

Swissmedic Journal 04/2021

20. Jahrgang
20^e année ISSN
2234-9456

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

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

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

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

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

Seite	Seite
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Lokelma™, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen (Natriumzirconiumcyclosilicat)	336
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Tabrecta®, Filmtabletten (Capmatinibum)	338
Arzneimittel Statistik	
Neuzulassung	340
Revision und Änderung der Zulassung	353
Änderung der Zulassungsinhaberin	417
Sistierung der Zulassung	422
Widerruf der Zulassung	423
Erlöschen der Zulassung	427
Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	428
Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	429

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
Médicaments		Miscellanées	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Lokelma™, poudre pour suspension orale (cyclosilicate de zirconium sodique)	337	Nouvelle autorisation	340
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Tabrecta®, comprimés pelliculés (capmatinibum)	339	Révision et modification de l'autorisation	353
		Modification du titulaire d'AMM	417
		Suspension de l'autorisation de mise sur le marché	422
		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	423
		Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	427
		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	428
		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	429

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Lokelma™, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
(Natriumzirconiumcyclosilicat)**

Name Arzneimittel:	Lokelma™, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Natriumzirconiumcyclosilicat
Dosisstärke und Darreichungsform:	5/10 g Sachet, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
Anwendungsgebiet / Indikation:	Lokelma ist indiziert zur Behandlung einer Hyperkaliämie bei Erwachsenen.
ATC Code:	V03AE10
IT-Nummer / Bezeichnung:	16.00.0./Kationenaustauscher
Zulassungsnummer/n:	67851
Zulassungsdatum:	16.4.2021

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Lokelma™, poudre pour suspension orale (cyclosilicate de zirconium sodique)**

Préparation:	Lokelma™, poudre pour suspension orale
Principe(s) actif(s):	cyclosilicate de zirconium sodique
Dosage et forme pharmaceutique:	5/10 g sachet, poudre pour suspension orale
Possibilités d'emploi / Indication:	Lokelma ist indiziert zur Behandlung einer Hyperkaliämie bei Erwachsenen. 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:	V03AE10
No IT / désignation:	16.00.0/Echangeurs de cations
No d'autorisation:	67851
Date d'autorisation:	16.4.2021 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Tabrecta[®], Filmtabletten (Capmatinibum)**

Name Arzneimittel:	Tabrecta [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Capmatinibum
Dosisstärke und Darreichungsform:	150/200 mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Tabrecta ist für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit metastasiertem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC) mit einer MET-Exon-14-Skipping-Mutation indiziert.
ATC Code:	L01EX17
IT-Nummer / Bezeichnung:	7.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	67648
Zulassungsdatum:	26.4.2021

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Tabrecta[®], comprimés pelliculés (capmatinibum)**

Préparation:	Tabrecta [®] , comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	capmatinibum
Dosage et forme pharmaceutique:	150/200 mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	Tabrecta ist für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit metastasiertem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC) mit einer MET-Exon-14-Skipping-Mutation indiziert. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	L01EX17
No IT / désignation:	7.16.1./ Cytostatiques
No d'autorisation:	67648
Date d'autorisation:	26.4.2021

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 Arteria-vita N, Hartkapseln

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 68409	Abgabekategorie: D	Index: 20.03.2.	20.04.2021
Zusammensetzung	01	aucklandiae radices pulvis (Saussurea costus (Falc.) Lipsch., radix) 40 mg, lichenis islandici pulvis (Cetraria islandica (L.) Acharius s.l., thallus) 40 mg, azadirachtae indicae fructus pulvis (Azadirachta indica A.Juss., fructus) 35 mg, cardamomi fructus pulvis (Elettaria cardamomum (L.) Maton, fructus) 30 mg, myrobalani fructus pulvis (Terminalia chebula Retz., fructus) 30 mg, pimentae fructus pulvis (Pimenta dioica (L.) Merr., fructus) 25 mg, marmeli fructus pulvis (Aegle marmelos (L.) Corrêa, fructus) 20 mg, calcii sulfas hemihydricus 20 mg, aquilegiae vulgaris herbae pulvis (Aquilegia vulgaris L., herba) 15 mg, liquiritiae radices pulvis (Glycyrrhiza glabra L. und/oder Glycyrrhiza inflata Bat. und/oder Glycyrrhiza uralensis Fisch., radix) 15 mg, plantaginis lanceolatae folii pulvis (Plantago lanceolata L. s.l., folium) 15 mg, polygوني avicularis herbae pulvis (Polygonum aviculare L. s.l., herba) 15 mg, potentillae aureae herbae pulvis (Potentilla aurea L., herba) 15 mg, caryophylli floris pulvis (Syzygium aromaticum (L.) Merr. & L.M.Perry, flos) 12 mg, kaempferiae galangae rhizomatis pulvis (Kaempferia galanga L., rhizoma) 10 mg, sidae cordifoliae herbae pulvis (Sida cordifolia L., herba) 10 mg, valerianae radices pulvis (Valeriana officinalis L. s.l., radix) 10 mg, lactucae sativae folii pulvis (Lactuca sativa var. capitata L., folium) 6 mg, calendulae floris cum calyce pulvis (Calendula officinalis L., flos cum calyce) 5 mg, dextrocamphora 4 mg, tuberis aconiti pulvis (Aconitum napellus L., tuber) 1 mg, silica colloidalis anhydrica, mannitolium 0-0.7 mg, Kapselhülle: hypromellose, pro capsula.	
Anwendung		Nach den Therapieprinzipien der Tibetischen Medizin bei Durchblutungsstörungen	
Packung/en	01	001	60 Kapsel(n) D
		002	200 Kapsel(n) D
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Atorvastatin Ezetimib Zentiva 10 mg / 10 mg, Tabletten
 02 Atorvastatin Ezetimib Zentiva 20 mg / 10 mg, Tabletten
 03 Atorvastatin Ezetimib Zentiva 40 mg / 10 mg, Tabletten
 04 Atorvastatin Ezetimib Zentiva 80 mg / 10 mg, Tabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68191	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	19.04.2021
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, ezetimibum 10 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, lactosum monohydricum 152.79 mg, calcii carbonas, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, povidonum K 30 pro compresso obducto corresp. natrium 2.24 mg.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, ezetimibum 10 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, lactosum monohydricum 178.68 mg, calcii carbonas, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, povidonum K 30 pro compresso obducto corresp. natrium 2.77 mg.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum 43.4 mg, ezetimibum 10 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, lactosum monohydricum 230.45 mg, calcii carbonas, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, povidonum K 30 pro compresso obducto corresp. natrium 3.81 mg.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, ezetimibum 10 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, lactosum monohydricum 334 mg, calcii carbonas, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, povidonum K 30 pro compresso obducto corresp. natrium 5.9 mg.	
Anwendung		Lipidsenker	
Packung/en	01	001	30 mg Tabletten(n) B
		002	90 mg Tabletten(n) B
	02	003	30 mg Tabletten(n) B
		004	90 mg Tabletten(n) B
	03	005	30 mg Tabletten(n) B
		006	90 mg Tabletten(n) B
	04	007	30 mg Tabletten(n) B
		008	90 mg Tabletten(n) B
Gültig bis		18.04.2026	

01 Atorvastatin Xiromed 10 mg, Filmtabletten
 02 Atorvastatin Xiromed 20 mg, Filmtabletten
 03 Atorvastatin Xiromed 40 mg, Filmtabletten
 04 Atorvastatin Xiromed 80 mg, Filmtabletten
 XIROMED SA, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 68168	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	28.04.2021
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, lactosum monohydricum 48.225 mg, cellulolum microcristallinum, calcii carbonas, copovidonum, crosponidonium, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, silica colloidalis anhydrica, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto corresp. natrium 0.28 mg.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, lactosum monohydricum 96.45 mg, cellulolum microcristallinum, calcii carbonas, copovidonum, crosponidonium, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, silica colloidalis anhydrica, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto corresp. natrium 0.55 mg.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, lactosum monohydricum 192.9 mg, cellulolum microcristallinum, calcii carbonas, copovidonum, crosponidonium, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, silica colloidalis anhydrica, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto corresp. natrium 1.1 mg.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, lactosum monohydricum 385.8 mg, cellulolum microcristallinum, calcii carbonas, copovidonum, crosponidonium, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, silica colloidalis anhydrica, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto corresp. natrium 2.2 mg.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Gültig bis		28.04.2026	

01 Atovaquon-Proguanil-Mepha 250 / 100, Filmtabletten
02 Atovaquon-Proguanil-Mepha Junior 62.5 / 25, Filmtabletten
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67872	Abgabekategorie: A	Index: 08.04.1.	29.04.2021
Zusammensetzung	01	atovaquonum 250 mg, proguanili hydrochloridum 100 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 1.47 mg, silica colloidalis anhydrica, povidonum K 30, poloxamerum 188, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 8000, macrogolum 400, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	02	atovaquonum 62.5 mg, proguanili hydrochloridum 25 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.37 mg, silica colloidalis anhydrica, povidonum K 30, poloxamerum 188, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 8000, macrogolum 400, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Malaria	
Packung/en	01	001	12 Tablette(n) A
		002	24 Tablette(n) A
	02	003	12 Tablette(n) A
Gültig bis		28.04.2026	

01 BETADINA, desinfizierendes Gurgelkonzentrat

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

Zul.-Nr.: 68390	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	27.04.2021
Zusammensetzung	01	iodum 7.5 mg ut povidonum iodinatum, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Anwendung		Desinficiens für Mund und Rachen	
Packung/en	01	001	120 ml D
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cabazitaxel Sandoz 45 mg/4.5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
02 Cabazitaxel Sandoz 60 mg/6 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67542	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	07.04.2021
Zusammensetzung	01	cabazitaxelum 45 mg ut cabazitaxelum monohydricum, polysorbatum 80, acidum citricum, ethanolum anhydricum 891 mg, macrogolum 300, pro vitro.	
	02	cabazitaxelum 60 mg ut cabazitaxelum monohydricum, polysorbatum 80, acidum citricum, ethanolum anhydricum 1188 mg, macrogolum 300, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		06.04.2026	

01 Dermafusone 20 mg/g acide fusidique et 1 mg/g valérate de bétaméthasone, Crème

Bailleul (Suisse) SA, rue de Lyon 109, 1203 Genève

N° d'AMM: 67774	Catégorie de remise: B	Index: 10.05.2.	13.04.2021
Composition	01	acidum fusidicum 20 mg, betamethasonum 1 mg ut betamethasoni valeras alcohol cetylicus et stearylicus 72 mg, macrogoli aether cetostearylicus, chlorocresolum 1 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, paraffinum liquidum, vaselinum album, int-rac-alpha-tocopherolum, natrii hydroxidum, aqua purificata, q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Indication		dermatoses inflammatoires accompagnées d'une infection secondaire d'origine bactérienne	
Conditionnements	01	001	15 g B
		002	30 g B
		003	60 g B
Valable jusqu'au		12.04.2026	

01 Grasustek 6 mg, solution injectable en seringue préremplie

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

N° d'AMM: 68166	Catégorie de remise: A	Index: 06.07.3.	07.04.2021
Composition	01	pegfilgrastimum 6 mg, sorbitolum 30 mg, polysorbatum 20, natrii hydroxidum, acidum aceticum glaciale, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 0.6 ml corresp. natrium 0.02 mg.	
Indication		Neutropénie	
Conditionnements	01	001	1 seringue(s) préremplie(s) A
Valable jusqu'au		06.04.2026	

01 Instillagel, Gel

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 68006	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	29.04.2021
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum monohydricum 20.9 mg corresp. lidocainum 16.96 mg, chlorhexidini digluconatis solutio 2.78 mg corresp. chlorhexidini digluconas 0.52 mg corresp. chlorhexidinum 0.29 mg, E 218 0.63 mg, propylis parahydroxybenzoas 0.26 mg, propylenglycolum 522.5 mg, hydroxyethylcellulosum, natrii hydroxidum, aqua purificata ad gelatum.	
Anwendung		Zur Schleimhutanästhesie und als Gleitmittel für Katheterisierungen, Sondierungen, Endoskopien und Trachealintubationen	
Packung/en	01	001	10 x 6 ml Einmalspritzen B
		002	10 x 11 ml Einmalspritzen B
Bemerkung		Zulassung gemäss Art. 14 Abs. 1 Bst. a bis HMG	
Gültig bis		28.04.2026	

01 Irfen Dolo comp 200 / 500 mg, Filmtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67815	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.2.	09.04.2021
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.	
Anwendung		kurzzeitige symptomatische Behandlung von leichten bis mässig starken Schmerzen	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
Gültig bis		08.04.2026	

01 Lacosamid Zentiva 50 mg, Filmtabletten**02 Lacosamid Zentiva 100 mg, Filmtabletten****03 Lacosamid Zentiva 150 mg, Filmtabletten****04 Lacosamid Zentiva 200 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 67750	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	19.04.2021
Zusammensetzung	01	lacosamidum 50 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, crospovidonum, hydroxypropylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 6000, talcum, E 171 pro compresso obducto.	
	02	lacosamidum 100 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, crospovidonum, hydroxypropylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 6000, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (nigrum), E 172 (rubrum) pro compresso obducto.	
	03	lacosamidum 150 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, crospovidonum, hydroxypropylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 6000, talcum, E 171, E 172 (flavum) pro compresso obducto.	
	04	lacosamidum 200 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, crospovidonum, hydroxypropylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 6000, talcum, E 171, E 172 (rubrum) pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum (nur Zusatzbehandlung)	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
		002	14 Tablette(n) B
		003	56 Tablette(n) B
		004	168 Tablette(n) B
	03	005	14 Tablette(n) B
		006	56 Tablette(n) B
		007	168 Tablette(n) B
	04	008	14 Tablette(n) B
		009	56 Tablette(n) B
		010	168 Tablette(n) B
Gültig bis		18.04.2026	

01 Lokelma 5 g, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
02 Lokelma 10 g, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
 AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 67851	Abgabekategorie: B	Index: 16.00.0.	16.04.2021
Zusammensetzung	01	Pulver: natrii zirconii cyclosilicas 5 g, pro charta corresp. natrium 400 mg.	
	02	Pulver: natrii zirconii cyclosilicas 10 g, pro charta corresp. natrium 800 mg.	
Anwendung		Hyperkaliämie	
Packung/en	01	001	30 Sachet(s) B
		002	90 Sachet(s) B
	02	003	30 Sachet(s) B
		004	90 Sachet(s) B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): natrii zirconii cyclosilicas	
Gültig bis		15.04.2026	

01 Magnesium-Diasporal 100 CitraCaps, Kapseln
 Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68031	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.1.	30.04.2021
Zusammensetzung	01	magnesium 100 mg ut magnesii citras 618.81 mg, talcum purificatum, natrii hydrogenocarbonas corresp. natrium 13.7 mg, acidum citricum, calcii stearas, hypromelloseum pro capsula.	
Anwendung		Magnesium-Präparat	
Packung/en	01	001	120 Kapsel(n) B
Gültig bis		29.04.2026	

- 01 Methotrexat Accord 7.5 mg/0.15 ml, Injektionslösung im Fertiginjektor
 02 Methotrexat Accord 10 mg/0.2 ml, Injektionslösung im Fertiginjektor
 03 Methotrexat Accord 12.5 mg/0.25 ml, Injektionslösung im Fertiginjektor
 04 Methotrexat Accord 15 mg/0.3 ml, Injektionslösung im Fertiginjektor
 05 Methotrexat Accord 17.5 mg/0.35 ml, Injektionslösung im Fertiginjektor
 06 Methotrexat Accord 20 mg/0.4 ml, Injektionslösung im Fertiginjektor
 07 Methotrexat Accord 22.5 mg/0.45 ml, Injektionslösung im Fertiginjektor
 08 Methotrexat Accord 25 mg/0.5 ml, Injektionslösung im Fertiginjektor
 09 Methotrexat Accord 27.5 mg/0.55 ml, Injektionslösung im Fertiginjektor
 10 Methotrexat Accord 30 mg/0.6 ml, Injektionslösung im Fertiginjektor

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: **68244** Abgabekategorie: **A** Index: 07.10.6. 26.04.2021

Zusammensetzung	01	methotrexatum 7.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.15 ml corresp. natrium max. 3.47 mg.
	02	methotrexatum 10.0 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.20 ml corresp. natrium max. 4.63 mg.
	03	methotrexatum 12.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.25 ml corresp. natrium max. 5.78 mg.
	04	methotrexatum 15.0 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.30 ml corresp. natrium max. 6.94 mg.
	05	methotrexatum 17.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.35 ml corresp. natrium max. 8.10 mg.
	06	methotrexatum 20.0 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.40 ml corresp. natrium max. 9.26 mg.
	07	methotrexatum 22.50 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.45 ml, natrium max. 10.41 mg.
	08	methotrexatum 25.0 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.50 ml corresp. natrium max. 11.57 mg.
	09	methotrexatum 27.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.55 ml corresp. natrium max. 12.73 mg.
	10	methotrexatum 30.0 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.60 ml corresp. natrium max. 13.88 mg.

Anwendung

Arthritis, Psoriasis, Morbus Crohn

Packung/en

01	001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	A
02	002	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	A
03	003	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	A
04	004	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	A
05	005	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	A
06	006	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	A
07	007	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	A
08	008	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	A
09	009	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	A

	10	010	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	A
Gültig bis		25.04.2026		

01 Pemetrexed Mylan 100 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
02 Pemetrexed Mylan 500 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
03 Pemetrexed Mylan 1000 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 68040	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	12.04.2021
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	pemetrexedum 100 mg ut pemetrexedum diargininum, argininum, cysteinum, propylenglycolum 140 mg, acidum citricum, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 4 ml.		
	02	pemetrexedum 500 mg ut pemetrexedum diargininum, argininum, cysteinum, propylenglycolum 700 mg, acidum citricum, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 20 ml.		
	03	pemetrexedum 1000 mg ut pemetrexedum diargininum, argininum, cysteinum, propylenglycolum 1400 mg, acidum citricum, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 40 ml.		
Anwendung		Zytostatikum		
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002	1 Durchstechflasche(n)	A
	03	003	1 Durchstechflasche(n)	A
Gültig bis		11.04.2026		

01 Phesgo 600 mg/600 mg/10 ml, Injektionslösung
02 Phesgo 1200 mg/600 mg/15 ml, Injektionslösung
Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 67828	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	08.04.2021
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	pertuzumabum 600 mg, trastuzumabum 600 mg, hyaluronidasum humanum ADNr, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20, dl-methioninum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.		
	02	pertuzumabum 1200 mg, trastuzumabum 600 mg, hyaluronidasum humanum ADNr, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20, dl-methioninum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 15 ml.		
Anwendung		Mammakarzinom		
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002	1 Durchstechflasche(n)	A
Gültig bis		07.04.2026		

01 Pretufen Schnupfen und Erkältungsschmerzen 200 mg/30 mg, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 67674	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.2.	16.04.2021
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, pseudoephedrini hydrochloridum 30 mg, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum, cellulolum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas dihydricus, magnesii stearas, maydis amylum, Überzug: hypromellosem, macrogolum 400, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 450 µg.	
Anwendung		Zur kurzzeitigen symptomatischen Behandlung bei Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) D
		002	12 Tablette(n) D
		003	20 Tablette(n) D
Bemerkung		Zulassung gemäss Art. 14 Abs. 1 Bst. abis HMG	
Gültig bis		15.04.2026	

01 Pretuval Halsschmerzen, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 68088	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	08.04.2021
Zusammensetzung	01	benzylamini hydrochloridum 1.5 mg, ethanolum 96 per centum 80 mg, glycerolum, E 218 1 mg, saccharinum natricum, natrii carbonas monohydricus, polysorbatum 20, aromatica (Minz), aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 10.1 % V/V.	
Anwendung		Infektion im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	001	100 ml D
Gültig bis		07.04.2026	

01 Pretuval Halsschmerzen, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 68089	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	08.04.2021
Zusammensetzung	01	benzylamini hydrochloridum 1.5 mg, ethanolum 96 per centum 80 mg, glycerolum, E 218 1 mg, saccharinum natricum, natrii carbonas monohydricus, polysorbatum 20, aromatica (Minz), aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 10.1 % V/V.	
Anwendung		Infektion im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	001	30 ml D
Gültig bis		07.04.2026	

01 Seffalair Spiromax 55/14 mcg, Multidosenpulverinhalator
02 Seffalair Spiromax 113/14 mcg, Multidosenpulverinhalator
03 Seffalair Spiromax 232/14 mcg, Multidosenpulverinhalator
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67891	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	12.04.2021
Zusammensetzung	01	fluticasoni propionas 49 µg, salmeterolum 12.75 µg ut salmeteroli xinafoas, lactosum monohydricum ad pulverem pro dosi, doses pro vase 60.	
	02	fluticasoni propionas 100 µg, salmeterolum 12.75 µg ut salmeteroli xinafoas, lactosum monohydricum ad pulverem pro dosi, doses pro vase 60.	
	03	fluticasoni propionas 202 µg, salmeterolum 12.75 µg ut salmeteroli xinafoas, lactosum monohydricum ad pulverem pro dosi, doses pro vase 60.	
Anwendung		Asthma	
Packung/en	01	001	60 Stück
	02	002	60 Stück
	03	003	60 Stück
Gültig bis		11.04.2026	

01 Solifenacin Zentiva 5 mg, Filmtabletten
02 Solifenacin Zentiva 10 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68270	Abgabekategorie: B	Index: 05.02.0.	22.04.2021
Zusammensetzung	01	solifenacini succinas 5 mg corresp. solifenacinum 3.771 mg, amyllum pregelificatum, lactosum monohydricum 149.05 mg, cellulolum microcrystallinum, hypromellosum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, titanii dioxidum, E 172 (flavum), talcum, pro compresso obducto.	
	02	solifenacini succinas 10 mg corresp. solifenacinum 7.543 mg, amyllum pregelificatum, lactosum monohydricum 298.1 mg, cellulolum microcrystallinum, hypromellosum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, titanii dioxidum, E 172 (rubrum), talcum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der instabilen (überaktiven) Blase	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n)
		002	90 Tablette(n)
	02	003	30 Tablette(n)
		004	90 Tablette(n)
Gültig bis		21.04.2026	

01 Tabrecta 150 mg, Filmtabletten**02 Tabrecta 200 mg, Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67648	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	26.04.2021
Zusammensetzung	01	capmatinibum 150 mg ut capmatinibi hydrochloridum monohydricum, cellulolum microcristallinum, mannitololum, crospovidonum, povidonum K 30, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.12 mg, Überzug: hypromelloseum, E 171, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	02	capmatinibum 200 mg ut capmatinibi hydrochloridum monohydricum, cellulolum microcristallinum, mannitololum, crospovidonum, povidonum K 30, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.16 mg, Überzug: hypromelloseum, E 171, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom	
Packung/en	01	001	1 Tablette(n) A
	02	002	1 Tablette(n) A
Bemerkung		Befristete Zulassung gemäss Art. 9 Abs. 4 HMG (SR 812.21) NAS (New Active Substance): capmatinibum	
Gültig bis		26.04.2023	

01 Tacrocutan 1 mg/g, Salbe

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 67746	Abgabekategorie: B	Index: 10.04.0.	14.04.2021
Zusammensetzung	01	tacrolimusum monohydricum 1.022 mg corresp. tacrolimusum 1.01 mg, vaselinum album, int-rac-alpha-tocopherolum, paraffinum liquidum, propyleni carbonas, cera alba, paraffinum solidum, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Atopische Dermatitis	
Packung/en	01	001	10 g B
		002	30 g B
		003	60 g B
Gültig bis		13.04.2026	

01 Vagirux 10 µg, Vaginaltabletten

Gedeon Richter (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 5, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 67823	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	15.04.2021
Zusammensetzung	01	estradiolum 0.01 mg ut estradiolum hemihydricum, hypromelloseum, lactosum monohydricum, maydis amyllum, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, macrogolum 6000 pro compresso obducto.	
Anwendung		Durch Oestrogenmangel bedingte atrophische Vaginitis	
Packung/en	01	001	18 Tablette(n) B
Gültig bis		14.04.2026	

01 Xolair 75 mg/0.5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze

02 Xolair 150 mg/1.0 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68030	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	08.04.2021
Zusammensetzung	01	omalizumabum 75 mg, arginini hydrochloridum, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	omalizumabum 150 mg, arginini hydrochloridum, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergisches Asthma, chronische spontane Urtikaria	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
	02	002	1 Fertigspritze(n) B
Gültig bis		07.04.2026	

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 AAACHoline 222 MBq/ml, solution injectable

ADVANCED ACCELERATOR APPLICATIONS INTERNATIONAL SA, rue de la Tour-de-l'Ile 4, 1204 Genève

N° d'AMM: 65794	Catégorie de remise: A	Index: 17.01.9.	22.04.2021
Composition	01	fluorocholini(18-F) chloridum au moment de remplissage 222 MBq, natrii chloridum, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Radiodiagnostique TEP pour l'imagerie des carcinomes de la prostate	
Conditionnements	01	001 0.5 - 10 ml Flacon multidose	A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Agiolax mit Senna, Granulat

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 26821	Abgabekategorie: B/D	Index: 04.08.15	20.04.2021
Zusammensetzung	01	plantaginis ovatae semen 2.6 g, plantaginis ovatae seminis tegumentum 110 mg, sennae fructus angustifoliae 337-658 mg corresp. sennosidum B 15 mg, saccharum 1 g, aromatica, excipients ad granulatatum pro 5 g.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	010 250 g	B
		029 1000 g	B
		061 150 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Agiolax, Granulat

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 42933	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.13	20.04.2021
Zusammensetzung	01	plantaginis ovatae semen 3.25 g, plantaginis ovatae seminis tegumentum 110 mg, saccharum 855 mg, aromatica, excipients ad granulatatum pro 5 g.	
Anwendung		Zur Stuhlregulierung, bei Verstopfung	
Packung/en	01	001 250 g	D
		002 400 g	D
		003 1000 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Aloxi 500 microgrammes, capsule molle

Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 62952	Catégorie de remise: B	Index: 01.09.0.	06.04.2021
Composition	01	palonosetronum 500 µg ut palonosetroni hydrochloridum, antiox.: E 320, excipients pro capsula.	
Indication		Antiémétique	
Conditionnements	01	001	1 capsule(s) B
Remarque		(Révocation du conditionnement 5 capsule molle)	
Valable jusqu'au		27.10.2023	

01 Aloxi, solution injectable

Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 57042	Catégorie de remise: B	Index: 01.09.0.	27.04.2021
Composition	01	palonosetronum 0.05 mg ut palonosetroni hydrochloridum, mannitolum, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiémétique	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Alprolix 250 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 02 Alprolix 500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 03 Alprolix 1000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 04 Alprolix 2000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 05 Alprolix 3000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 Swedish Orphan Biovitrum AG, Messeplatz 10, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 66039	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	13.04.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: eftrenonacogum alfa 250 U.I., histidinum, mannitolium, saccharum, polysorbatum 20 pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: eftrenonacogum alfa 500 U.I., histidinum, mannitolium, saccharum, polysorbatum 20 pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: eftrenonacogum alfa 1000 U.I., histidinum, mannitolium, saccharum, polysorbatum 20 pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: eftrenonacogum alfa 2000 U.I., histidinum, mannitolium, saccharum, polysorbatum 20 pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	05	Praeparatio cryodesiccata: eftrenonacogum alfa 3000 U.I., histidinum, mannitolium, saccharum, polysorbatum 20 pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei vorbehandelten Patienten mit Hämophilie B	
Packung/en	01	001	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset B
	02	002	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset B
	03	003	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset B
	04	004	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset B
	05	006	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Amgevita 40 mg/0.8 ml, Injektionslösung im Fertigpen

Amgen Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67204	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	19.04.2021
Zusammensetzung	01	adalimumabum 40 mg, saccharum, polysorbatum 80, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum corresp. natrium max. 0.26 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn bei Erwachsenen, Colitis ulcerosa, Psoriasis bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
		002	2 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
		003	6 Injektor(en), vorgefüllt/Pen Bündelpackung B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: Bündelpackung mit 6 Injektor(en), vorgefüllt/Pen) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		12.09.2024	

02 Amgevita 40 mg/0.8 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze

Amgen Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66979	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	19.04.2021
Zusammensetzung	02	adalimumabum 40 mg, saccharum, polysorbatum 80, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum corresp. natrium 0.26 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn bei Erwachsenen, Colitis ulcerosa, Psoriasis bei Erwachsenen	
Packung/en	02	001	1 Fertigspritze(n) B
		002	2 Fertigspritze(n) B
		003	6 Fertigspritze(n) Bündelpackung B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: Bündelpackung mit 6 Fertigspritze(n)) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		12.09.2024	

01 Amlodipin-Valsartan-HCT-Mepha 5mg/160mg/12.5mg, Filmtabletten
02 Amlodipin-Valsartan-HCT-Mepha 5mg/160mg/25mg, Filmtabletten
03 Amlodipin-Valsartan-HCT-Mepha 10mg/160mg/12.5mg, Filmtabletten
04 Amlodipin-Valsartan-HCT-Mepha 10mg/160mg/25mg, Filmtabletten
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65890	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	22.04.2021
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n) Blister	B
		002 98 Tablette(n) Blister	B
		009 100 Tablette(n) Dose	B
	02	003 28 Tablette(n) Blister	B
		004 98 Tablette(n) Blister	B
		010 100 Tablette(n) Dose	B
	03	005 28 Tablette(n) Blister	B
		006 98 Tablette(n) Blister	B
		011 100 Tablette(n) Dose	B
	04	007 28 Tablette(n) Blister	B
		008 98 Tablette(n) Blister	B
		012 100 Tablette(n) Dose	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Anesderm, Crème

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimerweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 56682	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	15.04.2021
Zusammensetzung	01	lidocainum 25 mg, prilocainum 25 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Anästhesie der Haut	
Packung/en	01	001 5 g	B
		003 30 g	B
		005 5 x 5 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Antramups 10, Tabletten**02 Antramups 20, Tabletten****03 Antramups 40, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 54380	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	08.04.2021
Zusammensetzung	01	omeprazolom 10 mg ut magnesii omeprazolom, excipiens pro compresso.	
	02	omeprazolom 20 mg ut magnesii omeprazolom, excipiens pro compresso.	
	03	omeprazolom 40 mg ut magnesii omeprazolom, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	038 28 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
		186 14 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
		194 56 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
		208 100 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
	02	089 14 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
		097 28 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
		232 56 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
		240 100 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
	03	135 28 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Aripiprazol-Mepha 1mg/ml, Sirup

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66977	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	23.03.2021
Zusammensetzung	01	aripiprazolom 1 mg, propylenglycolom 80 mg, macrogolum 4000, acidum phosphoricum concentratum, hypromellosum, dinatrii edetas, erythritolum, sucralosum, E 211 1 mg, aromatica, aqua purificata q.s., ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 0.16 mg.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	002 150 ml	B
Bemerkung		(Änderung Zusammensetzung)	
Gültig bis		03.10.2023	

02 Aspégic Inject 0.5 g, préparation injectable

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

N° d'AMM: 47256	Catégorie de remise: B	Index: 01.01.1.	01.04.2021
Composition	02	Praeparatio sicca: dl-lysini acetylsalicylas 900 mg corresp. acidum acetylsalicylicum 500 mg, glycinum pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 5 ml pro vitro.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	02	062 6 + 6 flacon(s) et ampoules de solvant	B
		070 20 flacon(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Atrovent N, Dosier-Aerosol

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

Zul.-Nr.: 55943	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	15.04.2021
Zusammensetzung	01	ipratropii bromidum 21 µg corresp. ipratropii bromidum anhydricum 20 µg, acidum citricum, aqua purificata, ethanolum anhydricum 8.415 mg, norfluranum ad aerosolum pro dosi, doses pro vase 200.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	002	200 Inhalationen Dosier-Aerosol B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Betula/Lappa comp., Oel zur Anwendung auf der Haut

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 62268	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	07.04.2021
Zusammensetzung	01	anisi stellati aetheroleum (Illicium verum Hook.f., aetheroleum) 3.5 mg, arctium lappa e radice sicc. W 5% (HAB 12g) 330 mg, betula pendula/pubescens e foliis sicc. W 5% (HAB 12g) 330 mg, formica rufa et formica polyctena ex animale toto rec. 10% (SV) 1 mg, urtica dioica ex herba sic. W 5% (HAB 12g) 330 mg, arachidis oleum raffinatum 949,26 mg, ad solutionem 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; Oleum ad usum externum)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Biodoron 150 mg, Hartkapseln

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 38051	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	12.04.2021
Zusammensetzung	01	ferrum-quarz 100% 149.6 mg, color.: E 150(a), excipients pro capsula.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis zur Basis- (Intervall-) und Anfallsbehandlung von Migräne, vor allem der klassischen Migräne und bei vasomotorischen (migräneartigen) Kopfschmerzen	
Packung/en	01	016	20 Kapsel(n) B
		024	80 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Kapseln)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Biodoron 5%, Tabletten

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 21521	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	22.04.2021
Zusammensetzung	02	ferrum-quarz 50% 20 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis zur Basis- (Intervall-) und Anfallsbehandlung von Migräne, vor allem der klassischen Migräne und bei vasomotorischen (migräneartigen) Kopfschmerzen	
Packung/en	02	001	250 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bronchi (Bronches) C4, gouttes pour administration orale

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 62461	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	22.04.2021
Composition	01	bronchi oryctolagi C4, ad solutionem, corresp. ethanolum 30 % V/V.	
Indication		sans indication	
Remarque		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		19.02.2023	

01 Carmol Gouttes

Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 21861	Catégorie de remise: D	Index: 04.99.0.	21.04.2021
Composition	01	levomentholum 15.49 mg, aetherolea corresp. caryophylli floris aetheroleum 1.58 mg et cinnamomi cassiae aetheroleum 1.58 mg et spicae aetheroleum 1.58 mg et lavandulae aetheroleum 1.58 mg et myristicae fragrantis aetheroleum 0.63 mg et salviae aetheroleum 0.32 mg et citronellae aetheroleum 0.15 mg et anisi stellati aetheroleum 0.14 mg et limonis aetheroleum 0.10 mg et thymi aetheroleum 0.02 mg, melissae spiritus 1.54 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 64 % V/V.	
Indication		en cas de troubles de digestion	
Conditionnements	01	065	20 ml D
		073	40 ml D
		081	80 ml D
		103	160 ml D
		138	200 ml D
		139	5 ml D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Carvedilol-Mepha 3.125 , Tabletten**02 Carvedilol-Mepha 6.25, Tabletten****03 Carvedilol-Mepha 12.5, Tabletten****04 Carvedilol-Mepha 25, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57652	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	13.04.2021
Zusammensetzung	01	carvedilolum 3.125 mg, lactosum monohydricum 75.375 mg, saccharum 5 mg, povidonum K 25, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	carvedilolum 6.25 mg, lactosum monohydricum 72.25 mg, saccharum 5 mg, povidonum K 25, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	carvedilolum 12.5 mg, lactosum monohydricum 144.5 mg, saccharum 10 mg, povidonum K 25, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	04	carvedilolum 25 mg, lactosum monohydricum 85 mg, saccharum 60 mg, povidonum K 25, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Alpha- und Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
	04	009	30 Tablette(n) B
		011	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Chalkopyrit D6, ampoules buvables**02 Chalkopyrit C3, ampoules buvables**

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 62483	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	28.04.2021
Composition	01	chalkopyrit D6, pro vitro 1 ml, corresp. ethanolum 15 % V/V.	
	02	chalkopyrit C3, pro vitro 1 ml, corresp. ethanolum 15 % V/V.	
Indication		sans indication	
Remarque		Destiné uniquement à l'exportation	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		19.02.2023	

01 ChloraPrep incolore, solution pour application cutanée avec applicateur
 02 ChloraPrep coloré, solution pour application cutanée avec 3.0 ml applicateur
 03 ChloraPrep coloré, solution pour application cutanée avec 10.5 ml applicateur
 04 ChloraPrep coloré, solution pour application cutanée avec 26 ml applicateur
 BD Switzerland Sàrl, Business Park Terre-Bonne, Bâtiment A4, Route de Crassier 17, 1262 Eysins

N° d'AMM: 62603	Catégorie de remise: D	Index: 10.09.1.	06.04.2021
Composition	01	chlorhexidini digluconas 20 mg, alcohol isopropylicus 550 mg, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	I): chlorhexidini digluconas 20 mg, alcohol isopropylicus 550 mg, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml. II): E 110, pro praeparatione. I) et II) corresp.: chlorhexidini digluconas 20 mg, alcohol isopropylicus 550 mg, E 110, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	I): chlorhexidini digluconas 20 mg, alcohol isopropylicus 550 mg, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml. II): E 110, pro praeparatione. I) et II) corresp.: chlorhexidini digluconas 20 mg, alcohol isopropylicus 550 mg, E 110, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	I): chlorhexidini digluconas 20 mg, alcohol isopropylicus 550 mg, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml. II): E 110, pro praeparatione. I) et II) corresp.: chlorhexidini digluconas 20 mg, alcohol isopropylicus 550 mg, E 110, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Désinfection de la peau avant une intervention médicale invasive et maintenance des sites d'insertion.	
Conditionnements	01	001 200 x 0.67 ml applicateurs	D
		002 20 x 1.5 ml applicateurs rectangulaires	D
		003 1 x 1.5 ml applicateur	D
		004 25 x 1.5 ml applicateurs	D
		005 1 x 3 ml applicateur	D
		006 25 x 3 ml applicateurs	D
		007 1 x 10.5 ml applicateur	D
		008 25 x 10.5 ml applicateurs	D
		009 1 x 26 ml applicateur	D
		017 60 x 1 ml applicateurs	D
	02	011 1 x 3 ml applicateur	D
		012 25 x 3 ml applicateurs	D
	03	013 1 x 10.5 ml applicateur	D
		014 25 x 10.5 ml applicateurs	D
	04	015 1 x 26 ml applicateur	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Citrus/Cydonia, Augentropfen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59967	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	28.04.2021
Zusammensetzung	01	citri limonii fructus recentis succus (Citrus limon (L.) Burm., fructus) 1 mg, cydoniae fructus recentis extractum aquosum (Cydonia oblonga MILL., fructus) 3 mg, ratio: 1:2.1, Auszugsmittel Aqua purificata, aqua ad iniectabile, kalii nitras, natrii hydroxidi solutio 1 mol/L, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 22 guttae.	
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 Colon C4, ampoules buvables

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 62459	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	28.04.2021
Composition	01	colon oryctolagi C4, ad solutionem, corresp. ethanolum 15 % V/V.	
Indication		sans indication	
Remarque		Destiné uniquement à l'exportation Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		19.02.2023	

01 Colon C4, gouttes pour administration orale

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 62538	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	28.04.2021
Composition	01	colon oryctolagi C4, ad solutionem, corresp. ethanolum 30 % V/V.	
Indication		sans indication	
Remarque		Destiné uniquement à l'exportation Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		09.08.2022	

01 Colon C4, granules/globules

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 62539	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	28.04.2021
Composition	01	colon oryctolagi C4, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.	
Indication		sans indication	
Remarque		Destiné uniquement à l'exportation Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		09.10.2022	

02 Competact 15/850 mg, Filmtabletten

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 57725	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	22.04.2021
Zusammensetzung	02	pioglitazonum 15 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, metformini hydrochloridum 850 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	02	001	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Convallaria majalis / Aurum metallicum comp., Tropfen zum Einnehmen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 60664	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	08.04.2021
Zusammensetzung	01	aurum metallicum (HAB) D30 0.125 ml, avena sativa (HAB) TM 0.125 ml, carbo animalis (HAB) D20 0.125 ml, convallaria majalis (HAB) D2 0.125 ml, lachesis (HAB) D20 (HAB 5a) 0.125 ml, platinum metallicum (HAB) D30 0.125 ml, sulfur (HAB) D60 (HAB SV) 0.125 ml, veratrum album (HAB) D10 0.125 ml, aqua purificata, ethanolum 96 per centum 0.39 g, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 48 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) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Cutasept G, Lösung**04 Cutasept F, Lösung**

IVF HARTMANN AG, Victor von Bruns-Strasse 28, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 43167	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	09.04.2021
Zusammensetzung	03	benzalkonii chloridum 0.22 mg, alcohol isopropylicus 552 mg, E 104, E 110, E 151, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	benzalkonii chloridum 0.22 mg, alcohol isopropylicus 552 mg, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hautdesinfiziens	
Packung/en	03	022	1000 ml D
	04	049	250 ml D
		057	1000 ml D
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse Cutasept F, 350 ml)	
Gültig bis		10.05.2022	

01 DARZALEX SC 1800 mg/15 ml, Injektionslösung

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 67689	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	14.04.2021
Zusammensetzung	01	daratumumabum 1800 mg, hyaluronidasum humanum ADNr, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, sorbitolum 735.1 mg, methioninum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Multiples Myelom, Leichtketten-Amyloidose	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Änderung Anwendungsgebiet, neu: Multiples Myelom, Leichtketten-Amyloidose)	
Gültig bis		12.08.2025	

01 DaTSCAN TM 123 I-loflupane (INN), Injektionslösung

GE Healthcare AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 55717	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.1.	21.04.2021
Zusammensetzung	01	ioflupanum(123-I) zum Kalibrierungszeitpunkt 185 MBq, ioflupanum(127-I), ethanolum 100 mg, acidum aceticum, natrii acetat trihydricus corresp. natrium 3.29 mg, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 2.5 ml.	
Anwendung		Untersuchung dopaminergischer Neuronenendigungen im Striatum von Patienten mit klinisch unklaren Parkinson-Symptomen	
Packung/en	01	002	2,5 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Decapeptyl 0,1 mg, Injektionslösung s.c.

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 47660	Abgabekategorie: A	Index: 07.09.0.	29.04.2021
Zusammensetzung	01	triptorelini acetat hydricus 0.1 mg corresp. triptorelinum 95.6 µg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Downregulation in der Reproduktionsmedizin	
Packung/en	01	017	7 Spritze(n) (Fertigspritzen) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Disci comp. cum Pulsatilla, Globuli velati

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 62267	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	20.04.2021
Zusammensetzung	01	disci intervertebrales bovis GI (HAB) D5 10 mg (Rind: Knorpel), equisetum arvense ex herba sicc. ferm 35b D3 (HAB 35b) 10 mg, formica rufa et formica polyctena ex animale toto GI D6 (HAB 41c) 10 mg, phyllostachys viridiglaucescens e nodo rec. ferm 35c D5 (HAB 35c) 10 mg, pulsatilla vulgaris e floribus rec. ferm 33c D3 (HAB 33c) 10 mg, stannum metallicum (HAB) D5 10 mg, viscum album (mali) e planta tota ferm 34i D2 (HAB 34i) 10 mg, vivianit (HAB) D5 10 mg, saccharum 1000 mg, ad globulos pro 1 g corresp. 40 granula homoeopathica velata.	
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 Donaflor, Vaginaltabletten

Medinova AG, Eggbühlstrasse 28, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 53442	Abgabekategorie: B	Index: 09.03.0.	08.04.2021
Zusammensetzung	01	lactobacillus acidophilus cryodesiccatus 50 mg, corresp. 10 Mio U., estriolum 0.03 mg, lactosum monohydricum, dinatrii phosphas, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Vaginaltherapeutikum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Doxazosin retard Zentiva 4 mg, Filmtabletten**02 Doxazosin retard Zentiva 8 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 59194	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	08.04.2021
Zusammensetzung	01	doxazosinum 4 mg ut doxazosini mesilas, polyethyleni oxidum, E 321, cellulolum microcristallinum, povidonum K 29-32, int-rac-alpha-tocopherolum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearylilis fumaras corresp. natrium 0.1 mg, Überzug: acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, silica colloidalis hydrica, macrogolum 1450, E 171, pro compresso obducto.	
	02	doxazosinum 8 mg ut doxazosini mesilas, polyethyleni oxidum, E 321, cellulolum microcristallinum, povidonum K 29-32, int-rac-alpha-tocopherolum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearylilis fumaras corresp. natrium 0.1 mg, Überzug: acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, silica colloidalis hydrica, macrogolum 1450, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	009	28 Tablette(n) B
		010	98 Tablette(n) B
	02	011	28 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		24.11.2023	

01 Doxazosin-Cimex 4 mg, Retardtabletten**02 Doxazosin-Cimex 8 mg, Retardtabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 57631	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	19.04.2021
Zusammensetzung	01	doxazosinum 4 mg ut doxazosini mesilas, polyethyleni oxidum, E 321, cellulolum microcristallinum, povidonum K 29-32, int-rac-alpha-tocopherolum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearylilis fumaras corresp. natrium 0.1 mg, Überzug: acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, silica colloidalis hydrica, macrogolum 1450, E 171, pro compresso obducto.	
	02	doxazosinum 8 mg ut doxazosini mesilas, polyethyleni oxidum, E 321, cellulolum microcristallinum, povidonum K 29-32, int-rac-alpha-tocopherolum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearylilis fumaras corresp. natrium 0.1 mg, Überzug: acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, silica colloidalis hydrica, macrogolum 1450, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dropa Bronchialpastillen mit Sorbit, neue Formel

DR. BÄHLER DROPA AG, Binzstrasse 38, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 57867	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	08.04.2021
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 1.9 mg, eucalypti aetheroleum 0.75 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 4.2 mg, DER: 3-6:1, levomentholum 2 mg, liquiritiae succus 98 mg, acaciae gummi, sorbitolum liquidum non cristallisabile 532.2 mg, natrii cyclamas corresp. natrium 0.8043 mg, aqua purificata pro pastillo.	
Anwendung		Erkältungshusten	
Packung/en	01	002	36 Tablette(n) E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Duotrav, Augentropfen

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57615	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	22.04.2021
Zusammensetzung	02	travoprostum 40 µg, timololum 5 mg ut timololi maleas, macrogolglyceroli hydroxystearas, propylenglycolum, acidum boricum, mannitololum, natrii chloridum, polyquaternium-1, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum ad pH, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Okuläre Hypertension, Offenwinkelglaukom	
Packung/en	02	007	1 x 2.5 ml B
		008	3 x 2.5 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
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.	08.04.2021
Zusammensetzung	01	calcipotriolum 50 µg ut calcipotriolum monohydricum, betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, polyoxypropyleni 11 aether stearylicus, paraffinum liquidum, vaselinum album, E 321 50 µg, E 307, ad unguentum pro 1 g, propellentia: butanum et ether dimethylicus.	
Anwendung		Psoriasis vulgaris	
Packung/en	01	001	60 g B
		002	2 x 60 g B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Eplusa, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 66095	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	12.04.2021
Zusammensetzung	01	sofosbuvirum 400 mg, velpatasvirum 100 mg, copovidonum, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, magnesi stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 2.85 mg.	
Anwendung		Chronische Hepatitis C	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation(en) (Fachinformation: Stand der Information Januar 2021)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ephedrin Sintetica 10 mg/ml ampoules, soluzione iniettabile**02 Ephedrin Sintetica 50 mg/ml ampoules, soluzione iniettabile**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56536	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.05.2.	16.04.2021
Composizione	01	ephedrini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum corresp. natrium 2.4 mg, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	ephedrini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Ipotensione arteriosa, adiuvante in broncospasmo	
Confezione/i	01	001	10 x 5 ml fiala/fiale B
	02	003	10 x 1 ml fiala/fiale B
Osservazione		(Sostituisce il certificato di registrazione di 13.12.2019, Modifica del nome del preparato, precedentemente: Ephedrin Sintetica fiale, nuovo: Ephedrin Sintetica ampoules)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Erythrocin i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 20258	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.6.	07.04.2021
Zusammensetzung	01	erythromycinum 1000 mg ut erythromycini lactobionas pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	047	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Excipial, Mandelölsalbe

Galderma SA, Zählerweg 10, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 39608	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	22.04.2021
Zusammensetzung	02	amygdalae oleum raffinatum 751 mg, zinci oxidum 40 mg, ricini oleum hydrogenatum, glyceroli monostearas 40-55, vaselinum album, E 306, aromatica, E 321, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Intervall- und Nachbehandlung von Dermatosen, Schutz und Pflege von trockener Haut	
Packung/en	02	065	100 g D
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 30 g)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Exforge 5/80 mg, Filmtabletten
 02 Exforge 5/160 mg, Filmtabletten
 03 Exforge 10/160 mg, Filmtabletten
 04 Exforge 5/320 mg, Filmtabletten
 05 Exforge 10/320 mg, Filmtabletten
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57771	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	22.04.2021
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 80 mg, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosum, macrogolum 4000, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosum, macrogolum 4000, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	03	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosum, macrogolum 4000, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	04	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas 6.94 mg, valsartanum 320 mg, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, carboxymethylamylum natricum A, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosum, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.503 mg.	
	05	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas 13.87 mg, valsartanum 320 mg, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, carboxymethylamylum natricum A, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosum, macrogolum 4000, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.507 mg.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	002	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
		006	56 Tablette(n) Spitalpackung B
	02	008	28 Tablette(n) B
		010	98 Tablette(n) B
		012	56 Tablette(n) Spitalpackung B
	03	014	28 Tablette(n) B
		016	98 Tablette(n) B
		018	56 Tablette(n) Spitalpackung B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) 57771 04 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 57771 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ezetimib Zentiva 10mg, Tabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 66068	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	07.04.2021
Zusammensetzung	01	ezetimibum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serum Cholesterin Konzentration	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fentanyl Bioren, soluzione iniettabile

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56368	Categoria di dispensazione: A	Index: 01.01.3.	28.04.2021
Composizione	01	fentanylum 50 µg ut fentanyli citras, natrii chloridum, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Analgesico stupefacente	
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
		Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze (RS 812.121)	
		Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		illimitata	

01 Fentanyl Zentiva TTS 25, Pflaster**02 Fentanyl Zentiva TTS 50, Pflaster****03 Fentanyl Zentiva TTS 75, Pflaster****04 Fentanyl Zentiva TTS 100, Pflaster****05 Fentanyl Zentiva TTS 12, Pflaster**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 58341	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	20.04.2021
Zusammensetzung	01	fentanylum 4.125 mg, excipients ad praeparationem pro 7.5 cm ² , cum liberatione 25 µg/h.	
	02	fentanylum 8.25 mg, excipients ad praeparationem pro 15 cm ² , cum liberatione 50 µg/h.	
	03	fentanylum 12.375 mg, excipients ad praeparationem pro 22.5 cm ² , cum liberatione 75 µg/h.	
	04	fentanylum 16.5 mg, excipients ad praeparationem pro 30 cm ² , cum liberatione 100 µg/h.	
	05	fentanylum 2.063 mg, excipients ad praeparationem pro 3.75 cm ² , cum liberatione 12 µg/h.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	5 Pflaster A
		002	5 Pflaster A
		003	5 Pflaster A
		004	5 Pflaster A
		005	5 Pflaster A
		006	5 Pflaster A
		007	5 Pflaster A
		008	5 Pflaster A
		009	5 Pflaster A
		010	5 Pflaster A
		011	5 Pflaster A
		012	5 Pflaster A
		013	5 Pflaster A
		014	5 Pflaster A
		015	5 Pflaster A
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Fentanyl Helvepharm TTS, Pflaster)	
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		20.09.2022	

01 Fluanxol 0.5 mg, Filmtabletten**02 Fluanxol 1 mg, Filmtabletten****03 Fluanxol 5 mg, Filmtabletten**

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62047	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	20.04.2021
Zusammensetzung	01	flupentixolum 0.5 mg ut flupentixoli dihydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	flupentixolum 1 mg ut flupentixoli dihydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	flupentixolum 5 mg ut flupentixoli dihydrochloridum, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) B
	02	002	50 Tablette(n) B
	03	003	50 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Fosfomycin Spirig HC 3 g, Granulat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 67227	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	29.04.2021
Zusammensetzung	02	fosfomycinum 3 g ut fosfomycinum trometamolium, saccharinum natricum, aromatica, excipiens ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	002	1 Sachet(s) A
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke Fosfomycin Spirig HC 2 g, Granulat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen)	
Gültig bis		29.07.2024	

01 Gastrolux, Lösung zur oralen und rektalen Applikation

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

Zul.-Nr.: 62509	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	28.04.2021
Zusammensetzung	01	meglumini amidotrizoas 66 g et natrii amidotrizoas 10 g corresp. iodum 37 g, aromatica, saccharinum natricum, excipiens ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.12.2022	

01 GeloMyrtol 300 mg, Kapseln

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 62423	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	14.04.2021
Zusammensetzung	01	destillatum 300 mg corresp. aetherolea ex eucalypti folium et aurantii dulcis flavedo et limonis flavedo recens et myrti folium, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei akuter und chronischer Sinusitis sowie akuter und chronischer Bronchitis	
Packung/en	01	001	20 Kapsel(n) D
		002	50 Kapsel(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 GEM Mucolyticum, Sirup

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 43902	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	08.04.2021
Zusammensetzung	01	carbocisteinum 250 mg, arom.: natrii cyclamas et alia, color.: E 150(a), conserv.: E 200, E 202, E 219, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	001	200 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Gencydo 1%, Nasenspray

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 55300	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	08.04.2021
Zusammensetzung	01	limonis succus 8-12 mg, extractum aquosum 30 mg ex cydoniae fructus recens 9.7 mg, ratio: 1:2.1, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis zur Behandlung von Schnupfen allergischer Art wie z.B. Heuschnupfen	
Packung/en	01	004	20 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher; anthroposophisches Arzneimittel)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Gencydo 1%, Injektionslösung (s.c.)**02 Gencydo 3%, Injektionslösung (s.c.)****03 Gencydo 5%, Injektionslösung (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 18346	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	08.04.2021
Zusammensetzung	01	limonis succus 8-12 mg, extractum aquosum 30 mg ex cydoniae fructus recens 9.7 mg, ad solutionem pro 1 ml.	
	02	limonis succus 24-36 mg, extractum aquosum 30 mg ex cydoniae fructus recens 9.7 mg, ad solutionem pro 1 ml.	
	03	limonis succus 40-60 mg, extractum aquosum 30 mg ex cydoniae fructus recens 9.7 mg, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gemäss den anthroposophischen Menschen und Naturerkenntnis zur Behandlung und Prophylaxe allergischer Erkrankungen der oberen Luftwege wie z.B. Heuschnupfen	
Packung/en	01	088	8 Ampulle(n) B
	02	090	8 Ampulle(n) B
	03	092	8 Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 GHRH Ferring, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 47956	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.04.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: somatorelinum 50 µg ut somatorelini acetat, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.	
Anwendung		Hormonfunktionstest	
Packung/en	01	013	1 + 1 Ampulle(n) (1 Ampulle Pulver + 1 Ampulle Lösungsmittel) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Gliclazid MR Sandoz 60mg, Retardtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65967	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	27.04.2021
Zusammensetzung	01	gliclazidum 60.00 mg, calcii hydrogenophosphas dihydricus, povidonum K 30, hypromellose, magnesii stearat, excipients pro compresso.	
Anwendung		Orale blutzuckersenkende Mittel	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Glucose 25 g B. Braun, Zusatzampullen

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 33099	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.1.	30.04.2021
Zusammensetzung	01	glucosum 25 g, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Kalorienzufuhr	
Packung/en	01	037	20 x 50 ml Injektionsflasche (Glas) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Glyxambi 10 mg / 5 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 66132	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	22.04.2021
Zusammensetzung	01	empagliflozinum 10 mg, linagliptinum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Gynoflor, Vaginaltabletten

Medinova AG, Eggbühlstrasse 28, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 47358	Abgabekategorie: B	Index: 09.03.0.	23.04.2021
Zusammensetzung	01	lactobacillus acidophilus cryodesiccatus 50 mg, corresp. 10 Mio U., estriolum 0.03 mg, lactosum monohydricum, dinatrii phosphas, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Vaginaltherapeutikum	
Packung/en	01	001	36 Tablette(n) Vaginaltabletten B
		019	6 Tablette(n) 1 Blister mit 6 Vaginaltabletten B
		027	2 x 6 Tablette(n) 2 Blister mit je 6 Vaginaltabletten B
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: G03CC neu: G03CC06)	
Gültig bis		31.12.2021	

03 Haemocomplettan P 1 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**04 Haemocomplettan P 2 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 50203	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	06.04.2021
Zusammensetzung	03	Praeparatio cryodesiccata: fibrinogenum humanum 1 g, albuminum humanum, arginini hydrochloridum, natrii chloridum, natrii citras anhydricus, pro praeparatione corresp. natrium max 164 mg. Solvens: aqua ad iniectabile, pro vitro corresp., in solutione recenter reconstituta 20 mg/ml.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: fibrinogenum humanum 2 g, albuminum humanum, arginini hydrochloridum, natrii chloridum, natrii citras anhydricus, pro praeparatione corresp. natrium max 328 mg. Solvens: aqua ad iniectabile, pro vitro corresp., in solutione recenter reconstituta 20 mg/ml.	
Anwendung		primäre Fibrinogenmangelzustände erworbene Hypofibrinogenämie (schwere Leberparenchymschäden)	
Packung/en	03	001	1 x 1 g Flasche(n) 1 Flasche Pulver 1g B
	04	002	1 x 2 g Flasche(n) 1 Flasche Pulver 2g B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Halsschmerz Spray, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 58336	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	21.04.2021
Zusammensetzung	01	extractum spissum 72.7 mg ex echinaceae purpureae herbae recentis tinctura (Echinacea purpurea (L.) Moench, herba) 863.3 mg ratio: 1:12 Auszugsmittel Ethanolum 65 % (V/V) et echinaceae purpureae radices recentis tinctura (Echinacea purpurea (L.) Moench, radix) 45.5 mg ratio: 1:11 Auszugsmittel Ethanolum 65 % (V/V), salviae officinalis folii recentis tinctura (Salvia officinalis L., folium) 430 mg ratio: 1:17 Auszugsmittel Ethanolum 68 % (V/V), sacchari lauras corresp. saccharum 3.3 mg, lecithinum ex soja, ethanolum 372 mg, menthae piperitae aetheroleum, sorbitolum liquidum non cristallisabile corresp. sorbitolum 293 mg, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 47 % V/V.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	002	30 ml D
Bemerkung		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Spray) (Änderung Präparatename, früher: A. Vogel Halsschmerz-Spray)	
Gültig bis		09.07.2024	

01 Hametum, Salbe

Schwabe Pharma AG, Erlstrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 8653	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	14.04.2021
Zusammensetzung	01	hamamelidis aqua (Hamamelis virginiana L, folium et cortex aut ramunculus) 62.5 mg ratio: 1:1.12-2.08 Destillationsmittel: Ethanolum 7.5 % m/m, vaselinum album, adeps lanae 165 mg, glyceroli mono/di/triadipas/alcanoas(C8,C10)/isostearas, alcohol cetylicus et stearylicus 20 mg, paraffinum microcristallinum, acidum citricum, glyceroli mono-oleas, glyceroli monostearas 40-55, E 304, E 307, lecithinum, propylenglycolum 50 mg, aqua purificata, dinatrii edetas, paraffinum liquidum, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei kleineren Hautverletzungen	
Packung/en	01	001	25 g (mit Kanüle zur lokalen Hämorrhoidalbehandlung) D
		003	50 g (mit Kanüle zur lokalen Hämorrhoidalbehandlung) D
		004	50 g D
		005	100 g D
Bemerkung		(Verzicht auf die Packungsgrösse 35g)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Harmonet, Dragées

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 53394	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	27.04.2021
Zusammensetzung	01	gestodenum 75 µg, ethinylestradiolum 20 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	019	1 x 21 Dragée(s) B
		027	3 x 21 Dragée(s) B
		035	6 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Helixor A 0,01 mg, Injektionslösung (s.c.)
 02 Helixor A 0,1 mg, Injektionslösung (s.c.)
 03 Helixor A 1 mg, Injektionslösung (s.c.)
 04 Helixor A 5 mg, Injektionslösung (s.c.)
 05 Helixor A 10 mg, Injektionslösung (s.c.)
 06 Helixor A 20 mg, Injektionslösung (s.c.)
 07 Helixor A 30 mg, Injektionslösung (s.c.)
 08 Helixor A 50 mg, Injektionslösung (s.c.)
 09 Helixor A 100 mg, Injektionslösung (s.c.)

Target BioScience AG, Weingartenstrasse 11, 8803 Rüslikon

Zul.-Nr.: 56206	Abgabekategorie: A	Index: 20.02.	28.04.2021
Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum 0.2 mg ex viscum album (abietis) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	extractum aquosum liquidum 2 mg ex viscum album (abietis) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	extractum aquosum liquidum 20 mg ex viscum album (abietis) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	extractum aquosum liquidum 100 mg ex viscum album (abietis) recens 5 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	extractum aquosum liquidum 200 mg ex viscum album (abietis) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	extractum aquosum liquidum 400 mg ex viscum album (abietis) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	07	extractum aquosum liquidum 600 mg ex viscum album (abietis) recens 30 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	08	extractum aquosum liquidum 1 g ex viscum album (abietis) recens 50 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	09	extractum aquosum liquidum 2 g ex viscum album (abietis) recens 100 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis als Zusatzbehandlung bei malignen Erkrankungen	
Packung/en	01	001	8 Ampulle(n) A
		002	8 Ampulle(n) A
		003	8 Ampulle(n) A
		005	8 Ampulle(n) A
		033	7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen A
		037	7 Ampulle(n) Serienpackung III; diverse Konzentrationen A
	04	009	8 Ampulle(n) A
	05	013	8 Ampulle(n) A
		035	7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen A
	06	017	8 Ampulle(n) A
		039	7 Ampulle(n) Serienpackung IV; diverse Konzentrationen A
	07	021	8 Ampulle(n) A
	08	025	8 Ampulle(n) A
	09	029	8 Ampulle(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: anthroposophisches Arzneimittel)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Helixor M 0,01 mg, Injektionslösung (s.c.)
 02 Helixor M 0,1 mg, Injektionslösung (s.c.)
 03 Helixor M 1 mg, Injektionslösung (s.c.)
 04 Helixor M 5 mg, Injektionslösung (s.c.)
 05 Helixor M 10 mg, Injektionslösung (s.c.)
 06 Helixor M 20 mg, Injektionslösung (s.c.)
 07 Helixor M 30 mg, Injektionslösung (s.c.)
 08 Helixor M 50 mg, Injektionslösung (s.c.)
 09 Helixor M 100 mg, Injektionslösung (s.c.)

Target BioScience AG, Weingartenstrasse 11, 8803 Rüslikon

Zul.-Nr.: 56207	Abgabekategorie: A	Index: 20.02.	28.04.2021
Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum 0.2 mg ex viscum album (mali) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	extractum aquosum liquidum 2 mg ex viscum album (mali) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	extractum aquosum liquidum 20 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	extractum aquosum liquidum 100 mg ex viscum album (mali) recens 5 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	extractum aquosum liquidum 200 mg ex viscum album (mali) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	extractum aquosum liquidum 400 mg ex viscum album (mali) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	07	extractum aquosum liquidum 600 mg ex viscum album (mali) recens 30 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	08	extractum aquosum liquidum 1 g ex viscum album (mali) recens 50 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	09	extractum aquosum liquidum 2 g ex viscum album (mali) recens 100 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis als Zusatzbehandlung bei malignen Erkrankungen	
Packung/en	01	002 8 Ampulle(n)	A
		02 004 8 Ampulle(n)	A
		03 006 8 Ampulle(n)	A
		034 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
		038 7 Ampulle(n) Serienpackung III; diverse Konzentrationen	A
	04	010 8 Ampulle(n)	A
	05	014 8 Ampulle(n)	A
		036 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
	06	018 8 Ampulle(n)	A
		040 7 Ampulle(n) Serienpackung IV; diverse Konzentrationen	A
	07	022 8 Ampulle(n)	A
	08	026 8 Ampulle(n)	A
	09	030 8 Ampulle(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: anthroposophisches Arzneimittel)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Helixor P 0,01 mg, Injektionslösung (s.c.)
 02 Helixor P 0,1 mg, Injektionslösung (s.c.)
 03 Helixor P 1 mg, Injektionslösung (s.c.)
 04 Helixor P 5 mg, Injektionslösung (s.c.)
 05 Helixor P 10 mg, Injektionslösung (s.c.)
 06 Helixor P 20 mg, Injektionslösung (s.c.)
 07 Helixor P 30 mg, Injektionslösung (s.c.)
 08 Helixor P 50 mg, Injektionslösung (s.c.)
 09 Helixor P 100 mg, Injektionslösung (s.c.)

Target BioScience AG, Weingartenstrasse 11, 8803 Rüslikon

Zul.-Nr.: 56208	Abgabekategorie: A	Index: 20.02.	28.04.2021
Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum 0.2 mg ex viscum album (pini) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	extractum aquosum liquidum 2 mg ex viscum album (pini) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	extractum aquosum liquidum 20 mg ex viscum album (pini) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	extractum aquosum liquidum 100 mg ex viscum album (pini) recens 5 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	extractum aquosum liquidum 200 mg ex viscum album (pini) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	extractum aquosum liquidum 400 mg ex viscum album (pini) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	07	extractum aquosum liquidum 600 mg ex viscum album (pini) recens 30 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	08	extractum aquosum liquidum 1 g ex viscum album (pini) recens 50 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	09	extractum aquosum liquidum 2 g ex viscum album (pini) recens 100 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis als Zusatzbehandlung bei malignen Erkrankungen	
Packung/en	01	001	8 Ampulle(n) A
		002	8 Ampulle(n) A
		003	8 Ampulle(n) A
		005	8 Ampulle(n) A
		033	7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen A
		037	7 Ampulle(n) Serienpackung III; diverse Konzentrationen A
	04	009	8 Ampulle(n) A
	05	013	8 Ampulle(n) A
		035	7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen A
	06	017	8 Ampulle(n) A
		039	7 Ampulle(n) Serienpackung VI; diverse Konzentrationen A
	07	021	8 Ampulle(n) A
	08	025	8 Ampulle(n) A
	09	029	8 Ampulle(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: anthroposophisches Arzneimittel)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Heparin Bichsel 1000 I.E./ml, Injektionslösung**02 Heparin Bichsel 5000 I.E./ml, Injektionslösung****03 Heparin Bichsel 417 I.E./ml, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 46240	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.3.	07.04.2021
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 1000 U.I. corresp. natrium 0.6 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	heparinum natricum 5000 U.I. corresp. natrium 3 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	heparinum natricum 417 U.I. corresp. natrium 0.25 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antikoagulans	
Packung/en	01	014	100 x 1 ml Ampulle(n) B
		030	1 x 20 ml Durchstechflasche(n) B
		049	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		050	10 x 20 ml Durchstechflasche(n) B
	02	022	1 x 20 ml Durchstechflasche(n) B
		051	10 x 20 ml Durchstechflasche(n) B
		052	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		053	100 x 1 ml Ampulle(n) B
		054	10 x 5 ml Ampulle(n) B
		055	100 x 5 ml Ampulle(n) B
	03	001	10 x 48 ml Durchstechflasche B
Bemerkung		(Ergänzung einer Dosisstärke, neu: Heparin Bichsel 417 I.E./ml, Infusionslösung)	
Gültig bis		20.11.2023	

01 Herbalace, Tropfen zum Einnehmen

Herbamed AG, Katharinengasse 8, 9004 St. Gallen

Zul.-Nr.: 57471	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	29.04.2021
Zusammensetzung	01	ambra grisea (HAB) D15, aurum metallicum (HAB) D15, opium (HAB) D60 0.25 ml, strychnos ignatii (Ph.Eur.Hom.) D20 (Ph.Eur.Hom. 1.1.8) 0.25 ml ad solutionem pro 1 ml, corresp. 26 guttae, corresp. ethanololum 51 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei gedrückter Stimmung, Stimmungsschwankungen, Überempfindlichkeit, sowie Beschwerden infolge von Schreck, Angst und Enttäuschung	
Packung/en	01	042	50 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathisches Arzneimittel)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Jorveza 1 mg, Schmelztabletten**02 Jorveza 0.5 mg, Schmelztabletten**

Dr. Falk Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 66999	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	15.04.2021
Zusammensetzung	01	budesonidum 1 mg, dinatrii citras sesquihydricus, natrii dihydrogenocitras anhydricus, natrii hydrogenocarbonas, sucralosum, povidonum K 25, natrii docusas, mannitolium 5.95 mg, macrogolum 6000, magnesii stearas pro compresso corresp. natrium 25.62 mg, natrium 25.62 mg.	
	02	budesonidum 0.5 mg, dinatrii citras sesquihydricus, natrii dihydrogenocitras anhydricus, natrii hydrogenocarbonas, sucralosum, povidonum K 25, natrii docusas, mannitolium, macrogolum 6000, magnesii stearas pro compresso corresp. natrium 25.62 mg.	
Anwendung		Bei Erwachsenen zur Behandlung der eosinophilen Ösophagitis (EoÖ)	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	B
		002 60 Tablette(n)	B
	02	003 20 Tablette(n)	B
		004 60 Tablette(n)	B
		005 90 Tablette(n)	B
Bemerkung		Zulassung einer zusätzlichen Dosisstärke: Jorveza 0.5mg, Schmelztabletten	
Gültig bis		24.05.2023	

01 Kaletra 200/50, Filmtabletten**02 Kaletra 100/25, Filmtabletten**

AbbVie AG, Alte Steinhäuserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 57555	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	20.04.2021
Zusammensetzung	01	lopinavirum 200 mg, ritonavirum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	lopinavirum 100 mg, ritonavirum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001 120 Tablette(n)	A
	02	002 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Kettesse 25, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 54752	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	15.04.2021
Zusammensetzung	02	dexketoprofenum 25 mg ut dexketoprofenum trometamolium, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Nichtsteroidales Analgetikum/Antirheumatikum	
Packung/en	02	016 20 Tablette(n)	B
		024 40 Tablette(n)	B
		032 60 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lachesis comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60344	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	15.04.2021
Zusammensetzung	01	atropa belladonna ex herba rec. ferm 33a D3 (HAB 33a) 100 mg, hepar sulfuris (HAB) D7 100 mg, lachesis (HAB) D11 100 mg, mercurialis perennis ferm 34c (HAB) D5 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.50 mg.	
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: solutio ad injectionem)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lansoprazol-Mepha 15, Kapseln**02 Lansoprazol-Mepha 30, Kapseln**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57323	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	22.04.2021
Zusammensetzung	01	lansoprazolum 15 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
	02	lansoprazolum 30 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	001	60 Kapsel(n) HDPE Flaschen B
		003	100 Kapsel(n) HDPE Flaschen B
		024	14 Kapsel(n) Blister B
		026	28 Kapsel(n) Blister B
		028	56 Kapsel(n) Blister B
		030	112 Kapsel(n) Blister B
	02	005	60 Kapsel(n) HDPE Flaschen B
		032	14 Kapsel(n) Blister B
		034	28 Kapsel(n) Blister B
		036	56 Kapsel(n) Blister B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Levetiracetam Desitin 100 mg/ml, Lösung

Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 61848	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	22.04.2021
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 100 mg, aromatica, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	002	300 ml Flasche(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Levomin 30, Filmtabletten

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61337	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	27.04.2021
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 0.03 mg, levonorgestrelum 0.15 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	003	1 x 21 Tablette(n) B
		004	3 x 21 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Levonessa, Tabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66260	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	08.04.2021
Zusammensetzung	01	levonorgestrelum 1.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum zur Schwangerschaftsverhütung in Notfällen	
Packung/en	01	001	1 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Losartan HCT Axapharm 50/12.5 mg, Filmtabletten**02 Losartan HCT Axapharm 100/12.5 mg, Filmtabletten****03 Losartan HCT Axapharm 100/25 mg, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62109	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	08.04.2021
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 50 mg, hydrochlorothiazidum 12.50 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist/Diuretikum	
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 Lucentis, Injektionslösung zur intravitrealen Injektion in Durchstechflasche

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57664	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	20.04.2021
Zusammensetzung	01	ranibizumabum 10 mg, trehalosum dihydricum, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		exsudative altersbezogene Makuladegeneration, Visusverlust durch diabetisches Makulaödem, durch Makulaödem infolge eines retinalen Venenverschlusses und durch choroidale Neovaskularisation infolge pathologischer Myopie, aktive, den Visus beeinträchtigende choroidale Neovaskularisation, mässig schwere bis schwere NPDR bzw PDR, Frühgeborenen-Retinopathie	
Packung/en	01	002	0.23 ml Durchstechflasche(n) mit Filternadel, Spritze und Injektionsnadel B
		003	0.23 ml Durchstechflasche(n) B
		004	0.23 ml Durchstechflasche(n) Durchstechflasche inkl. 1 Filternadel B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Metaheptachol, Tropfen zum Einnehmen

metapharmaka GmbH, Hellgasse 40, 6460 Altdorf UR

Zul.-Nr.: 51190	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	12.04.2021
Zusammensetzung	01	berberis vulgaris (HAB) D2 100 mg, chelidonium majus D2 100 mg, lophophytum leandri (HAB) D6 30 mg, picrasma excelsa, quassia amara (HAB) D2 100 mg, silybum marianum TM 10 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 34 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei chronischen Beschwerden im Leber-Galle-Bereich	
Packung/en	01	017	50 ml D
		025	100 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Metolazon Galepharm, Tabletten

Galepharm AG, Neustadtgasse 7, 8001 Zürich

Zul.-Nr.: 56468	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	15.04.2021
Zusammensetzung	01	metolazonum 5 mg, cellulolum microcrystallinum, lactosum monohydricum 52.95 mg, carmellosum natricum conexum, natrii stearyl is fumaras, pro compresso corresp. natrium 0.63 mg.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Midro Tee, Arzneitee

Midro AG, Lörracherstrasse 50, 4125 Riehen

Zul.-Nr.: 10567	Abgabekategorie: B/D	Index: 04.08.14	22.04.2021
Zusammensetzung	01	sennae folium 75 % corresp. hydroxyanthracenae 2.7 %, carvi fructus 10 %, menthae piperitae folium 7 %, liquiritiae radix 6 %, malvae flos 1 %, calcatrippae flos 1 %.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	017	80 g B
		041	1000 g B
		068	15 x 1,5 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: geschnittene Drogen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Modafinil-Acino 100, Tabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62734	Abgabekategorie: A	Index: 01.10.2.	14.04.2021
Zusammensetzung	01	modafinilum 100 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Narkolepsie	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		09.05.2022	

02 Modasomil-100, Tabletten

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 55272	Abgabekategorie: A	Index: 01.10.2.	13.04.2021
Zusammensetzung	02	modafinilum 100 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Narkolepsie	
Packung/en	02	006	30 Tablette(n) A
		007	90 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Neo-Angin forte, Halspastillen

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57622	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	27.04.2021
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum monohydricum 2.47 mg, cetylpyridinii chloridum 1.25 mg, aromatica, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	001	24 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Neo-Angin Junior, Halspastillen mit Orangen-Aroma

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57618	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	27.04.2021
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum monohydricum 1 mg, cetylpyridinii chloridum 1 mg, aromatica, color.: E 110, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	001	24 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Neo-Angin, Halspastillen mit Citronen-Aroma

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57625	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	27.04.2021
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum monohydricum 1.23 mg, cetylpyridinii chloridum 1.25 mg, aromatica, color.: E 104, E 124, E 131, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	002	24 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Neulasta, Injektionslösung

Amgen Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56326	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	15.04.2021
Zusammensetzung	01	pegfilgrastimum 6 mg, natrii acetat, sorbitolum, polysorbatum 20, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
Anwendung		Neutropenie	
Packung/en	01	004	1 Spritze(n) mit Nadelschutz A
Bemerkung		Widerruf der Packungsgrösse: 56326 01 006 1 x 24 Spritzen mit Nadelschutz polysorbatum 20: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		31.08.2023	

01 Nexavar, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 57583	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.04.2021
Zusammensetzung	01	sorafenibum 200 mg ut sorafenibi tosilas, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, hypromellosum, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.275 mg.	
Anwendung		Leberzellkarzinom, Nierenzellkarzinom, Schilddrüsenkarzinom	
Packung/en	01	001	112 Tablette(n) A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XE05)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Nicorette Original-Aroma 2 mg, Kaudepot
 02 Nicorette Original-Aroma 4 mg, Kaudepot
 09 Nicorette Freshfruit 2 mg, Kaudepot
 10 Nicorette Freshfruit 4 mg, Kaudepot
 13 Nicorette Polar Mint 2 mg, Kaudepot
 14 Nicorette Polar Mint 4 mg, Kaudepot

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 40580	Abgabekategorie: D	Index: 15.02.0.	14.04.2021
Zusammensetzung	01	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	02	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	09	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	10	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	13	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	14	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	018 30 Tablette(n)	D
		131 105 Tablette(n)	D
	02	026 30 Tablette(n)	D
		158 105 Tablette(n)	D
	09	291 30 Tablette(n)	D
		293 105 Tablette(n)	D
		300 210 Tablette(n)	D
	10	297 30 Tablette(n)	D
		299 105 Tablette(n)	D
	13	309 30 Tablette(n)	D
		310 105 Tablette(n)	D
		311 210 Tablette(n)	D
	14	313 30 Tablette(n)	D
		314 105 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 11 und 12, Spicemint-Aroma 2 mg/4 mg))	
Gültig bis		02.04.2022	

01 Nicorette Polar Mint 2 mg, Lutschtabletten

02 Nicorette Polar Mint 4 mg, Lutschtabletten

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 66204	Abgabekategorie: D	Index: 15.02.0.	16.04.2021
Zusammensetzung	01	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, excipiens pro compresso obducto.	
	02	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	D
		002 80 Tablette(n)	D
Bemerkung		66204 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.04.2023	

- 01 Nordimet 7.5 mg/0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
 02 Nordimet 10.0 mg/0.4 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
 03 Nordimet 12.5 mg/0.5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
 04 Nordimet 15.0 mg/0.6 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
 05 Nordimet 17.5 mg/0.7 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
 06 Nordimet 20.0 mg/0.8 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
 07 Nordimet 22.5 mg/0.9 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
 08 Nordimet 25 mg/1.0 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
 Nordic Pharma GmbH, Binzmühlestrasse 80, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 65839	Abgabekategorie: A	Index: 07.10.6.	15.04.2021
Zusammensetzung	01	methotrexatum 7.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium max. 2.4 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
	02	methotrexatum 10 mg ut methotrexatum natricum 10.97 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp. natrium max. 3.2 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
	03	methotrexatum 12.5 mg ut methotrexatum natricum 13.71 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium max. 4 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
	04	methotrexatum 15 mg ut methotrexatum natricum 16.45 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.6 ml corresp. natrium max. 4.8 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
	05	methotrexatum 17.5 mg ut methotrexatum natricum 19.19 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.7 ml corresp. natrium max 5.6 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
	06	methotrexatum 20 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml corresp. natrium max. 6.4 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
	07	methotrexatum 22.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.9 ml corresp. natrium max. 7.2 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
	08	methotrexatum 25 mg ut methotrexatum natricum 27.42 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium max. 8 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
Anwendung		Arthritis und Psoriasis	
Packung/en	01	001 1 Fertigspritze(n)	A
		002 4 Fertigspritze(n)	A

	02	004	1 Fertigspritze(n)	A
		005	4 Fertigspritze(n)	A
	03	007	1 Fertigspritze(n)	A
		008	4 Fertigspritze(n)	A
	04	010	1 Fertigspritze(n)	A
		011	4 Fertigspritze(n)	A
	05	013	1 Fertigspritze(n)	A
		014	4 Fertigspritze(n)	A
	06	016	1 Fertigspritze(n)	A
		017	4 Fertigspritze(n)	A
	07	019	1 Fertigspritze(n)	A
		020	4 Fertigspritze(n)	A
	08	022	1 Fertigspritze(n)	A
		023	4 Fertigspritze(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Olmesartan Amlol Spirig HC 20mg/5mg, Filmtabletten
02 Olmesartan Amlol Spirig HC 40mg/5mg, Filmtabletten
03 Olmesartan Amlol Spirig HC 40mg/10mg, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.:	66520	Abgabekategorie:	B	Index:	02.07.2.		07.04.2021
Zusammensetzung	01	Filmtablette: olmesartanum medoxomilum 20 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, pro compresso obducto.					
	02	Filmtablette: olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, pro compresso obducto.					
	03	Filmtablette: olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, pro compresso obducto.					
Anwendung		essentielle Hypertonie					
Packung/en	01	007	30 Tablette(n)				B
		008	100 Tablette(n)				B
	02	009	30 Tablette(n)				B
		010	100 Tablette(n)				B
	03	011	30 Tablette(n)				B
		012	100 Tablette(n)				B
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)					
Gültig bis		10.01.2023					

03 Omeprazol Sandoz eco 40 mg, Kapseln

04 Omeprazol Sandoz eco 10 mg, Kapseln

05 Omeprazol Sandoz eco 20 mg, Kapseln

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57270	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	08.04.2021
Zusammensetzung	03	omeprazololum 40 mg, excipients pro capsula.	
	04	omeprazololum 10 mg, excipients pro capsula.	
	05	omeprazololum 20 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	03	002 7 Kapsel(n)	B
		004 28 Kapsel(n)	B
		006 56 Kapsel(n)	B
	04	008 14 Kapsel(n)	B
		010 28 Kapsel(n)	B
		012 56 Kapsel(n)	B
		014 100 Kapsel(n)	B
	05	016 7 Kapsel(n)	B
		018 14 Kapsel(n)	B
		020 28 Kapsel(n)	B
		022 56 Kapsel(n)	B
		035 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 65990	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	22.04.2021
Zusammensetzung	01	omeprazolium 10 mg, excipiens pro capsula.	
	02	omeprazolium 20 mg, excipiens pro capsula.	
	03	omeprazolium 40 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001 14 Kapsel(n) Blister	B
		003 28 Kapsel(n) Blister	B
		004 56 Kapsel(n) Blister	B
		005 98 Kapsel(n) Blister	B
	02	024 7 Kapsel(n) Blister	B
		025 14 Kapsel(n) Blister	B
		026 28 Kapsel(n) Blister	B
		027 56 Kapsel(n) Blister	B
		028 98 Kapsel(n) Blister	B
	03	047 7 Kapsel(n) Blister	B
		049 28 Kapsel(n) Blister	B
		050 56 Kapsel(n) Blister	B
		070 14 Kapsel(n) Blister	B
		071 98 Kapsel(n) Blister	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ondansetron-Teva, 4mg, Filmtabletten**02 Ondansetron-Teva, 8mg, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57202	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	27.04.2021
Zusammensetzung	01	ondansetronum 4 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, vanillinum, color.: E 104, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ondansetronum 8 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, vanillinum, color.: E 104, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	004 10 Tablette(n)	B
	02	005 6 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ondansetron-Teva 4mg/2ml, Infusionskonzentrat**02 Ondansetron-Teva 8mg/4ml, Infusionskonzentrat**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57199	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	27.04.2021
Zusammensetzung	01	ondansetronum 4 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	ondansetronum 8 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	005	5 x 2 ml B
	02	006	5 x 4 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Panadol Junior 60 mg, Suppositorien**02 Panadol Junior 125 mg, Suppositorien****03 Panadol Junior 250 mg, Suppositorien**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57454	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	22.04.2021
Zusammensetzung	01	paracetamolum 60 mg, adeps solidus pro supposito. 0.	
	02	paracetamolum 125 mg, adeps solidus pro supposito. 0.	
	03	paracetamolum 250 mg, adeps solidus pro supposito. 0.	
Anwendung		Behandlung von leichten bis mässig starken Schmerzen, symptomatische Behandlung von Fieber	
Packung/en	01	003	10 Suppositorien D
	02	009	10 Suppositorien D
	03	021	10 Suppositorien D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Panax Ginseng Pine Brand Extrakt, Kapseln

Panax Import F. Ruckstuhl & Co., Bergtalweg 2a, 9500 Wil SG

Zul.-Nr.: 48258	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	14.04.2021
Zusammensetzung	01	ginseng extractum ethanolicum siccum 220 mg corresp. ginsenosidea 22 mg, DER: 10-15:1, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Als Roborans	
Packung/en	01	018	30 Kapsel(n) D
		026	60 Kapsel(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pantozol 40 mg, magensaftresistente Tabletten**02 Pantozol 20 mg, magensaftresistente Tabletten**

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 52710	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	15.04.2021
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 40.00 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, natrii carbonas, mannitolium, crospovidonum, povidonum K 90, calcii stearas, Überzug: hypromellosem, povidonum K 25, E 171, E 172 (flavum), propylenglycolium, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisati 1:1 dispersio 30 per centum, triethylis citras, Drucktinte: lacca, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), E 172 (flavum), ammoniae solutio concentrata, pro compresso obducto corresp. natrium 6.75 mg.	
	02	pantoprazolum 20.00 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, natrii carbonas, mannitolium, crospovidonum, povidonum K 90, calcii stearas, Überzug: hypromellosem, povidonum K 25, E 171, E 172 (flavum), propylenglycolium, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisati 1:1 dispersio 30 per centum, triethylis citras, Drucktinte: lacca, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), E 172 (flavum), ammoniae solutio concentrata, pro compresso obducto corresp. natrium 3.38 mg.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	014	15 Tablette(n) B
		022	30 Tablette(n) B
		030	60 Tablette(n) B
		049	7 Tablette(n) B
		103	90 x 15 Tablette(n) B
		112	100 Tablette(n) B
		113	5 x 100 Tablette(n) B
	02	057	15 Tablette(n) B
		065	30 Tablette(n) B
		073	60 Tablette(n) B
		081	120 Tablette(n) B
		111	90 x 15 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pertudoron, Tropfen zum Einnehmen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 17497	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	21.04.2021
Zusammensetzung	01	belladonna (Ph.Eur.Hom.) D3 100 mg, cephaelis ipecacuanha D3 100 mg, cinchona pubescens (HAB) D3 100 mg, dactylopius coccus D3 100 mg, drosera D1 50 mg, mephitis putorius D5 100 mg, veratrum album (HAB) D3 100 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolium 47 % V/V.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis zur Behandlung von Reizhusten, krampfartigen Hustenanfällen und Keuchhusten	
Packung/en	01	001	20 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: anthroposophisches Arzneimittel)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 PO-HO-Oel blau

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 40985	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.4.	08.04.2021
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
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Poumon histamine C4, gouttes orales

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 60425	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	28.04.2021
Composition	01	poumon histamine C4, ad solutionem, corresp. ethanolum 15 % V/V.	
Indication		sans indication	
Remarque		Destiné uniquement à l'exportation Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		09.10.2022	

01 Procto-Glyvenol, Crème

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 36800	Abgabekategorie: D	Index: 02.09.1.	27.04.2021
Zusammensetzung	01	tribenosidum 50 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 20 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Hämorrhoiden äusserlich und innerlich	
Packung/en	01	011	30 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Procto-Glyvenol, Suppositorien

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 36801	Abgabekategorie: D	Index: 02.09.1.	27.04.2021
Zusammensetzung	01	tribenosidum 400 mg, lidocainum 40 mg, excipients pro supposito.rio.	
Anwendung		Hämorrhoiden äusserlich und innerlich	
Packung/en	01	018	10 Suppositorien D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Proleukin, Poudre pour solution pour perfusion

CLINIGEN HEALTHCARE SWITZERLAND SARL, route de Suisse 162, 1290 Versoix

N° d'AMM: 50581	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	14.04.2021
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: aldesleukinum 18 Mio U.I., mannitolium, natrii laurilsulfas, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, pro vitro.	
Indication		Adénocarcinome rénal métastatique	
Conditionnements	01	012	1 flacon(s) A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Propranolol Zentiva 10 mg, Filmtabletten
02 Propranolol Zentiva 40 mg, Filmtabletten
03 Propranolol Zentiva 80 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 47025	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	26.04.2021
Zusammensetzung	01	propranololi hydrochloridum 10 mg, lactosum monohydricum 50 mg, maydis amyllum, solani amyllum, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamyllum natricum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, titanii dioxidum, talcum, polysorbatum 80, macrogolum 6000, pro compresso obducto corresp. natrium 0.13 mg.	
	02	propranololi hydrochloridum 40 mg, lactosum monohydricum 85 mg, maydis amyllum, solani amyllum, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamyllum natricum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, titanii dioxidum, talcum, polysorbatum 80, macrogolum 6000, pro compresso obducto corresp. natrium 0.25 mg.	
	03	propranololi hydrochloridum 80 mg, lactosum monohydricum 110 mg, maydis amyllum, solani amyllum, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamyllum natricum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, titanii dioxidum, talcum, polysorbatum 80, macrogolum 6000, pro compresso obducto corresp. natrium 0.34 mg.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) B
	02	002	60 Tablette(n) B
		003	180 Tablette(n) B
	03	004	60 Tablette(n) B
		005	180 Tablette(n) B
Bemerkung		Korrektur Deklaration (03/ Korrekter Hilfsstoff: solani amyllum)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Protopic 0,03 %, Salbe
02 Protopic 0,1 %, Salbe
 Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 55847	Abgabekategorie: B	Index: 10.04.0.	26.04.2021
Zusammensetzung	01	tacrolimusum 0.3 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
	02	tacrolimusum 1 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Atopische Dermatitis	
Packung/en	01	006	30 g B
		008	60 g B
	02	002	30 g B
		004	60 g B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prunus spinosa Summitates TM (=33%), Tropfen zum Einnehmen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59575	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	20.04.2021
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: prunus spinosa e summitatibus (HAB) TM 1 g, aqua purificata, ethanolum 96 per centum 350 mg, ad solutionem pro 1 g, corresp. 45 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 Pursana Feigensirup mit Sorbitol

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 54285	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.12	26.04.2021
Zusammensetzung	01	caricae fructus extractum aquosum liquidum 5 g, DER: 1:2.4-2.9, sorbitolum 21 g, color.: E 150(a), conserv.: E 202, excipiens ad solutionem pro 30 ml.	
Anwendung		Obstipation	
Packung/en	01	027	200 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Raphanus sativus comp., Tropfen zum Einnehmen

Apotheke zur Eiche AG, Platz 9-10, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 60169	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.2.	19.04.2021
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum spag. Glückselig D4 (HAB SV 54b) 0.05 ml, arnica montana e floribus sicc. Glückselig D2 (HAB 54c) 0.07 ml, aurum chloratum (HAB) D5 (HAB 5a) 0.03 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 (HAB SV 54b) 0.10 ml, camphora (HAB) D3 0.06 ml, citrullus colocynthis e fructibus sicc. Glückselig D4 (HAB 54c) 0.02 ml, cuprum sulfuricum (HAB) D4 (HAB 5a) 0.10 ml, digitalis purpurea e folia rec. Glückselig D4 (HAB 54c) 0.03 ml, hydrargyrum bichloratum spag. Glückselig D6 (HAB 54b) 0.08 ml, plumbum aceticum spag. Glückselig D4 (HAB 54b) 0.02 ml, raphanus sativus var. niger e tubere rec. Glückselig D1 (HAB 54c) 0,03 ml, solidago virgaurea ex herba rec. Glückselig D1 (HAB 54c) 0.05 ml, stellaria media ex herba rec. Glückselig D1 (HAB 54c) 0.05 ml, stibium sulfuratum nigrum (HAB) D8 0.11 ml, kalium hydrogentartraticum spag. Glückselig D2 (HAB 54b) 0.06 ml, urinea maritima var. alba e bulbo sicc. spag. Glückselig D4 (HAB 54a) 0.01 ml, ethanolum 96 per centum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 33 guttae, corresp. ethanolum 27 % 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	

01 Regenaplex Nr. 24b, Tropfen zum Einnehmen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilten

Zul.-Nr.: 36595	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	12.04.2021
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum (HAB) D60, argenti nitras D30, belladonna (Ph.Eur.Hom.) D6, aurum metallicum (HAB) D60, capsicum annuum (HAB) D8, cumarinum D8, cupri(II) acetat D12, euspongia officinalis D4, lachesis (HAB) D20, lobelia inflata (HAB) D6 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Asthma	
Packung/en	01	019	15 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Regenaplex Nr. 24c, Tropfen zum Einnehmen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilten

Zul.-Nr.: 36596	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	12.04.2021
Zusammensetzung	01	acidum silicicum (HAB) D20, aesculus hippocastanum (HAB) D12, arnica montana D6, arsenum iodatum (HAB) D20, aspidosperma quebracho-blanco D2, aurum metallicum (HAB) D20, graphites D12, kalii iodidum D8, lobaria pulmonaria D4, nux-vomica (Ph.Eur.Hom.) D20 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Asthma	
Packung/en	01	015	15 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Regenaplex Nr. 35b, Tropfen zum Einnehmen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilten

Zul.-Nr.: 36639	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	20.04.2021
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum (HAB) D30, agrimonia eupatoria D3, bryonia cretica D6, chamomilla recutita D6, cinchona pubescens (HAB) D10, lachesis (HAB) D20, silybum marianum D3, veronica virginica D3 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Hepatitis	
Packung/en	01	016	15 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Replagal Durchstechflasche à 3.5 ml, Infusionskonzentrat

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 55774	Abgabekategorie: A	Index: 07.14.0.	30.04.2021
Zusammensetzung	01	agalsidasum alfa 1 mg, natrii phosphates, polysorbatum 20, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Enzymersatz-Therapie bei Patienten mit Morbus Fabry (alfa-Galaktosidase-A-Mangel)	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) Durchstechflasche à 3.5 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Revatio, Filmtabletten

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57505	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	15.04.2021
Zusammensetzung	01	sildenafilum 20.00 mg ut sildenafili citras, cellulolum microcrystallinum, calcii hydrogenophosphas, carmellosum natriicum conexum corresp. natrium 0.6 mg, magnesi stearas, Überzug: hypromellosem, E 171, lactosum monohydricum 0.735 mg, triacetinum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der pulmonalen arteriellen Hypertonie (primäre pulmonale Hypertonie, sowie mit Bindegewebserkrankungen assoziierte PAH) der WHO-Klasse II und III, zur Verbesserung der körperlichen Leistungsfähigkeit	
Packung/en	01	002	90 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rhumalgan 50 mg, compresse obducto**02 Rhumalgan 25 mg, compresse obducto**

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: 47696	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.10.1.	23.04.2021
Composizione	01	diclofenacum natriicum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	diclofenacum natriicum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indicazione		Antireumatico, Antinifiammatorio	
Confezione/i	01	001	20 compressa/compresse B
		002	100 compressa/compresse B
	02	003	30 compressa/compresse B
		004	100 compressa/compresse B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

- 01 Ritalin LA 20 mg, Kapseln
 02 Ritalin LA 30 mg, Kapseln
 03 Ritalin LA 40 mg, Kapseln
 04 Ritalin LA 10 mg, Kapseln
 05 Ritalin LA 60 mg, Kapseln

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55931	Abgabekategorie: A	Index: 01.10.2.	29.04.2021
Zusammensetzung	01	methylphenidati hydrochloridum 20.00 mg, sacchari sphaerae corresp. saccharum mg et saccharum max. 112.77 mg et maydis amyllum, maydis amyllum, macrogolum 6000, ammonio methacrylatis copolymerum B, acidi methacrylici copolymerum A, talcum, triethylis citras, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: Drucktinte: lacca, lacca, propylenglycolum, propylenglycolum q.s., kalii hydroxidum, ammoniae solutio 28 per centum, E 171, kalii hydroxidum, E 172 (rubrum), E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro capsula, E 172 (flavum).	
	02	methylphenidati hydrochloridum 30 mg, sacchari sphaerae corresp. saccharum mg et saccharum max. 169.42 mg et maydis amyllum, maydis amyllum, macrogolum 6000, ammonio methacrylatis copolymerum B, acidi methacrylici copolymerum A, talcum, triethylis citras, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: Drucktinte: lacca, lacca, propylenglycolum, propylenglycolum, kalii hydroxidum, ammoniae solutio 28 per centum, E 171, kalii hydroxidum, E 172 (rubrum), E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro capsula, E 172 (flavum), pro capsula.	
	03	methylphenidati hydrochloridum 40 mg, sacchari sphaerae corresp. saccharum mg et saccharum max. 225.89 mg et maydis amyllum, maydis amyllum, macrogolum 6000, ammonio methacrylatis copolymerum B, acidi methacrylici copolymerum A, talcum, triethylis citras, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro capsula, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio 28 per centum, kalii hydroxidum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro capsula.	
	04	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, sacchari sphaerae corresp. saccharum mg et saccharum max. 56.48 mg et maydis amyllum, maydis amyllum, macrogolum 6000, ammonio methacrylatis copolymerum B, acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:1, talcum, triethylis citras, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (nigrum), E 172 (flavum), E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), Drucktinte: Drucktinte: lacca, lacca, propylenglycolum, propylenglycolum, kalii hydroxidum, ammoniae solutio 28 per centum, E 171, kalii hydroxidum, E 172 (rubrum), E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro capsula, E 172 (flavum), pro capsula.	
	05	methylphenidati hydrochloridum 60 mg, sacchari sphaerae, macrogolum 6000, saccharum max. 338.85 mg et ammonio methacrylatis copolymerum B, maydis amyllum, acidi methacrylici copolymerum A, talcum, triethylis citras, Kapselhülle: gelatina, aqua, color.: E 171, E 172, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio 28 per centum, kalii hydroxidum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro capsula.	
Anwendung		Psychotonikum	
Packung/en	01	002	30 Kapsel(n) A
		004	100 Kapsel(n) A
	02	006	30 Kapsel(n) A

	008	100 Kapsel(n)	A
	03 010	30 Kapsel(n)	A
	012	100 Kapsel(n)	A
	04 013	30 Kapsel(n)	A
	014	100 Kapsel(n)	A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
	Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)		
	55931 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Rosalox, Crème

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 48092	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	08.04.2021
Zusammensetzung	01	metronidazolium 10 mg, aromatica, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Rosacea	
Packung/en	01 012	40 g	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Sayana, Injektionssuspension (104 mg/0.65 ml)

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62074	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	27.04.2021
Zusammensetzung	01	medroxyprogesteroni acetat 104 mg, natrii chloridum, macrogolum 3350, polysorbatum 80, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, povidonum K 17, methioninum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.10 mg, E 218 1.04 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.65 ml.	
Anwendung		Parenterales Kontrazeptivum	
Packung/en	01 001	1 Spritze(n)	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Sildenafil Zentiva 25 mg, Filmtabletten**02 Sildenafil Zentiva 50 mg, Filmtabletten****03 Sildenafil Zentiva 100 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 66129	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	27.04.2021
Zusammensetzung	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Soolantra 10 mg, Crème

Galderma SA, Zählerweg 10, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 65561	Abgabekategorie: B	Index: 10.99.0.	14.04.2021
Zusammensetzung	01	ivermectinum 10 mg, glycerolum, isopropylis palmitas, carbomer copolymer type B, cimethicone, dinatrii edetas, acidum citricum monohydricum, alcohol cetylicus 35 mg, alcohol stearylicus 25 mg, macrogoli aether cetostearylicus, sorbitani stearas, propylenglycolum 20 mg, alcohol oleicus, natrii hydroxidum, aqua purificata, propylis parahydroxybenzoas 1 mg, E 218 2 mg, phenoxyethanolum, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Kutane Behandlung entzündlicher Läsionen bei Rosazea bei Erwachsenen	
Packung/en	01	002	30 g B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 60 g)	
Gültig bis		19.12.2021	

01 Spagyros Ribes nigrum, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle

Spagyros AG, Neufeldstrasse 1, 3076 Worb

Zul.-Nr.: 65582	Abgabekategorie: D	Index: 20.04.1.	28.04.2021
Zusammensetzung	01	ribes nigrum gemmae D1 1 ml, corresp. ethanolum 35-45 % V/V.	
Anwendung		in der Gemmotherapie unterstützend bei Halsschmerzen, beginnenden Erkältungen, Heuschnupfen	
Packung/en	01	001	30 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Mundspray)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sportium Uno Spray, Emulsion

Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57695	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	08.04.2021
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 400 U.I., conserv.: phenoxyethanolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Stumpfe Verletzungen, oberflächliche Venenentzündungen	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sportium Uno Spray, Emulsion

Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57695	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	15.04.2021
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 400 U.I., conserv.: phenoxyethanolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Stumpfe Verletzungen, oberflächliche Venenentzündungen	
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sportium, Emgel

Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 54714	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	15.04.2021
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 500 U.I., dexpanthenolum 4 mg, allantoinum 3 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Beschwerden bei venösen Beinleiden, stumpfe Unfallverletzungen	
Packung/en	01	001	40 g D
		002	100 g D
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sportium, Gel

Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 55637	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	15.04.2021
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 500 U.I., dexpanthenolum 4 mg, allantoinum 3 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Sport- und Unfallverletzungen, Beschwerden bei Krampfadern und oberflächlichen Venenentzündungen	
Packung/en	01	001	40 g D
		003	100 g D
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		22.10.2022	

01 Stamaril, suspension injectable

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

N° d'AMM: 520	Catégorie de remise: A	Index: 08.08.	16.04.2021
Composition	01	Vaccinum attenuatum: virus febris flavae (souche 17 D-204) min. 1000 U., lactosum, sorbitolum, histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum, natrii chloridum, kalii chloridum, dinatrii phosphas monohydricus, kalii dihydrogenophosphas, calcii chloridum dihydricum, magnesii sulfas dihydricus, pro praeparatione. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Indication		Immunisation active contre la fièvre jaune, dès le 9eme mois révolu	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) de lyophilisat + 1 seringue préremplie de solvant A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Stickoxydul med. MESSER, Gas

Messer Schweiz AG, Seonerstrasse 75, 5600 Lenzburg

Zul.-Nr.: 61645	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.1.	23.04.2021
Zusammensetzung	01	dinitrogenii oxidum 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Anästhetikum / Analgetikum / Sedativum	
Packung/en	01	001	3.3 l Druckgasflasche B
		002	4 l Druckgasflasche B
		003	10 l Druckgasflasche B
		004	40 l Druckgasflasche B
		005	600 l Flaschenbündel B
		006	480 l Druckgasflasche B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Stilnox, comprimés pelliculés sécables

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

N° d'AMM: 49106	Catégorie de remise: B	Index: 01.03.1.	27.04.2021
Composition	01	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Hypnotique	
Conditionnements	01	001	14 comprimé(s) B
		017	30 comprimé(s) B
		025	10 comprimé(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) Soumis à la loi fédérale sur les stupéfiants et les substances (RS 812.121)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Succinolin 100 mg/2 ml, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 21505	Abgabekategorie: B	Index: 01.13.0.	20.04.2021
Zusammensetzung	01	suxamethonii chloridum anhydricum 100 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Muskelrelaxans	
Packung/en	01	013	100 x 2 ml Ampulle(n) B
		021	10 x 2 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 500mg/10ml)	
Gültig bis		04.06.2022	

01 Tadim 1 Mio U.I., Polvere per soluzione per nebulizzatore

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 65610	Categoria di dispensazione: A	Index: 08.01.9.	20.04.2021
Composizione	01	colistimethatum natricum 1 Mio U.I., pro vitro.	
Indicazione		Malattie infettive	
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione) Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		illimitata	

01 Tagrisso 40 mg, Filmtabletten**02 Tagrisso 80 mg, Filmtabletten**

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 65872	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.04.2021
Zusammensetzung	01	osimertinibum 40 mg ut osimertinibi mesilas, excipients pro compresso obducto.	
	02	osimertinibum 80 mg ut osimertinibi mesilas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
	02	002	30 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Telfast 120, comprimés pelliculés**03 Telfast 180, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: 54204	Catégorie de remise: B/D	Index: 07.13.1.	29.04.2021
Composition	02	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, cellulolum microcristallinum, amylum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.12 mg, magnesii stearas, pellicule: hypromellosem, polyvidonum K 29-32, E 171, silica colloidalis anhydrica, macrogolum 400, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	03	fexofenadini hydrochloridum 180 mg, cellulolum microcristallinum, amylum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.18 mg, magnesii stearas, pellicule: hypromellosem, polyvidonum K 29-32, E 171, silica colloidalis anhydrica, macrogolum 400, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Indication		Rhinite allergique	
Conditionnements	02	036	10 comprimé(s) D
		043	30 comprimé(s) B
	03	051	10 comprimé(s) B
		078	30 comprimé(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Terbinafin Zentiva, Creme

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57513	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.4.	28.04.2021
Zusammensetzung	01	terbinafini hydrochloridum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antimykotikum zur topischen Anwendung	
Packung/en	01	001	15 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Timonil 300 retard, Retardtabletten**02 Timonil 600 retard, Retardtabletten****04 Timonil 200 retard, Retardtabletten****05 Timonil 400 retard, Retardtabletten**

Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 47127	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	29.04.2021
Zusammensetzung	01	carbamazepinum 300 mg, excipients pro compresso.	
	02	carbamazepinum 600 mg, excipients pro compresso.	
	04	carbamazepinum 200 mg, excipients pro compresso.	
	05	carbamazepinum 400 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	01	025	100 Tablette(n) B
	02	068	50 Tablette(n) B
	04	076	50 Tablette(n) B
		092	200 Tablette(n) B
	05	114	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 300mg à 50 Tabletten)	
Gültig bis		25.02.2024	

01 Trajenta, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 61893	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	15.04.2021
Zusammensetzung	01	linagliptinum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tuberculinum pristinum C6, Granules/Globules

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 59658	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	28.04.2021
Composition	01	tuberculinum pristinum Nosode C6, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.	
Indication		sans indication	
Remarque		Destiné uniquement à l'exportation	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		14.03.2023	

01 Tuberculinum residuum (Tuberculinum residuum KOCH Nosode) C6, Granules/Globules

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 59677	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	28.04.2021
Composition	01	tuberculinum residuum KOCH Nosode C6, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.	
Indication		sans indication	
Remarque		Destiné uniquement à l'exportation	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		26.02.2023	

01 Urtica urens comp., Tropfen zum Einnehmen

Apotheke zur Eiche AG, Platz 9-10, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 60176	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.2.	15.04.2021
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum spag. Glückselig D4 (HAB SV 54b) 0.05 ml, arnica montana e floribus sicc. Glückselig D2 (HAB 54c) 0.07 ml, aurum chloratum (HAB) D5 (HAB 5a) 0.04 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 (HAB SV 54b) 0.10 ml, camphora (HAB) D3 0.06 ml, cuprum sulfuricum (HAB) D4 (HAB 5a) 0.11 ml, digitalis purpurea e folia rec. Glückselig D4 (HAB 54c) 0.04 ml, dryopteris filix-mas ex herba rec. Glückselig D4 (HAB 54c) 0.03 ml, euspongia officinalis tosta Glückselig D1 (HAB 54c) 0.02 ml, filipendula ulmaria ex herba rec. Glückselig D1 (HAB 54c) 0.03 ml, hydrargyrum bichloratum spag. Glückselig D6 (HAB 54b) 0.06 ml, hypericum perforatum ex herba rec. Glückselig D1 (HAB 54c) 0.03 ml, juniperus communis e fructibus sicc. Glückselig D1 (HAB 54c) 0.03 ml, kalium hydrogentartraticum spag. Glückselig D1 (HAB 54b) 0.03 ml, kalium nitricum (HAB) D3 (HAB 5a) 0.06 ml, orthosiphon stamineus e foliis sicc. Glückselig D1 (HAB 54c) 0.02 ml, solidago virgaurea ex herba rec. Glückselig D1 (HAB 54c) 0.03 ml, stibium sulfuratum nigrum (HAB) D8 0.06 ml, urtica urens ex herba rec. Glückselig D2 (HAB 54c) 0.02 ml, zincum metallicum (HAB) D8 0.02 ml, ethanolum 96 per centum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 34 guttae, corresp. ethanolum 28 % 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	

04 Valsartan HCT Zentiva 80/12.5 mg, Filmtabletten**05 Valsartan HCT Zentiva 160/12.5 mg, Filmtabletten****06 Valsartan HCT Zentiva 160/25 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 61472	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	16.04.2021
Zusammensetzung	04	valsartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	05	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	06	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	04	013	28 Tablette(n) B
		014	98 Tablette(n) B
	05	015	28 Tablette(n) B
		016	98 Tablette(n) B
	06	017	28 Tablette(n) B
		018	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Valsartan HCT Helvepharm, Filmtabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Valverde Verstopfung, Filmtabletten

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 47620	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.15	27.04.2021
Zusammensetzung	01	caricae fructus pulvis 370 mg, sennae fructus extractum ethanolicum siccum 60 mg corresp. glycosida anthrachinoni 12 mg, DER: 7-12:1, petasitidis rhizomatis extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 7-14:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	023	20 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vardenafil Sandoz 5 mg, Filmtabletten**02 Vardenafil Sandoz 10 mg, Filmtabletten****03 Vardenafil Sandoz 20 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66534	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	10.03.2021
Zusammensetzung	01	Filmtablette: vardenafilum 5 mg ut vardenafili hydrochloridum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	Filmtablette: vardenafilum 10 mg ut vardenafili hydrochloridum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	Filmtablette: vardenafilum 20 mg ut vardenafili hydrochloridum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Korrigendum: fälschlicherweise Publikation des Verzichts im Swissmedic Journal März/2021 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.08.2023	

- 01 Vimpat 50 mg, comprimés pelliculés
 02 Vimpat 100 mg, comprimés pelliculés
 03 Vimpat 150 mg, comprimés pelliculés
 04 Vimpat 200 mg, comprimés pelliculés

UCB-Pharma SA, Chemin de Croix-Blanche 10, 1630 Bulle

N° d'AMM: 59002	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.1.	22.04.2021
Composition	01	lacosamidum 50 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, cellulolum microcristallinum silicificatum, crospovidonum, magnesii stearas, hydroxypropylcellulosum, pellicule: poly(alcohol vinylicus), talcum, macrogolum 3350, E 132, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum) pro compresso obducto.	
	02	lacosamidum 100 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, cellulolum microcristallinum silicificatum, crospovidonum, magnesii stearas, hydroxypropylcellulosum, pellicule: poly(alcohol vinylicus), talcum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (flavum) pro compresso obducto.	
	03	lacosamidum 150 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, cellulolum microcristallinum silicificatum, crospovidonum, magnesii stearas, hydroxypropylcellulosum, pellicule: poly(alcohol vinylicus), talcum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum) pro compresso obducto.	
	04	lacosamidum 200 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, cellulolum microcristallinum silicificatum, crospovidonum, magnesii stearas, hydroxypropylcellulosum, pellicule: poly(alcohol vinylicus), talcum, macrogolum 3350, E 132, E 171 pro compresso obducto.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	01	001	14 comprimé(s) B
	02	003	14 comprimé(s) B
		004	168 comprimé(s) B
		013	56 comprimé(s) B
	03	005	14 comprimé(s) B
		006	168 comprimé(s) B
		014	56 comprimé(s) B
	04	007	14 comprimé(s) B
		008	168 comprimé(s) B
		015	56 comprimé(s) B
Remarque		Modification des indications thérapeutiques (information professionnelle: mise à jour de l'information 04/2021)	
Valable jusqu'au		illimité	

02 Vimpat 10 mg/ml, sirop

UCB-Pharma SA, Chemin de Croix-Blanche 10, 1630 Bulle

N° d'AMM: 59003	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.1.	22.04.2021
Composition	02	lacosamidum 10 mg, glycerolum 85 mg, carmellosum natricum, sorbitolum liquidum cristallisabile 266.67 mg corresp. sorbitolum 187 mg, macrogolum 4000, natrii chloridum, acidum citricum, aqua purificata, aromatica, aspartamum 0.032 mg, acesulfamum kalicum, E 219 2.6 mg ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 1.49 mg.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	02	003	200 ml B
Remarque		Modification des indications thérapeutiques (information professionnelle: mise à jour de l'information 04/2021)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Vimpat 200 mg/ 20 ml, solution pour perfusion

UCB-Pharma SA, Chemin de Croix-Blanche 10, 1630 Bulle

N° d'AMM: 59004	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.1.	22.04.2021
Composition	01	lacosamidum 10 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.0 mg.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	01	001	1 ampoule(s) Stechampulle à 20 ml B
Remarque		Modification des indications thérapeutiques (information professionnelle: mise à jour de l'information 04/2021)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Vitasprint B12, Trinkampullen

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 48431	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	15.04.2021
Zusammensetzung	01	A): glutaminum 60 mg, excipients pro vitro. Solvens: cyanocobalaminum 0.5 mg, dl-O-phosphoserinum 40 mg, aromatica, conserv.: E 219, excipients ad solutionem pro vitro.	
Anwendung		Roborans	
Packung/en	01	003	10 Ampulle(n) (Trinkampullen) D
		004	30 Ampulle(n) (Trinkampullen) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Voluven, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 55093	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.23	27.04.2021
Zusammensetzung	01	O-(2-hydroxyethyl)-amylopectini hydrolysatum (130/0.4) 30 g, natrii chloridum 4.5 g, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 500 ml.	
Anwendung		Plasmaersatz bei Hypovolämie; Hämodilution	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Wala Bitter-Elixier, Sirup

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 33422	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	12.04.2021
Zusammensetzung	01	extractum liquidum 7056 mg ex gentianae radix 254.60 mg et absinthii herba 195.80 mg et zingiberis rhizoma 156.41 mg et calami rhizoma 23.52 mg et piperis nigri fructus 4.70 mg, saccharum, excipiens ad praeparationem pro 10 ml.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis zur Anregung der Verdauungstätigkeit	
Packung/en	01	024	200 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: anthroposophisches Arzneimittel)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Xolair 75 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**02 Xolair 150 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57178	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	20.04.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: omalizumabum 75 mg, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, saccharum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 2 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: omalizumabum 150 mg, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, saccharum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile.	
Anwendung		Schweres persistierendes allergisches Asthma	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) (1 Stechampulle mit Pulver) + 1 Lösungsmittelampulle B
	02	003	1 Ampulle(n) (1 Stechampulle mit Pulver) + 1 Lösungsmittelampulle B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation(en) (Fachinformation: Stand der Information 04/2021)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 YERVOY 50 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
02 YERVOY 200 mg/40 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 61798	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	22.04.2021
Zusammensetzung	01	ipilimumabum 50 mg, trometamoli hydrochloridum, natrii chloridum, mannitolium, acidum penteticum, polysorbatum 80, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 23 mg.	
	02	ipilimumabum 200 mg, trometamoli hydrochloridum, natrii chloridum, mannitolium, acidum penteticum, polysorbatum 80, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 40 ml corresp. natrium 92 mg.	
Anwendung		Melanom, Nierenzellkarzinom, kolorektales Karzinom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zoledronat Axapharm Onco 4, Infusionskonzentrat
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62253	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	15.04.2021
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolium, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Knochenmetastasen solidider Tumoren und multiples Myelom, maligne Hypercalcämie	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 02 Zyprexa 5 mg, comprimés enrobés
 04 Zyprexa 10 mg, comprimés enrobés
 05 Zyprexa 2,5 mg, comprimés enrobés
 06 Zyprexa 15 mg, comprimés enrobés

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

N° d'AMM: 53709	Catégorie de remise: B	Index: 01.05.0.	15.04.2021
Composition	02	olanzapinum 5 mg, lactosum monohydricum 156 mg, hydroxypropylcellulosum, crospovidonum, magnesii stearas, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, pellicule: cera carnauba, hypromellosum, E 171, macrogola, polysorbatum 80, pro compresso obducto.	
	04	olanzapinum 10 mg, lactosum monohydricum 312 mg, hydroxypropylcellulosum, crospovidonum, magnesii stearas, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, pellicule: cera carnauba, hypromellosum, E 171, macrogola, polysorbatum 80, pro compresso obducto.	
	05	olanzapinum 2.5 mg, lactosum monohydricum 102.15 mg, hydroxypropylcellulosum, crospovidonum, magnesii stearas, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, pellicule: cera carnauba, hypromellosum, E 171, macrogola, polysorbatum 80, pro compresso obducto.	
	06	olanzapinum 15 mg, lactosum monohydricum 178.2 mg, hydroxypropylcellulosum, crospovidonum, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, hypromellosum, pellicule: cera carnauba, lactosum monohydricum 4.9 mg, hypromellosum, E 171, triacetinum, E 132, pro compresso obducto.	
Indication		Neuroleptique	
Conditionnements	02	087	28 comprimé(s) B
	04	125	28 comprimé(s) B
	05	133	28 comprimé(s) B
	06	141	28 comprimé(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

- 01 Bravecto spot-on Hund XS ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut
 02 Bravecto spot-on Hund S ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut
 03 Bravecto spot-on Hund M ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut
 04 Bravecto spot-on Hund L ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut
 05 Bravecto spot-on Hund XL ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut
 06 Bravecto spot-on Katze S ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut
 07 Bravecto spot-on Katze M ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut
 08 Bravecto spot-on Katze L ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut
 MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 65873	Abgabekategorie: B	Index:	21.04.2021
Zusammensetzung	01	fluralanerum 112.5 mg, excipients ad solutionem pro vase 0.40 ml.	
	02	fluralanerum 250 mg, excipients ad solutionem pro vase 0.89 ml.	
	03	fluralanerum 500 mg, excipients ad solutionem pro vase 1.79 ml.	
	04	fluralanerum 1000 mg, excipients ad solutionem pro vase 3.57 ml.	
	05	fluralanerum 1400 mg, excipients ad solutionem pro vase 5.0 ml.	
	06	fluralanerum 112.5 mg, excipients ad solutionem pro vase 0.40 ml.	
	07	fluralanerum 250 mg, excipients ad solutionem pro vase 0.89 ml.	
	08	fluralanerum 500 mg, excipients ad solutionem pro vase 1.79 ml.	
Anwendung	01	Ektoparasitikum für sehr kleine Hunde (2 - 4.5kg)	
	02	Ektoparasitikum für kleine Hunde (>4.5 - 10kg)	
	03	Ektoparasitikum für Hunde mittlerer Grösse (>10 - 20kg)	
	04	Ektoparasitikum für grosse Hunde (>20 - 40kg)	
	05	Ektoparasitikum für sehr grosse Hunde (>40 - 56kg)	
	06	Ektoparasitikum für kleine Katzen (1.2 - 2.8kg)	
	07	Ektoparasitikum für Katzen mittlerer Grösse (>2.8 - 6.25kg)	
	08	Ektoparasitikum für grosse Katzen (>6.25 - 12.5kg)	
Packung/en	01	001 0.4 ml 1 Pipette	B
		002 0.4 ml 2 Pipetten	B
	02	003 0.89 ml 1 Pipette	B
		004 0.89 ml 2 Pipetten	B
	03	005 1.79 ml 1 Pipette	B
		006 1.79 ml 2 Pipetten	B
	04	007 3.57 ml 1 Pipette	B
		008 3.57 ml 2 Pipetten	B
	05	009 5 ml 1 Pipette	B
		010 5 ml 2 Pipetten	B
	06	011 0.4 ml 1 Pipette	B
		012 0.4 ml 2 Pipetten	B
	07	013 0.89 ml 1 Pipette	B
		014 0.89 ml 2 Pipetten	B
	08	015 1.79 ml 1 Pipette	B
		016 1.79 ml 2 Pipetten	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dexafort ad us. vet., Injektionssuspension für Rinder, Ziegen, Pferde, Hunde und Katzen

MSD Animal Health GmbH, Weyrstrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 37759	Abgabekategorie: B	Index:	20.04.2021
Zusammensetzung	01	dexamethasonum 1 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, dexamethasonum 2 mg ut dexamethasoni-21 (3-phenylpropionas), natrii chloridum, natrii citras dihydricus, alcohol benzylicus 10.4 mg, methylhydroxyethylcellulosum, tragacantha, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glucokortikosteroid für Rinder, Ziegen, Pferde, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001 50 ml	B
Bemerkung		(Verzicht Zieltierart: Schaf)	
Gültig bis		07.11.2022	

01 Dorbene ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 57788	Abgabekategorie: A	Index:	14.04.2021
Zusammensetzung	01	medetomidini hydrochloridum 1 mg, natrii chloridum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, E 218 1 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Injizierbares Sedativum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001 10 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dorbene ad us. vet., Injektionslösung für Hunde und Katzen

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

Zul.-Nr.: 57788	Abgabekategorie: B	Index:	16.04.2021
Zusammensetzung	01	medetomidini hydrochloridum 1 mg, E 218 1 mg, propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Injizierbares Sedativum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001 10 ml	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Inorgan ad us. vet., Pulver für Rinder, Schafe und Schweine

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 35932	Abgabekategorie: B	Index:	01.04.2021
Zusammensetzung	02	sulfaguanidinum 6.0 g, aluminii subsalicylas 23.0 g, tanninum, kaolinum ponderosum, saponinum, silica colloidalis anhydrica, ad pulverem pro 100 g.	
Anwendung		Polyvalentes Antidiarrhoikum für Rinder, Schafe und Schweine	
Packung/en	02	038 200 g	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Noromectin Injektionslösung ad us. vet.

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 57271	Abgabekategorie: A	Index:	09.04.2021
Zusammensetzung	01	ivermectinum 10 mg, glyceroli formalum, macrogolum 200 q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiparasitikum zur Behandlung von Endo- und Ektoparasiten bei Rindern, Schafen und Schweinen	
Packung/en	01	002	50 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Palladia 10 mg ad us. vet., Filmpillen für Hunde**02 Palladia 15 mg ad us. vet., Filmpillen für Hunde****03 Palladia 50 mg ad us. vet., Filmpillen für Hunde**

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

Zul.-Nr.: 60121	Abgabekategorie: B	Index:	15.04.2021
Zusammensetzung	01	toceranibum 10 mg ut toceranibi phosphas, lactosum monohydricum, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum, macrogolum, triacetinum, E 132, E 171, pro compresso obducto.	
	02	toceranibum 15 mg ut toceranibi phosphas, lactosum monohydricum, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum, macrogolum, triacetinum, E 110, E 171, E 172, pro compresso obducto.	
	03	toceranibum 50 mg ut toceranibi phosphas, lactosum monohydricum, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum, talcum, macrogolum, triacetinum, E 171, E 172, pro compresso obducto.	
Anwendung		Antineoplastikum zur Therapie von Mastzelltumoren bei Hunden	
Bemerkung		ATC-Code alt: QL01XE91 ATC-Code neu: QL01EX90 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 sera pond omnipur A ad us. vet., Lösung

Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen

Zul.-Nr.: 68170	Abgabekategorie: D	Index:	09.04.2021
Zusammensetzung	01	acriflavini monochloridum 32 g, viridis malachiti oxalas 0.79 g, acidum oxalicum dihydricum, aqua purificata ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Bakterielle und parasitäre Infektionen bei Zierfischen	
Packung/en	01	001	5000 ml PE-Kanister D
		002	250 ml PVC-Flasche D
		003	500 ml PVC-Flasche D
Bemerkung		Ergänzung zweier Packungsgrößen, neu: 250 ml PVC-Flasche und 500 ml PVC-Flasche)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Xylasin 2% ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 65806	Abgabekategorie: B	Index:	20.04.2021
Zusammensetzung	01	xylazinum 20 mg ut xylazini hydrochloridum, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sedativum, Analgetikum, Muskelrelaxans für Rind, Pferd, Hund und Katze	
Packung/en	01	001	10 ml B
		002	25 ml B
		003	50 ml 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 01.04.2021 übernimmt die Firma **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** folgende/s Arzneimittel der Firma **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier**:

A compter du 01.04.2021, l'entreprise **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
41958	Corvaton, Tabletten
48105	Corvaton retard, Retardtabletten

Per 01.04.2021 übernimmt die Firma **Streuli Tiergesundheit AG, Uznach** folgende/s Arzneimittel der Firma **Streuli Pharma AG, Uznach**:

A compter du 01.04.2021, l'entreprise **Streuli Tiergesundheit AG, Uznach** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Streuli Pharma AG, Uznach**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
47066	Caniphedrin ad us. vet., Tabletten für Hunde
55815	Esconarkon ad us. vet., Injektionslösung
58748	Rifen 10% ad us. vet., Injektionslösung
66050	Saniotic ad us. vet., Tropfsuspension
66355	Ancesol 10 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung
66596	Bupaq P ad us. vet., Injektionslösung

Per 01.04.2021 übernimmt die Firma **Opella Healthcare Switzerland AG, Risch** folgende/s Arzneimittel der Firma **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier**:

A compter du 01.04.2021, l'entreprise **Opella Healthcare Switzerland AG, Risch** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
51594	Toplexil, Sirup

Per 01.04.2021 übernimmt die Firma **Opella Healthcare Switzerland AG, Risch** folgende/s Arzneimittel der Firma **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier**:
 A compter du 01.04.2021, l'entreprise **Opella Healthcare Switzerland AG, Risch** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
54112	Rhinathiol Sirup, Erwachsene
56169	Rhinathiol Sirup, Kinder

Per 01.04.2021 übernimmt die Firma **Opella Healthcare Switzerland AG, Risch** folgende/s Arzneimittel der Firma **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier**:
 A compter du 01.04.2021, l'entreprise **Opella Healthcare Switzerland AG, Risch** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
37871	Laxoberon, Tropfen
38133	Aspégic, Pulver in Beutel
52445	Rhinovent 0.03 %, Pumpdosierspray
53892	Nasacort, Nasenspray
57578	Antistax forte, Venentabletten
61855	Nasacort Allergo, Nasenspray

Per 01.04.2021 übernimmt die Firma **Tillotts Pharma AG, Rheinfelden** folgende/s Arzneimittel der Firma **Astellas Pharma AG, Wallisellen**:
 A compter du 01.04.2021, l'entreprise **Tillotts Pharma AG, Rheinfelden** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Astellas Pharma AG, Wallisellen**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
62957	Dificlir, Filmtabletten

Per 15.04.2021 übernimmt die Firma **Piramal Critical Care Limited, London, Zweigniederlassung Rüşchlikon, Rüşchlikon** folgende/s Arzneimittel der Firma **Janssen-Cilag AG, Zug**:
 A compter du 15.04.2021, l'entreprise **Piramal Critical Care Limited, London, Zweigniederlassung Rüşchlikon, Rüşchlikon** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Janssen-Cilag AG, Zug**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
31110	Fentanyl-Janssen, Injektions-/Infusionslösung
45204	Rapifen, Injektionslösung
52413	Sufenta, Injektionslösung

Per 15.04.2021 übernimmt die Firma **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** folgende/s Arzneimittel der Firma **pharma services Oehler GmbH, Wollerau**:
 A compter du 15.04.2021, l'entreprise **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **pharma services Oehler GmbH, Wollerau**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
67941	Buvidal, Depot-Injektionslösung

Per 30.04.2021 übernimmt die Firma **Bristol-Myers Squibb SA, Steinhausen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Celgene GmbH, Zürich**:
 A compter du 30.04.2021, l'entreprise **Bristol-Myers Squibb SA, Steinhausen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Celgene GmbH, Zürich**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
67046	Zeposia, Hartkapseln

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

Per 16.04.2021 ändert die Firma **Galderma SA** ihr Firmendomizil von Zugerstrasse 8, 6330 Cham nach **Zählerweg 10, 6300 Zug**.
 A compter du 16.04.2021, l'entreprise **Galderma SA** actuellement sise Zugerstrasse 8, 6330 Cham, aura pour nouveau domicile **Zählerweg 10, 6300 Zug**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
28830	Premadol, Salbe
39608	Excipial, Mandelölsalbe
40841	Excipial Kerasal, Salbe
41708	Excipial, Fettcrème
42428	Excipial U Hydrolotio, Emulsion
44205	Betacorton, Crème
44206	Betacorton, Fettcrème
44654	Betacorton S, Lösung
45185	Benzac, Gel
45187	Nutraplus, Crème
45188	Nutraplus, Lotion
46935	Excipial Balmandol, Badeöl
47599	Procutol, Lösung
49620	Excipial U Lipolotio, Emulsion
49688	Neocapil, Lösung
51281	Loceryl, Nagellack
52619	Silkis, Salbe
52867	Differin, Gel
54731	Differin, Crème
55030	Rozex, Crème
55031	Rozex, Lotio
56134	Metvix, Crème

56853	Tetralysal, Kapseln
57240	Clobex, Emulsion
57650	Clobex, Shampoo
58460	Epiduo, Gel
61686	Oracea, Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung
62065	Curanel, Nagellack
62314	Clobex Hautspray, Lösung
62526	Pliaglis, Crème
65180	Mirvaso, Gel
65561	Soolantra, Crème
67632	Aklief, Crème

Per 27.04.2021 ändert die Firma **Novo Nordisk Pharma AG** ihr Firmendomizil von The Circle 32/38, 8058 Zürich nach **8302 Kloten**.

A compter du 27.04.2021, l'entreprise **Novo Nordisk Pharma AG** actuellement sise The Circle 32/38, 8058 Zürich, aura pour nouveau domicile **8302 Kloten**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
31489	GlucaGen Novo, Injektionspräparat
40050	Estrofem N, Filmtabletten
40051	Trisequens N, Filmtabletten
44610	Insulin NovoNordisk Actrapid HM 100 IE/ml, Injektionslösung
45495	Insulin NovoNordisk Insulatard HM 100 IE/ml, Injektionssuspension
46875	Insulin NovoNordisk Actrapid HM 100 IE/ml Penfill
47526	Kliogest N, Filmtabletten
49008	Insulin NovoNordisk Insulatard HM 100 IE/ml Penfill, Injektionssuspension
49600	Vagifem, Vaginaltabletten
54571	NovoNorm, Tabletten
54708	Activelle, Filmtabletten
55045	Insulin NovoNordisk NovoRapid, Injektionslösung
55046	Insulin NovoNordisk NovoRapid Penfill, Injektionslösung
55712	Insulin NovoNordisk NovoRapid FlexPen, Injektionslösung
55891	Insulin NovoNordisk Insulatard HM FlexPen, Injektionssuspension
56184	Novofem, Filmtabletten
56370	Insulin NovoNordisk Levemir 100 E/ml Penfill, Injektionslösung
56371	Insulin NovoNordisk Levemir 100 E/ml FlexPen, Injektionslösung
58693	NovoSeven, raumtemperaturstabiles Injektionspräparat
59329	Victoza, Injektionslösung
60469	Norditropin FlexPro, Injektionspräparat
62260	Insulin NovoNordisk NovoRapid FlexTouch, Injektionslösung
62287	NovoThirteen, Injektionspräparat
62562	Tresiba Penfill, Injektionslösung
62563	Tresiba FlexTouch, Injektionslösung
62627	Ryzodeg Penfill, Injektionslösung
62648	Ryzodeg FlexTouch, Injektionslösung
63014	NovoEight, Injektionspräparat
65041	Xultophy, Injektionslösung

65630	Insulin NovoNordisk NovoRapid PumpCart, Injektionslösung
65899	Saxenda, Injektionslösung
66200	Fiasp ultra-fast-acting FlexTouch, Injektionslösung
66201	Fiasp ultra-fast-acting Penfill, Injektionslösung
66202	Fiasp ultra-fast-acting, Injektionslösung
66216	Refixia, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
66604	Ozempic, Injektionslösung
67156	Esperoct, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
67446	Rybelsus, Tabletten
67809	Fiasp ultra-fast-acting PumpCart, Injektionslösung in einer Patrone

Sistierung der Zulassung Suspension de l'autorisation de mise sur le marché

Die folgenden Arzneimittel dürfen bis zu einer allfälligen Aufhebung der Sistierung in der Schweiz nicht mehr vertrieben und abgegeben werden.

Les médicaments ci-après ne peuvent pas être distribués ou remis en Suisse tant que court la suspension.

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Sistierung per Suspension au
-----------------------	----------------------------	----------------------	--	-------	---------------------------------------

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	Flunixinim ad us. vet., Injektionslösung Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	54361	B		12.04.2021
----	---	--------------	----------	--	-------------------

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	Agnolyt, Lösung MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	54680	D	09.99.0.	16.04.2021
1	01	Bisolvon Ambroxol, sirup en sachets Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	62203	D	03.02.0.	29.04.2021
1	01	Carivalan 6.25mg/5mg, comprimé pelliculé Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève	66213	B	02.99.0.	26.04.2021
1	02	Carivalan 6.25mg/7.5mg, comprimé pelliculé Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève	66213	B	02.99.0.	26.04.2021
1	03	Carivalan 12.5mg/5mg, comprimé pelliculé Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève	66213	B	02.99.0.	26.04.2021
1	04	Carivalan 12.5mg/7.5mg, comprimé pelliculé Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève	66213	B	02.99.0.	26.04.2021
1	05	Carivalan 25mg/5mg, comprimé pelliculé Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève	66213	B	02.99.0.	26.04.2021

1	06	Carivalan 25mg/7.5mg, comprimé pelliculé Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève	66213	B	02.99.0.	26.04.2021
1	01	Demovit C 1000, comprimés effervescents Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	54276	D	07.02.3.	07.04.2021
1	01	Dupixent 300 mg/2 ml, solution injectable en seringue préremplie Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	66874	B	07.15.0.	30.04.2021
1	01	Echinacin, Lutschpastillen MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	52117	D	03.99.0.	16.04.2021
1	01	Marysa 2.5 mg, Tabletten Gedeon Richter (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 5, 6330 Cham	66543	B	07.08.3.	01.10.2021
1	01	Natrixam 1.5mg/5mg, comprimés à libération modifiée Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève	65523	B	02.07.2.	08.04.2021
1	02	Natrixam 1.5mg/10mg, comprimés à libération modifiée Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève	65523	B	02.07.2.	08.04.2021
1	01	Prednitop 0,25 %, Lösung mit Schaumapplikator Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	49678	B	10.05.1.	22.04.2021
1	02	Prednitop 0,25 %, Salbe Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	49679	B	10.05.1.	22.04.2021
1	07	Roferon-A 3 Mio I.E./0,5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel	53568	A	07.16.1.	01.05.2021
1	08	Roferon-A 4,5 Mio I.E./0,5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel	53568	A	07.16.1.	01.05.2021

1	09	Roferon-A 6 Mio I.E./0,5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel	53568	A	07.16.1. 01.05.2021
1	10	Roferon-A 9 Mio I.E./0,5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel	53568	A	07.16.1. 01.05.2021
1	01	Tradonal Melt, Schmelztabletten MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	57148	A	01.01.3. 27.04.2021
1	01	Tradonal, Tropfen zum Einnehmen MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	57277	A	01.01.3. 27.04.2021
1	02	Transpulmin N Balsam, Salbe MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	21836	D	03.06.0. 12.04.2021
1	01	Uralyt-U, Granulat MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	32827	B	05.99.0. 15.04.2021
1	01	Voriconazol Mylan 50 mg, Filmtabletten Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	63268	A	08.06.0. 19.04.2021
1	02	Voriconazol Mylan 200 mg, Filmtabletten Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	63268	A	08.06.0. 19.04.2021
1	01	Zymafluor 0.25 mg, Tabletten MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	15219	D	13.05.1. 28.04.2021
1	03	Zymafluor 1 mg, Tabletten MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	15219	D	13.05.1. 28.04.2021
1	01	Zymafluor, Tropfen MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	52460	D	13.05.1. 28.04.2021

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Duphacycline L.A. ad us. vet., Injektionslösung Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont	52768	A	01.07.2021
---	----	--	--------------	----------	------------

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	Alpinamed Taigavita, Kapseln Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG	65914	D	07.98.0.	15.09.2021
1	01	Aspirin Complex, Granulat Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich	57244	D	01.01.2.	28.09.2021
1	01	Kenergon, spray EHC (EUROPEAN HEALTH CORPORATION) SA, Quai du Seujet 14, 1201 Genève	49433	D	10.01.0.	27.09.2021
1	01	Locobase, Fettcreme Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf	48020	D	10.10.0.	27.09.2021
1	01	Montelukast mmpharm 10 mg, Filmtabletten mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	61233	B	03.04.5.	05.04.2021
1	01	SolcoTrichovac, Lyophilisat MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	466	B	08.08.	30.04.2021
1	01	SolcoTrichovac, Suspension MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	437	B	08.08.	30.04.2021

**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	Abacavir, Lamivudin (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Parallelimport antiretrovirale Kombinationstherapie APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	13.04.2021
2	pembrolizumab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation esophageal cancer MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	20.04.2021

**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

Abacavir, Lamivudin (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Parallelimport antiretrovirale Kombinationstherapie APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	01.04.2021
Methocarbamol (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Muskelrelaxans RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar	01.04.2021
Belantamab mafodotin (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Multiples Myelom GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	06.04.2021
Semaglutide (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation zur Gewichtsreduktion Novo Nordisk Pharma AG, The Circle 32/38, 8058 Zürich	06.04.2021
Dulaglutidum (1 médicament) Extension d'autorisation, nouveau dosage Extension d'autorisation, nouveau dosage Diabetes mellitus Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	07.04.2021
Ketotifenum (ut Ketotifeni hydrogenofumaras) (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Behandlung der saisonalen allergischen Konjunktivitis OmniVision AG, Zentralstrasse 100, 8212 Neuhausen am Rheinfall	07.04.2021

<p>Palonosetron als Palonosetron Hydrochlorid (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Antiemetikum Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen</p>	07.04.2021
<p>Diphtheria toxoid; Tetanus toxoid; Pertussis toxoid (PT); Filamentous haemagglutinin (FHA) of Bordetella pertussis; Pertactin (PRN) of Bordetella pertussis; inactivated poliomyelitis virus type 1 (Mahoney strain); inactivated poliomyelitis virus type 2 (MEF-1 strain); inactivated poliomyelitis virus type 3 (Saukett strain). (1 Arzneimittel)</p> <p>Änderung, neue Indikation Passive protection against pertussis in early infancy following maternal immunisation during pregnancy. GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee</p>	08.04.2021
<p>Ezetimibe / Rosuvastatin Calcium (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Reduktion der Serumcholesterinkonzentration Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel</p>	08.04.2021
<p>Ginkgotrockenextrakt (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Phytoarzneimittels Pflanzliches Antidementiva Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen</p>	08.04.2021
<p>Isoflurane (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Sedierung mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham</p>	08.04.2021
<p>Diphtheria toxoid; Tetanus toxoid; Pertussis toxoid (PT); Filamentous haemagglutinin (FHA) of Bordetella pertussis; Pertactin (PRN) of Bordetella pertussis. (1 Arzneimittel)</p> <p>Änderung, neue Indikation Passive protection against pertussis in early infancy following maternal immunisation during pregnancy GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee</p>	09.04.2021
<p>Risankizumab (1 Arzneimittel)</p> <p>Änderung, neue Indikation Psoriasis-Arthritis AbbVie AG, Alte Steinhäuserstrasse 14, 6330 Cham</p>	09.04.2021
<p>pembrolizumab (1 Arzneimittel)</p> <p>Änderung, neue Indikation 1L TNBC MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern</p>	11.04.2021

<p>Aducanumab (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Alzheimer-Krankheit Biogen Switzerland AG, Neuhofstrasse 30, 6340 Baar</p>	<p>12.04.2021</p>
<p>Fluconazol (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Antimykotikum Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel</p>	<p>12.04.2021</p>
<p>Venlafxin (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Depressionen Fairmed Healthcare AG, Industriestrasse 9, 6300 Zug</p>	<p>12.04.2021</p>
<p>Midazolamum ut Midazolamum hydrochloridum (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform Hypnoticum Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen</p>	<p>13.04.2021</p>
<p>Pemetrexed (als Pemetrexed Arginin) (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Zytostatikum Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld</p>	<p>13.04.2021</p>
<p>thiotepa (1 medicamento) Estensione dell'omologazione, nuovo dosaggio Estensione dell'omologazione, nuova forma galenica TEPADINA® is indicated, in combination with other chemotherapy medicinal products: 1)with or without total body irradiation (TBI), as conditioning treatment prior to allogeneic or autologous haematopoietic progenitor cell transplantation (HPCT) in haematological diseases in adult and paediatric patients, 2)when high dose chemotherapy with HPCT support is appropriate for the treatment of solid tumors in adult and paediatric patients ADIENNE SA, Via Zurigo 46, 6900 Lugano</p>	<p>13.04.2021</p>
<p>Mitomycin (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Intravesikale Anwendung zur Rezidivprophylaxe bei nicht-invasivem Harnblasenkarzinom nach transurethraler Resektion. Mitomycin wird in der palliativen Tumorthherapie eingesetzt. Bei intravenöser Gabe ist es in der Monochemotherapie oder in kombinierter zytostatischer Chemotherapie bei folgenden Tumoren wirksam: - nicht-kleinzelliges Bronchialkarzinom - fortgeschrittenes kolorektales Karzinom - fortgeschrittenes Leberzell- karzinom - fortgeschrittenes Magenkarzinom - fortgeschrittenes und/oder metastasierendes Mammakarzinom - fortgeschrittenes Ösophaguskarzinom - fortgeschrittenes Pankreas- karzinom - fortgeschrittenes Zervixkarzinom - fortgeschrittener Kopf-Hals-Tumor Regulix GmbH, Effingerstrasse 6a, 3011 Bern</p>	<p>14.04.2021</p>

<p>Ibuprofen (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation</p> <p>Ibuprofen Fresenius i.v. wird angewendet bei Erwachsenen - für die symptomatische Kurzzeitbehandlung von akuten mässig starken Schmerzen und - für die symptomatische Kurzzeitbehandlung von Fieber, wenn die intravenöse Anwendung klinisch gerechtfertigt ist und andere Arten der Anwendung nicht möglich sind.</p> <p>Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Am Mattenhof 4, 6010 Kriens</p>	15.04.2021
<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>	15.04.2021
<p>Sitagliptin (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Orales Antidiabetikum</p> <p>Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch</p>	15.04.2021
<p>Lenvatinib (1 Arzneimittel)</p> <p>Änderung, neue Indikation</p> <p>renal cell carcinoma</p> <p>Eisai Pharma AG, Leutschenbachstrasse 95, 8050 Zürich</p>	16.04.2021
<p>ZOVYDD (Zorecimeran, COVID 19 mRNA vaccine) (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff</p> <p>ZOVYDD is indicated for: Active immunisation to prevent COVID 19 caused by SARS CoV 2 in individuals 18 years of age and older</p> <p>CureVac Swiss AG, Wartenbergstrasse 40, 4052 Basel</p>	16.04.2021
<p>Ivacaftor (1 Arzneimittel)</p> <p>Änderung, neue Indikation</p> <p>Kalydeco granules are indicated for the treatment of children with cystic fibrosis (CF) aged 4 months and older and weighing 5 kg to less than 25 kg who have one of the following gating (class III) mutations in the CFTR gene: G551D, G1244E, G1349D, G178R, G551S, S1251N, S1255P, S549N or S549R (see sections "Warnings and precautions", "Properties/Effects" and "Pharmacokinetics").</p> <p>Vertex Pharmaceuticals (CH) GmbH, Baarerstrasse 88, 6300 Zug</p>	19.04.2021
<p>Riluzole (1 médicament)</p> <p>Extension d'autorisation, nouvelle voie d'administration</p> <p>Amyotrophic lateral sclerosis</p> <p>EFFIK SA, Via alla Campagna 2A, 6900 Lugano</p>	20.04.2021
<p>Sitagliptin Hydrochlorid Monohydrat und Metformin Hydrochlorid (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>orales Antidiabetikum</p> <p>Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen</p>	20.04.2021

Calcipotriolum monohydricum 0.05 mg – Betamethasonum dipropionatum 0.5 mg (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation Préparation contre le psoriasis Leman SKL SA, 1213 Lancy	22.04.2021
Levodopa, Benserazidhydrochlorid (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Parkinson, Restless Legs Syndrom Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	22.04.2021
pembrolizumab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Renal Cell Carcinoma MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	22.04.2021
Pralsetinib (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit befristeter Zulassung NSCLC Schilddrüsenkrebs Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel	22.04.2021
Sotorasib (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit befristeter Zulassung Oncologic Amgen Switzerland AG, 6343 Risch	22.04.2021
Macrogolum 4000 (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Ostipation Fairmed Healthcare AG, Industriestrasse 9, 6300 Zug	23.04.2021
Morphine Sulphate Pentahydrate (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Requested indication for the 50 mg and 100 mg strengths: Orale Substitutionsbehandlung bei Opioidabhängigkeit, im Rahmen einer medizinischen, sozialen und psychologischen Behandlung. Lipomed AG, Fabrikmattenweg 4, 4144 Arlesheim	23.04.2021
bamlanivimab/etesevimab (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif COVID 19 Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	26.04.2021
Clobetasoli-17-propionas (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation Psoriasis et eczéma persistant du cuir chevelu chez les adultes de 18 ans et plus. Traitement d'entretien pour prévenir les rechutes. Leman SKL SA, 1213 Lancy	27.04.2021

<p>Meropenemum ut Meropenemum trihydricum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Infektionskrankheiten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch</p>	27.04.2021
<p>Levonorgestrel (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Intrauterine contraception/idiopathic hypermenorrhoea/protection against endometrial hyperplasia with oestrogen substitution Gedeon Richter (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 5, 6330 Cham</p>	28.04.2021
<p>Petasitidis folii extractum carbonicum dioxydatum, corresp. petasina 8 mg (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Heuschnupfen sowie dessen Beschwerden an Augen, Nasen und im Rachenraum. Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich</p>	28.04.2021
<p>Dipropionate de béclométasone, fumarate de formotérol dihydraté, bromure de glycopyrronium (1 médicament) Extension d'autorisation, nouveau dosage Modifica, nouvelle indication Asthme Chiesi SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne</p>	29.04.2021
<p>Influenza Virus, Type A, H1N1 Influenza Virus, Type A, H3N2 Influenza Virus, Type B (Yamagata lineage) Influenza Virus, Type B (Victoria lineage) (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Influenza-Prophylaxe AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar</p>	29.04.2021
<p>Lenalidomidum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Multiples Myelom, myelodysplastisches Syndrom, Mantelzell-Lymphom, Follikuläres Lymphom Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen</p>	29.04.2021
<p>Ferri carboxymaltosum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Antianaemica Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch</p>	30.04.2021
<p>Olmesartan medoxomil, Hydrochlorothiazide (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Antihypertensiva Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel</p>	30.04.2021

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

Lokivetmabum (1 Arzneimittel)

15.04.2021

Änderung, neue Indikation

Monoklonaler Antikörper zur Behandlung der klinischen Manifestationen der atopischen Dermatitis und zur Behandlung bei allergischer Dermatitis assoziiertem Juckreiz bei Hunden.

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