabletten**02 Dexibuprofen Fairmed 300 mg, Filmtabletten****03 Dexibuprofen Fairmed 400 mg forte, Filmtabletten**

Fairmed Healthcare AG, Industriestrasse 9, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 68144	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	15.07.2022
Zusammensetzung	01	dexibuprofenum 200 mg, silica colloidalis anhydrica, cellulolum microcristallinum, hypromellosem, carmellosem natricum conexum corresp. natrium 82 µg, talcum purificatum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, pro compresso obducto.	
	02	dexibuprofenum 300 mg, silica colloidalis anhydrica, cellulolum microcristallinum, hypromellosem, carmellosem natricum conexum corresp. natrium 123 µg, talcum purificatum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, pro compresso obducto.	
	03	dexibuprofenum 400 mg, silica colloidalis anhydrica, cellulolum microcristallinum, hypromellosem, carmellosem natricum conexum corresp. natrium 163 µg, talcum purificatum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	10 Tablette(n) B
		004	30 Tablette(n) B
		005	50 Tablette(n) B
Gültig bis		14.07.2027	

01 Dorzolamide/Timolol Labatec 20.0 mg/ml, 5.0 mg/ml, collyre en solution

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

N° d'AMM: 68596	Catégorie de remise: B	Index: 11.09.0.	07.07.2022
Composition	01	dorzolamidum 20 mg ut dorzolamidi hydrochloridum 22.26 mg, timololum 5 mg ut timololi maleas 6.83 mg, benzalkonii chloridum 75 µg, natrii citras dihydricus, hydroxyethylcellulosum, natrii hydroxidum, mannitololum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		glaucome	
Conditionnements	01	001	5 ml B
Valable jusqu'au		06.07.2027	

- 01 Doxorubicin Accord 10 mg/5 ml, Injektionslösung**
02 Doxorubicin Accord 20 mg/10 ml, Injektionslösung
03 Doxorubicin Accord 50 mg/25 ml, Injektionslösung
04 Doxorubicin Accord 100 mg/50 ml, Injektionslösung
05 Doxorubicin Accord 200 mg/100 ml, Injektionslösung

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 68746	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	14.07.2022
Zusammensetzung	01	doxorubicini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum corresp. natrium 17.7 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 5 ml.	
	02	doxorubicini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum corresp. natrium 35.4 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 10 ml.	
	03	doxorubicini hydrochloridum 50 mg, natrii chloridum corresp. natrium 88.5 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 25 ml.	
	04	doxorubicini hydrochloridum 100 mg, natrii chloridum corresp. natrium 177 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 50 ml.	
	05	doxorubicini hydrochloridum 200 mg, natrii chloridum corresp. natrium 354 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
	04	004	1 Durchstechflasche(n) A
	05	005	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		13.07.2027	

- 01 Fexofenadin Spirig HC 120 mg, Filmtabletten**
02 Fexofenadin Spirig HC 180 mg, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68435	Abgabekategorie: B/D	Index: 07.13.1.	06.07.2022
Zusammensetzung	01	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 3.49 mg, povidonum K 30, maydis amyllum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, macrogolum 4000, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso.	
	02	fexofenadini hydrochloridum 180 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 5.24 mg, povidonum K 30, maydis amyllum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, macrogolum 4000, E 172 (flavum), pro compresso.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) D
		002	30 Tablette(n) B
	02	003	10 Tablette(n) B
		004	30 Tablette(n) B
Gültig bis		05.07.2027	

01 Fluconazol-Mepha Teva 50 mg, Hartkapseln
02 Fluconazol-Mepha Teva 100 mg, Hartkapseln
03 Fluconazol-Mepha Teva 150 mg, Hartkapseln
04 Fluconazol-Mepha Teva 200 mg, Hartkapseln
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68461	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	05.07.2022
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, lactosum monohydricum 47 mg, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, Kapselhülle: E 171, E 133, gelatina, pro capsula corresp. natrium 0.009 mg.	
	02	fluconazolum 100 mg, lactosum monohydricum 94 mg, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, Kapselhülle: E 171, E 133, gelatina, pro capsula corresp. natrium 0.015 mg.	
	03	fluconazolum 150 mg, lactosum monohydricum 141 mg, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, Kapselhülle: E 171, E 133, gelatina, pro capsula corresp. natrium 0.027 mg.	
	04	fluconazolum 200 mg, lactosum monohydricum 188 mg, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, Kapselhülle: E 171, E 133, E 122 0.090 mg, gelatina, pro capsula corresp. natrium 0.036 mg.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001 7 Kapsel(n)	B
		002 28 Kapsel(n)	B
	02	003 7 Kapsel(n)	B
		004 28 Kapsel(n)	B
	03	005 1 Kapsel(n)	B
		006 4 Kapsel(n)	B
	04	007 2 Kapsel(n)	B
		008 7 Kapsel(n)	B
Gültig bis		04.07.2027	

01 Ginkgo Spirig HC 240 mg, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68362	Abgabekategorie: B	Index: 02.97.0.	15.07.2022
Zusammensetzung	01	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum (Ginkgo biloba L., folium) 240.000 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 52.8-64.8 mg et bilobalidum 6.24-7.68 mg et ginkgolidae A, B et C 6.72-8.16 mg, DER: 35-67:1, Auszugsmittel acetoneum 60 % (m/m), glucosum liquidum dispersione desiccatum 12.632 mg, lactosum 375.368 mg, silica hydrophobica colloidalis, cellulose microcristallinum, acidum citricum, ricini oleum hydrogenatum, talcum, magnesii stearas, Überzug: copolymerum methacrylatis butylati basicum, natrii laurilsulfas, acidum stearicum, talcum, E 172 (flavum), saccharinum natricum, vanillinum, natrium 0.139 mg, pro compresso.	
Anwendung		Zur symptomatischen Behandlung von Einbussen in der mentalen Leistungsfähigkeit, bei Claudicatio intermittens, bei Vertigo und Tinnitus.	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 60 Tablette(n)	B
		003 90 Tablette(n)	B
		004 120 Tablette(n)	B
Gültig bis		14.07.2027	

01 Ibu Sandoz Plus 200 mg / 500 mg, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68670	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.2.	07.07.2022
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, paracetamolium 500 mg, maydis amyllum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, povidonum K 30, amyllum pregelificatum, talcum, acidum stearicum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, macrogolum 3350, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Zur kurzzeitigen symptomatischen Behandlung von leichten bis mässig starken Schmerzen.	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) D
		002	20 Tablette(n) D
Gültig bis		06.07.2027	

01 Koselugo 10 mg, Hartkapseln**02 Koselugo 25 mg, Hartkapseln**

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 67410	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	29.07.2022
Zusammensetzung	01	selumetinibum 10 mg ut selumetinibi hydrogenosulfas, tocofersolanum, Kapselhülle: hypromellosem, carrageenanum, kalii chloridum, E 171, aqua purificata, cera carnauba, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, pro capsula.	
	02	selumetinibum 25 mg ut selumetinibi hydrogenosulfas, tocofersolanum, Kapselhülle: hypromellosem, carrageenanum, kalii chloridum, E 171, E 132, E 172 (flavum), aqua purificata, cera carnauba, maydis amyllum, Drucktinte: E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 132, cera carnauba, lacca, glyceroli mono-oleas, pro capsula.	
Anwendung		Neurofibromatose Typ 1 (NF+) und plexiforme Neurofibrome (PN)	
Packung/en	01	001	60 Kapsel(n) A
		002	60 Kapsel(n) A
Bemerkung		Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21) NAS (New Active Substance): selumetinibum	
Gültig bis		29.07.2024	

01 Levosert One, Intrauterines Wirkstofffreisetzungssystem

Gedeon Richter (Schweiz) AG, Route de Frontenex 41A, 1207 Genève

Zul.-Nr.: 68453	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.2.	22.07.2022
Zusammensetzung	01	levonorgestrelum 52 mg cum liberatione 20 µg/24 h, poly(dimethylsiloxani) elastomerum, polyethylenum cum barii sulfas, polypropylenum cum phthalocyaninum cupricum, pro praeparatione.	
Anwendung		Intrauterine Kontrazeption und Idiopathische Hypermenorrhoe	
Packung/en	01	001	1 Stück B
Gültig bis		21.07.2027	

01 Optifen Dolo Liquid Caps 400 mg, Weichkapseln

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68494	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	21.07.2022
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 400 mg, macrogolum 600, kalii hydroxidum corresp. kalium, aqua purificata, Kapselhülle: gelatina, sorbitolum liquidum partim deshydricum corresp. sorbitolum 25.2 - 32.4 mg aqua purificata, Drucktinte: E 172 (nigrum), propylenglycolum, hypromellosem, pro capsula.	
Anwendung		Analgetika, Antiphlogistika, Antirheumatika	
Packung/en	01	001	10 Kapsel(n) D
Gültig bis	20.07.2027		

01 Palonosetron-Teva 0.25 mg/5 ml, Injektionslösung

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68671	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	08.07.2022
Zusammensetzung	01	palonosetronum 0.25 mg ut palonosetroni hydrochloridum, mannitolium, dinatrii edetas, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml corresp., natrium 5,8 mg.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
Gültig bis	07.07.2027		

01 Paracetamol Zentiva 500 mg, Tabletten**02 Paracetamol Zentiva 1000 mg, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68375	Abgabekategorie: B/D	Index: 01.01.1.	05.07.2022
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, amyllum pregelificatum, maydis amyllum, E 202, povidonum K 25, talcum, acidum stearicum, pro compresso.	
	02	paracetamolium 1000 mg, amyllum pregelificatum, maydis amyllum, E 202, povidonum K 25, talcum, acidum stearicum, pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	20 Tablette(n) B
		004	40 Tablette(n) B
		005	100 Tablette(n) B
Gültig bis	04.07.2027		

01 Pitavastatin Sandoz 1 mg, Filmtabletten**02 Pitavastatin Sandoz 2 mg, Filmtabletten****03 Pitavastatin Sandoz 4 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68321	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	18.07.2022
Zusammensetzung	01	Filmtablette: pitavastatinum 1 mg ut pitavastatinum calcicum, lactosum monohydricum 64.69 mg, hypromellosum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171 talcum, propylenglycolum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	Filmtablette: pitavastatinum 2 mg ut pitavastatinum calcicum, lactosum monohydricum 129.37 mg, hypromellosum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171 talcum, propylenglycolum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	03	Filmtablette: pitavastatinum 4 mg ut pitavastatinum calcicum, lactosum monohydricum 258.74 mg, hypromellosum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171 talcum, propylenglycolum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 84 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 84 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 84 Tablette(n)	B
Gültig bis		17.07.2027	

01 Pitavastatin Zentiva 1 mg, Filmtabletten**02 Pitavastatin Zentiva 2 mg, Filmtabletten****03 Pitavastatin Zentiva 4 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68219	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	18.07.2022
Zusammensetzung	01	pitavastatinum 1.00 mg ut pitavastatinum calcicum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, magnesii aluminometasilicas, calcii carbonas, lactosum monohydricum 63.62 mg, hypromellosum, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 0.95 mg, hypromellosum, E 171, macrogolum, talcum, pro compresso obducto.	
	02	pitavastatinum 2.00 mg ut pitavastatinum calcicum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, magnesii aluminometasilicas, calcii carbonas, lactosum monohydricum 127.24 mg, hypromellosum, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 1.89 mg, hypromellosum, E 171, macrogolum, talcum, pro compresso obducto.	
	03	pitavastatinum 4.00 mg ut pitavastatinum calcicum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, magnesii aluminometasilicas, calcii carbonas, lactosum monohydricum 254.48 mg, hypromellosum, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 3.78 mg, hypromellosum, E 171, macrogolum, talcum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	84 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	84 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	84 Tablette(n) B
Gültig bis		17.07.2027	

01 Pitavastatin-Mepha 1 mg, Filmtabletten**02 Pitavastatin-Mepha 2 mg, Filmtabletten****03 Pitavastatin-Mepha 4 mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68173	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	18.07.2022
Zusammensetzung	01	pitavastatinum 1 mg ut pitavastatinum calcicum, lactosum monohydricum 63.09 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hypromellosum, magnesii hydroxidum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, E 171 pro compresso obducto.	
	02	pitavastatinum 2 mg ut pitavastatinum calcicum, lactosum monohydricum 126.17 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hypromellosum, magnesii hydroxidum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, E 171 pro compresso obducto.	
	03	pitavastatinum 4.0 mg ut pitavastatinum calcicum, lactosum monohydricum 252.34 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hypromellosum, magnesii hydroxidum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, E 171 pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	90 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	90 Tablette(n) B
Gültig bis		17.07.2027	

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.	06.07.2022
Composizione	01	Compressa rivestita con film: rosuvastatinum 5 mg ut rosuvastatinum calcicum, cellulolum 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, cellulolum 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, cellulolum 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, cellulolum 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 mg B
		002	90 mg B
	02	003	28 mg B
		004	90 mg B
	03	005	28 mg B
		006	90 mg B
	04	007	28 mg B
		008	90 mg B
Valevole fino al		05.07.2027	

01 Sedaconda, Flüssigkeit zur Herstellung eines Dampfes zur Inhalation

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 68359	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.1.	18.07.2022
Zusammensetzung	01	isofluranum 100 %, pro vitro.	
Anwendung		Sedierung von erwachsenen beatmeten Patienten während der Intensivbehandlung	
Packung/en	01	001	6 x 100 ml B
		002	6 x 250 ml B
Gültig bis		17.07.2027	

01 Softigyn 100'000'000 CFU, capsules molles vaginales

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

N° d'AMM: 68467	Catégorie de remise: D	Index: 09.03.0.	26.07.2022
Composition	01	lactobacillus plantarum P17630 vivus 100 Mio CFU, lactosum, triglycerida media, silica colloidalis anhydrica, matériel de la capsule: E 215 2.269 mg, propylis parahydroxybenzoas natricus 1.125 mg, gelatina, glycerolum, dimeticonum, E 171, pro capsula corresp. natrium 0.405 mg.	
Indication		vaginite et vulvo-vaginite	
Conditionnements	01	002	6 capsule(s) D
Remarque		NAS (New Active Substance): lactobacillus plantarum P17630 vivus Autorisation selon l'art. 14 al. 1 let. A bis LPT (RS 812.21)	
Valable jusqu'au		25.07.2027	

01 Wobenzym, magensaftresistente Filmtabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 67943	Abgabekategorie: D	Index: 07.14.0.	19.07.2022
Zusammensetzung	01	rutosidum trihydricum 50.00 mg, papainum 32.80 mg corresp. papainum 164 U., bromelainum ex truncus 45.00 mg corresp. bromelainum ex truncus 225 U., trypsinum 24.00 mg corresp. trypsinum 720 U., chymotrypsinum 0.75 mg corresp. chymotrypsinum 300 U., pancreatis pulvis 100.00 mg corresp. pancreatis pulvis 300 U., E 223 in Spuren, maltodextrinum, saccharum max. 33.39 mg, maydis amyllum, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 126.50 mg, magnesii stearas, amyllum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, macrogolum 6000, talcum, Überzug: acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:1, natrii laurilsulfas, macrogolum 6000, talcum, triethylis citras, pro compresso obducto corresp., natrium 0.0032 mg.	
Anwendung		Zur unterstützenden Behandlung bestimmter Entzündungen bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) Blister D
		002	200 Tablette(n) Blister D
		003	800 Tablette(n) Kunststoff-Flasche D
Bemerkung		Zulassung gemäss Art.14 Abs. 1 Bst. a quater HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		18.07.2027	

01 Zenon 10 mg/10 mg, comprimés pelliculés**02 Zenon 20 mg/10 mg, comprimés pelliculés****03 Zenon 40 mg/10 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: 68502	Catégorie de remise: B	Index: 07.12.0.	07.07.2022
Composition	01	Comprimé pelliculé: rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, ezetimibum 10 mg, lactosum monohydricum 222 mg, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, povidonum K 25, pellicule: hypromellosum, macrogolum 6000, titanii dioxidum, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 1.98 mg.	
	02	Comprimé pelliculé: rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum, ezetimibum 10 mg, lactosum monohydricum 283 mg, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, povidonum K 25, pellicule: hypromellosum, macrogolum 6000, titanii dioxidum, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto natrium 2.24 mg.	
	03	Comprimé pelliculé: rosuvastatinum 40 mg ut rosuvastatinum calcicum, ezetimibum 10 mg, lactosum monohydricum 405 mg, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, povidonum K 25, pellicule: hypromellosum, macrogolum 6000, titanii dioxidum, talcum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto natrium 2.77 mg.	
Indication		Traitement primaire de l'hypercholestérolémie primaire/familiale homozygote (HFHo) chez les adultes et prévention d'événements cardiovasculaires chez les patients atteints d'une maladie coronarienne avec antécédent de syndrome coronarien aigu.	
Conditionnements	01	001	30 mg B
		002	90 mg B
	02	003	30 mg B
		004	90 mg B
	03	005	30 mg B
		006	90 mg B
Valable jusqu'au		06.07.2027	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Firodyl 62.5 mg ad us. vet., comprimés à croquer sécables pour chiens**02 Firodyl 250 mg ad us. vet., comprimés à croquer sécables pour chiens**

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

N° d'AMM: 68731	Catégorie de remise: B	Index:	19.07.2022
Composition	01	firocoxibum 62.50 mg, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, lactosum monohydricum, magnesii stearas, faex siccata, aromatica (chicken flavour), pro compresso.	
	02	firocoxibum 250.00 mg, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, lactosum monohydricum, magnesii stearas, faex siccata, aromatica (chicken flavour), pro compresso.	
Indication		Soulagement de la douleur et de l'inflammation associées à l'arthrose chez le chien. Soulagement de la douleur post-opératoire et de l'inflammation associée à la chirurgie des tissus mous, à la chirurgie orthopédique et à la chirurgie dentaire chez le chien.	
Conditionnements	01	002 3 x 12 comprimé(s)	B
		003 8 x 12 comprimé(s)	B
	02	005 6 x 6 comprimé(s)	B
		006 16 x 6 comprimé(s)	B
		007 20 x 6 comprimé(s)	B
Valable jusqu'au		18.07.2027	

01 Pergoquin 1 mg ad us. vet., Tabletten für Pferde

Streuli Tiergesundheit AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 68485	Abgabekategorie: B	Index:	14.07.2022
Zusammensetzung	01	pergolidum 1.0 mg ut pergolidi mesilas 1.31 mg, lactosum monohydricum, carmellosum natricum conexum, povidonum K 30, magnesii stearas, E 172 (rubrum), pro compresso.	
Anwendung		Dopaminagonist für Pferde	
Packung/en	01	001 6 x 10 Tablette(n)	B
		002 20 x 10 Tablette(n)	B
Gültig bis		13.07.2027	

Revision und Änderung der Zulassung Révision et modification de l'autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 18F-Fluorocholine ZRP, Injektionslösung zur i.v. Applikation

Universitätsspital Zürich, Rämistrasse 100, 8091 Zürich

Zul.-Nr.: 62553	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.9.	22.07.2022
Zusammensetzung	01	fluorocholinum(18-F) zum Zeitpunkt der Abfüllung 20-4000 MBq, natrii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		PET-Diagnose vom Prostatakarzinom	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n) 0.2 - 40 GBq pro 10 ml	A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information: Juli 2022)	
Gültig bis		01.10.2022	

01 ACC Sandoz Erkältungshusten, Pulver zum Einnehmen

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66465	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	29.07.2022
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 600 mg, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	001 10 Sachet(s)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Aconitum/Arnica/Betula comp., Tropfen zum Einnehmen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59812	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	27.07.2022
Zusammensetzung	01	aconitum napellus (HAB) D3 100 mg, arnica montana ex planta tota (HAB) TM 375 mg, betula pendula e folio, ethanol. decoctum TM (Ph.Eur.Hom.1.2.12) 120 mg, mandragora, ethanol. decoctum (HAB) TM 30 mg, aqua purificata, ethanolum 96 per centum, ad solutionem pro 1 g, corresp. 28 guttae, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Agaricus comp./Phosphorus, Tropfen zum Einnehmen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59886	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	20.07.2022
Zusammensetzung	01	amanita muscaria (HAB) D8 200 mg, argentum metallicum praeparatum (argentum metallicum HAB) D6 200 mg, dryopteris filix-mas e spora D3 (Ph.Eur.Hom. 1.1.8) 200 mg, calcium carbonicum hahnemanni (HAB) D7 200 mg, phosphorus (HAB) D6 200 mg, ethanolum 96 per centum, lactosum monohydricum 4 mg, aqua purificata, ad solutionem pro 1 g, corresp. 26 guttae, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Dilutio)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Agaricus plus, Tropfen zum Einnehmen

RUBIMED AG, Grossmatt 3, 6052 Hergiswil NW

Zul.-Nr.: 62940	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	15.07.2022
Zusammensetzung	01	amanita muscaria (HAB) C800 0.20 ml, cuprum metallicum (HAB) LM 18 0.20 ml, iodium (HAB) D21 0.20 ml, bufo bufo e veneno sicco D21 (HAB 8a) 0.20 ml, thyreoidinum (glandulae thyreoidea sus scrofa forma domesticus) D21 (HAB 42a) 0.20 ml, ethanolum 96 per centum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 27 guttae, corresp. ethanolum 45 % V/V.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform - bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Aknilox 2%, Gel**04 Aknilox 4%, Gel**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 51303	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	21.07.2022
Zusammensetzung	03	erythromycinum 20 mg, excipients ad gelatum pro 1 g.	
	04	erythromycinum 40 mg, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	03	032	30 g B
	04	040	30 g B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Amavita Topicalm, Gel

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 62999	Abgabekategorie: D	Index: 10.01.0.	20.07.2022
Zusammensetzung	01	mepyramini maleas 15 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 15 mg, dexpanthenolum 50 mg, natrii hydroxidum, carbomerum, polysorbatum 80, dinatrii edetas, benzalkonii chloridum 0.25 mg, aromatica cum cumarinum, amyliis cinnamaldehydum, citronellolum, geraniolum, hexylis cinnamaldehydum, hydroxycitronellalum, isoeugenolum, linaloolum, aqua purificata q.s. ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Allergische und juckende Hauterkrankungen	
Packung/en	01	004	20 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Aphenylbarbit 50 mg, Tabletten**02 Aphenylbarbit 100 mg, Tabletten****05 Aphenylbarbit 15 mg, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 12175	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	21.07.2022
Zusammensetzung	01	phenobarbitalum 50 mg, excipients pro compresso.	
	02	phenobarbitalum 100 mg, excipients pro compresso.	
	05	phenobarbitalum 15 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiepilepticum, Sedativum	
Packung/en	01	019	100 Tablette(n) B
		051	20 Tablette(n) B
	02	078	100 Tablette(n) B
		116	20 Tablette(n) B
	05	221	30 Tablette(n) B
		248	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneute Zulassung und Erneuerung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Aricept 5 mg, Filmtabletten**02 Aricept 10 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 54274	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	04.07.2022
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg corresp. donepezilum 4.56 mg, maydis amyllum, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 91.75 mg, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, talcum, macrogolum 8000, E 171, pro compresso obducto.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg corresp. donepezilum 9.12 mg, maydis amyllum, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 183.5 mg, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, talcum, macrogolum 8000, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	017	28 Tablette(n) B
		033	98 Tablette(n) B
	02	041	28 Tablette(n) B
		076	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Aripiprazole mmpharm 5 mg, Tabletten**02 Aripiprazole mmpharm 10 mg, Tabletten****03 Aripiprazole mmpharm 15 mg, Tabletten****04 Aripiprazole mmpharm 30 mg, Tabletten**

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 65538	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	11.07.2022
Zusammensetzung	01	aripiprazolum 5 mg, excipients pro compresso.	
	02	aripiprazolum 10 mg, excipients pro compresso.	
	03	aripiprazolum 15 mg, excipients pro compresso.	
	04	aripiprazolum 30 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Bemerkung		(Erneue Zulassung und Erneuerung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Arnica / Levisticum D6 comp., Injektionslösung (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59800	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	04.07.2022
Zusammensetzung	01	apis (Ph.Eur.Hom.) D6 333 mg, arnica montana ex planta tota Rh (HAB) D6 333 mg, levisticum officinale Rh (HAB) D6 333 mg, natrii chloridum corresp. natrium 4 mg, aqua ad iniectabile, ethanolum 96 per centum 0.2 mg, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24).	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Aspégic 100, Pulver in Beutel
02 Aspégic Mite, Pulver in Beutel
03 Aspégic 500, Pulver in Beutel
04 Aspégic Forte, Pulver in Beutel

Opella Healthcare Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 38133	Abgabekategorie: B/D	Index: 01.01.1.	20.07.2022
Zusammensetzung	01	dl-lysini acetylsalicylas 180 mg corresp. acidum acetylsalicylicum 100 mg, aromatica, excipiens ad pulverem pro charta.	
	02	dl-lysini acetylsalicylas 450 mg corresp. acidum acetylsalicylicum 250 mg, aromatica, excipiens ad pulverem pro charta.	
	03	dl-lysini acetylsalicylas 900 mg corresp. acidum acetylsalicylicum 500 mg, aromatica, excipiens ad pulverem pro charta.	
	04	dl-lysini acetylsalicylas 1.8 g corresp. acidum acetylsalicylicum 1 g, aromatica, excipiens ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	063	100 Beutel B
		128	20 Beutel D
	02	071	20 Beutel D
	03	098	20 Beutel D
	04	101	20 Beutel B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Avamys, Nasenspray

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 57968	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.3.	14.07.2022
Zusammensetzung	01	fluticasonum furoas 27.5 µg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem pro dosi.	
Anwendung		Rhinitis	
Packung/en	01	005	120 Einzeldose(n) à 27.5 µg B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 54503	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	19.07.2022
Zusammensetzung	01	vitamina: thiamini hydrochloridum 15 mg ut monophosphothiamini chloridum, riboflavinum 15 mg ut riboflavini natrii phosphas, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 10 µg, nicotinamidum 50 mg, acidum folicum 400 µg, acidum pantothenicum 23 mg ut calcii pantothenas, biotinum 150 µg, acidum ascorbicum 500 mg, mineralia: calcium 100 mg, magnesium 100 mg, zincum 10 mg, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
	04	vitamina: thiamini hydrochloridum 15 mg ut monophosphothiamini chloridum, riboflavinum 15 mg ut riboflavini natrii phosphas, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 0.01 mg, nicotinamidum 50 mg, acidum pantothenicum 23 mg ut calcii pantothenas, biotinum 0.15 mg, acidum ascorbicum 500 mg, acidum folicum 0.4 mg, mineralia: calcium 100 mg ut calcii carbonas et calcii pantothenas, magnesium 100 mg ut magnesi subcarbonas ponderosus et magnesi sulfas dihydricus, zincum 10 mg ut zinci citras trihydricus, acidum citricum, natrii hydrogenocarbonas, mannitolum 349.03 mg, natrii carbonas, natrii chloridum, acesulfamum kalicum, sucralosum, polysorbatum 60, arom.: vanillinum et alia, color.: E 129 59.8 mg, E 131, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Packung/en	01	013	15 Tablette(n) D
		014	30 Tablette(n) D
		015	45 Tablette(n) D
		016	60 Tablette(n) D
	04	017	30 Tablette(n) D
		018	45 Tablette(n) D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Berocca, Brausetabletten und Berocca, Filmtabletten)	
Gültig bis		24.11.2023	

01 Berocca MED, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 54504	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	19.07.2022
Zusammensetzung	01	vitamina: thiamini hydrochloridum 15 mg ut thiamini nitras, riboflavinum 15 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 10 µg, nicotinamidum 50 mg, acidum folicum 400 µg, acidum pantothenicum 23 mg ut calcii pantothenas, biotinum 150 µg, acidum ascorbicum 500 mg, mineralia: calcium 100 mg, magnesium 100 mg, zincum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Packung/en	01	003	30 Tablette(n) D
		004	100 Tablette(n) D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Berocca, Brausetabletten und Berocca, Filmtabletten)	
Gültig bis		11.11.2023	

01 BiCNU 100 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung

IDEOGEN AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 66279	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	18.07.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: carmustinum 100 mg, pro vitro. Solvens: ethanolum anhydricum 3 ml, pro vitro.	
Anwendung		Salvage-Therapie bei rezidivierenden Grad III- und IV Gliomen, Morbus Hodgkin und Non-Hodgkin Lymphome als Teil eines myeloablativen Konditionierungsschemas	
Packung/en	01	001	2 Durchstechflasche(n) Je 1 Durchflasche Pulver und Lösungsmittel A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bronchipret TP, Filmtabletten

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 57543	Abgabekategorie: D	Index: 03.01.	19.07.2022
Zusammensetzung	01	thymi herbae extractum ethanolicum siccum (Thymus vulgaris L., Thymus zygis L., herba) 160 mg DER: 6-10: 1 Auszugsmittel Ethanolum 70 % V/V, primulae radice extractum ethanolicum siccum (Primula veris L., Primula elatior (L.) Hill.) 60 mg DER: 6-7: 1 Auszugsmittel Ethanolum 47.4 % V/V, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 50 mg, glucosum liquidum dispersione desiccatum 34 mg, silica colloidalis anhydrica, crospovidonum, povidonum K 25, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, ammonio methacrylatis copolymerum A, talcum, E 171, propylenglycolum, aromatica (Pfefferminzaroma), acaciae gummi, maltodextrinum, lactosum monohydricum 0.04 mg, E 101, E 141, glucosum liquidum 0.15 mg, saccharinum natricum corresp. natrium 11.2 µg, dimeticonum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Husten und Erkältung	
Packung/en	01	004	20 Tablette(n) D
		005	50 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Broncho-Vaxom adultes, capsules

OM Pharma SA, rue du Bois-du-Lan 22, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 596	Catégorie de remise: D	Index: 03.05.0.	03.07.2022
Composition	01	lysatum bacteriorum lyophilisatum 7 mg corresp. haemophili influenzae lysatum et diplococci pneumoniae lysatum et klebsiellae pneumoniae et ozaenae lysatum et staphylococci aurei lysatum et streptococci pyogen. et viridantis lysatum et neisseriae catarrhalis lysatum, natrii hydrogenoglutamas, antiox.: E 310, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Indication		immuno-stimulant lors d' infections du système respiratoire et lors de bronchite chronique	
Conditionnements	01	001	10 capsule(s) D
		002	30 capsule(s) D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Broncho-Vaxom enfants, capsules

OM Pharma SA, rue du Bois-du-Lan 22, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 597	Catégorie de remise: D	Index: 03.05.0.	03.07.2022
Composition	01	lysatum bacteriorum lyophilisatum 3.5 mg corresp. haemophili influenzae lysatum et diplococci pneumoniae lysatum et klebsiellae pneumoniae et ozaenae lysatum et staphylococci aurei lysatum et streptococci pyogen. et viridantis lysatum et neisseriae catarrhalis lysatum, natrii hydrogenoglutamas, antiox.: E 310, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Indication		immuno-stimulant lors d' infections du système respiratoire et lors de bronchite chronique	
Conditionnements	01	001	10 capsule(s) D
		002	30 capsule(s) D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Buccolam 2.5mg/0.5ml, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle**02 Buccolam 5mg/1ml, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle****03 Buccolam 7.5mg/1.5ml, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle****04 Buccolam 10mg/2ml, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle**

Neuraxpharm Switzerland AG, Industriestrasse 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 62556	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	26.07.2022
Zusammensetzung	01	midazolamum 2.5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	midazolamum 5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	midazolamum 7.5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	04	midazolamum 10 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Notfallbehandlung länger anhaltender, akuter Krampfanfälle von mehr als 5 Minuten Dauer bei Kindern ab 6 Monaten bis 18 Jahren	
Packung/en	01	001	4 Spritze(n) Lösung in Applikationsspritze B
		005	2 Spritze(n) Lösung in Applikationsspritze B
	02	002	4 Spritze(n) Lösung in Applikationsspritze B
		006	2 Spritze(n) Lösung in Applikationsspritze B
	03	003	4 Spritze(n) Lösung in Applikationsspritze B
		007	2 Spritze(n) Lösung in Applikationsspritze B
	04	004	4 Spritze(n) Lösung in Applikationsspritze B
		008	2 Spritze(n) Lösung in Applikationsspritze B
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: N03AE, neu: N05CD08) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Burn-X 20 mg, magensaftresistente Tabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68814	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	29.07.2022
Zusammensetzung	01	esomeprazolium 20 mg ut esomeprazolium magnesicum dihydricum, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, natrii laurilsulfas, polysorbatum 80, talcum, triethylis citras, hypromellosum, sacchari sphaerae, magnesii stearas, hydroxypropylcellulosum, glyceroli monostearas 40-55, polysorbatum 80, cellulolum microcristallinum, povidonum, macrogolum 6000, crospovidonum, natrii stearylis fumaras, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, E 172 (rubrum), E 172 (flavum) pro compresso obducto corresp. natrium 0.082 mg.	
Anwendung		Protonenpumpenblocker	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) Blister B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrössen Burn-X 20 mg: 30, 60 + 100 Tabletten) (Widerruf der Dosisstärke Burn-x 40 mg)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cabometryx 20 mg, Filmtabletten**02 Cabometryx 40 mg, Filmtabletten****03 Cabometryx 60 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 66471	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	04.07.2022
Zusammensetzung	01	cabozantinibum 20 mg ut cabozantinibi l-malas, excipients pro compresso obducto.	
	02	cabozantinibum 40 mg ut cabozantinibi l-malas, excipients pro compresso obducto.	
	03	cabozantinibum 60 mg ut cabozantinibi l-malas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Nierenzellkarzinom, Leberzellkarzinom	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
	02	002	30 Tablette(n) A
	03	003	30 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Calcium-Acetat Salmon Pharma 500 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 52622	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	29.07.2022
Zusammensetzung	01	calcii acetat 500 mg corresp. calcium 126.7 mg, povidonum K 30, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: saccharum 2.4 mg, hypromellosum, macrogolum 6000, talcum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Phosphatbinder	
Packung/en	01	018	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Calcium-Acetat-Phosphatbinder Bichsel, Kapseln

Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken

Zul.-Nr.: 50974	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	14.07.2022
Zusammensetzung	02	calcii acetat 400 mg, color.: E 104, E 127, excipients pro capsula.	
Anwendung		Renal bedingte Hyperphosphataemie	
Packung/en	02	014	100 Kapsel(n) B
		022	250 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: A12AA12, neu: V03AE07)	
Gültig bis		11.03.2023	

01 Calendula D4, Augentropfen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59747	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	04.07.2022
Zusammensetzung	01	calendula officinalis 2a (HAB) D4 1 ml, kalii nitras, acidum boricum, borax, ethanolum 96 per centum, aqua purificata, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Carbo Betulae D8/Crataegus D2 aa, Injektionslösung (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59890	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	14.07.2022
Zusammensetzung	01	carbo betulae (HAB) D8 aquos. (Ph.Eur.Hom. 3.2.2) 500 mg, crataegus laevigata et crataegus monogyna e fructibus, ethanol. digestio D2 (Ph.Eur.Hom. 1.2.5) 500 mg, ethanolum 96 per centum, lactosum monohydricum, ethanolum 96 per centum, glucosum monohydricum, aqua ad iniectabile, pro vitro 1 ml, corresp. ethanolum 0.6 % V/V, corresp. ethanolum 0.6 % V/V.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen (s.c.))	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Ceprotrin 500 I.E., Injektionspräparat
04 Ceprotrin 1000 I.E., Injektionspräparat
 Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 56124	Abgabekategorie: B	Index: 06.99.0.	01.07.2022
Zusammensetzung	03	Praeparatio cryodesiccata: proteinum humanum C 500 U.I., albuminum humanum, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 5 ml.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: proteinum humanum C 1000 U.I., albuminum humanum, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 10 ml.	
Anwendung		schwerer kongenitaler Protein-C-Mangel	
Packung/en	03	001	1 x 5 ml Ampulle(n) Lyophilisat mit Solvens 500 IE B
	04	003	1 x 10 ml Ampulle(n) Lyophilisat mit Solvens 1'000 IE B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ciprofloxacin axapharm 250 mg, Filmtabletten
02 Ciprofloxacin axapharm 500 mg, Filmtabletten
03 Ciprofloxacin axapharm 750 mg, Filmtabletten
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 56649	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	14.07.2022
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	015	10 Tablette(n) A
		017	20 Tablette(n) A
	02	019	10 Tablette(n) A
		021	20 Tablette(n) A
	03	023	20 Tablette(n) A
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Ciprofloxacin Streuli, Filmtabletten) (Widerruf der Packungsgrösse 100 Filmtabletten)	
Gültig bis		08.03.2024	

01 Clarithromycin Spirig HC 125, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
02 Clarithromycin Spirig HC forte 250, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57770	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	28.07.2022
Zusammensetzung	01	clarithromycinum 125 mg, poloxamerum 188, povidonum K 30, hypromelloseum, macrogolum 6000, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, triethylis citras, glyceroli monostearas 40-55, polysorbatum 80, silica colloidalis anhydrica, xanthani gummi, aromatica (Fruchtaroma) cum E 1450 et E 220, saccharum 2.4 g, maltodextrinum, E 171, E 202, ad granulatum corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	clarithromycinum 250 mg, poloxamerum 188, povidonum K 30, hypromelloseum, macrogolum 6000, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, triethylis citras, glyceroli monostearas 40-55, polysorbatum 80, silica colloidalis anhydrica, xanthani gummi, aromatica (Fruchtaroma) cum E 1450 et E 220, saccharum 2.4 g, maltodextrinum, E 171, E 202, ad granulatum corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	100 ml A
	02	004	100 ml A
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Claromycin, Granulat zur Herstellung einer Suspension zm Einnehmen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Co-Irbesartan Spirig HC 150/12.5 mg, Filmtabletten
02 Co-Irbesartan Spirig HC 300/12.5 mg, Filmtabletten
03 Co-Irbesartan Spirig HC 300/25 mg, Filmtablette
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62743	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	12.07.2022
Zusammensetzung	01	irbesartanum 150 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	irbesartanum 300 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	irbesartanum 300 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients 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
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Colon C4, liquide oral en gouttes

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 62538	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	19.07.2022
Composition	01	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: colon ex oryctolagus cuniculatus C4 1 ml, ethanolum 96 per centum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 38 guttae, corresp. ethanolum 30 % V/V.	
Indication		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 25, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24)	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Précision concernant la forme pharmaceutique) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		09.08.2023	

02 Competact 15/850 mg, Filmtabletten

CPS Cito Pharma Services GmbH, Gschwaderstrasse 35 D, 8610 Uster

Zul.-Nr.: 57725	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	07.07.2022
Zusammensetzung	02	pioglitazonum 15 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, metformini hydrochloridum 850 mg, cellulolum microcrystallinum, povidonum K 30, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, hypromellosum, macrogolum 8000, talcum, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 6.1 mg.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	02	001	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
		006	56 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 56 Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Coryzalia, comprimés enrobés

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 44250	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	04.07.2022
Composition	01	allium cepa (Ph.F.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 1.1.10) 0.333 mg, belladonna (Ph.Eur.Hom.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 1.1.10) 0.333 mg, gelsemium (Ph.F.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 1.1.10) 0.333 mg, kalium bichromicum (Ph.Eur.Hom.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.333 mg, pulsatilla (Ph.F.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 1.1.10) 0.333 mg, sabadilla (Ph.F.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 1.1.10) 0.333 mg, saccharum 169.5 mg, acaciae gummi, talcum, magnesii stearas, pellicule: saccharum 104 mg, talcum, acaciae gummi, cera carnauba, cera alba, gelatina, pro compresso obducto.	
Indication		Selon la conception homéopathique en cas de rhumes	
Conditionnements	01	012	40 dragée(s) D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

02 Dafalgan 1 g, Filmtabletten

UPSA Switzerland AG, Bahnhofstrasse 29, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 56318	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	06.07.2022
Zusammensetzung	02	paracetamolum 1 g, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium ca. 1 mg, silica hydrophobica colloidalis, glyceroli dibehenas, magnesii stearas, Überzug: triglycerida media, polydextrosum, calcii carbonas, hypromellosum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	02	006	16 Tablette(n) B
		007	40 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung Zusammensetzung Überzug)	
Gültig bis		02.10.2023	

01 Dantamacrin 25 mg, Kapseln**02 Dantamacrin 50 mg, Kapseln**

Norgine AG, Werftstrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 45215	Abgabekategorie: B	Index: 01.12.0.	28.07.2022
Zusammensetzung	01	dantrolenum natricum 25 mg, tritici amyllum 38 mg corresp. glutenum max. 3.8 µg, lactosum monohydricum 169 mg, talcum, magnesii stearas, Kapselhülle: E 127, E 171, E 172 (flavum), gelatina, pro capsula.	
	02	dantrolenum natricum 50 mg, maydis amyllum, lactosum monohydricum 65 mg, talcum, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 127, E 104, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro capsula.	
Anwendung		Myotonolyticum	
Packung/en	01	001	50 Kapsel(n) B
	02	024	50 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dantrolen i.v., Injektionslösung

Norgine AG, Werftstrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 45217	Abgabekategorie: B	Index: 01.12.0.	14.07.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: dantrolenum natricum 20 mg, mannitolum, natrii hydroxidum pro vitro.	
Anwendung		Myotonolyticum: Maligne Hyperthermie	
Packung/en	01	001	1 x 12 Ampulle(n) Durchstechflasche mit Trockensubstanz ohne Solvens B
		002	3 x 12 Ampulle(n) Durchstechflaschen mit Trockensubstanz ohne Solvens B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Darunavir Sandoz 400 mg, Filmtabletten**02 Darunavir Sandoz 600 mg, Filmtabletten****03 Darunavir Sandoz 800 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66721	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	11.07.2022
Zusammensetzung	01	darunavirum 400 mg, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
	02	darunavirum 600 mg, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
	03	darunavirum 800 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) In Flaschen A
		004	60 Tablette(n) Blister A
	02	002	60 Tablette(n) In Flaschen A
		005	60 Tablette(n) Blister A
	03	003	30 Tablette(n) In Flaschen A
		006	30 Tablette(n) Blister A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Deroxat, Filmtabletten

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 51188	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	28.07.2022
Zusammensetzung	01	paroxetinum 20 mg ut paroxetini hydrochloridum hemihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	012	14 Tablette(n) B
		020	28 Tablette(n) B
		039	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Desfesoterodin-Mepha retard 3.5 mg, Depotabs**02 Desfesoterodin-Mepha retard 7 mg, Depotabs**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67345	Abgabekategorie: B	Index: 05.02.0.	20.07.2022
Zusammensetzung	01	desfesoterodini succinas 3.5 mg corresp. desfesoterodinum 2.6 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	desfesoterodini succinas 7 mg corresp. desfesoterodinum 5.2 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der hyperaktiven Harnblase	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.08.2024	

02 Diprophos, Injektionssuspension**03 Diprophos, Injektionssuspension (Fertigspritze)**

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 39528	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.25	07.07.2022
Zusammensetzung	02	betamethasonum 5 mg ut betamethasoni dipropionas, betamethasonum 2 mg ut betamethasoni natrii phosphas, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, carmellosum natricum, macrogolum 3350, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, E 218 1.3 mg, alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	03	betamethasonum 5 mg ut betamethasoni dipropionas, betamethasonum 2 mg ut betamethasoni natrii phosphas, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, carmellosum natricum, macrogolum 3350, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, E 218 1.3 mg, alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Intramuskuläre und lokale Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	02	010	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		029	5 x 1 ml Ampulle(n) B
	03	045	1 x 1 ml Fertigspritze(n) B
Bemerkung		Änderung Hilfsstoffzusammensetzung Diprophos, Injektionssuspension, Dosisstärke 03, Fertigspritzen 1 x 1ml: Macrogolum 3350 anstelle Macrogolum 4000 Dinatrii phosphas dihydricus anstelle Dinatrii phosphas anhydricus	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Diprosone, Crème

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 37537	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	28.07.2022
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, conserv.: chlorocresolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	020	30 g B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Docetaxel Fresenius i.v. 80 mg/4 ml, Infusionskonzentrat**
02 Docetaxel Fresenius i.v. 120 mg/6 ml, Infusionskonzentrat
03 Docetaxel Fresenius i.v. 160 mg/8 ml, Infusionskonzentrat
04 Docetaxel Fresenius i.v. 180 mg/9 ml, Infusionskonzentrat
05 Docetaxel Fresenius i.v. 20 mg/1 ml., Infusionskonzentrat

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

Zul.-Nr.: 62537	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	18.07.2022
Zusammensetzung	01	docetaxelum 80 mg, polysorbatum 80, acidum citricum, ethanolum anhydricum, ad solutionem pro 4 ml.	
	02	docetaxelum 120 mg, polysorbatum 80, acidum citricum, ethanolum anhydricum, ad solutionem pro 6 ml.	
	03	docetaxelum 160 mg, polysorbatum 80, acidum citricum, ethanolum anhydricum, ad solutionem pro 8 ml.	
	04	docetaxelum 180 mg, polysorbatum 80, acidum citricum, ethanolum anhydricum, ad solutionem pro 9 ml.	
	05	docetaxelum 20 mg, polysorbatum 80, acidum citricum, ethanolum anhydricum, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
	04	004	1 Durchstechflasche(n) A
	05	005	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dymista Nasenspray, Suspension

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 62675	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.2.	20.07.2022
Zusammensetzung	01	azelastini hydrochloridum 0.137 mg, fluticasoni propionas 0.05 mg, dinatrii edetas, glycerolum, cellulolum microcristallinum et carmellosum natricum, polysorbatum 80, benzalkonii chloridum 0.014 mg, alcohol phenylethylicus, aqua purificata, ad suspensionem pro dosi.	
Anwendung		Saisonaler und perennialer allergischer Schnupfen	
Packung/en	01	001	17 ml B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Mai 2022)	
Gültig bis		05.05.2023	

01 Edarbi 20mg, Tabletten**02 Edarbi 40mg, Tabletten****03 Edarbi 80mg, Tabletten**

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62158	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	21.07.2022
Zusammensetzung	01	azilsartanum medoxomilum 20 mg ut azilsartanum medoxomilum kalicum 21.34 mg, mannitolium, acidum fumaricum, natrii hydroxidum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, pro compresso, natrium 0.80 mg.	
	02	azilsartanum medoxomilum 40 mg ut azilsartanum medoxomilum kalicum 42.68 mg, mannitolium 95.63 mg, acidum fumaricum, natrii hydroxidum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, pro compresso, natrium 1.60 mg.	
	03	azilsartanum medoxomilum 80 mg ut azilsartanum medoxomilum kalicum 85.36 mg, mannitolium 191.26 mg, acidum fumaricum, natrii hydroxidum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, pro compresso, natrium 3.20 mg.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
		016	14 Tablette(n) B
	02	004	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
		017	14 Tablette(n) B
	03	007	28 Tablette(n) B
		009	98 Tablette(n) B
		018	14 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 20 mg 14 Tabletten, 40 mg 14 Tabletten, 80 mg 14 Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Enstilar, Schaum zur Anwendung auf der Haut

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 65893	Abgabekategorie: B	Index: 10.03.0.	12.07.2022
Zusammensetzung	01	calcipotriolum 50 µg ut calcipotriolum monohydricum, betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, polyoxypropyleni 11 aether stearyliscus, paraffinum liquidum, vaselinum album, E 321 50 µg, E 307, ad unguentum pro 1 g, propellentia: butanum et ether dimethyliscus.	
Anwendung		Psoriasis vulgaris	
Packung/en	01	001	60 g B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 2 x 60 g)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Epirubicin-Teva liquid 10 mg / 5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Injektionslösung i.v./Lösung zur Instillation i.ves.

02 Epirubicin-Teva liquid 20 mg / 10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Injektionslösung i.v./Lösung zur Instillation i.ves.

03 Epirubicin-Teva liquid 50 mg / 25 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Injektionslösung i.v./Lösung zur Instillation i.ves.

04 Epirubicin-Teva liquid 100 mg / 50 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Injektionslösung i.v./Lösung zur Instillation i.ves.

05 Epirubicin-Teva liquid 200 mg / 100 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Injektionslösung i.v./Lösung zur Instillation i.ves.

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58274	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	14.07.2022
Zusammensetzung	01	epirubicini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	epirubicini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	epirubicini hydrochloridum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	04	epirubicini hydrochloridum 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	05	epirubicini hydrochloridum 200 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	006	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) A
	02	007	1 x 10 ml Durchstechflasche(n) A
	03	008	1 x 25 ml Durchstechflasche(n) A
	04	009	1 x 50 ml Durchstechflasche(n) A
	05	010	1 x 100 ml Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Erbitux 100 mg/20 ml, Infusionslösung

03 Erbitux 500 mg/100 ml, Infusionslösung

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 56072	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	12.07.2022
Zusammensetzung	02	cetuximabum 100 mg, natrii chloridum, glycinum, polysorbatum 80, acidum citricum monohydricum, natrii hydroxidi solutio 1 mol/L, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 20 ml corresp. natrium 58 mg.	
	03	cetuximabum 500 mg, natrii chloridum, glycinum, polysorbatum 80, acidum citricum monohydricum, natrii hydroxidi solutio 1 mol/L, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 100 ml natrium 288 mg.	
Anwendung		Kolorektalkarzinom, Plattenepithelkarzinom im Kopf-Hals-Bereich	
Packung/en	02	003	1 x 20 ml Durchstechflasche A
	03	002	1 x 100 ml Durchstechflasche A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XC06, neu: L01FE01)	
Gültig bis		30.11.2023	

01 Ezetimib-Simvastatin-Mepha Teva 10/10 mg, Tabletten
02 Ezetimib-Simvastatin-Mepha Teva 10/20 mg, Tabletten
03 Ezetimib-Simvastatin-Mepha Teva 10/40 mg, Tabletten
04 Ezetimib-Simvastatin-Mepha Teva 10/80 mg, Tabletten
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67074	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	22.07.2022
Zusammensetzung	01	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipients pro compresso.	
	02	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 20 mg, antiox.: E 310, E 320, excipients pro compresso.	
	03	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 40 mg, antiox.: E 310, E 320, excipients pro compresso.	
	04	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 80 mg, antiox.: E 310, E 320, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.06.2023	

01 Felden Tabs, Tabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 45452	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	01.07.2022
Zusammensetzung	01	piroxicamum 20 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum	
Packung/en	01	042 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Finasterax, Filmtabletten

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58039	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	07.07.2022
Zusammensetzung	01	finasteridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fisherman's Friend Mint Halspastillen, Lutschtabletten

F. UHLMANN-EYRAUD AG, Ateliergasse 1, 5600 Lenzburg

Zul.-Nr.: 51431	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	08.07.2022
Zusammensetzung	01	levomentholum (Leitsubstanz: Menthol) 3.45 mg, aromatica (Pfefferminze), E 1450, triacetinum, maltodextrinum, sorbitolum 1119.640 mg, magnesii stearas, sucralosum, pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	001 25 g	E
		002 2 x 25 g	E
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Fisherman's Friend Mint, ohne Zucker, mit Sorbitol, Pastillen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Forene, Inhalationsanästhetikum

AbbVie AG, Alte Steinhäuserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 44756	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.1.	01.07.2022
Zusammensetzung	01	isofluranum 100 %.	
Anwendung		Inhalationsnarkotikum	
Packung/en	01	048	250 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Formica D1, Tropfen zum Einnehmen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59897	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	04.07.2022
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: formica rufa (HAB) TM 1 g, ethanolum 96 per centum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 33 guttae, corresp. ethanolum 93 % V/V.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24).	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Dilutio)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Formica D3, Injektionslösung (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59896	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	14.07.2022
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: formica rufa ex animale toto D3 (Ph.Eur.Hom. 2.1.1) 1 ml, glycerolum (85 per centum), aqua ad iniectabile, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen (s.c.))	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Giotrif 20 mg, Filmtabletten
02 Giotrif 30 mg, Filmtabletten
03 Giotrif 40 mg, Filmtabletten
05 Giotrif 50 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 63042	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	14.07.2022
Zusammensetzung	01	afatinibum 20 mg ut afatinibi dimaleas, excipients pro compresso obducto.	
	02	afatinibum 30 mg ut afatinibi dimaleas, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	03	afatinibum 40 mg ut afatinibi dimaleas, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	05	afatinibum 50 mg ut afatinibi dimaleas, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC), plattenepithelkarzinom der Lunge	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) A
	02	002	28 Tablette(n) A
	03	003	28 Tablette(n) A
	05	004	28 Tablette(n) A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XE13, neu: L01EB03)	
Gültig bis		16.01.2024	

01 Glucose 5 % Baxter, Infusionslösung

Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 41203	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.1.	21.07.2022
Zusammensetzung	01	glucosum 50 g, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Glucose-Therapie	
Packung/en	01	001	60 x 100 ml Viaflo Minibag B
		161	50 x 100 ml Viaflo Minibag B
		181	30 x 250 ml Viaflo Beutel B
		196	20 x 500 ml Viaflo Beutel B
		218	10 x 1000 ml Viaflo Beutel B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Hemlibra 30mg/1ml, Injektionslösung
02 Hemlibra 60mg/0.4ml, Injektionslösung
03 Hemlibra 105mg/0.7ml, Injektionslösung
04 Hemlibra 150mg/1ml, Injektionslösung

Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 66694	Abgabekategorie: A	Index: 06.01.1.	28.07.2022
Zusammensetzung	01	emicizumabum 30 mg, histidinum, acidum asparticum ad pH, argininum, poloxamerum 188, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
	02	emicizumabum 60 mg, histidinum, acidum asparticum ad pH, argininum, poloxamerum 188, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 0.4 ml.	
	03	emicizumabum 105 mg, histidinum, acidum asparticum ad pH, argininum, poloxamerum 188, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 0.7 ml.	
	04	emicizumabum 150 mg, histidinum, acidum asparticum ad pH, argininum, poloxamerum 188, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hämophilie A	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
	04	004	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information April 2022)	
Gültig bis		05.11.2023	

01 Hydrocodon Streuli 5 mg, Tabletten
02 Hydrocodon Streuli 10 mg, Tabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 36818	Abgabekategorie: A+	Index: 03.01.1.	05.07.2022
Zusammensetzung	01	hydrocodoni tartras 5 mg, excipients pro compresso.	
	02	hydrocodoni tartras 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Husten	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ialugen, crema

IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano

N° d'AMM: 48119	Categoria di dispensazione: D	Index: 10.06.0.	07.07.2022
Composizione	01	natrii hyaluronas 2 mg, natrii laurilsulfas, E 200, E 218, propylis parahydroxybenzoas, q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Cura delle ulcere e delle piaghe	
Confezione/i	01	018	25 g D
		034	60 g D
		042	500 g D
Osservazione		(Revoca delle dimensioni della confezione 20 g)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Ialugen, crema

IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano

N° d'AMM: 48119	Categoria di dispensazione: D	Index: 10.06.0.	27.07.2022
Composizione	01	natrii hyaluronas 2 mg, natrii laurilsulfas, E 200, E 218, propylis parahydroxybenzoas, q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Cura delle ulcere e delle piaghe	
Confezione/i	01	018	25 g D
		034	60 g D
		042	500 g D
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Ialugen, garze medicate

IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano

N° d'AMM: 48118	Categoria di dispensazione: D	Index: 10.06.0.	27.07.2022
Composizione	01	Tela cum unguento 4 g. Unguentum: natrii hyaluronas 0.5 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Cura delle ulcere e delle piaghe	
Confezione/i	01	011	10 garza impregnata D
		038	30 garza impregnata D
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Ibandronat Zentiva Osteo, Injektionslösung

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62412	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	06.07.2022
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 3 mg ut natrii ibandronas monohydricus, acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Therapie der Osteoporose bei postmenopausalen Frauen zur Reduktion des Risikos von vertebralen Frakturen	
Packung/en	01	002	1 Spritze(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

07 Ibuprofen Sandoz 400, Filmtabletten**08 Ibuprofen Sandoz 600, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 48164	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	01.07.2022
Zusammensetzung	07	ibuprofenum 400 mg, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, carmellosum natricum conexum, Überzug: hypromellosum, talcum, macrogolum 400, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 2.59 mg.	
	08	ibuprofenum 600 mg, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, carmellosum natricum conexum, Überzug: hypromellosum, talcum, macrogolum 400, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 3.88 mg.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	07	102	20 Tablette(n) B
		103	100 Tablette(n) B
		104	50 Tablette(n) B
	08	100	20 Tablette(n) B
		101	100 Tablette(n) B
		105	50 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Imatinib Mylan 100 mg, Filmtabletten**02 Imatinib Mylan 400 mg, Filmtabletten**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 63199	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	21.07.2022
Zusammensetzung	01	imatinibum 100 mg ut imatinibi mesilas 119.5 mg, silica colloidalis anhydrica, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, hypromellosum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172, pro compresso obducto.	
	02	imatinibum 400 mg ut imatinibi mesilas 478 mg, silica colloidalis anhydrica, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, hypromellosum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172, pro compresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) A
	02	002	30 Tablette(n) A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XE01, neu: L01EA01)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Imatinib Sandoz 100 mg, Filmtabletten**02 Imatinib Sandoz 400 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65911	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	21.07.2022
Zusammensetzung	01	imatinibum 100 mg ut imatinibi mesilas, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, hypromellosum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosum, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	02	imatinibum 400 mg ut imatinibi mesilas, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, hypromellosum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosum, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) A
	02	002	30 Tablette(n) A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XE01, neu: L01EA01)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Inhalant, Lösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 33767	Abgabekategorie: D	Index: 03.06.0.	29.07.2022
Zusammensetzung	01	levomentholum 22.5 mg, camphora racemica 22.5 mg, thymolum 4.5 mg, melaleuca viridiflorae aetheroleum 45 mg, pini silvestris aetheroleum 505.63 mg, cineolum 300 mg ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Inhalation	
Packung/en	01	013	30 ml D
		021	200 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Itinerol B6, capsules

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

N° d'AMM: 40770	Catégorie de remise: D	Index: 01.09.0.	28.07.2022
Composition	01	meclozini dihydrochloridum 25 mg, coffeinum 25 mg, pyridoxini hydrochloridum 25 mg, color.: E 110, E 132, excipients pro capsula.	
Indication		Antiémétique	
Conditionnements	01	038	10 capsule(s) D
Remarque		(Changement de code ATC ; anciennement : A04A ; nouveau : R06AE55)	
Valable jusqu'au		29.01.2023	

01 Itinerol B6, suppositoires pour adultes et adolescents**02 Itinerol B6, suppositoires pour enfants**

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

N° d'AMM: 18383	Catégorie de remise: D	Index: 01.09.0.	28.07.2022
Composition	01	meclozini dihydrochloridum 50 mg, coffeinum 20 mg, pyridoxini hydrochloridum 50 mg, excipients pro suppositoires.	
	02	meclozini dihydrochloridum 20 mg, coffeinum 10 mg, pyridoxini hydrochloridum 20 mg, excipients pro suppositoires.	
Indication		Antiémétique	
Conditionnements	01	012	10 suppositoires D
	02	055	6 suppositoires D
Remarque		(Changement de code ATC ; anciennement : A04A ; nouveau : R06AE55)	
Valable jusqu'au		29.01.2023	

01 Itinerol B6, suppositoires pour bébés et enfants

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

N° d'AMM: 23560	Catégorie de remise: B	Index: 01.09.0.	28.07.2022
Composition	01	meclozini dihydrochloridum 10 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, excipients pro suppositoires.	
Indication		Antiémétique	
Conditionnements	01	011	6 suppositoires B
Remarque		(Changement de code ATC ; anciennement : A04A ; nouveau : R06AE55)	
Valable jusqu'au		29.01.2023	

01 Jakavi 5 mg, Tabletten
02 Jakavi 15 mg, Tabletten
03 Jakavi 20 mg, Tabletten
04 Jakavi 10 mg, Tabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62126	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.07.2022
Zusammensetzung	01	ruxolitinibum 5 mg ut ruxolitinibi phosphas, lactosum monohydricum 71.45 mg, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A, hydroxypropylcellulosum, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium 0.32 mg.	
	02	ruxolitinibum 15 mg ut ruxolitinibi phosphas, lactosum monohydricum 214.35 mg, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A, hydroxypropylcellulosum, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium 0.97 mg.	
	03	ruxolitinibum 20 mg ut ruxolitinibi phosphas, lactosum monohydricum 285.8 mg, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A, hydroxypropylcellulosum, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium 1.29 mg.	
	04	ruxolitinibum 10 mg ut ruxolitinibi phosphas, lactosum monohydricum 142.9 mg, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A, hydroxypropylcellulosum, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium 0.65 mg.	
Anwendung		Myelofibrose, Polycythaemia vera, akute Graft-versus-Host-Krankheit	
Packung/en	01	001 56 Tablette(n) Blister	A
		002 3 x 56 Tablette(n) Blister	A
	02	004 56 Tablette(n) Blister	A
		005 3 x 56 Tablette(n) Blister	A
	03	007 56 Tablette(n) Blister	A
		008 3 x 56 Tablette(n) Blister	A
	04	010 56 Tablette(n) Blister	A
		011 3 x 56 Tablette(n) Blister	A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Juli 2022)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Kalium aceticum comp. D2, Pulver zum Einnehmen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59524	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	19.07.2022
Zusammensetzung	01	kalium aceticum comp. (compositio ex: kalium carbonicum, acetum vini destillatum, antimonit, tinctura croci sativi, spiritus e vino, corallium rubrum) D2 (Ph.Eur.Hom. 4.1.1) 1000 mg, lactosum monohydricum 990 mg, ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Trituratio)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Kalydeco 150 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 62686	Abgabekategorie: A	Index: 03.99.0.	20.07.2022
Zusammensetzung	01	ivacaftorum 150 mg, hypromellosi acetat succinas, natrii laurilsulfas, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 167.2 mg, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 132, cera carnauba, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro compresso obducto corresp. natrium 1.82 mg.	
Anwendung		Mukoviszidose	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) Blister A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 04/2022)	
Gültig bis		12.01.2024	

01 Kalydeco 50 mg, Granulat**02 Kalydeco 75 mg, Granulat****03 Kalydeco 25 mg, Granulat**

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

Zul.-Nr.: 66169	Abgabekategorie: A	Index: 03.99.0.	20.07.2022
Zusammensetzung	01	ivacaftorum 50 mg, hypromellosi acetat succinas, natrii laurilsulfas, lactosum monohydricum 73.2 mg, mannitololum, sucralosum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas ad granulatum pro charta corresp. natrium 0.99 mg.	
	02	ivacaftorum 75 mg, hypromellosi acetat succinas, natrii laurilsulfas, lactosum monohydricum 109.8 mg, mannitololum, sucralosum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas ad granulatum pro charta corresp. natrium 1.49 mg.	
	03	ivacaftorum 25 mg, hypromellosi acetat succinas, natrii laurilsulfas, lactosum monohydricum 36.6 mg, mannitololum, sucralosum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas ad granulatum pro charta corresp. natrium 0.5 mg.	
Anwendung		Mukoviszidose	
Packung/en	01	001	56 (4 x 14) Sachet(s) A
		02	56 (4 x 14) Sachet(s) A
		03	56 (4 x 14) Beutel A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 04/2022)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Kanjinti 150 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Kanjinti 440 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Amgen Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67205	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.07.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: trastuzumabum 150 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: trastuzumabum 440 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: alcohol benzylicus 220 mg, aqua ad iniectabile, solutio reconstituta corresp. trastuzumabum 21 mg/ml.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XC03 neu: L01FD01)	
Gültig bis		10.11.2024	

01 Kombiglyze XR 5 mg/ 500 mg , Filmtabletten
02 Kombiglyze XR 5 mg/1000 mg , Filmtabletten
03 Kombiglyze XR 2.5 mg/1000 mg , Filmtabletten

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62598	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	14.07.2022
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, saxagliptinum 5.0 mg ut saxagliptini hydrochloridum 5.58 mg, carmellosum natricum corresp. natrium max. 4.75 mg, hypromellosum, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, acidum hydrochloridum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), acidum hydrochloridum, Drucktinte: lacca, E 132, pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 1000 mg, saxagliptinum 5.0 mg ut saxagliptini hydrochloridum 5.58 mg, carmellosum natricum corresp. natrium max. 4.75 mg, hypromellosum, magnesii stearas, poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, acidum hydrochloridum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (rubrum), acidum hydrochloridum, Drucktinte: lacca, E 132, pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, saxagliptinum 2.5 mg ut saxagliptini hydrochloridum 2.79 mg, carmellosum natricum corresp. natrium max. 4.75 mg, hypromellosum, magnesii stearas, poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, acidum hydrochloridum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), acidum hydrochloridum, Drucktinte: lacca, E 132, pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Packung/en	01	004	28 Tablette(n) B
		005	98 Tablette(n) B
	02	007	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
	03	002	56 Tablette(n) B
		003	196 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Levetiracetam-Mepha 500 mg/5 ml, Infusionskonzentrat

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62615	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	19.07.2022
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 500 mg, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
		002	10 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Librax, Dragées

MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 28275	Abgabekategorie: B	Index: 01.04.2.	07.07.2022
Zusammensetzung	01	chlordiazepoxidum 5 mg, clidini bromidum 2.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Spasmolytikum	
Packung/en	01	013 30 Dragée(s)	B
		021 100 Dragée(s)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Limbitrol, Kapseln

MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 33354	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	01.07.2022
Zusammensetzung	01	amitriptylinum 12.5 mg ut amitriptylini hydrochloridum, chlordiazepoxidum 5 mg, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	010 30 Kapsel(n)	B
		029 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Lodine retard 600 mg, Filmtabletten

Alfasigma Schweiz AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 51181	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	07.07.2022
Zusammensetzung	02	etodolacum 600 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	02	026 30 Tablette(n)	B
		034 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 01 400 mg, nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Lodine retard 600 mg, Filmtabletten

Alfasigma Schweiz AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 51181	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	28.07.2022
Zusammensetzung	02	etodolacum 600 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	02	026 30 Tablette(n)	B
		034 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Lodine 300 mg, Filmtabletten

Alfasigma Schweiz AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 48625	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	28.07.2022
Zusammensetzung	02	etodolacum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	02	037	30 Tablette(n) B
		045	100 Tablette(n) B
		053	10 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Lorazepam Xilmac, solution injectable

Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: 50490	Catégorie de remise: B	Index: 01.04.1.	14.07.2022
Composition	02	lorazepamum 4 mg, macrogolum 400, alcohol benzylicus 21 mg, propylenglycolum 822.5 mg ad solutionem pro 1 ml.	
Remarque		(Modification du nom de la préparation, anciennement: Temesta, solution injectable) (Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation) Soumis à la loi fédérale sur les stupéfiants et les substances (RS 812.121) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Lynparza 100 mg, Filmtabletten**02 Lynparza 150 mg, Filmtabletten**

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66745	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	26.07.2022
Zusammensetzung	01	olaparibum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	olaparibum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) A
		002	112 Tablette(n) A
	02	003	56 Tablette(n) A
		004	112 Tablette(n) A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Juli 2022)	
Gültig bis		26.09.2023	

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

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 37979	Abgabekategorie: B	Index: 02.08.1.	26.07.2022
Zusammensetzung	02	naftazonum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	naftazonum 30 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Vasoprotektor bei venöser Insuffizienz	
Packung/en	02	082 30 Tablette(n)	B
		090 60 Tablette(n)	B
		104 100 Tablette(n)	B
	03	112 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Mercurius cyanatus D4, Tropfen zum Einnehmen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59722	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	18.07.2022
Zusammensetzung	01	hydrargyrum bicyanatum (HAB) D4 1 g, ethanolum 96 per centum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 g, corresp. 28 guttae, corresp. ethanolum 21 % V/V.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Dilutio)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Metoflex 750 mg, comprimés

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

N° d'AMM: 66781	Catégorie de remise: B	Index: 01.13.0.	14.07.2022
Composition	01	methocarbamolium 750 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Myorelaxant	
Conditionnements	01	004 10 comprimé(s)	B
		005 50 comprimé(s)	B
		006 100 comprimé(s)	B
Remarque		(Modification de la composition en excipients)	
Valable jusqu'au		16.10.2024	

01 Mictonorm 45 mg, Gélules à libération modifiée

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

N° d'AMM: 68269	Catégorie de remise: B	Index: 05.02.0.	20.07.2022
Composition	01	propiverini hydrochloridum 45 mg corresp. propiverinum 40.92 mg, acidum citricum, povidonum, lactosum monohydricum 8.5 mg, talcum, triethylis citras, magnesii stearas, acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:1, acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:2, ammonio methacrylatis copolymerum A, ammonio methacrylatis copolymerum B, matériel de la capsule: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro capsula.	
Indication		Incontinence, fréquence urinaire et urgence urinaire	
Conditionnements	01	001	7 capsule(s) B
		002	28 capsule(s) B
		003	84 capsule(s) B
Remarque		(Changement ou ajout d'un conditionnement ; nouveau : 84 capsule(s))	
Valable jusqu'au		06.10.2026	

02 Myrtaven, capsule

IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano

N° d'AMM: 49506	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.08.1.	18.07.2022
Composizione	02	anthocyanosidea e vaccinio myrtillo 58 mg, excipients pro capsula.	
Indicazione		Microangiopatie e flebopatie provocate da fragilità e alterata permeabilità dei capillari	
Confezione/i	02	031	20 capsula/capsule B
		058	60 capsula/capsule B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Naltrexin, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 56109	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.1.	15.07.2022
Zusammensetzung	01	naltrexoni hydrochloridum 50.000 mg corresp. naltrexonum 45.2 mg, lactosum monohydricum 123.155 mg, cellulosi pulvis, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, crosopovidonum, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 3.600 mg, hypromellosum, E 171, macrogolum 4000, E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Opiat-Antagonist zur Entwöhnung nach erfolgter Entgiftung von Opiatabhängigen, von Alkoholabhängigen.	
Packung/en	01	002	28 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Oculoheel, Augentropfen Monodosen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53908	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	08.07.2022
Zusammensetzung	01	cochlearia officinalis (HAB) D5 246 mg, echinacea (HAB) D5 246 mg, euphrasia (HAB) D5 246 mg, pilocarpus (HAB) D5 246 mg, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 2.06 mg, dinatrii phosphas dihydricus 9.35 mg, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1.0 ml.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Reizzuständen wie leichten Entzündungen der Augen, überanstrengten Augen, tränenden Augen, Sandgefühl in den Augen und Lichtempfindlichkeit	
Packung/en	01	012	20 x 0,45 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Omeprazol Zentiva 10 mg, Filmtabletten**02 Omeprazol Zentiva 20 mg, Filmtabletten****03 Omeprazol Zentiva 40 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 56313	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	15.07.2022
Zusammensetzung	01	omeprazolium 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	omeprazolium 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	omeprazolium 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
		003	28 Tablette(n) B
		005	56 Tablette(n) B
		007	98 Tablette(n) B
	02	011	14 Tablette(n) B
		013	28 Tablette(n) B
		015	56 Tablette(n) B
		017	98 Tablette(n) B
	03	021	28 Tablette(n) B
		023	56 Tablette(n) B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrößen Omeprazol Zentiva 20/40 mg à 7 Filmtabletten)	
Gültig bis		25.05.2024	

01 Omidia Kreislauf Tropfen, Tropfen zum Einnehmen

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 23096	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	27.07.2022
Zusammensetzung	01	crataegus e fructibus recentibus D3 0.3 ml, sanguinaria canadensis (HAB) D6 0.3 ml, selenicereus grandiflorus (HAB) D3 0.2 ml, viscum album D3 0.2 ml ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 30 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei nervösen Kreislaufbeschwerden sowie bei Einschlafen von Händen und Füßen bei Durchblutungsstörungen.	
Packung/en	01	001	60 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pamorelin LA 22.5 mg, poudre et solvant pour suspension injectable à libération prolongée**02 Pamorelin LA 22.5 mg, poudre et solvant pour suspension injectable à libération prolongée**

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

N° d'AMM: 61238	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.2.	28.07.2022
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: triptorelinum 22.5 mg ut triptorelini embonas, poly(lactidum-co-glycolidum) 75/25, poly(lactidum-co-glycolidum) 85/15, mannitolium, carmellosum natricum corresp. natrium 2.3 mg, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 2 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: triptorelinum 22.5 mg ut triptorelini embonas, poly(lactidum-co-glycolidum) 75/25, poly(lactidum-co-glycolidum) 85/15, mannitolium, carmellosum natricum corresp. natrium 2.3 mg, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 2 ml.	
Indication		Analogue synthétique de la GnRH / LH-RH naturelle	
Conditionnements	01	001	1 set flacon de poudre, 1 ampoule de solvant, kit de seringues A
	02	002	1 set flacon de poudre, 1 seringue pré-remplie de solvant, 1 adaptateur de flacon avec 1 aiguille A
Remarque		Modification de l'indication thérapeutique (information sur le médicament: mise à jour de l'information juillet 2022)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Pamorelin LA 11.25 mg, poudre et solvant pour suspension injectable à libération prolongée**03 Pamorelin LA 11.25 mg, poudre et solvant pour suspension injectable à libération prolongée**

Debiopharm Research & Manufacturing SA, Rue de Levant 146, 1920 Martigny

N° d'AMM: 56349	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.2.	28.07.2022
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: triptorelinum 11.25 mg ut triptorelini embonas, poly(lactidum-co-glycolidum), mannitolium, carmellosum natricum corresp. natrium 2.3 mg, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 2 ml	
	03	Praeparatio cryodesiccata: triptorelinum 11.25 mg ut triptorelini embonas, poly(lactidum-co-glycolidum), mannitolium, carmellosum natricum corresp. natrium 2.3 mg, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 2 ml.	
Indication		Analogue synthétique de la GnRH / LH-RH naturelle	
Conditionnements	01	002	1 set flacon de poudre, 1 ampoule de solvant, kit de seringues A
	03	001	1 set flacon de poudre, 1 seringue pré-remplie de solvant, 1 adaptateur de flacon avec 1 aiguille A
Remarque		Modification de l'indication thérapeutique (information sur le médicament: mise à jour de l'information juillet 2022)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Pamorelin LA 3.75 mg, poudre et solvant pour suspension injectable à libération prolongée**02 Pamorelin LA 3.75 mg, poudre et solvant pour suspension injectable à libération prolongée**

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

N° d'AMM: 52815	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.2.	28.07.2022
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: triptorelinum 3.75 mg ut triptorelini embonas, poly(lactidum-co-glycolidum), mannitolium, carmellosum natricum corresp. natrium 2.2 mg, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 2 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: triptorelinum 3.75 mg ut triptorelini embonas, poly(lactidum-co-glycolidum), mannitolium, carmellosum natricum corresp. natrium 2.2 mg, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 2 ml.	
Indication	Analogue synthétique de la GnRH / LH-RH naturelle		
Conditionnements	01	029	1 set flacon de poudre, 1 ampoule de solvant, kit de seringues A
	02	001	1 set flacon de poudre, 1 seringue pré-remplie de solvant, 1 adaptateur de flacon avec 1 aiguille A
Remarque	Modification de l'indication thérapeutique (information sur le médicament: mise à jour de l'information juillet 2022)		
Valable jusqu'au	21.12.2023		

02 Panadol Extra, Filmtabletten

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56279	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.2.	07.07.2022
Zusammensetzung	02	paracetamolium 500 mg, coffeinum 65 mg, amyllum pregelificatum, povidonum K 25, calcii carbonas, crospovidonum, cellulolum microcristallinum, acidum alginicum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, polysorbatum 80, E 171, cera carnauba, pro compresso obducto.	
Anwendung	Analgetikum		
Packung/en	02	004	10 Tablette(n) D
Bemerkung	(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)		
Gültig bis	06.04.2024		

01 Perskindol Cool avec arnica, gel

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

N° d'AMM: 56033	Catégorie de remise: E	Index: 07.10.4.	04.07.2022
Composition	01	arnicae tinctura 200 mg, DER: 1:10, levomentholum 50 mg, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indication	Pour frictionner lors de traumatismes douloureux		
Conditionnements	01	022	50 ml E
		030	100 ml E
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

01 Perskindol Cool avec consoude, gel

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

N° d'AMM: 56015	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.4.	04.07.2022
Composition	01	symphyti radices recentis tinctura 941 mg, ratio: 1:4, levomentholum 20 mg, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Pour frictionner lors de traumatismes douloureux	
Conditionnements	01	014	50 ml D
		022	100 ml D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Pethidin HCl Amino 100 mg/2 ml, Injektionslösung**02 Pethidin HCl Amino 50 mg/1 ml, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 13369	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	06.07.2022
Zusammensetzung	01	pethidini hydrochloridum 100 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	pethidini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	046	100 Ampulle(n) A+
		054	10 Ampulle(n) A+
	02	062	10 Ampulle(n) A+
		070	100 Ampulle(n) A+
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Plendil 5 mg, Retardtabletten**02 Plendil 10 mg, Retardtabletten****03 Plendil senior 2,5 mg, Retardtabletten**

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 49166	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	04.07.2022
Zusammensetzung	01	felodipinum 5 mg, antiox.: E 310, excipients pro compresso obducto.	
	02	felodipinum 10 mg, antiox.: E 310, excipients pro compresso obducto.	
	03	felodipinum 2.5 mg, antiox.: E 310, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	028	20 Tablette(n) B
		044	100 Tablette(n) B
	02	052	20 Tablette(n) B
		079	100 Tablette(n) B
	03	117	30 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prednison Axapharm 5 mg, Tabletten
02 Prednison Axapharm 20 mg, Tabletten
03 Prednison Axapharm 50 mg, Tabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58761	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.22	14.07.2022
Zusammensetzung	01	prednisonum 5 mg, lactosum monohydricum 77.2 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.3 mg, povidonum K 30, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	prednisonum 20 mg, lactosum monohydricum 138 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.5 mg, povidonum K 30, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	prednisonum 50 mg, lactosum monohydricum 128 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.6 mg, povidonum K 30, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	20 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	20 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prednison Spirig HC 5 mg, Tabletten
02 Prednison Spirig HC 20 mg, Tabletten
03 Prednison Spirig HC 50 mg, Tabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66994	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.22	28.07.2022
Zusammensetzung	01	prednisonum 5 mg, lactosum monohydricum 77.2 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.3 mg, povidonum K 30, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	prednisonum 20 mg, lactosum monohydricum 138 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.5 mg, povidonum K 30, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	prednisonum 50 mg, lactosum monohydricum 128 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.6 mg, povidonum K 30, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	20 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	20 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rebif 8.8 und 22 RebiDose, Injektionslösung im Fertigpen**02 Rebif 22 RebiDose, Injektionslösung im Fertigpen****03 Rebif 44 RebiDose, Injektionslösung im Fertigpen**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 62067	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	26.07.2022
Zusammensetzung	01	I) 8.8 mcg/0.2 ml: interferonum beta-1a ADNr 8.8 µg corresp. 2.4 Mio U.I., alcohol benzylicus 1.0 mg, mannitolium, methioninum, poloxamerum 188, natrii acetat trihydricus, natrii hydroxidum, acidum aceticum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.2 ml corresp. natrium 0.01 mg. II) 22 mcg / 0.5 ml: interferonum beta-1a ADNr 22 µg corresp. 6 Mio U.I., alcohol benzylicus 2.5 mg, mannitolium, methioninum, poloxamerum 188, natrii acetat trihydricus, natrii hydroxidum, acidum aceticum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium max. 0.03 mg.	
	02	interferonum beta-1a ADNr 22 µg corresp. 6 Mio U.I., alcohol benzylicus 2.5 mg, mannitolium, methioninum, poloxamerum 188, natrii acetat trihydricus, natrii hydroxidum, acidum aceticum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium max. 0.03 mg.	
	03	interferonum beta-1a ADNr 44 µg corresp. 12 Mio U.I., alcohol benzylicus 2.5 mg, mannitolium, methioninum, poloxamerum 188, natrii acetat trihydricus, natrii hydroxidum, acidum aceticum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium max. 0.04 mg.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001 6 + 6 Injektor(en), vorgefüllt/Pen 6 Fertigpens 8.8µg/0.2 ml + 6 Fertigpens 22µg/0.5 ml	B
	02	004 12 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
	03	007 12 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 3 Injektoren)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Rennie Spearmint, Lutschtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 49670	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	14.07.2022
Zusammensetzung	02	calcii carbonas 680 mg, magnesii subcarbonas ponderosus 80 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Packung/en	02	079 36 Tablette(n)	D
		087 60 Tablette(n)	D
		095 120 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Rudolac, Sirup in Flasche

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 51067	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.12	07.07.2022
Zusammensetzung	03	lactulosum liquidum corresp. lactulosum 10 g, ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Darmregulans	
Packung/en	03	003	1000 ml D
		004	500 ml D
		005	200 ml D
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 10 x 15 ml und 20 x 15 ml im Beutel)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sangerol mint, Spüllösung

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 49437	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	21.07.2022
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum monohydricum 5.33 mg, lysozymi hydrochloridum 8 mg corresp. 160000 U. FIP, tyrothricinum 10 mg, propylenglycolum, xylitolum, aromatica, color.: E 104, E 131, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	021	200 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sangerol, Spray

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 51808	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	21.07.2022
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum monohydricum corresp. lidocaini hydrochloridum monohydricum 66 µg pro dosi, lysozymi hydrochloridum corresp. lysozymi hydrochloridum 106 µg pro dosi, tyrothricinum 0.67 mg/ml corresp. tyrothricinum 134 µg pro dosi, aromatica, color.: E 104, E 131, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 100.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	001	50 ml D
		011	20 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Scabi-med 5%, Creme

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 66376	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.5.	04.07.2022
Zusammensetzung	01	permethrinum 50 mg, conserv.: E 200, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Behandlung von Scabies	
Packung/en	01	001	30 g B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Seebri Breezhaler, 50 Mikrogramm, Pulver zur Inhalation, Hartkapseln

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62580	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	28.07.2022
Zusammensetzung	01	glycopyrronium 50 µg ut glycopyrronii bromidum corresp. glycopyrronium 44 µg pro dosi, lactosum monohydricum, magnesii stearas, pro capsula.	
Anwendung		COPD	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) B
		002	90 Kapsel(n) 3 Packungen à 30 Kapseln B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Husten mit Verschleimung, Sirup

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 66517	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	27.07.2022
Zusammensetzung	01	kalium iodatum (HAB) D12 (Ph.Eur.3.1.1) 0.106 ml, polygala senega (HAB) D8 0.106 ml, stibium sulfuratatum aurantiacum (HAB) D12 0.106 ml, aqua ad iniectabile, sorbitolum liquidum non cristallisabile 2785.2 mg, acidum citricum, ethanololum 96 per centum, ad solutionem pro 2.5 ml, corresp. ethanololum 2.45 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei erkältungsbedingtem Husten mit Schleimbildung	
Packung/en	01	002	118 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Trockener Husten, Sirup

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 66522	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	27.07.2022
Zusammensetzung	01	atropa bella-donna (HAB) D6 (Ph.Eur.Hom. 1.1.3) 0.053 ml, drosera (HAB) D4 0.053 ml, polygala senega (HAB) D6 0.053 ml, prunus laurocerasus (HAB) D4 0.053 ml, rumex crispus (HAB) D4 0.053 ml, verbascum densiflorum (HAB) D6 0.053 ml, aqua ad iniectabile, sorbitolum liquidum non cristallisabile 2785.2 mg, acidum citricum, ethanololum 96 per centum, ad solutionem pro 2.5 ml, corresp. ethanololum 2.45 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischen Arzneimittelbild bei trockenem Husten und Hustenreiz infolge von Erkältungen	
Packung/en	01	002	118 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sitagliptin-Mepha 25 mg, Lactab
02 Sitagliptin-Mepha 50 mg, Lactab
03 Sitagliptin-Mepha 100 mg, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66804	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	14.07.2022
Zusammensetzung	01	sitagliptinum 25 mg ut sitagliptini malas, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini malas, excipiens pro compresso obducto.	
	03	sitagliptinum 100 mg ut sitagliptini malas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
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 Solcoseryl, Gel
02 Solcoseryl mite, Gel

MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 26396	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	27.07.2022
Zusammensetzung	01	dialysatum deproteinatum sanguinis vituli siccum 8.3 mg (Rind: Blut), calcii lactas pentahydricus, carmellosum natricum, propylenglycolum 20 mg, acidum lacticum, natrii hydroxidum, propylis parahydroxybenzoas 0.27 mg, E 218 1.73 mg, aqua ad iniectabile, ad gelatum pro 1 g.	
	02	dialysatum deproteinatum sanguinis vituli siccum 4.15 mg (Rind: Blut), calcii lactas pentahydricus, carmellosum natricum, propylenglycolum 20 mg, acidum lacticum, natrii hydroxidum, propylis parahydroxybenzoas 0.27 mg, E 218 1.73 mg, aqua ad iniectabile, ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Wund- und Heilgel	
Packung/en	01	018	20 g D
	02	034	20 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.07.2024	

01 Solcoseryl, Salbe

MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 26395	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	27.07.2022
Zusammensetzung	01	dialysatum deproteinatum sanguinis vituli siccum 2.07 mg (Rind: Blut), vaselinum album, alcohol cetylicus 35 mg, cholesterolum, propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, E 218 1.6 mg, aqua ad iniectabile, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wund- und Heilsalbe	
Packung/en	01	011	20 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.09.2024	

01 Solifenacin Sandoz 5 mg, Filmtabletten
02 Solifenacin Sandoz 10 mg, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66823	Abgabekategorie: B	Index: 05.02.0.	05.07.2022
Zusammensetzung	01	solifenacini succinas 5 mg corresp. solifenacinum 3.8 mg, lactosum monohydricum 51.625 mg, hypromellosum, amyllum pregelificatum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	solifenacini succinas 10 mg corresp. solifenacinum 7.5 mg, lactosum monohydricum 103.25 mg, hypromellosum, amyllum pregelificatum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, talcum, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der instabilen (überaktiven) Blase	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	90 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Solmucol 600 tosse grassa, granulato

IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano

N° d'AMM: 57868	Categoria di dispensazione: D	Index: 03.02.0.	05.07.2022
Composizione	01	acetylcysteinum 600 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, antiox.: E 320, excipients ad granulatum pro charta 2.7 g.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	001	7 bustina/bustine D
		002	10 bustina/bustine D
		003	20 bustina/bustine D
		005	14 bustina/bustine D
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Spikevax, Injektionsdispersion**02 Spikevax 0.1 mg/ml, Injektionsdispersion**

Moderna Switzerland GmbH, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 68267	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	15.07.2022
Zusammensetzung	01	elasomeranum 1.26 mg, heptadecan-9-ylis 8-((2-hydroxyethyl)(6-oxo-6-(undecyloxy)hexyl)amino)-octanoas, cholesterolum, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, 1,2-dimyristoyl-rac-glycero-3-polyethylenglycoli 2000 aether methylicus, trometamolium, trometamoli hydrochloridum, acidum aceticum, natrii acetat, saccharum, aqua ad iniectabile, ad suspensionem pro 6.3 ml corresp. natrium 0.033 mg pro dosi.	
	02	elasomeranum 0.05 mg pro dosi, heptadecan-9-ylis 8-((2-hydroxyethyl)(6-oxo-6-(undecyloxy)hexyl)amino)-octanoas pro dosi, cholesterolum pro dosi, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum pro dosi, 1,2-dimyristoyl-rac-glycero-3-polyethylenglycoli 2000 aether methylicus pro dosi, trometamolium pro dosi, trometamoli hydrochloridum pro dosi, acidum aceticum glaciale pro dosi, natrii acetat trihydricus pro dosi, saccharum pro dosi, aqua ad iniectabile pro dosi, natrium 0.017 mg pro dosi, pro dosi.	
Anwendung	Spikevax ist für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Personen ab 6 Jahren indiziert.		
Packung/en	01	002	10 Durchstechflasche(n) Packaging with 10 multiple-dose vials, supplied in a 5 ml Type I glass vial B
	02	003	10 Durchstechflasche(n) Jede 10 ml Durchstechflasche enthält 5 Dosen à 0,5 ml B
Bemerkung	Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)		
Gültig bis	11.01.2023		

01 Stannum metallicum 5 %, Crème

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59831	Abgabekategorie: B/D	Index: 20.02.	15.07.2022
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentrationen: stannum metallicum (HAB) 50 mg, aqua purificata, paraffinum liquidum, vaselinum flavum, paraffinum liquidum, ozokeritum, ricini oleum hydrogenatum, sorbitani/glyceroli isostearas, polyglyceroli-3 mono-oleas, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Salbe)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Succicaptal, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 62303	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.2.	26.07.2022
Zusammensetzung	01	succimerum 200.54 mg, lactosum monohydricum 139.58 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, glycerolum, pro capsula.	
Anwendung	Antidot, Schwermetallen		
Packung/en	01	001	15 Kapsel(n) A
Bemerkung	(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Symfona 60mg, capsules**02 Symfona 120mg, capsules**

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

N° d'AMM: 52408	Catégorie de remise: B	Index: 02.97.0.	18.07.2022
Composition	01	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum (Ginkgo biloba L., folium) 60 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 13.2-16.2 mg et terpenlactona ginkgo 3.2-4.0 mg, DER: 35-67:1, solvant d'extraction Acetonum 60% (m/m), excipients pro capsula.	
	02	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum (Ginkgo biloba L., folium) 120 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 26.4-32.4 mg et terpenlactona ginkgo 6.5-7.9 mg, DER: 35-67:1, solvant d'extraction Acetonum 60 % (m/m), excipients pro capsula.	
Indication		En cas de troubles dus à l'artériosclérose	
Conditionnements	01	001	50 capsule(s) B
		002	100 capsule(s) B
	02	003	50 capsule(s) B
		004	30 capsule(s) B
		005	60 capsule(s) B
		006	120 capsule(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Tamoxifen Farnos 10 mg, Tabletten**02 Tamoxifen Farnos 20 mg, Tabletten**

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 49059	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	05.07.2022
Zusammensetzung	01	tamoxifenum 10 mg ut tamoxifeni citras, excipients pro compresso.	
	02	tamoxifenum 20 mg ut tamoxifeni citras, excipients pro compresso.	
Anwendung		Oncologicum	
Packung/en	01	019	30 Tablette(n) A
		027	100 Tablette(n) A
	02	035	30 Tablette(n) A
		043	100 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tasigna 200 mg, Kapseln**02 Tasigna 150 mg, Kapseln****03 Tasigna 50 mg, Kapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58007	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	14.07.2022
Zusammensetzung	01	nilotinibum 200 mg ut nilotinibi hydrochloridum monohydricum, lactosum monohydricum 156.11 mg, crospovidonum, poloxamerum 188, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, kalii hydroxidum, E 172 (rubrum), pro capsula.	
	02	nilotinibum 150 mg ut nilotinibi hydrochloridum monohydricum, lactosum monohydricum 117.08 mg, crospovidonum, poloxamerum 188, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammoniae solutio 28 per centum, pro capsula.	
	03	nilotinibum 50 mg ut nilotinibi hydrochloridum monohydricum, lactosum monohydricum 39.025 mg, crospovidonum, poloxamerum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammoniae solutio 28 per centum, pro capsula.	
Anwendung		Behandlung der chronischen myeloischen Leukämie	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) A
		002	112 Kapsel(n) A
	02	004	112 Kapsel(n) A
	03	005	120 Kapsel(n) A
Bemerkung		(Streichung Drucktinte b) Schellack (E904), Eisenoxid (E172, rot), Propylenglykol, Eisenoxid (E172, schwarz), Titaniumdioxid (E171))	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tonopan forte 25 mg, Dragées

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66826	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	01.07.2022
Zusammensetzung	01	diclofenacum kalicum 25 mg, silica colloidalis anhydrica, tricalcii phosphas, magnesii stearas, maydis amyllum, povidonum K 30, carboxymethylamyllum natricum A corresp. natrium 0.42 mg, Überzug: cellulolum microcristallinum, macrogolum 8000, povidonum K 30, saccharum 45.42 mg, talcum, macrogolum 8000, saccharum Traces, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Dragée(s) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Toplexil, Sirup

Opella Healthcare Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 51594	Abgabekategorie: B	Index: 03.01.2.	27.07.2022
Zusammensetzung	02	oxomemazinum 1.65 mg, natrii benzoas 15 mg, glycerolum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, E 150(a), maltitolum liquidum 4.41 g, acesulfamum kalicum, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 5 ml corresp. natrium 8.26 mg.	
Anwendung		trockener Husten	
Packung/en	02	045	150 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tramadol-Mepha 100, Injektionslösung

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 52560	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	12.07.2022
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 100 mg, natrii acetat trihydricus corresp. natrium 1.4 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	039	1 x 5 Ampulle(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ultomiris 300 mg/30 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Ultomiris 300 mg/3 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****03 Ultomiris 1100 mg/11 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Alexion Pharma GmbH, Giesshübelstrasse 30, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 67278	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	14.07.2022
Zusammensetzung	01	ravulizumabum 300 mg, natrii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 30 ml corresp. natrium 115 mg.	
	02	ravulizumabum 300 mg, natrii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas, argininum, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 3 ml corresp. natrium 4.6 mg.	
	03	ravulizumabum 1100 mg, natrii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas, argininum, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 11 ml corresp. natrium 16.8 mg.	
Anwendung		Erwachsene Patienten mit paroxysmaler nächtlicher Hämoglobinurie; atypisches Hämolytisch-Urämisches Syndrom (aHUS)	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 04/2022)	
Gültig bis		19.01.2025	

01 Vaniqa, Crème

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 55658	Abgabekategorie: B	Index: 10.99.0.	12.07.2022
Zusammensetzung	01	eflornithinum 115 mg ut eflornithini hydrochloridum monohydricum, aqua purificata, glyceroli stearas, macrogoli 100 stearas, alcohol cetylicus et stearylicus 26 mg, macrogoli aether cetostearylicus, paraffinum perliquidum, alcohol stearylicus 14.2 mg, dimeticonum, natrii hydroxidum, phenoxyethanolum, propylis parahydroxybenzoas 0.32 mg, E 218 0.8 mg, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Hirsutismus im Gesicht bei Frauen	
Packung/en	01	001	30 g B
		002	60 g B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vaxelis 0.5 ml, Injektionssuspension

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

Zul.-Nr.: 66940	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	15.07.2022
Zusammensetzung	01	polysaccharida haemophili influenzae typus B conjugata cum proteino neisseriae meningitidis B 53 µg corresp. polysaccharida haemophili influenzae typus B 3 µg et neisseria meningitidis B outer membrane protein complex 50 µg, hepatitis B viri antigenum ADNr 10 µg, toxoidum pertussis 20 µg, haemagglutininum filamentosum 20 µg, pertactinum 3 µg, fimbriae Typ 2 und 3 5 µg, toxoidum diphtheriae min. 20 U.I., toxoidum tetani min. 40 U.I., virus poliomyelitis typus 1 inactivatus (Mahoney) 40 U., virus poliomyelitis typus 2 inactivatus (MEF-1) 8 U., virus poliomyelitis typus 3 inactivatus (Saukett) 32 U., aluminium ut alumini phosphas et alumini hydroxyphosphas sulfas amorphus, natrii phosphates, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.95 mg, residui: glutaralum, formaldehydum, neomycinum, streptomycinum, polymyxinum B, albuminum seri bovis, alumini thiocyanas, faecis proteina.	
Anwendung		Grundimmunisierung und Auffrischimpfung bei Säuglingen und Kleinkindern ab einem Alter von 6 Wochen bis 4 Jahre (vor dem 5. Geburtstag) gegen Diphtherie, Tetanus, Pertussis, Hepatitis B, Poliomyelitis und durch Haemophilus influenzae Typ b (Hib) verursachte invasive Krankheiten.	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) mit 2 Nadeln B
		002	10 Fertigspritze(n) mit 20 Nadeln B
		003	10 Fertigspritze(n) mit 10 Nadeln B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 10 Fertigspritzen mit 10 Nadeln)	
Gültig bis		27.08.2024	

01 Veklury, Pulver für Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Gilead Sciences Switzerland Sàrl, General-Guisan-Strasse 8, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 68026	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	01.07.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: remdesivirum 100 mg, sulfobutylbetadexum natricum 3.146 g, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium 211.8 mg.	
Anwendung		Corona virus disease 2019 (COVID-19)	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: J05A neu: J05AB16) Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		25.11.2022	

01 Viscum album Herba Extractum resinosum 10%, Crème

Iscador AG, Kirschweg 9, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 66330	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	14.07.2022
Zusammensetzung	01	visci albi herbae recentis extractum resinosum (Viscum album ssp. austriacum (Wiesb.) Vollm., herba; Wirtsbaum: Pinus) 100.0 mg DER: 20-40:1, Auszugsmittel überkritisches Kohlendioxid, sesami oleum raffinatum 400.2 mg, aqua purificata, adeps lanae 79.8 mg, cera flava, ethanolum 96 per centum 47.9 mg, alcoholes adipis lanae, glyceroli monostearas 40-55, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher (Salbe) (Unguentum))	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vivotif, Kapseln

Emergent BioSolutions Berna GmbH, 3098 Köniz

Zul.-Nr.: 467	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	07.07.2022
Zusammensetzung	01	salmonella typhi viva Stamm Ty 21a min.2 Mia. U., antiox.: E 300, color.: E 127, excipients pro capsula.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Typhus abdominalis, ab dem vollendeten 5. Lebensjahr	
Packung/en	01	002	3 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 W-Tropfen

Thiola GmbH, Stanserstrasse 111, 6064 Kerns

Zul.-Nr.: 16598	Abgabekategorie: D	Index: 10.07.0.	26.07.2022
Zusammensetzung	01	acidum lacticum 41.0 mg, acidum salicylicum 100.0 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gegen Hühneraugen, Hornhaut und Warzen	
Packung/en	01	011	10 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zeller Heuschnupfen, Filmtabletten

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 66889	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.8.	08.07.2022
Zusammensetzung	01	petasitidis folii extractum carbonei dioxido 17.8-40.0 mg corresp. petasina 8 mg, DER: 50-100:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zur Behandlung der Symptome von Heuschnupfen (allergische Rhinitis)	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
		002	60 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zemplar 1 µg, Kapseln**02 Zemplar 2 µg, Kapseln**

AbbVie AG, Alte Steinhäuserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 57989	Abgabekategorie: B	Index: 07.05.0.	21.07.2022
Zusammensetzung	01	paricalcitolium 1 µg, antiox.: E 321, excipients pro capsula.	
	02	paricalcitolium 2 µg, antiox.: E 321, excipients pro capsula.	
Anwendung		Behandlung des sekundären Hyperparathyreoidismus CKD 3, 4 und 5 Stufe	
Packung/en	01	004	28 Kapsel(n) B
	02	008	28 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Zentel, Kautabletten

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 49748	Abgabekategorie: B	Index: 08.05.1.	07.07.2022
Zusammensetzung	02	albendazolium 400 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, color.: E 110, excipients pro compresso.	
Anwendung		Anthelminticum	
Packung/en	02	024	1 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Zentel, Suspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 49749	Abgabekategorie: B	Index: 08.05.1.	07.07.2022
Zusammensetzung	03	albendazolium 400 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 200, E 202, E 210, excipients ad suspensionem pro 10 ml.	
Anwendung		Anthelminticum	
Packung/en	03	023	10 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 ZinCream Medinova, Cremepaste

Medinova AG, Eggbühlstrasse 28, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 52532	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	26.07.2022
Zusammensetzung	02	zinci oxidum 200 mg, vaselinum album, paraffinum liquidum, alcohol cetylicus 55 mg, polysorbatum 60, sorbitani stearas, isopropylis myristas, decylis oleas, propylenglycolum 50 mg, E 307, butylis parahydroxybenzoas 0.4 mg, E 214 0.4 mg, E 218 3.2 mg, aqua purificata q.s. ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Windeldermatitis, Intertrigo, kleinere Wunden	
Packung/en	02	001	3 x 5 g D
		078	50 g D
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 3 x 5 g)	
Gültig bis		18.12.2023	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Alvebuton 100 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Rinder, Schweine, Pferde, Schafe und Ziegen

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 67047	Abgabekategorie: B	Index:	14.07.2022
Zusammensetzung	01	menbutonum 100 mg, chlorocresolum 2.0 mg, E 223 2.0 mg, acidum edeticum, ethanolaminum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Roborans für Rinder, Schweine, Pferde, Schafe und Ziegen	
Packung/en	01	001 100 ml	B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Menbuton ufamed 100 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Rinder, Schweine, Pferde, Schafe und Ziegen)	
Gültig bis		17.12.2024	

01 Clamoxyl ad us. vet., Injektionssuspension für Rinder, Schweine, Hunde und Katzen

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

Zul.-Nr.: 45176	Abgabekategorie: B	Index:	13.07.2022
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 150.0 mg ut amoxicillinum trihydricum, polysorbatum 80, aluminii monostearas, ethylis oleas, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Rinder, Schweine, Hunde und Katzen	
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dilaterol ad us. vet., Sirup für Pferde

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

Zul.-Nr.: 66133	Abgabekategorie: B	Index:	15.07.2022
Zusammensetzung	01	clenbuteroli hydrochloridum 25 µg corresp. clenbuterolum 22 µg, E 218 2.02 mg, propylis parahydroxybenzoas 0.26 mg, macrogolum 400, saccharum, glycerolum (85 per centum), ethanolum 96 per centum, carbomerum 974P, natrii hydroxidum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bronchodilatator für Pferde	
Packung/en	01	001 355 ml	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Flubenol KH ad us. vet., Paste

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 49738	Abgabekategorie: B	Index:	29.07.2022
Zusammensetzung	01	flubendazolum 44 mg, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad pastam pro 1 ml.	
Anwendung		Orales Breitspektrum-Anthelminthikum für Katzen und Hunde	
Packung/en	01	013 7,5 ml Pastenspritze	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Otomax ad us. vet., Ohrentropfen

MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 55762	Abgabekategorie: A	Index:	29.07.2022
Zusammensetzung	01	gentamicinum 3 mg ut gentamicini sulfas, betamethasonum 0.88 mg ut betamethasoni valeras, clotrimazolum 8.8 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Otitis externa bei Hunden	
Packung/en	01	007	14 ml A
		015	34 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Simparica 5 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde**02 Simparica 10 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde****03 Simparica 20 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde****04 Simparica 40 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde****05 Simparica 80 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde****06 Simparica 120 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde**

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

Zul.-Nr.: 66273	Abgabekategorie: B	Index:	27.07.2022
Zusammensetzung	01	sarolanerum 5 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	sarolanerum 10 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	03	sarolanerum 20 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	04	sarolanerum 40 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	05	sarolanerum 80 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	06	sarolanerum 120 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Ektoparasitikum gegen Flöhe, Zecken und Milben zur systemischen Anwendung beim Hund	
Packung/en	01	002	3 Tablette(n) B
	02	005	3 Tablette(n) B
	03	008	3 Tablette(n) B
	04	011	3 Tablette(n) B
	05	014	3 Tablette(n) B
	06	017	3 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
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 01.07.2022 übernimmt die Firma **AstraZeneca AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Alexion Pharma GmbH, Zürich:**

A compter du 01.07.2022, l'entreprise **AstraZeneca AG, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Alexion Pharma GmbH, Zürich:**

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

67759 Ondexxya, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Per 01.07.2022 übernimmt die Firma **Pierre Fabre Pharma SA, Allschwil** folgende/s Arzneimittel der Firma **Pierre Fabre (Suisse) S.A., Allschwil:**

A compter du 01.07.2022, l'entreprise **Pierre Fabre Pharma SA, Allschwil** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Pierre Fabre (Suisse) S.A., Allschwil:**

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

67963 Takrozem, Salbe

Per 29.07.2022 übernimmt die Firma **Sandoz Pharmaceuticals AG, Risch** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch:**

A compter du 29.07.2022, l'entreprise **Sandoz Pharmaceuticals AG, Risch** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch:**

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

39001 Parlodel, Tabletten
41565 Zaditen, Sirup
41939 Zaditen, Tabletten
44192 Nitroderm TTS
44691 Sirdalud, Tabletten
48979 Sirdalud MR, Kapseln
50709 Zofran, Infusionskonzentrat
50710 Zofran, Filmtabletten
52845 Foradil 12mcg, Trockenpulver-Kapseln zur Inhalation
53591 Zofran, Sirup
53857 Hycamtin, Lyophilisat
54157 Zofran, Zydis Lingualtabletten
54704 Estalis, transdermale Pflaster
55976 Estradot, Transdermales Pflaster
57363 Aclasta, Infusionslösung
57899 Atriance, Infusionslösung
58589 Hycamtin, Kapseln

Per 31.07.2022 übernimmt die Firma **Leman SKL SA, Lancy** folgende/s Arzneimittel der Firma **Pfizer AG, Zürich:**

A compter du 31.07.2022, l'entreprise **Leman SKL SA, Lancy** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Pfizer AG, Zürich:**

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

50490 Lorazepam Xilmac, solution injectable

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

Zeichenerklärung / Légende

- | | |
|---|---|
| <p>1 Widerruf der Zulassung infolge Verzichts auf Vertrieb
Révocation de l'AMM suite à la décision de l'entreprise de renoncer à la distribution</p> <p>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</p> | <p>3 Widerruf der Zulassung infolge Entlassung aus der Heilmittelkontrolle
Révocation de l'AMM pour les spécialités libérées du contrôle des médicaments</p> <p>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</p> |
|---|---|

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Amavita Xylometazolin 0,1 %, Nasenspray Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	61228	D	12.02.1.	30.09.2022
1	01	Atorvastatin Stada 10 mg, Filmtabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	62142	B	07.12.0.	01.12.2022
1	02	Atorvastatin Stada 20 mg, Filmtabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	62142	B	07.12.0.	01.12.2022
1	03	Atorvastatin Stada 40 mg, Filmtabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	62142	B	07.12.0.	01.12.2022
1	04	Atorvastatin Stada 80 mg, Filmtabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	62142	B	07.12.0.	01.12.2022
1	01	Atripla, Filmtabletten Gilead Sciences Switzerland Sàrl, General-Guisan-Strasse 8, 6300 Zug	60011	A	08.03.0.	31.12.2022
1	01	Eludril N, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimerweg 183, 4123 Allschwil	62150	D	12.03.3.	12.12.2022
4	01	Emgality 120 mg, solution pour injection en seringue pré-remplie Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	67027	B	02.05.1.	18.07.2022

1	01	Exemestan Spirig HC, Filmtabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	62430	B	07.16.2.	06.07.2022
1	01	Fentanyl Sandoz MAT 12 ug/h, transdermales Pflaster Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	57997	A+	01.01.3.	31.07.2022
1	02	Fentanyl Sandoz MAT 25 ug/h, transdermales Pflaster Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	57997	A+	01.01.3.	31.07.2022
1	03	Fentanyl Sandoz MAT 50 ug/h, transdermales Pflaster Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	57997	A+	01.01.3.	31.07.2022
1	04	Fentanyl Sandoz MAT 75 ug/h, transdermales Pflaster Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	57997	A+	01.01.3.	31.07.2022
1	05	Fentanyl Sandoz MAT 100 ug/h, transdermales Pflaster Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	57997	A+	01.01.3.	31.07.2022
1	01	Leucen heilungsfördernde Salbe, Salbe Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	15855	D	10.06.0.	28.07.2022
1	01	Metoprolol retard Helvepharm 25 mg, Filmtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	59131	B	02.03.0.	08.07.2022
1	02	Metoprolol retard Helvepharm 50 mg, Filmtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	59131	B	02.03.0.	08.07.2022
1	03	Metoprolol retard Helvepharm 100 mg, Filmtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	59131	B	02.03.0.	08.07.2022
1	04	Metoprolol retard Helvepharm 200 mg, Filmtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	59131	B	02.03.0.	08.07.2022

1	01	Oxycodon Streuli 5mg, Retardtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	65113	A+	01.01.3.	31.07.2022
1	02	Oxycodon Streuli 10mg, Retardtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	65113	A+	01.01.3.	31.07.2022
1	03	Oxycodon Streuli 20mg, Retardtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	65113	A+	01.01.3.	31.07.2022
1	04	Oxycodon Streuli 40mg, Retardtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	65113	A+	01.01.3.	31.07.2022
1	05	Oxycodon Streuli 80mg, Retardtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	65113	A+	01.01.3.	31.07.2022
1	01	Parsenn-Herpes Creme, Creme ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	56967	D	10.09.3.	01.10.2022
1	02	Pravastatin Streuli 20, Tabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	57534	B	07.12.0.	31.07.2022
1	03	Pravastatin Streuli 40, Tabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	57534	B	07.12.0.	31.07.2022
1	01	Simvasin Spirig HC 20, Filmtabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	57452	B	07.12.0.	01.03.2023
1	02	Simvasin Spirig HC 40, Filmtabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	57452	B	07.12.0.	01.03.2023
1	03	Simvasin Spirig HC 80, Filmtabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	57452	B	07.12.0.	01.03.2023
1	01	Vespa crabro 1% Salbe (Unguentum) Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59924	D	20.02.	31.07.2022

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	B-TS Trio ad us. vet., prémélange médicamenteux pour porcs et veaux Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	56374	B	13.07.2022
1	01	Vital TSS 96 ad us. vet., Arzneimittelvornischung für Schweine und Kälber Vital AG, Industriestrasse 30, 5036 Oberentfelden	47470	B	13.07.2022
1	02	Vital TSS 480 ad us. vet., Arzneimittelvornischung für Schweine und Kälber Vital AG, Industriestrasse 30, 5036 Oberentfelden	47470	B	13.07.2022

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

Zeichenerklärung / Légende

- 1 Erlöschen der regulären Zulassung**
Extinction de l'AMM standard
- 2 Erlöschen der befristeten Zulassung**
Extinction de l'AMM à durée limitée

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Amavita Echinacea, Tropfen Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	63062	D	03.99.0.	26.12.2022
1	01	Bonherba classique Herbis zuckerfrei, Kräuterbonbons F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon	62700	E	12.03.9.	18.12.2022
1	01	Condylone, Liniment Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon	48931	A	10.99.0.	31.12.2022
1	01	Cystoforce, Tropfen A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG	66174	D	05.02.0.	21.12.2022
1	01	Gemcitabin DRAC 200mg, Lyophilisat Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen	62825	A	07.16.1.	27.12.2022
1	02	Gemcitabin DRAC 1g, Lyophilisat Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen	62825	A	07.16.1.	27.12.2022
1	03	Gemcitabin DRAC 2g, Lyophilisat Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen	62825	A	07.16.1.	27.12.2022
1	01	Isochinol, pommade Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	36251	D	10.01.0.	31.12.2022
1	02	Pectocalmine N, sirop Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	12874	C	03.03.1.	31.12.2022

1	01	Peritoneal-Dialyse-Lösung I Bichsel Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	33507	B	05.04.0.	11.12.2022
1	02	Peritoneal-Dialyse-Lösung II Bichsel Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	33507	B	05.04.0.	11.12.2022
1	03	Peritoneal-Dialyse-Lösung III Bichsel Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	33507	B	05.04.0.	11.12.2022
1	04	Peritoneal-Dialyse-Lösung IV Bichsel Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	33507	B	05.04.0.	11.12.2022
1	05	Peritoneal-Dialyse-Lösung V Bichsel Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	33507	B	05.04.0.	11.12.2022
1	06	Peritoneal-Dialyse-Lösung VI Bichsel Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	33507	B	05.04.0.	11.12.2022
1	07	Peritoneal-Dialyse-Lösung VII Bichsel Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	33507	B	05.04.0.	11.12.2022
1	08	Peritoneal-Dialyse-Lösung VIII Bichsel Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	33507	B	05.04.0.	11.12.2022
1	09	Peritoneal-Dialyse-Lösung IX Bichsel Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	33507	B	05.04.0.	11.12.2022
1	10	Peritoneal-Dialyse-Lösung X Bichsel Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	33507	B	05.04.0.	11.12.2022
1	11	Peritoneal-Dialyse-Lösung XI Bichsel Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	33507	B	05.04.0.	11.12.2022
1	12	Peritoneal-Dialyse-Lösung XII Bichsel Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	33507	B	05.04.0.	11.12.2022
1	13	Peritoneal-Dialyse-Lösung XIII Bichsel Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	33507	B	05.04.0.	11.12.2022

1	14	Peritoneal-Dialyse-Lösung XIV Bichsel Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	33507	B	05.04.0.	11.12.2022
1	15	Peritoneal-Dialyse-Lösung XV Bichsel Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	33507	B	05.04.0.	11.12.2022
1	16	Peritoneal-Dialyse-Lösung XVI Bichsel Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	33507	B	05.04.0.	11.12.2022
1	17	Peritoneal-Dialyse-Lösung XVII Bichsel Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	33507	B	05.04.0.	11.12.2022
1	18	Peritoneal-Dialyse-Lösung XVIII Bichsel Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	33507	B	05.04.0.	11.12.2022
1	19	Peritoneal-Dialyse-Lösung XIX Bichsel Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	33507	B	05.04.0.	11.12.2022
1	20	Peritoneal-Dialyse-Lösung XX Bichsel Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	33507	B	05.04.0.	11.12.2022
1	01	Sedazin 1 mg, compresse Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia	47481	B	01.04.1.	18.12.2022
1	02	Sedazin 2,5 mg, compresse Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia	47481	B	01.04.1.	18.12.2022
1	02	Septivon, Lösung Interdelta S.A., Route André-Piller 21, 1762 Givisiez	37816	D	10.09.1.	04.12.2022
1	01	Telebrix 12 Sodium, Lösung zur Blasen-Instillation Guerbet AG, Thurgauerstrasse 32, 8050 Zürich	38359	B	14.01.0.	11.12.2022
1	01	Zoledronate mmpharm Onco, Infusionskon- zentrat mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	62682	B	07.99.0.	13.12.2022

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Kanamastine 400 ad us. vet., suspension Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	46078	A	31.12.2022
1	01	Optimectin ad us. vet., Injektionslösung VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern	56008	A	31.12.2022
1	02	Utrorale ad us. vet., émulsion Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	23946	B	31.12.2022

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

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

- 2 **Sitagliptin Hydrochloride Monohydrate und Metformin Hydrochloride** 11.07.2022
 (1 Arzneimittel)
 Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation
 Sitagliptin-Metformin Xiromed ist als Ergänzung zu einer Diät und körperlicher Aktivität zur Einstellung des Blutzuckerspiegels bei Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2 indiziert, wenn weder mit Metformin noch mit Sitagliptin als Monotherapie eine ausreichende Kontrolle der Glykämie erreicht wird, oder bei Patienten, die bereits eine Kombination von Sitagliptin und Metformin erhalten. Sitagliptin-Metformin Xiromed ist auch als Ergänzung zu einer Diät und körperlicher Aktivität in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff (als dreifache Kombinationstherapie) bei Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2 indiziert, wenn durch eine Kombinationstherapie von zwei beliebigen der folgenden drei Wirkstoffe keine ausreichende Kontrolle der Glykämie erreicht wird: Metformin, Sitagliptin oder ein Sulfonylharnstoff. Wenn der Blutzuckerspiegel durch Diät und vermehrte körperliche Aktivität und Insulin alleine nicht ausreichend gesenkt werden kann: In Kombination mit Insulin.
 XIROMED SA, 6330 Cham
- 1 **Irbesartan** (1 Arzneimittel) 12.07.2022
 Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation
 Antihypertensiva
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen
- 2 **baricitinib** (1 médicament) 14.07.2022
 Modifica, nouvelle indication
 COVID-19 disease
 Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

2	lasmiditan (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif migraine Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	21.07.2022
2	Pembrolizumab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation TNBC MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	22.07.2022

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

Calcium chloride dihydrate (1 Arzneimittel) 01.07.2022

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation

Calrecia wird angewendet zur Calciumsubstitution bei kontinuierlicher Nierenersatztherapie (CRRT), langsamer verlängerter (täglich) Dialyse (SLEDD) und therapeutischem Plasmaaustausch (TPE) mit Citratantikoagulation. Calrecia ist zur Anwendung bei Erwachsenen und Kindern bestimmt.

Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Tapentadol (1 Arzneimittel) 01.07.2022

Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing

Analgetikum

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Trisodium citrate dihydrate (1 Arzneimittel) 01.07.2022

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation

Cifoban wird angewendet zur regionalen Citratantikoagulation (RCA) in der kontinuierlichen venovenösen Hämodialyse (CVVHD), der kontinuierlichen venovenösen Hämodiafiltration (CVVHDF), der kontinuierlichen (täglich) Dialyse niedriger Effizienz (SLEDD) und dem therapeutischen Plasmaaustausch (TPE) mittels Membranplasmaseparation. Cifoban ist zur Anwendung bei Erwachsenen und Kindern aller Altersgruppen (ausgenommen Frühgeborene) bestimmt.

Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Melatonin (1 Arzneimittel) 04.07.2022

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation

Hypnotika/Sedativa

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

<p>Blutserum, autolog</p> <p>Neuanmeldung eines Verfahrens für ein nichtstandardisierbares Arzneimittel gemäss Art. 33 Arzneimittelverordnung, VAM</p> <p>Zur Benetzung, Reinigung und Ernährung der Augenoberfläche bei verschiedenen Formen des trockenen Auges (Sicca- Syndrom, Keratokonjunktivitis, Epitheldefekte, Hornhautulkus bei chronischer Polyarthrit, Sjögren-Syndrom, Neurotrophe Keratopathie, Graft vs. Host Diseases, chemische Verätzungen u.a.), sowie bei speziellen Indikationen z.B. bei schweren Hornhauterkrankungen, GvHD-Erkrankungen der Augen nach Stammzelltransplantationen und schlecht heilenden Verletzungen der Augen.</p> <p>LUKS Spitalbetriebe AG, Spitalstrasse, 6000 Luzern 16</p>	05.07.2022
<p>Upadacitinib (1 Arzneimittel)</p> <p>Änderung, neue Indikation</p> <p>Nicht-radiographische axiale Spondyloarthritis</p> <p>AbbVie AG, Alte Steinhäuserstrasse 14, 6330 Cham</p>	05.07.2022
<p>Ezetimib, Rosuvastatin (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Reduktion der Serumcholesterinkonzentration</p> <p>Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar</p>	06.07.2022
<p>Lurbinectedin (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit befristeter Zulassung</p> <p>treatment of patients with metastatic small cell lung cancer (SCLC) with disease progression on or after platinum-containing therapy and with no central nervous system (CNS) metastases</p> <p>PharmaMar AG, Aeschengraben 29, 4051 Basel</p>	06.07.2022
<p>SARS-CoV-2 rS (1 Arzneimittel)</p> <p>Änderung, neue Indikation</p> <p>Nuvaxovid is indicated for active immunisation to prevent COVID-19 caused by SARS-CoV-2 in individuals 12 years of age and older.</p> <p>Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH</p>	06.07.2022
<p>Gestoden, Ethinylestradiol (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Hormonales Kontrazeptivum</p> <p>Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen</p>	07.07.2022
<p>18F-Fluorocholin (1 Arzneimittel)</p> <p>Änderung, neue Indikation eines Radiopharmazeutikums</p> <p>SWAN-Cholin ist ebenfalls geeignet für die Darstellung des hepatozellulären Karzinoms und des Nebenschilddrüsen-Adenoms.</p> <p>SWAN Isotopen AG, SWAN Haus, Inselspital, Freiburgstrasse 38, 3010 Bern</p>	08.07.2022
<p>Brivaracetamum (3 médicaments)</p> <p>Modifica, nouvelle indication</p> <p>Briivact indication as adjunctive therapy in the treatment of partial-onset seizures with or without secondary generalisation for patients from 2 to <18 years of age.</p> <p>UCB-Pharma SA, Chemin de Croix-Blanche 10, 1630 Bulle</p>	08.07.2022

<p>Perindopril-tert-butylamin, Amlodipinbesilat (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Essentielle Hypertonie und/oder stabile koronare Herzkrankheit Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen</p>	08.07.2022
<p>Liraglutidum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Antidiabetikum Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen</p>	13.07.2022
<p>Microbiote fécal Nouvelle autorisation d'un procédé pour la fabrication de médicament non standardisé selon art. 33 Oméd Gélules gastroresistantes et flacon pour la préparation de seringues administrables par coloscopie Infections à <i>Clostridoides difficile</i> récidivantes (anciennement appelée <i>Clostridium difficile</i>) et les formes sévères en association avec un prétraitement par fidaxomicine ou vancomycine Centre hospitalier universitaire vaudois (CHUV), Rue du Bugnon 21, 1011 Lausanne</p>	13.07.2022
<p>Rosuvastatine, ézétimibe (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation Traitement de substitution de l'hypercholestérolémie primaire Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève</p>	13.07.2022
<p>Extractum spissum ex: 760 mg Echinaceae purpurea herbae recentis tinctura (1:12) 40 mg Echinaceae purpurea radices recentis tinctura (1:11) 379 mg Salviae officinalis folia recentis tincture (1:17) pro compressi (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Phytoarzneimittels Halsschmerz- Tabletten werden angewendet zur kurzzeitigen Behandlung von akuten Entzündungen des Mund- und Rachenraumes mit Halsschmerzen, Schluckbeschwerden, Kratzen und Brennen im Hals und Heiserkeit. A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG</p>	14.07.2022
<p>177Lu-PSMA-617 ((177Lu) vipivotide tetraxetan) (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif Treatment of prostate cancer ADVANCED ACCELERATOR APPLICATIONS INTERNATIONAL SA, rue de la Tour-de-l'Ile 4, 1204 Genève</p>	15.07.2022
<p>Intestinale (Spender-) Mikrobiota Neuanmeldung eines Verfahrens für ein nichtstandardisierbares Arzneimittel gemäss Art. 33 Arzneimittelverordnung, VAM Antibiotika-refraktäre, rezidivierende Dickdarmentzündung mit <i>Clostridoides difficile</i> (C. diff Kolitis), Chronisch-entzündlichen Darmerkrankungen (CED, IBD, mikroskopische Kolitis, Zöliakie), Funktionellen Magen-Darmerkrankungen (IBS, SIBO, Auto-Brewery Syndrom), Checkpoint Inhibitor induzierte, therapierefraktäre, immun-medierte Kolitis, Schwere, therapierefraktäre, intestinale Graft-versus-Host Disease (GvHD), Checkpoint-Inhibitor Therapie refraktäre Malignome (z.B. malignem Melanom), Hepatische Enzephalopathie Kantonsapotheke Zürich, Südstrasse 3, 8952 Schlieren</p>	18.07.2022

<p>Salmeterol, Fluticasonpropionat (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Asthma</p> <p>Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham</p>	20.07.2022
<p>Sérum sanguin humain autologue</p> <p>Nouvelle autorisation d'un procédé pour la fabrication de médicament non standardisé selon art. 33 Oméd</p> <p>Atteintes graves de la surface oculaire dans les troubles de l'humidification, En cas d'inflammation non-infectieuse et de kératopathie neurotrophique.</p> <p>Sécheresse oculaire sévère ne répondant pas aux traitements classiques (y compris kératoconjonctivite sèche, défauts épithéliaux de la cornée, maladie du GVH après transplantation de moelle, destruction des glandes lacrymales suites à une radiothérapie, maladie auto-immune de Sjögren).</p> <p>Atteinte grave de la surface cornéenne (défaut épithélial persistant, ulcères cornéens neurotrophiques), ainsi que dans les cas sévères de sécheresse oculaire.</p> <p>Hôpital ophtalmique Jules-Gonin, Fondation Asile des aveugles, Avenue de France 15, 1002 Lausanne</p>	20.07.2022
<p>Abirateronacetat (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Prostatakarzinom</p> <p>Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham</p>	21.07.2022
<p>Arnica montana ex planta tota (HAB) TM (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation</p> <p>Gemäss der anthropophischen Menschen und Naturerkenntnis kann Weleda Arnica Essenz N bei stumpfen Verletzungen (wie Prellungen, Vers tauchungen, Quetschungen und Blutergüssen) sowie bei Muskel- und Gelenkbeschwerden (wie Schmerzen und entzündliche Veränderungen an Muskeln, Bändern, Sehnen und Knochen) angewendet werden. Weleda Arnica-Essenz N wirkt entsprechend der anthroposophischen Prinzipien entzündungshemmend und schmerzlindernd.</p> <p>Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim</p>	21.07.2022
<p>Palovarotene (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff</p> <p>Fibrodysplasia Ossificans Progressiva (FOP)</p> <p>Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH</p>	21.07.2022
<p>Dapagliflozin (1 Arzneimittel)</p> <p>Änderung, neue Indikation</p> <p>Heart failure</p> <p>AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar</p>	26.07.2022
<p>Gestoden, Ethinylestradiol (2 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Hormonale Kontrazeption</p> <p>Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen</p>	26.07.2022
<p>Pemetrexedum ut Pemetrexedum dinatricum hemipentahydricum (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Zytostatikum</p> <p>Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld</p>	27.07.2022

Mirikizumab (3 médicaments) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif Ulcerative colitis Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	28.07.2022
Bortezomibum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Multiples Myelom, Mantelzell-Lymphom IDEOGEN AG, 8807 Freienbach	29.07.2022
pembrolizumab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Non-small cell lung cancer MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	30.07.2022

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

fipronil, (S)-méthoprène (1 médicament)

08.07.2022

Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation
Solution insecticide et acaricide cutanée pour dépôt pour chats et furets
Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

fipronil, (S)-méthoprène (1 médicament)

08.07.2022

Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation
Solution insecticide et acaricide cutanée pour dépôt pour chiens
Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

Enrofloxacin (1 Arzneimittel)

13.07.2022

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation
Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Katzen
Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern