

Swissmedic Journal 5/2022

21. Jahrgang
21° année ISSN
2234-9456

*Amtliches Publikationsorgan
der Swissmedic, Schweizerisches
Heilmittel Institut, 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: Drovelis®, Filmtabletten (Drospirenonum / Estetrolum)	438
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Fluenz Tetra®, Nasenspray, Suspension (virus influenzae A (H1N1) vivus attenuatum (Virus-Stamm A/Victoria/2570/2019 (H1N1)pdm09-like strain (A/Victoria/1/2020, MEDI 340505)), virus influenzae A (H3N2) vivus attenuatum (Virus-Stamm A/Cambodia/e0826360/2020 (H3N2)-like strain (A/Tasmania/503/2020, MEDI 339018)), virus influenzae B vivus attenuatum (Virus-Stamm B/Washington/02/2019-like strain (B/Washington/02/2019, MEDI 323797)), virus influenzae B vivus attenuatum (Virus-Stamm B/Phuket/3073/2013-like strain (B/Phuket/3073/2013, MEDI 306444)))	440
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Ontozry®, Filmtabletten und Tabletten (Cenobamatum)	442
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Lyfnua®, Filmtabletten (Gefapixantum)	444
Arzneimittel Statistik	
Neuzulassung	450
Revision und Änderung der Zulassung	464
Änderung der Zulassungsinhaberin	530
Widerruf der Zulassung	533
Erlöschen der Zulassung	537
Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	540
Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	541

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

- C Abgabe nach Fachberatung durch Medizinalpersonen
- D Abgabe nach Fachberatung
- E Abgabe ohne Fachberatung

Page	Page
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Drovelis®, comprimés pelliculés (drospirenonum / estetrolum)	439
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Fluenz Tetra®, suspension pour pulvérisation nasale (virus influenzae A (H1N1) vivus attenuatum (Virus souche A/Victoria/2570/2019 (H1N1)pdm09-like strain (A/Victoria/1/2020, MEDI 340505)), virus influenzae A (H3N2) vivus attenuatum (Virus souche A/Cambodia/e0826360/2020 (H3N2)-like strain (A/Tasmania/503/2020, MEDI 339018)), virus influenzae B vivus attenuatum (Virus souche B/Washington/02/2019-like strain (B/Washington/02/2019, MEDI 323797)), virus influenzae B vivus attenuatum (Virus souche B/Phuket/3073/2013-like strain (B/Phuket/3073/2013, MEDI 306444)))	441
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Ontozry®, comprimés et comprimés pelliculés (cenobamatum)	443
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Lyfnua®, comprimés pelliculés (gefapixantum)	445
Miscellanées	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Vabysmo®, solution injectable (faricimabum)	447
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Idefirix™, poudre pour solution à diluer pour perfusion (imlifidasum)	449
Nouvelle autorisation	450
Révision et modification de l'autorisation	464
Modification du titulaire d'AMM	530
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	533
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	537
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	540
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	541

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Drovelis®, Filmtabletten (Drospirenonum / Estetrolum)**

Name Arzneimittel:	Drovelis®, Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Drospirenonum / Estetrolum
Dosisstärke und Darreichungsform:	3 mg / 14.2 mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Orale Kontrazeption bei Frauen ab 18 Jahren. Bei der Entscheidung, Drovelis zu verschreiben, sollten die aktuellen individuellen Risikofaktoren der einzelnen Frau, insbesondere im Hinblick auf venöse Thromboembolien (VTE), berücksichtigt werden. Auch sollte das Risiko für eine VTE bei Anwendung von Drovelis mit jenem anderer kombinierter hormoneller Kontrazeptiva (CHC) verglichen werden (siehe «Kontaindikation» und «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen»).
ATC Code:	G03AA
IT-Nummer / Bezeichnung:	09.02.1./Hormonale Kontrazeptiva
Zulassungsnummer/n:	68228
Zulassungsdatum:	05.05.2022 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Drovelis®, comprimés pelliculés (drospirenonum / estetrolum)****Préparation:**

Drovelis®, comprimés pelliculés

Principe(s) actif(s):

Drospirenonum / Estetrolum

Dosage et forme pharmaceutique:

3 mg / 14.2 mg, comprimés pelliculés

Possibilités d'emploi / Indication:

Orale Kontrazeption bei Frauen ab 18 Jahren.

Bei der Entscheidung, Drovelis zu verschreiben, sollten die aktuellen individuellen Risikofaktoren der einzelnen Frau, insbesondere im Hinblick auf venöse Thromboembolien (VTE), berücksichtigt werden. Auch sollte das Risiko für eine VTE bei Anwendung von Drovelis mit jenem anderer kombinierter hormoneller Kontrazeptiva (CHC) verglichen werden (siehe «Kontraindikation» und «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen»).

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:

G03AA

No IT / désignation:

09.02.1./Contraceptifs

No d'autorisation:

68228

Date d'autorisation:

05.05.2022

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

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:

Fluenz Tetra®, Nasenspray, Suspension (virus influenzae A (H1N1) vivus attenuatum (Virus-Stamm A/Victoria/2570/2019 (H1N1)pdm09-like strain (A/Victoria/1/2020, MEDI 340505)), virus influenzae A (H3N2) vivus attenuatum (Virus-Stamm A/Cambodia/e0826360/2020 (H3N2)-like strain (A/Tasmania/503/2020, MEDI 339018)), virus influenzae B vivus attenuatum (Virus-Stamm B/Washington/02/2019-like strain (B/Washington/02/2019, MEDI 323797)), virus influenzae B vivus attenuatum (Virus-Stamm B/Phuket/3073/2013-like strain (B/Phuket/3073/2013, MEDI 306444)))

Name Arzneimittel:

Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:

Fluenz Tetra®, Nasenspray, Suspension
virus influenzae A (H1N1) vivus attenuatum (Virus-Stamm A/Victoria/2570/2019 (H1N1)pdm09-like strain (A/Victoria/1/2020, MEDI 340505)),
virus influenzae A (H3N2) vivus attenuatum (Virus-Stamm A/Cambodia/e0826360/2020 (H3N2)-like strain (A/Tasmania/503/2020, MEDI 339018)),
virus influenzae B vivus attenuatum (Virus-Stamm B/Washington/02/2019-like strain (B/Washington/02/2019, MEDI 323797)),
virus influenzae B vivus attenuatum (Virus-Stamm B/Phuket/3073/2013-like strain (B/Phuket/3073/2013, MEDI 306444))

Dosisstärke und Darreichungsform:

Anwendungsgebiet / Indikation:

0.2ml, Nasenspray, Suspension

Aktive Immunisierung bei Kindern und Jugendlichen ab einem Lebensalter von 24 Monaten bis 18 Jahren zur Prophylaxe einer Influenza, die durch die beiden Influenza-A-Virussubtypen und die beiden Influenza-B-Virussubtypen, die im Impfstoff enthalten sind, verursacht wird. Fluenz Tetra sollte gemäss den offiziellen Impfempfehlungen angewendet werden.

J07BB03

08.08./Impfstoffe

68462

11.05.2022

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

ATC Code:

IT-Nummer / Bezeichnung:

Zulassungsnummer/n:

Zulassungsdatum:

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:

Fluenz Tetra[®], suspension pour pulvérisation nasale (virus influenzae A (H1N1) vivus attenuatum (Virus souche A/Victoria/2570/2019 (H1N1)pdm09-like strain (A/Victoria/1/2020, MEDI 340505)), virus influenzae A (H3N2) vivus attenuatum (Virus souche A/Cambodia/e0826360/2020 (H3N2)-like strain (A/Tasmania/503/2020, MEDI 339018)), virus influenzae B vivus attenuatum (Virus souche B/Washington/02/2019-like strain (B/Washington/02/2019, MEDI 323797)), virus influenzae B vivus attenuatum (Virus souche B/Phuket/3073/2013-like strain (B/Phuket/3073/2013, MEDI 306444)))

Préparation:

Principe(s) actif(s):

Fluenz Tetra[®], suspension pour pulvérisation nasale
virus influenzae A (H1N1) vivus attenuatum (Virus souche A/Victoria/2570/2019 (H1N1)pdm09-like strain (A/Victoria/1/2020, MEDI 340505)),
virus influenzae A (H3N2) vivus attenuatum (Virus souche A/Cambodia/e0826360/2020 (H3N2)-like strain (A/Tasmania/503/2020, MEDI 339018)),
virus influenzae B vivus attenuatum (Virus souche B/Washington/02/2019-like strain (B/Washington/02/2019, MEDI 323797)),
virus influenzae B vivus attenuatum (Virus souche B/Phuket/3073/2013-like strain (B/Phuket/3073/2013, MEDI 306444))

Dosage et forme pharmaceutique:

Possibilités d'emploi / Indication:

0.2ml, suspension pour pulvérisation nasale

Aktive Immunisierung bei Kindern und Jugendlichen ab einem Lebensalter von 24 Monaten bis 18 Jahren zur Prophylaxe einer Influenza, die durch die beiden Influenza-A-Virussubtypen und die beiden Influenza-B-Virussubtypen, die im Impfstoff enthalten sind, verursacht wird. Fluenz Tetra sollte gemäss den offiziellen Impfempfehlungen angewendet werden.

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:

J07BB03

No IT / désignation:

08.08./vaccins

No d'autorisation:

68462

Date d'autorisation:

11.05.2022

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Ontozry®, Filmtabletten und Tabletten (Cenobamatum)**

Name Arzneimittel:	Ontozry®, Filmtabletten und Tabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Cenobamatum
Dosisstärke und Darreichungsform:	12,5 mg, Tabletten 25 mg, 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Ontozry wird angewendet zur Zusatztherapie fokaler Anfälle mit oder ohne sekundäre Generalisierung bei erwachsenen Patienten mit Epilepsie, die trotz einer vorangegangenen Behandlung mit mindestens 2 anti-epileptischen Arzneimitteln nicht ausreichend kontrolliert sind.
ATC Code:	N03AX25
IT-Nummer / Bezeichnung:	01.07.1./Einfache Antiepileptica
Zulassungsnummer/n:	68051
Zulassungsdatum:	19.05.2022
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Ontozry®, comprimés et comprimés pelliculés (cenobamatum)**

Préparation:	Ontozry®, comprimés et comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	Cenobamatum
Dosage et forme pharmaceutique:	12,5 mg, comprimé 25 mg, 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	Ontozry wird angewendet zur Zusatztherapie fokaler Anfälle mit oder ohne sekundäre Generalisierung bei erwachsenen Patienten mit Epilepsie, die trotz einer vorangegangenen Behandlung mit mindestens 2 antiepileptischen Arzneimitteln nicht ausreichend kontrolliert sind. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	N03AX25
No IT / désignation:	01.07.1./antiépileptiques simples
No d'autorisation:	68051
Date d'autorisation:	19.05.2022
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Lyfnua[®], Filmtabletten (Gefapixantum)**

Name Arzneimittel:	Lyfnua [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Gefapixantum
Dosisstärke und Darreichungsform:	45 mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Lyfnua ist indiziert bei Erwachsenen für die Behandlung von chronisch refraktärem Husten oder chronischem Husten ohne erklärbare Ursache.
ATC Code:	R05DB29
IT-Nummer / Bezeichnung:	03.01.2./Andere Antitussiva
Zulassungsnummer/n:	68065
Zulassungsdatum:	24.05.2022
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Lyfnua®, comprimés pelliculés (gefapixantum)**

Préparation:	Lyfnua®, comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	gefapixantum
Dosage et forme pharmaceutique:	45 mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	Lyfnua ist indiziert bei Erwachsenen für die Behandlung von chronisch refraktärem Husten oder chronischem Husten ohne erklärbare Ursache. 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:	R05DB29
No IT / désignation:	03.01.2./autres antitussiva
No d'autorisation:	68065
Date d'autorisation:	24.05.2022 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Vabysmo®, Injektionslösung (Faricimabum)**

Name Arzneimittel:	Vabysmo®, Injektionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Fabricimabum
Dosisstärke und Darreichungsform:	6 mg / 0,05 ml Injektionslösung zur intravitrealen Anwendung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Vabysmo ist indiziert für die Behandlung der neovaskulären (feuchten) altersbedingten Makuladegeneration (nAMD). Behandlung des diabetischen Makulaödems (DME).
ATC Code:	S01LA09 (temporary WHO list)
IT-Nummer / Bezeichnung:	11.99.0./Varia
Zulassungsnummer/n:	68395
Zulassungsdatum:	25.05.2022 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

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

Préparation:

Vabysmo®, solution injectable

Principe(s) actif(s):

faricimabum

Dosage et forme pharmaceutique:

6 mg / 0,05 ml solution injectable par voie intravitréenne

Possibilités d'emploi / Indication:

Vabysmo ist indiziert für die Behandlung der neovaskulären (feuchten) altersbedingten Makuladegeneration (nAMD). Behandlung des diabetischen Makulaödems (DME).

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:

S01LA09 (temporary WHO list)

No IT / désignation:

11.99.0./varia

No d'autorisation:

68395

Date d'autorisation:

25.05.2022

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Idefirix™, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
(Imlifidasum)**

Name Arzneimittel:	Idefirix™, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Imlifidasum
Dosisstärke und Darreichungsform:	11 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	L'Idefirix peut être utilisé avant une transplantation rénale pour l'inactivation rapide et temporaire de l'immunoglobuline G (IgG) chez les patients adultes ayant un crossmatch positif contre d'un greffon disponible de donneur décédé. L'utilisation d'Idefirix doit être réservée aux patients ayant une probabilité faible d'être transplantés dans le cadre du système de répartition des greffons en vigueur, y compris dans le cadre des priorités et/ou programmes destinés aux patients hyperimmunisés. Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist www.swissmedicinfo.ch zu konsultieren.
ATC Code:	L04AA41
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.15.0./Immunosuppressive Stoffe
Zulassungsnummer/n:	68373
Zulassungsdatum:	06.05.2022 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Idefirix™, poudre pour solution à diluer pour perfusion (imlifidasum)**

Préparation:	Idefirix™, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Principe(s) actif(s):	imlifidasum
Dosage et forme pharmaceutique:	11 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication:	L'Idefirix peut être utilisé avant une transplantation rénale pour l'inactivation rapide et temporaire de l'immunoglobuline G (IgG) chez les patients adultes ayant un crossmatch positif contre d'un greffon disponible de donneur décédé. L'utilisation d'Idefirix doit être réservée aux patients ayant une probabilité faible d'être transplantés dans le cadre du système de répartition des greffons en vigueur, y compris dans le cadre des priorités et/ou programmes destinés aux patients hyperimmunisés.
Code ATC:	L04AA41
No IT / désignation:	07.15.0./Immunosuppresseurs
No d'autorisation:	68373
Date d'autorisation:	06.05.2022
	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 Abirateron-Teva 500 mg, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68319	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	02.05.2022
Zusammensetzung	01	abirateroni acetas 500 mg corresp. abirateronum 446.0 mg, lactosum monohydricum 90 mg, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, cellulosum microcristallinum, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogol 3350, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. sodium 9.96 mg.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Packung/en	01	001 56 Tablette(n)	B
Gültig bis		01.05.2027	

01 Bilastin Zentiva 20 mg, Tabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68401	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	17.05.2022
Zusammensetzung	01	bilastinum 20 mg, cellulosum microcristallinum, mannitolum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, carboxymethylamylum natricum A corresp. sodium 0.14 - 0.21 mg, magnesii aluminii silicas, pro compresso.	
Anwendung		Antiallergikum / Antihistaminikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	B
		002 30 Tablette(n)	B
		003 50 Tablette(n)	B
Gültig bis		16.05.2027	

01 Dr. Bähler Bronchialpastillen neue Formel, Lutschpastillen

DR. BÄHLER DROPA AG, Binzstrasse 38, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 68873	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	02.05.2022
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 3.05 mg, eucalypti aetheroleum 1.4 mg, levomentholum 3.85 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 1.4 mg, DER: 3-6:1, glycerolum 60 mg, liquiritiae succus 129.63 mg, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	001 40 Tablette(n)	E
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Drovvelis 3 mg/14.2 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 68228	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	05.05.2022
Zusammensetzung	01	I) Wirkstoffhaltige Tablette: estetrolum monohydricum 15.0 mg corresp. estetrolum 14.2 mg, drospirenonum 3.0 mg, lactosum monohydricum 39.9 mg, carboxymethylamylum natricum A corresp. sodium 0.313 mg, maydis amyllum, povidonum K 30, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, talcum, gossypii oleum hydrogenatum, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto. II) Placebo: lactosum monohydricum 67.66 mg, maydis amyllum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, talcum, gossypii oleum hydrogenatum, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001 1 x 28 Tablette(n) 002 3 x 28 Tablette(n) 003 6 x 28 Tablette(n) 004 13 x 28 Tablette(n)	B B B B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): estetrolum	
Gültig bis		04.05.2027	

01 Fingolimod Viatris 0,5 mg, Hartkapseln

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhhausen

Zul.-Nr.: 68601	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	09.05.2022
Zusammensetzung	01	fingolimodum 0.5 mg ut fingolimodi hydrochloridum, calcii hydrogenophosphas dihydricus, glycinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: E 171, gelatina, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycol, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001 28 Kapsel(n) 002 49 Kapsel(n)	B B
Gültig bis		08.05.2027	

01 Fluenz Tetra, Nasenspray, Suspension

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68462	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	11.05.2022
Zusammensetzung	01	virus influenzae A (H1N1) vivus attenuatum (Virus-Stamm A/Victoria/2570/2019 (H1N1)pdm09-like strain (A/Victoria/1/2020, MEDI 340505)) 70 Mio. FFU, virus influenzae A (H3N2) vivus attenuatum (Virus-Stamm A/Cambodia/e0826360/2020 (H3N2)-like strain (A/Tasmania/503/2020, MEDI 339018)) 70 Mio. FFU, virus influenzae B vivus attenuatum (Virus-Stamm B/Washington/02/2019-like strain (B/Washington/02/2019, MEDI 323797)) 70 Mio. FFU, virus influenzae B vivus attenuatum (Virus-Stamm B/Phuket/3073/2013-like strain (B/Phuket/3073/2013, MEDI 306444)) 70 Mio. FFU, saccharum, dikalii phosphas anhydricus, kalii dihydrogenophosphas, gelatina hydrolysata, arginini hydrochloridum, natrii hydrogenoglutamas monohydricus, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 0.2 ml.	
Anwendung		Aktive Immunisierung gegen Influenza für Kinder und Jugendliche im Alter von 2-18 Jahren	
Packung/en	01	001 1 Einzeldose(n)	B
		002 10 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): virus influenzae A (H1N1) vivus attenuatum NAS (New Active Substance): virus influenzae A (H3N2) vivus attenuatum NAS (New Active Substance): virus influenzae B vivus attenuatum	
Gültig bis		10.05.2027	

01 Ibu Zentiva Dolo 200 mg, Filmtabletten**02 Ibu Zentiva Dolo 400 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68588	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	18.05.2022
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.83 mg, hypromellosum, acidum stearicum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 300, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 3.66 mg, hypromellosum, acidum stearicum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 300, talcum, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	D
	02	002 10 Tablette(n)	D
Gültig bis		17.05.2027	

01 Idefix 11 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion

Voisin Consulting CH Sàrl, 1024 Ecublens (VD)

N° d'AMM: 68373	Catégorie de remise: A	Index: 07.15.0.	06.05.2022
Composition	01	imlifidasum 11 mg,mannitol, polysorbitum 80, trometamol, dinatrii edetas, acidum hydrochloridum, pro vitro corresp. natrium 0.004 mg.	
Indication		Prévention du rejet de greffe suite à la transplantation d'organes solides	
Conditionnements	01	001 1 flacon(s)	A
		002 2 flacon(s)	A
Remarque		Autorisation de durée limitée au sens de l'art. 9a LPT (RS 812.21) NAS (New Active Substance): imlifidasum	
Valable jusqu'au		06.05.2024	

01 Lina Gynial 0,120 mg / 0,015 mg pro 24 Stunden, Vaginales Wirkstofffreisetzungssystem

Gynial AG, Chamerstrasse 44, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 68275	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	02.05.2022
Zusammensetzung	01	etonogestrel 11.7 mg, ethinylestradiol 2.7 mg, ethyleni et vinylis acetatis polymerisatum, magnesii stearas, pro praeparatione.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001 1 Stück Ring	B
		002 3 Stück Ring	B
		003 6 Stück Ring	B
Gültig bis		01.05.2027	

01 Lyfnua, Filmtabletten

MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 68065	Abgabekategorie: B	Index: 03.01.2.	24.05.2022
Zusammensetzung	01	gefapixantum 45.00 mg ut gefapixanti citras, celluloseum microcristallinum, mannitol, hypromellosum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearylis fumaras, magnesii stearas, Überzug: cera carnauba, hypromellosum, titanii dioxidum, triacetinum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.794 mg.	
Anwendung		Chronisch refraktärer Husten, chronischer Husten ohne erklärbare Ursache	
Packung/en	01	002 56 Tablette(n)	B
		003 196 Tablette(n) Bündelpackung (2 x 98 Tabletten)	B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): gefapixantum	
Gültig bis		23.05.2027	

01 Metformin Spirig HC 500 mg, Filmtabletten**02 Metformin Spirig HC 850 mg, Filmtabletten****03 Metformin Spirig HC 1000 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68510	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	23.05.2022
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, magnesii stearas, povidonum K 90, povidonum K 30, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogol 400, pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 850 mg, magnesii stearas, povidonum K 90, povidonum K 30, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogol 400, pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, magnesii stearas, povidonum K 90, povidonum K 30, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogol 400, pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	B
	02	002 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	03	004 60 Tablette(n)	B
		005 120 Tablette(n)	B
<u>Gültig bis</u>		<u>22.05.2027</u>	

- 01 Ontozry 12.5 mg, Tabletten**
02 Ontozry 25 mg, Filmtabletten
03 Ontozry 50 mg, Filmtabletten
04 Ontozry 100 mg, Filmtabletten
05 Ontozry 150 mg, Filmtabletten
06 Ontozry 200 mg, Filmtabletten
07 Ontozry 12.5 mg, Tabletten und Ontozry 25 mg, Filmtabletten

Arvelle Therapeutics International GmbH, Zählerweg 6, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 68051	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	19.05.2022
Zusammensetzung	<p>01 cenobamatum 12.5 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 39.67 mg, carboxymethylamylum naticum A corresp. natrium 0.16 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.</p> <p>02 cenobamatum 25 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 79.34 mg, carboxymethylamylum naticum A corresp. natrium 0.32 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 132, pro compresso obducto.</p> <p>03 cenobamatum 50 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 158.68 mg, carboxymethylamylum naticum A corresp. natrium 0.64 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.</p> <p>04 cenobamatum 100 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 108.68 mg, carboxymethylamylum naticum A corresp. natrium 0.64 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 132, pro compresso obducto.</p> <p>05 cenobamatum 150 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 163.02 mg, carboxymethylamylum naticum A corresp. natrium 0.96 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.</p> <p>06 cenobamatum 200 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 217.36 mg, carboxymethylamylum naticum A corresp. natrium 1.28 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.</p> <p>07 I) cenobamatum 12.5 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 39.67 mg, carboxymethylamylum naticum A corresp. natrium 0.16 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso. II) cenobamatum 25 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 79.34 mg, carboxymethylamylum naticum A corresp. natrium 0.32 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 132, pro compresso obducto.</p>		
Anwendung	Antiepileptikum		
Packung/en	01 001 14 Tablette(n)	B	
	02 002 14 Tablette(n)	B	
	03 003 14 Tablette(n)	B	
	04 28 Tablette(n)	B	

	04	005	14 Tablette(n)	B
		006	28 Tablette(n)	B
	05	007	14 Tablette(n)	B
		008	28 Tablette(n)	B
	06	009	14 Tablette(n)	B
		010	28 Tablette(n)	B
	07	011	2 x 14 Tablette(n) Starterpackung mit 14 Tabletten à 12.5 mg und 14 Filmtabletten à 25 mg	B
Bemerkung			NAS (New Active Substance): cenobamatum	
Gültig bis			18.05.2027	

01 Palonosetron Labatec 0.25 mg/ 5 ml, solution injectable i.v.

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

N° d'AMM: 68498	Catégorie de remise: B	Index: 01.09.0.	18.05.2022
Composition	01	palonosetronum 0.25 mg ut palonosetroni hydrochloridum, mannitolum, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 5 ml corresp. sodium max. 3.9 mg.	
Indication		Antiémétique	
Conditionnements	01	001 1 flacon(s)	B
Valable jusqu'au		17.05.2027	

01 Phelinun 50 mg, polvere e solvente per concentrato per soluzione per infusione**02 Phelinun 200 mg, polvere e solvente per concentrato per soluzione per infusione**

ADIENNE SA, Via Zurigo 46, 6900 Lugano

N° d'AMM: 68507	Categoria di dispensazione: A	Index: 07.16.4.	24.05.2022	
Composizione	01	melphalanum 50 mg ut melphalani hydrochloridum, povidonum K 12, acidum hydrochloridum, pro vitro. Solvens: natrii citras dihydricus corresp. sodium 15.63 mg, propylenglycol 6 ml, ethanolum 96 per centum 0.52 ml, aqua ad injectabile, q.s. ad solutionem pro 10 ml.		
	02	melphalanum 200 mg ut melphalani hydrochloridum, povidonum K 12, acidum hydrochloridum, pro vitro. Solvens: natrii citras dihydricus corresp. sodium 62.52 mg, propylenglycol 24 ml, ethanolum 96 per centum 2.08 ml, aqua ad injectabile, q.s. ad solutionem pro 40 ml.		
Indicazione		Citostatico		
Confezione/i	01	001 1 + 1 flaconcino/flaconcini	A	
	02	002 1 + 1 flaconcino/flaconcini	A	
Valevole fino al		23.05.2027		

01 Rivaroxaban NOBEL vascular 2.5 mg, Filmtabletten

NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68021	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	05.05.2022
Zusammensetzung	01	rivaroxabanum 2.5 mg, mannitolum, carmellosum natricum conexum, hypromellosum, natrii laurilsulfas, cellulose microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogola, E 171, E 172 (flavum) pro compresso obducto corresp. sodium 0.33 mg.	
Anwendung	In Kombination mit Acetylsalicylsäure zur Prävention schwerwiegender atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit koronarer Herzkrankheit oder manifeste peripherer arterieller Gefässerkrankung und einem hohen Risiko für ischämische Ereignisse		
Packung/en	01	001 56 Tablette(n)	B
		002 196 Tablette(n)	B
Gültig bis	04.05.2027		

01 Serynox, Gas zur medizinischen Anwendung, druckverdichtet

Messer Schweiz AG, Seonerstrasse 75, 5600 Lenzburg

Zul.-Nr.: 68550	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.1.	12.05.2022
Zusammensetzung	01	dinitrogenii oxidum 50 % V/V, oxygenium 50 % V/V, gasum inhalationis.	
Anwendung	Kurzzeit Analgetikum/Sedativum		
Packung/en	01	001 2 l Druckgasbehälter	B
		002 5 l Druckgasbehälter	B
		003 10 l Druckgasbehälter	B
		004 15 l Druckgasbehälter	B
		005 20 l Druckgasbehälter	B
Gültig bis	11.05.2027		

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

Zul.-Nr.: 68396	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	18.05.2022
Zusammensetzung	01	sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, metformini hydrochloridum 500 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, natrii stearylis fumaras, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.03 mg.	
	02	sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, metformini hydrochloridum 850 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, natrii stearylis fumaras, Überzug: lactosum monohydricum 13.7 mg, hypromellosum, E 171, triacetinum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.74 mg.	
	03	sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, metformini hydrochloridum 1000 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, natrii stearylis fumaras, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum, talcum, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 2.02 mg.	
Anwendung		Diabetes mellitus Typ 2	
Packung/en	01	001 56 Tablette(n)	B
		002 196 Tablette(n)	B
	02	003 56 Tablette(n)	B
		004 196 Tablette(n)	B
	03	005 56 Tablette(n)	B
		006 196 Tablette(n)	B
Gültig bis		17.05.2027	

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

Zul.-Nr.: 68296	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	16.05.2022
Zusammensetzung	01	sitagliptinum 25 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum 28.34 mg, cellulosum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, carboxymethylamylum naticum A, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogola, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. sodium 1.125 mg. 02 sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum 56.69 mg, cellulosum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, carboxymethylamylum naticum A, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogola, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. sodium 2.25 mg. 03 sitagliptinum 100 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum 113.38 mg, cellulosum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, carboxymethylamylum naticum A, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogola, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. sodium 4.5 mg.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
Gültig bis		15.05.2027	

01 Thiogamma 600 oral, Filmtabletten
 Maras AG, Alte Steinhauserstrasse 21, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 68288	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	02.05.2022
Zusammensetzung	01	acidum thiocticum 600 mg, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 49 mg, carmellosum naticum conexum, talcum, dimeticonum, magnesii stearas, Überzug: macrogolum 6000, natrii laurilsulfas, hypromellosum, talcum, pro compresso obducto corresp. sodium 1.4 mg.	
Anwendung	01	Missemmpfindungen bei diabetischer Polyneuropathie	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 60 Tablette(n)	B
	003	90 Tablette(n)	B
	004	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Zulassung gemäss Art.14 Abs. 1 Bst. a bis HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		01.05.2027	

01 Vabysmo 6 mg/0,05 ml, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 68395	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	25.05.2022	
Zusammensetzung	01	faricimabum 6 mg, histidinum, acidum aceticum 30 per centum ad pH, methioninum, natrii chloridum corresp. natrium 0.028 mg, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.05 ml.		
Anwendung		Neovaskuläre altersbedingte Makuladegeneration und diabetisches Makulaödem		
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B	
Bemerkung		NAS (New Active Substance): faricimabum		
Gültig bis		24.05.2027		

01 Visine Classic Hydro 0,5 mg/ml, Augentropfen

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 68293	Abgabekategorie: D	Index: 11.04.0.	02.05.2022
Zusammensetzung	01	tetryzolini hydrochloridum 0.5 mg, glycerolum, hypromellosum, macrogol 400, acidum boricum, dinatrii phosphas corresp. phosphas 0.179 mg, natrii citras dihydratus, kalii chloridum, magnesii chloridum hexahydratum, natrii (S)-lactas, glycinum, acidum ascorbicum, glucosum monohydratum, polyquaternium-42, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Konjunktivale Irritationen	
Packung/en	01	001 15 ml	D
Gültig bis		01.05.2027	

01 Xylofelan Plus, Nasenspray Lösung

G-Pharma AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 68892	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.2.	17.05.2022
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg/ml corresp. xylometazolini hydrochloridum 100 µg pro dosi, dexpanthenolum 50 mg/ml corresp. dexpanthenolum 5 mg pro dosi, excipiens ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 100.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	001 10 ml	D
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zentiformin 500 mg, Filmtabletten**02 Zentiformin 850 mg, Filmtabletten****03 Zentiformin 1000 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68223	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	16.05.2022
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, hypromellosum, povidonum K 25, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, E 171 pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 850 mg, hypromellosum, povidonum K 25, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, E 171 pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, hypromellosum, povidonum K 25, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, E 171 pro compresso obducto.	
Anwendung		Typ 2 -Diabetes	
Packung/en	01	003 60 Tablette(n)	B
	02	004 30 Tablette(n)	B
		005 90 Tablette(n)	B
	03	006 60 Tablette(n)	B
		007 120 Tablette(n)	B
Gültig bis		15.05.2027	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

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

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

Zul.-Nr.: 68100	Abgabekategorie: B	Index:	04.05.2022
Zusammensetzung	01 pimobendanum 1.25 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conexum, magnesii stearas, aromatica (natural meet flavour), pro compresso. 02 pimobendanum 2.5 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conexum, magnesii stearas, aromatica (natural meet flavour), pro compresso. 03 pimobendanum 5.0 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conexum, magnesii stearas, aromatica (natural meet flavour), pro compresso. 04 pimobendanum 10.0 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conexum, magnesii stearas, aromatica (natural meet flavour), pro compresso.		
Anwendung	Kardiovaskuläres Therapeutikum für Hunde		
Packung/en	01 003 100 Tablette(n) 02 007 100 Tablette(n) 03 011 100 Tablette(n) 04 015 100 Tablette(n)		B B B B
Bemerkung	Zulassung gemäss Art.14 Abs. 1 Bst. a bis HMG (SR 812.21)		
Gültig bis	03.05.2027		

- 01 Metrotab ad us. vet. 250 mg, aromatisierte Tabletten für Hunde und Katzen**
02 Metrotab ad us. vet. 500 mg , aromatisierte Tabletten für Hunde und Katzen
03 Metrotab ad us. vet. 1000 mg , aromatisierte Tabletten für Hunde
 Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 68713	Abgabekategorie: B	Index:	13.05.2022
Zusammensetzung	01 metronidazolum 250.00 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum naticum A, hydroxypropylcellulosum, silica colloidalis hydrata, magnesii stearas, aromatica Chicken flavour, pro compresso. 02 metronidazolum 500.00 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum naticum A, hydroxypropylcellulosum, silica colloidalis hydrata, magnesii stearas, aromatica Chicken flavour, pro compresso. 03 metronidazolum 1000.00 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum naticum A, hydroxypropylcellulosum, silica colloidalis hydrata, magnesii stearas, aromatica Chicken flavour, pro compresso.		
Anwendung		Antiinfektivum, Antiparazitikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01 001 002 003 004 02 005 006 007 008 03 009 010 011 012	20 Tablette(n) 30 Tablette(n) 50 Tablette(n) 100 Tablette(n) 20 Tablette(n) 30 Tablette(n) 50 Tablette(n) 100 Tablette(n) 20 Tablette(n) 30 Tablette(n) 50 Tablette(n) 100 Tablette(n)	B B B B B B B B B B B B B
Gültig bis		12.05.2027	

Revision und Änderung der Zulassung

Révision et modification de l'autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Accuretic 10/12,5, Filmtabletten

03 Accuretic 20/12,5, Filmtabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 51946	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	18.05.2022
Zusammensetzung	01 quinaprilum 10 mg ut quinaprili hydrochloridum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto. 03 quinaprilum 20 mg ut quinaprili hydrochloridum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Hypertonie		
Packung/en	01 022 100 Tablette(n) 03 057 30 Tablette(n) 065 100 Tablette(n)		B B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

02 Adrenalin Sintetica 0.1 mg/ml con disulfito, soluzione iniettabile

03 Adrenalin Sintetica 1.0 mg/ml con disulfito, soluzione iniettabile

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 13691	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.05.2.	19.05.2022
Composizione	02 adrenalinum 0.1 mg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 223 1 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml. 03 adrenalinum 1 mg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 223 1.5 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Indicazione	Simpatomimetico, vasocostrittore, stimulatore cardiaco		
Osservazione	(Rinnovo dell'omologazione)		
Valevole fino al	Autorizzato unicamente per il commercio all'estero illimitata		

01 Adriblastin RD 10 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
03 Adriblastin RD 50 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 50357		Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	12.05.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: doxorubicini hydrochloridum 10 mg, lactosum monohydricum, E 218 1 mg, pro vitro. Solvens: natrii chloridum corresp. sodium 17.7 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.		
	03	Praeparatio cryodesiccata: doxorubicini hydrochloridum 50 mg, lactosum monohydricum, E 218 5 mg pro vitro.		
Anwendung		Zytostatikum		
Packung/en	01	015 1 + 1 Durchstechflasche(n) Lyophilisat + Lösungsmittel		A
	03	001 1 Durchstechflasche(n)		A
Bemerkung		(Änderung Packungsgröße: Adriblastin RD 50 mg von 2 auf 1 Durchstechflasche)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Albunorm 5 %, Lösung zur intravenösen Infusion
02 Albunorm 20 %, Lösung zur intravenösen Infusion
Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: 62660		Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	31.05.2022
Zusammensetzung	01	albuminum humanum 50 g, sodium 144 - 160 mmol, potassium max. 2.5 mmol, N-acetyltryptophanum, acidum caprylicum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 l.		
	02	albuminum humanum 200 g, sodium 144 - 160 mmol, potassium max. 10 mmol, N-acetyltryptophanum, acidum caprylicum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 l.		
Anwendung		Wiederherstellung und Aufrechterhaltung des zirkulierenden Blutvolumens bei nachgewiesenen Volumenmangel, wenn der Einsatz eines Kolloids angezeigt ist.		
Packung/en	01	001 10 x 100 ml Glasflaschen		B
		002 10 x 250 ml Glasflaschen		B
		003 500 ml Glasflasche		B
		008 100 ml Glasflasche		B
		009 250 ml Glasflasche		B
	02	004 10 x 50 ml Glasflaschen		B
		005 10 x 100 ml Glasflaschen		B
		006 50 ml Glasflasche		B
		007 100 ml Glasflasche		B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Aldomet 250, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 28080	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	18.05.2022
Zusammensetzung	01 methyldopum anhydricum 250 mg ut methyldopum, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Hypertonie		
Packung/en	01	026 100 Tablette(n)	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Algifor Dolo forte 200 mg / 5 ml, Suspension**02 Algifor Dolo forte 400 mg / 10 ml, Suspension**

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

N° d'AMM: 65916	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.1.	19.05.2022
Composition	01 ibuprofenum 200 mg, aromatica, natrii cyclamas, conserv.: E 211, excipiens ad suspensionem pro 5 ml. 02 ibuprofenum 400 mg, aromatica, natrii cyclamas, conserv.: E 211, excipiens ad suspensionem pro 10 ml.		
Indication	Antiphlogistique, Analgésique, Antipyrétique		
Conditionnements	01	001 100 ml flacon	D
	02	002 10 ml sachet	D
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

01 Aminoven 5 %, Infusionslösung**02 Aminoven 10 %, Infusionslösung****03 Aminoven 15 %, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 55337	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	30.05.2022
Zusammensetzung	<p>01 aminoacida: isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysinum anhydricum 3.3 g ut lysini acetas 4.655 g, methioninum 2.15 g, phenylalaninum 2.55 g, threoninum 2.2 g, tryptophanum 1 g, valinum 3.1 g, argininum 6 g, histidinum 1.5 g, alaninum 7 g, glycinum 5.5 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.25 g, tyrosinum 0.2 g, taurinum 0.5 g, acidum aceticum glaciale, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 840 kJ, aminoacida 50 g/l.</p> <p>02 aminoacida: isoleucinum 5 g, leucinum 7.4 g, lysinum anhydricum 6.6 g ut lysini acetas 9.31 g, methioninum 4.3 g, phenylalaninum 5.1 g, threoninum 4.4 g, tryptophanum 2 g, valinum 6.2 g, argininum 12 g, histidinum 3 g, alaninum 14 g, glycinum 11 g, prolinum 11.2 g, serinum 6.5 g, tyrosinum 0.4 g, taurinum 1 g, acidum aceticum glaciale, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 1680 kJ, aminoacida 100 g/l.</p> <p>03 aminoacida: isoleucinum 5.2 g, leucinum 8.9 g, lysinum anhydricum 11.1 g ut lysini acetas 15.66 g, methioninum 3.8 g, phenylalaninum 5.5 g, threoninum 8.6 g, tryptophanum 1.6 g, valinum 5.5 g, argininum 20 g, histidinum 7.3 g, alaninum 25 g, glycinum 18.5 g, prolinum 17 g, serinum 9.6 g, tyrosinum 0.4 g, taurinum 2 g, l-malas 4.9-6.1 g, acidum aceticum glaciale, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 2520 kJ, aminoacida 150 g/l.</p>		
Anwendung	Parenterale Ernährung		
Packung/en	<p>01 002 10 x 500 ml</p> <p>02 006 10 x 500 ml</p> <p>03 001 10 x 250 ml</p> <p>010 10 x 500 ml</p>		B
Bemerkung	(Widerruf der Packungsgrössen à 6 x 1000 ml)		B
Gültig bis	unbegrenzt		B

- 01 Amlodipin Valsartan Zentiva 5/80 mg, Filmtabletten**
02 Amlodipin Valsartan Zentiva 5/160 mg, Filmtabletten
03 Amlodipin Valsartan Zentiva 10/160 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 66734	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	18.05.2022
Zusammensetzung	01 Filmtablette: amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 80 mg, excipients pro compresso obducto. 02 Filmtablette: amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, excipients pro compresso obducto. 03 Filmtablette: amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, excipients pro compresso obducto.		
Anwendung	Essentielle Hypertonie		
Packung/en	01 001 28 Tablette(n) 002 98 Tablette(n) 02 003 28 Tablette(n) 004 98 Tablette(n) 03 005 28 Tablette(n) 006 98 Tablette(n)	B B B B B B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Amoxicillin Axapharm 500 mg, dispergierbare Tabletten**
02 Amoxicillin Axapharm 750 mg, dispergierbare Tabletten
03 Amoxicillin Axapharm 1000 mg, dispergierbare Tabletten
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66428	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.23	17.05.2022
Zusammensetzung	01 amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, arom.: vanillinum et alia, aspartatum, excipients pro compresso. 02 amoxicillinum anhydricum 750 mg ut amoxicillinum trihydricum, arom.: vanillinum et alia, aspartatum, excipients pro compresso. 03 amoxicillinum anhydricum 1000 mg ut amoxicillinum trihydricum, arom.: vanillinum et alia, aspartatum, excipients pro compresso.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	01 001 20 Tablette(n) 002 4 Tablette(n) 003 20 Tablette(n) 03 004 10 Tablette(n) 005 20 Tablette(n)	A A A A A	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Androcur Depot, Injektionslösung

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 40881	Abgabekategorie: B	Index: 07.09.0.	03.05.2022
Zusammensetzung	01	cyproteroni acetas 100 mg, benzylis benzoas, ricini oleum raffinatum, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sexualtriebdämpfung, Prostatakarzinom	
Packung/en	01	018 3 x 3 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Apidra SoloStar (stylo prérempli), solution injectable

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

N° d'AMM: 58056	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	03.05.2022
Composition	01	insulinum glulisinum 3.49 mg corresp. insulinum glulisinum 100 U., trometamolum, natrii chloridum, polysorbatum 20, conserv.: metacresolum 3.15 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabète sucré chez l'adulte	464
Conditionnements	01	001 5 x 3 ml stylo prérempli	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

02 Assan Thermo, Crème

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 44615	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	05.05.2022
Zusammensetzung	02	hydroxyethylis salicylas 100 mg, acidum flufenamicum 35 mg, benzylis nicotinas 5 mg, heparinum natricum 300 U.I., aromatica, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antirheumaticum	
Packung/en	02	061 50 g 088 100 g	D D
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: M02AA99, neu: M02AC)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Atarax, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: 21871	Catégorie de remise: B	Index: 01.04.1.	23.05.2022
Composition	01	hydroxyzini hydrochloridum 25 mg, lactosum monohydricum 54.8 mg, cellulose microcristallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, pellicule: hypromellosum, macrogol 400, E 171 pro compresso obducto.	
Indication		sédatif, antihistaminique	
Conditionnements	01	060 25 comprimé(s)	B
Remarque		(Modification ou adjonction d'une recommandation posologique)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Atarax, Sirup

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

N° d'AMM: 27096	Catégorie de remise: B	Index: 01.04.1.	23.05.2022	
Composition	01	hydroxyzini hydrochloridum 25 mg, ethanolum 96 per centum 12.5 mg, saccharum 9.375 g, aqua purificata, levomentholum, aromatica, E 211 3.75 mg corresp. sodium 0.598 mg ad solutionem pro 12.5 ml.		
Indication		Sedativum, Antihistaminikum		
Conditionnements	01	018 200 ml	B	
Remarque		(Modification ou adjonction d'une recommandation posologique)		
Valable jusqu'au		illimité		

01 Bacillus cereus D6, Tropfen zum Einnehmen und Einreiben

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59114	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	05.05.2022
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: bacillus cereus e volumine cellulae (lyophil., steril.) D6 (HAB 5a) 1 ml, aqua purificata, 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) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bavencio 200 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 66380	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.05.2022
Zusammensetzung	01	avelumabum 200 mg, mannitolum, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 20, natrii hydroxidum corresp. sodium 1.725 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Merkelzellkarzinom	
Packung/en	01	1 Durchstechflasche(n) 200 mg/10 ml	A
	002	4 Durchstechflasche(n) 200 mg/10 ml	A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XC31 neu: L01FF04)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Benylin mit Codein, Sirup

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 55818	Abgabekategorie: B	Index: 03.03.1.	17.05.2022
Zusammensetzung	01	diphenhydramini hydrochloridum 14 mg, codeini phosphas hemihydratus 5.7 mg, levomentholum, saccharum 999 mg, glucosum liquidum 3.49 g, ethanolum 96 per centum 0.259 ml, glycerolum, natrii citras dihydratus, saccharinum natricum, acidum citricum monohydratum, aqua purificata, aromatica, E 124 0.25 mg, E 150(a), E 211 10 mg ad solutionem pro 5 ml corresp. ethanolum 5 % V/V et sodium 16.65 mg.	
Anwendung		Reizhusten	
Packung/en	01	001 125 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Betaseptic, alkoholische Povidon-Iod-Lösung

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

Zul.-Nr.: 48923	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	11.05.2022
Zusammensetzung	01	iodum 3.2 mg ut povidonum iodinatum, alcohol isopropylicus 389 mg, ethanolum 96 per centum 389 mg ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfektion der Haut, Händedesinfektion	
Packung/en	01	011 1 x 120 ml (Spitalpackung)	D
		046 5 x 1000 ml (Spitalpackung)	D
		054 1 x 1000 ml (Spitalpackung)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bimatoprost Labatec 0.3 mg/ml, collyre en solution

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

N° d'AMM: 68391	Catégorie de remise: B	Index: 11.09.0.	02.05.2022
Composition	01	bimatoprostum 0.30 mg, benzalkonii chloridum 0.05 mg, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas heptahydricus corresp. phosphas 0.95 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum ad pH, aqua ad injectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Glaucome	
Conditionnements	01	001 3 ml	B
Remarque		Correction de la désignation de l'excipient "natrii chloridum"	
Valable jusqu'au		21.04.2027	

01 Boldosan Leber-Galle, Tabletten

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 65627	Abgabekategorie: D	Index: 04.11.2.	12.05.2022
Zusammensetzung	01	extractum spissum 9.7 mg ex cynarae folii recentis tinctura 230 mg, ratio: 1:30, Auszugsmittel Ethanolum 65.1 % V/V et silybi mariani fructus tinctura 160 mg, ratio: 1:2, Auszugsmittel Ethanolum 58.1 % V/V mg et taraxaci officinalis herba cum radice recentis tinctura 60 mg, ratio: 1:17, Auszugsmittel Ethanolum 50.6 % V/V mg et boldo folii tinctura 35 mg, ratio: 1:10, Auszugsmittel Ethanolum 69.6 % V/V mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Traditionsgemäss zur unterstützenden Behandlung bei Funktionsstörungen des Leber- und Gallesystems sowie bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 BronchoVerde Hustenlöser, Sirup

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 62305	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	03.05.2022
Zusammensetzung	01	hederae folii extractum ethanolicum siccum 8.712 mg DER: 6-7:1 Auszugsmittel Ethanolum 40% (m/m), arom.: alia, conserv.: E 202, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Calmedoron, Globuli

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 62038	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	20.05.2022
Zusammensetzung	01	avena sativa TM 46.6 %, valeriana officinalis decocta ethanolica TM 27.9 %, passiflora incarnata (HAB) TM 14.0 %, coffea tosta decocta ethanolica D60 9.3 %, humulus lupulus TM 2.2 %, saccharum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis bei Einschlafstörungen und Nervosität	
Packung/en	01	001 10 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Präzisierung des Anwendungsgebiets)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Carmol Bonbons pour la gorge sans sucre

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

N° d'AMM: 62343	Catégorie de remise: E	Index: 12.03.9.	10.05.2022
Composition	01	levomentholum 9.64 mg, eucalypti aetheroleum 2.42 mg, salviae aetheroleum 2.42 mg, anisi stellati aetheroleum 1.54 mg, aromatica, arom.: isomaltum, acesulfamum kalicum, sucralosum, excipiens pro pastillo.	
Indication		en cas de toux et d'enrouement	
Conditionnements	01	001 75 g	E
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Carmol Bonbons pour la gorge, comprimés à sucer

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

N° d'AMM: 62343	Catégorie de remise: E	Index: 12.03.9.	13.05.2022
Composition	01	levomentholum 9.64 mg, eucalypti aetheroleum 2.42 mg, salviae aetheroleum 2.42 mg, anisi stellati aetheroleum 1.54 mg, aromatica, arom.: isomaltum, acesulfamum kalicum, sucralosum, excipiens pro pastillo.	
Indication		en cas de toux et d'enrouement	
Conditionnements	01	002 75 g	E
Remarque		(Modification du nom de la préparation, anciennement: Carmol Bonbons pour la gorge sans sucre)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Ceftriaxon-Acino 500 IM, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
02 Ceftriaxon-Acino 1000 IM, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**
Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 66480	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	31.05.2022
Zusammensetzung	01 Praeparatio sicca: ceftriaxonum 500 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: lidocaini hydrochloridum monohydricum 20 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.		
	02 Praeparatio sicca: ceftriaxonum 1 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: lidocaini hydrochloridum monohydricum 35 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 3.5 ml.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	01 003 1 + 1 Durchstechflasche(n) Trockensubstanz und Solvensampulle	A	
	02 004 1 + 1 Durchstechflasche(n) Trockensubstanz und Solvensampulle	A	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Ceftriaxon-Acino 500 IV, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
02 Ceftriaxon-Acino 1000 IV, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
03 Ceftriaxon-Acino 2000 IV, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**
Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 66482	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	31.05.2022
Zusammensetzung	01 Praeparatio sicca: ceftriaxonum 500 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 5 ml.		
	02 Praeparatio sicca: ceftriaxonum 1 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 10 ml.		
	03 Praeparatio sicca: ceftriaxonum 2 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	01 004 1 + 1 Durchstechflasche(n) Trockensubstanz und Solvensampulle	A	
	02 005 1 + 1 Durchstechflasche(n) Trockensubstanz und Solvensampulle	A	
	03 006 1 Durchstechflasche(n)	A	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Chinamed, Emulsion

DR. BÄHLER DROPA AG, Binzstrasse 38, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 55973	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	05.05.2022
Zusammensetzung	01	camphora racemica 14 mg, levomentholum 30 mg, eucalypti aetheroleum 10 mg, propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei Muskel- und Gelenkschmerzen	
Packung/en	01	100 ml	D
	004	250 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ciloxan, Augentropfen

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 51898	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.1.	24.05.2022
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 3 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen am Auge	
Packung/en	01	028 5 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Clindamycin [Phosphat]-Mepha i.v./i.m. 600 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer
Infusionslösung i.v. / Injektionslösung i.m.**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62981	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.92	12.05.2022
Zusammensetzung	01	clindamycinum 600 mg ut clindamycini phosphas, dinatrii edetas, natrii hydroxidum, alcohol benzylicus 37.8 mg, aqua ad injectabile ad solutionem pro 4 ml corresp. sodium max. 34.04 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 5 x 4 ml Ampulle(n)	A
		002 5 x 5 x 4 ml Ampulle(n) Bündelpackung	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Clindamycin-Mepha 150, Kapseln**02 Clindamycin-Mepha 300, Kapseln**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62980	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.92	12.05.2022
Zusammensetzung	01	clindamycinum 150 mg ut clindamycini hydrochloridum, amyrum pregelificatum, talcum, magnesii stearas, lactosum monohydricum 78.8 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro capsula.	
	02	clindamycinum 300 mg ut clindamycini hydrochloridum, amyrum pregelificatum, talcum, magnesii stearas, lactosum monohydricum 147.67 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro capsula.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	16 Kapsel(n)	A
	02	16 Kapsel(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Co-Amoxicillin Axapharm 1000 mg (875/125 mg), Filmtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66680	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	09.05.2022
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanis, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	12 Tablette(n)	A
	02	20 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Co-Amoxicillin Axapharm 625 mg (500/125 mg), Filmtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66681	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	09.05.2022
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanis, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	10 Tablette(n)	A
	02	20 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Co-Amoxicillin Sandoz 457, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57046	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	30.05.2022	
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 57 mg ut kalii clavulanis, silica colloidalis anhydrica, xanthani gummi, crospovidonum, carmellosum naticum, aspartamum 16.64 mg, aromatica (Erdbeer) cum alcohol benzylicus et propylenglycolum ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml corresp. sodium max. 7.3 mg.		
Anwendung		Infektionskrankheiten		
Packung/en	01	002 35 ml	A	
		004 70 ml	A	
		006 140 ml	A	
Bemerkung		(Änderung Wirkstoffzusammensetzung, infolgedessen neue Packungscodes)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Co-Amoxicillin Sandoz i.v. 1,2 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**02 Co-Amoxicillin Sandoz i.v. 2,2 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56311	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	31.05.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum naticum, acidum clavulanicum 200 mg ut kalii clavulanis, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: amoxicillinum anhydricum 2 g ut amoxicillinum naticum, acidum clavulanicum 200 mg ut kalii clavulanis, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 CoAmox-Acino 457, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62747	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	19.05.2022
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 57 mg ut kalii clavulanis, silica colloidalis anhydrica, xanthani gummi, crospovidonum, carmellosum naticum, aspartamum 16.64 mg, aromatica (Erdbeer) cum alcohol benzylicus et propylenglycolum, ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml corresp. sodium max. 7.3 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	007 35 ml	A
		008 70 ml	A
		009 140 ml	A
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung, infolgedessen neue Packungscodes)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 CoAmox-Acino 156.25, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
 Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62746	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	19.05.2022
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 125 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 31.25 mg ut kalii clavulanas, silica colloidalis anhydrica, xanthani gummi, crospovidonum, carmellosum naticum, aromatica (Erdbeer) cum alcohol benzylicus et propylenglycolum, aspartatum 8.32 mg, ad suspensionem corresp. suspensio reconstituta 5 ml corresp. sodium max. 2.35 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	005 100 ml	A
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung, infolgedessen neuer Packungscode)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Colpermin, Kapseln

Tillotts Pharma AG, Baslerstrasse 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 45214	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	13.05.2022
Zusammensetzung	02	menthae piperitae aetheroleum 187 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Reizkolon, Darmkrämpfe	
Packung/en	02	028 30 Kapsel(n)	D
		036 100 Kapsel(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Coop Vitality Acetylsalicylsäure 500, Tabletten

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 66814	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	12.05.2022
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 500 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgeticum, Antipyreticum	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Crataegisan, Tropfen zum Einnehmen

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 24069	Abgabekategorie: D	Index: 02.98.0.	30.05.2022
Zusammensetzung	02	crataegi fructus recentis tinctura 970 mg, ratio: 1:3.2, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 46-54 % V/V.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	02	028 50 ml	D
		036 100 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform, alt: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cyclogyl 0,5 %, Augentropfen**02 Cyclogyl 1 %, Augentropfen**

Alcon Switzerland SA, Dammstrasse 21, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 32634	Abgabekategorie: B	Index: 11.02.0.	30.05.2022
Zusammensetzung	01	cyclopentolati hydrochloridum 5 mg, acidum boricum, kalii chloridum, natrii carbonas monohydricus aut acidum hydrochloridum, dinatrii edetas, aqua purificata, benzalkonii chloridum 0.1 mg, ad solutionem pro 1 ml.	
	02	cyclopentolati hydrochloridum 10 mg, acidum boricum, kalii chloridum, natrii carbonas monohydricus aut acidum hydrochloridum, dinatrii edetas, aqua purificata, benzalkonii chloridum 0.1 mg, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mydriatikum	
Packung/en	01	060 10 ml	B
	02	079 10 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dacogen, Lyophilisat zur Herstellung eines Konzentrats zur Herstellung einer Infusionslösung

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 62406	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	02.05.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: decitabinum 50.00 mg, kalii dihydrogenophosphas corresp. kalium 19.53 mg, natrii hydroxidum corresp. natrium 6.67 mg, acidum hydrochloridum, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dafnegil, Vaginalcrème

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 53761	Abgabekategorie: B	Index: 09.03.0.	19.05.2022
Zusammensetzung	01	ciclopiroxum olaminum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Vaginalmykosen	
Packung/en	01	012 40 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dafnegil, Vaginalovula

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 53762	Abgabekategorie: B	Index: 09.03.0.	23.05.2022
Zusammensetzung	01	ciclopiroxum olaminum 100 mg, conserv.: E 210, excipiens pro ovulo.	
Anwendung		Vaginalmykosen	
Packung/en	01	019 6 Suppositorien (Ovula)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dalacin V 2%, Vaginalcreme

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 52119	Abgabekategorie: B	Index: 09.03.0.	10.05.2022
Zusammensetzung	01	clindamycinum 20 mg ut clindamycini phosphas, propylenglycolum, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Vaginosen	
Packung/en	01	40 g mit 7 Applikatoren	B
	02	20 g mit 3 Applikatoren	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Norgine AG, Werftestrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 45215	Abgabekategorie: B	Index: 01.12.0.	19.05.2022
Zusammensetzung	01	dantrolenum natricum 25 mg, tritici amyllum 38 mg corresp. glutenum max. 3.8 µg, lactosum monohydricum 169 mg, talcum, magnesii stearas, Kapselhülle: E 127, E 171, E 172 (flavum), gelatina, pro capsula.	
	02	dantrolenum natricum 50 mg, maydis amyllum, lactosum monohydricum 65 mg, talcum, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 127, E 104, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro capsula.	
Anwendung		Myotonolyticum	
Packung/en	01	001 50 Kapsel(n)	B
	02	024 50 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		16.12.2022	

01 Desferal, Injektionspräparat

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 29668	Abgabekategorie: B	Index: 06.99.0.	12.05.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: deferoxamini mesilas 500 mg pro vitro.	
Anwendung		Chronische Eisenüberladung, akute Eisenvergiftung, chronische Aluminiumüberladung bei Dialyse-Patienten	
Packung/en	01	019 10 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Diamicron MR 30 mg, comprimés à libération modifiée**02 Diamicron MR 60 mg, comprimés à libération modifiée**

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

N° d'AMM: 55234	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.2.	03.05.2022
Composition	01 gliclazidum 30 mg, excipients pro compresso. 02 gliclazidum 60 mg, excipients pro compresso.		
Indication	Antidiabétique oral		
Conditionnements	01 001 20 comprimé(s) 003 60 comprimé(s) 005 120 comprimé(s) 02 006 30 comprimé(s) 007 90 comprimé(s)		B B B B
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

01 Digestodoron, Tropfen zum Einnehmen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 18603	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	20.05.2022
Zusammensetzung	01 digestio aquosa 500 mg ex dryopteris filix-mas herba rec. 40 mg, pteridium aquilinum ex herba rec. 40 mg, polypodium vulgare herba rec. 10 mg, phyllitis scolopendrium herba rec. 10 mg, ratio: 1:4,1, extractum ethanolicum 400 mg ex salix alba folium rec. 20 mg, salix purpurea e foliis rec. 20 mg, salix viminalis e foliis rec. 40 mg, salix vitellina folium rec. 20 mg, ratio: 1:3,1, excipients ad solutionem pro 1 g, corresp. 10 guttae, corresp. ethanolum 25 % V/V.		
Anwendung	Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis bei sekretorischen und peristaltischen Störungen der Magen-Darmitätigkeit und den Beschwerden, die daraus resultieren, wie Sodbrennen, Blähungen, Darmträgheit und Dysbakterie		
Packung/en	01 020 100 ml		D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
	(Präzisierungen der Darreichungsform und des Anwendungsgebiets)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Dolocyl, Crème

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 46590	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	05.05.2022
Zusammensetzung	01 ibuprofenum 50 mg, propylenglycol, aromatica, conserv.: E 219, excipients ad unguentum pro 1.0 g.		
Anwendung	Kutanes Antiphlogistikum		
Packung/en	01 003 100 g 004 150 g		D D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Dutasterid Spirig HC 0.5mg, Weichgelatinekapseln
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66071	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	03.05.2022
Zusammensetzung	01	dutasteridum 0.5 mg, antiox.: E 321, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001 30 Kapsel(n)	B
		002 90 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Eligard 22.5 mg, Injektionspräparat
 RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 56892	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	06.05.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: leuprorelini acetas 29.2 mg corresp. leuprorelinum 27.1 mg, pro vitro. Solvens: poly(lactidum-co-glycolidum), N-methylpyrrolidonum, pro vitro, corresp., in suspensione recenter reconstituta 22.5 mg pro dosi.	
Anwendung		Synthetisches GnRH-Analogon bei Prostatakarzinom	
Packung/en	01	002 1 Set (thermogeformte Traypacks) Spritze A+B; 1 ster. Nadel	A
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse: 56892 01 006 2 Set (thermogeformte Traypacks) Spritze A+B; 1 ster. Nadel A)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Eligard 45 mg, Injektionspräparat
 RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58431	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	06.05.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: leuprorelini acetas 59.2 mg corresp. leuprorelinum 54.86 mg, pro vitro. Solvens: poly(lactidum-co-glycolidum), N-methylpyrrolidonum, pro vitro, corresp., in suspensione recenter reconstituta 45 mg pro dosi.	
Anwendung		Synthetisches GnRH-Analogon bei Prostatakarzinom	
Packung/en	01	001 1 Set (thermogeformte Traypacks) Spritze A+B; 1 ster. Nadel	A
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse: 58431 01 003 2 Set (thermogeformte Traypacks) Spritze A+B; 1 ster. Nadel A)	
Gültig bis		30.01.2023	

01 Eligard 7.5 mg, Injektionspräparat

RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 56852	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	06.05.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: leuprorelini acetas 10.6 mg corresp. leuprorelinum 9.83 mg, pro vitro. Solvens: poly(lactidum-co-glycolidum), N-methylpyrrolidonum, pro vitro, corresp., in suspensione recenter reconstituta 7.5 mg pro dosi.	
Anwendung		Synthetisches GnRH-Analogon bei Prostatakarzinom	
Packung/en	01	002 1 Set (thermogeformte Traypacks) Spritze A+B; 1 ster. Nadel	A
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse: 56852 01 006 3 Set (thermogeformte Traypacks) Spritze A+B; 1 ster. Nadel A)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 ellaOne, Tablette

HRA-Pharma Switzerland Sàrl, Rue Juste-Olivier 22, 1260 Nyon

Zul.-Nr.: 62531	Abgabekategorie: C	Index: 09.02.1.	19.05.2022
Zusammensetzung	01	ulipristalii acetas 30 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Notfallkontrazeption innerhalb von 5 Tagen	
Packung/en	01	002 1 Tablette(n)	C
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

04 Eltroxin-LF, 0.05 mg, Tabletten**05 Eltroxin-LF, 0.1 mg, Tabletten**

Alfasigma Schweiz AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 29812	Abgabekategorie: B	Index: 07.04.2.	03.05.2022
Zusammensetzung	04	levothyroxinum natricum anhydricum 50 µg, excipiens pro compresso.	
	05	levothyroxinum natricum anhydricum 100 µg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hypothyreose	
Packung/en	04	021 100 Tablette(n)	B
	05	001 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Esbriet 267 mg, Filmtabletten**03 Esbriet 801 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 66422	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	03.05.2022
Zusammensetzung	<p>01 Filmtablette: pirfenidonum 267 mg, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, povidonum K 30, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.39 mg, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.</p> <p>03 Filmtablette: pirfenidonum 801 mg, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, povidonum K 30, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.17 mg, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.</p>		
Anwendung	Behandlung idiopathischer pulmonaler Fibrose (IPF)		
Packung/en	<p>01 003 90 Tablette(n)</p> <p>03 007 90 Tablette(n)</p>	B	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Exelon Patch 5, transdermales Pflaster**02 Exelon Patch 10, transdermales Pflaster****05 Exelon Patch 15, transdermales Pflaster**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58078	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	24.05.2022
Zusammensetzung	<p>01 rivastigminum 9 mg, butyl methacrylate/methyl methacrylate copolymer, acrylic adhesive, int-rac-alpha-tocopherolum, silicone adhesive, dimeticonum, Trägermaterial: poly(ethylenis terephthalas), Drucktinte (Beige): ad praeparationem pro 5 cm², cum liberatione 4.6 mg/24h.</p> <p>02 rivastigminum 18 mg, butyl methacrylate/methyl methacrylate copolymer, acrylic adhesive, int-rac-alpha-tocopherolum, silicone adhesive, dimeticonum, Trägermaterial: poly(ethylenis terephthalas), Drucktinte (Beige): ad praeparationem pro 10 cm², cum liberatione 9.5 mg/24h.</p> <p>05 rivastigminum 27 mg, butyl methacrylate/methyl methacrylate copolymer, acrylic adhesive, int-rac-alpha-tocopherolum, silicone adhesive, dimeticonum, Trägermaterial: poly(ethylenis terephthalas), Drucktinte (Beige): ad praeparationem pro 15 cm², cum liberatione 13.3 mg/24h.</p>		
Anwendung	Demenz vom Alzheimer-Typ		
Packung/en	<p>01 001 30 Pflaster</p> <p>02 003 30 Pflaster</p> <p>004 60 Pflaster (2 x 30)</p> <p>05 005 30 Pflaster</p> <p>006 60 Pflaster (2 x 30)</p>	B	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Ezetimib Simva Spirig HC 10/10 mg, Tabletten**
02 Ezetimib Simva Spirig HC 10/20 mg, Tabletten
03 Ezetimib Simva Spirig HC 10/40 mg, Tabletten
04 Ezetimib Simva Spirig HC 10/80, mg Tabletten
- Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66233	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	16.05.2022
Zusammensetzung	01	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso. 02 ezetimibum 10 mg, simvastatinum 20 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso. 03 ezetimibum 10 mg, simvastatinum 40 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso. 04 ezetimibum 10 mg, simvastatinum 80 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
Anwendung	Reduktion der Serumcholesterinkonzentration		
Packung/en	01	009 30 Tablette(n)	B
		010 100 Tablette(n)	B
	02	011 30 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
	03	013 30 Tablette(n)	B
		014 100 Tablette(n)	B
	04	015 30 Tablette(n)	B
		016 100 Tablette(n)	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Farmorubicin RD 10 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Lösung zur intravesikalen Anwendung/Injektionslösung**
03 Farmorubicin RD 50 mg, Pulver zur Herstellung einer Lösung zur intravesikalen Anwendung/Injektionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 50359	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	12.05.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: epirubicini hydrochloridum 10 mg, lactosum monohydricum, E 218 2 mg, pro vitro. Solvens: natrii chloridum corresp. sodium 17.7 mg, aqua ad injectabile, q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: epirubicini hydrochloridum 50 mg, lactosum monohydricum, E 218 10 mg, pro vitro.	
Anwendung	Zytostatikum		
Packung/en	01	018 1 Durchstechflasche(n) und 1 Ampulle Solvens	A
	03	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung	(Änderung Packungsgröße: Farmorubicin RD 50 mg von 2 auf 1 Durchstechflasche)		
Gültig bis	20.09.2024		

01 Felan Halsweh, Lutschtabletten

G-Pharma AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 66855	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	19.05.2022
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 1.25 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 1 mg, levomentholum 4 mg, arom.: saccharinum naticum, natrii cyclamas, color.: methylthioninii chloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fentanyl Sintetica 0.05 mg/1 ml, soluzione iniettabile**02 Fentanyl Sintetica 0.02 mg/1 ml, soluzione iniettabile**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 53987	Categoria di dispensazione: A+Index: 01.01.3.	31.05.2022	
Composizione	01	fentanylum 50 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. sodium 3.5 mg.	
	02	fentanylum 20 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. sodium 3.5 mg.	
Indicazione		Analgesico stupefacente	
Confezione/i	01	001 10 x 2 ml fiala/fiale	A+
	002	10 x 10 ml fiala/fiale	A+
	02	003 10 x 1 ml fiala/fiale	A+
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione) Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze (RS 812.121)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Finasterid-Mepha 5, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58107	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	03.05.2022
Zusammensetzung	01	finasteridum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n) Lactab à 5 mg	B
	002	100 Tablette(n) Lactab à 5 mg	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fisherman's Friend Honey-Lemon, ohne Zucker, mit Sorbitol, Pastillen

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

Zul.-Nr.: 66782	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	10.05.2022
Zusammensetzung	01	levomentholum 5.520 mg, sorbitolum, sucralosum, acesulfamum kalicum, arom.: vanillinum, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	001 1 x 25 g	E
	002	2 x 25 g	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Floxapen 500 mg i.v./i.m., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**03 Floxapen 1 g i.v./i.m., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung****04 Floxapen 2 g i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 37404	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.24	18.05.2022
Zusammensetzung	02	flucloxacillinum 500 mg ut flucloxacillinum narticum pro vitro.	
	03	flucloxacillinum 1 g ut flucloxacillinum narticum pro vitro.	
	04	flucloxacillinum 2 g ut flucloxacillinum narticum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	020 10 Durchstechflasche(n)	B
	03	039 10 Durchstechflasche(n)	B
	04	040 10 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fortam 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**02 Fortam 1 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung****03 Fortam 2 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 46050	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	12.05.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: ceftazidimum 500 mg ut ceftazidimum pentahydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: ceftazidimum 1 g ut ceftazidimum pentahydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: ceftazidimum 2 g ut ceftazidimum pentahydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	061 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	088 1 Durchstechflasche(n)	A
	03	096 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Foscavir, solution pour infusion

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

N° d'AMM: 52357	Catégorie de remise: A	Index: 08.03.0.	18.05.2022
Composition	01 foscarnetum naticum hexahydricum 24 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Indication	Traitement d'attaque et d'entretien des atteintes à cytomégalovirus (CMV) pouvant entraîner une cécité chez les patients souffrant du SIDA.		
Conditionnements	01	013 1 x 250 ml	A
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

01 Gatinar, Sirup

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 37585	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.12	03.05.2022
Zusammensetzung	01 lactulosum 6.7 g, excipiens ad solutionem pro 10 ml.		
Anwendung	Laxans		
Packung/en	01	025 500 ml	D
		041 200 ml	D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Hepar-Stannum D4, Injektionslösung (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 60034	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	10.05.2022
Zusammensetzung	01 hepar-stannum (compositio e bos taurus e hepari vituli (Bos taurus L.), stannum hydroxydatum, mel) D4 (HAB 11) 1 ml, natrii chloridum corresp. natrium 4 mg, aqua ad injectabile, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen (s.c.))		
Gültig bis	unbegrenzt		

02 Ilomedin 20 i.v., Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**03 Ilomedin 50 i.v., Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 50064	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.4.	19.05.2022
Zusammensetzung	02 iloprostum 20 µg ut iloprostum trometamolum, trometamolum, ethanolum, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	03 iloprostum 50 µg ut iloprostum trometamolum, trometamolum, ethanolum, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 2.5 ml.		
Anwendung	Prostacyclinanalogen		
Packung/en	02	050 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
	03	093 1 x 2.5 ml Ampulle(n)	B
Gültig bis	unbegrenzt		

03 Immunine STIM Plus 600, Injektionspräparat**04 Immunine STIM Plus 1200, Injektionspräparat**

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 52474	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	10.05.2022
Zusammensetzung	03 Praeparatio cryodesiccata: factor IX coagulationis humanus 600 U.I., proteinum humanum 3-14 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 5 ml.		
	04 Praeparatio cryodesiccata: factor IX coagulationis humanus 1200 U.I., proteinum humanum 6-29 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 10 ml.		
Anwendung	Hämophilie B (angeborener oder erworbener Blutgerinnungsfaktor IX-Mangel), Faktor IX Mangel		
Packung/en	03 035 600 I.E. 1 Flasche Lyophilisat 600IE + 1 Durchstichflasche WFI 5ml 04 043 1200 I.E. 1 Flasche Lyophilisat 1200IE + 1 Durchstichflasche WFI 10ml	B	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Imukin, solution injectable

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

N° d'AMM: 51947	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	10.05.2022
Composition	01 interferonum humanum gamma-1b ADNr 0.10 mg, mannitolum, dinatrii succinas hexahydratus corresp. sodium 0.06 mg, acidum succinicum, polysorbatum 20, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.		
Indication	Granulomatose chronique		
Conditionnements	01 029 6 flacon(s)	A	
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

- 01 Iopamiro 200, soluzione iniettabile**
02 Iopamiro 300, soluzione iniettabile
03 Iopamiro 370, soluzione iniettabile
04 Iopamiro 150, soluzione iniettabile

Bracco Suisse SA, Via Ponteggia 23, 6814 Cadempino

N° d'AMM:	44140	Categoria di dispensazione:	B	Index:	14.01.0.	Datum:	30.05.2022
Composizione	01	iopamidolum 408 mg corresp. iodum 200 mg, trometamolum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.					
	02	iopamidolum 612 mg corresp. iodum 300 mg, trometamolum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.					
	03	iopamidolum 755 mg corresp. iodum 370 mg, trometamolum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.					
	04	iopamidolum 306 mg corresp. iodum 150 mg, trometamolum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.					
Indicazione		Mezzi di contrasto per la radiologia					
Confezione/i	01	001	1 x 10 ml Flaconi			B	
		002	5 x 10 ml Flaconi			B	
		012	1 x 10 ml Fiale			B	
		160	5 x 10 ml Fiale			B	
	02	003	1 x 10 ml Flaconi			B	
		004	5 x 10 ml Flaconi			B	
		020	1 x 10 ml Fiale			B	
		039	1 x 30 ml Flaconi			B	
		047	1 x 50 ml Flaconi			B	
		055	10 x 100 ml Flaconi			B	
		136	10 x 50 ml Flaconi			B	
		179	5 x 10 ml Fiale			B	
		225	1 x 100 ml Flaconi			B	
		249	1 x 200 ml Flaconi			B	
		257	10 x 200 ml Flaconi			B	
		265	10 x 30 ml Flaconi			B	
		495	1 x 500 ml Flaconi			B	
		496	6 x 500 ml Flaconi			B	
	03	071	1 x 10 ml Fiale			B	
		101	1 x 50 ml Flaconi			B	
		128	10 x 100 ml Flaconi			B	
		144	10 x 50 ml Flaconi			B	
		152	10 x 200 ml Flaconi			B	
		187	5 x 10 ml Fiale			B	
		233	1 x 100 ml Flaconi			B	
		241	1 x 200 ml Flaconi			B	
		497	1 x 500 ml Flaconi			B	
		498	6 x 500 ml Flaconi			B	
	04	209	1 x 100 ml Flaconi			B	
		478	10 x 100 ml Flaconi			B	

Osservazione Valevole fino al	(Rinnovo dell'omologazione) illimitata					
01 Jakavi 5 mg, Tabletten 02 Jakavi 15 mg, Tabletten 03 Jakavi 20 mg, Tabletten 04 Jakavi 10 mg, Tabletten						
Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch						
Zul.-Nr.: 62126	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.05.2022			
Zusammensetzung	01	ruxolitinibum 5 mg ut ruxolitinibi phosphas, lactosum monohydricum 71.45 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum narticum A, hydroxypropylcellulosum, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso corresp. sodium 0.32 mg.				
	02	ruxolitinibum 15 mg ut ruxolitinibi phosphas, lactosum monohydricum 214.35 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum narticum A, hydroxypropylcellulosum, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso corresp. sodium 0.97 mg.				
	03	ruxolitinibum 20 mg ut ruxolitinibi phosphas, lactosum monohydricum 285.8 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum narticum A, hydroxypropylcellulosum, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso corresp. sodium 1.29 mg.				
	04	ruxolitinibum 10 mg ut ruxolitinibi phosphas, lactosum monohydricum 142.9 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum narticum A, hydroxypropylcellulosum, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso corresp. sodium 0.65 mg.				
Anwendung	Myelofibrose, Polycythaemia vera					
Packung/en	01	001 56 Tablette(n) Blister	A			
		002 3 x 56 Tablette(n) Blister	A			
	02	004 56 Tablette(n) Blister	A			
		005 3 x 56 Tablette(n) Blister	A			
	03	007 56 Tablette(n) Blister	A			
		008 3 x 56 Tablette(n) Blister	A			
	04	010 56 Tablette(n) Blister	A			
		011 3 x 56 Tablette(n) Blister	A			
Bemerkung	(Änderung ATC-Code, früher: L01XE18 neu: L01EJ01)					
Gültig bis	26.12.2022					

01 Kesimpta, Injektionslösung in Fertigpen

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67758	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	02.05.2022	
Zusammensetzung	01	ofatumumabum 20 mg, argininum, natrii acetas trihydricus, natrii chloridum, polysorbitum 80, dinatrii edetas, acidum hydrochloridum 25 per centum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp. natrium 0.92 mg.		
Anwendung		Multiple Sklerose		
Packung/en	01	001 1 Stück	B	
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L04AA, neu: L04AA52)		
Gültig bis		31.01.2026		

01 Kesimpta, Injektionslösung in Fertigspritze

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67757	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	02.05.2022	
Zusammensetzung	01	ofatumumabum 20 mg, argininum, natrii acetas trihydricus, natrii chloridum, polysorbitum 80, dinatrii edetas, acidum hydrochloridum 25 per centum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp. natrium 0.92 mg.		
Anwendung		Multiple Sklerose		
Packung/en	01	001 1 Fertigspritze(n)	B	
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L04AA , neu: L04AA52)		
Gültig bis		31.01.2026		

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

MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 66231	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	02.05.2022
Zusammensetzung	01	pembrolizumabum 100 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbitum 80, saccharum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	002	2 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information November 2021)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Kisplyx 4 mg, Kapseln**02 Kisplyx 10 mg, Kapseln**

Eisai Pharma AG, Leutschenbachstrasse 95, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 66085	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	02.05.2022
Zusammensetzung	01	lenvatinibum 4 mg ut lenvatinibi mesilas, excipiens pro capsula.	
	02	lenvatinibum 10 mg ut lenvatinibi mesilas, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Behandlung von fortgeschrittenem Nierenzellkarzinom (RCC)	
Packung/en	01	001 30 Kapsel(n)	A
	02	30 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Mai 2022)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Klostergarten Fencheltee, Teeaufgusspulver
F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 44208	Abgabekategorie: E	Index: 04.04.0.	10.05.2022
Zusammensetzung	01	foeniculi extractum 52 mg, DER: 2 - 4: 1 Auszugsmittel Aqua, foeniculi aetheroleum 0.3 mg, aromatica, liquiritiae succus ad granulatum pro 1 g.	
Anwendung		Blähungstreibend	
Packung/en	01	016 200 g	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Granulat)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Künzle Blasenbeschwerden Lapiflu, Filmtabletten
Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 51487	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	05.05.2022
Zusammensetzung	01	betulae folii extractum aquosum siccum 40 mg corresp. flavonoidea 0.8 mg, DER: 4.0-8.0:1, uvae ursi folii extractum aquosum siccum 80 mg corresp. arbutinum 8 mg, DER: 2.8-4.2:1, equiseti extractum aquosum siccum 40 mg, DER: 4-7:1, ononis radicis extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-9:1, Auszugsmittel Ethanolum 30 % V/V, aromatica, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Blasenbeschwerden	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	D
		002 60 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Lamotrigin Desitin 25 mg, Tabletten**
02 Lamotrigin Desitin 50 mg, Tabletten
03 Lamotrigin Desitin 100 mg, Tabletten
04 Lamotrigin Desitin 200 mg, Tabletten
06 Lamotrigin Desitin 5 mg, Tabletten

Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 57437	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	24.05.2022
Zusammensetzung	01 lamotrinum 25 mg, lactosum monohydricum 48.75 mg, cellulose microcristallinum, E 172 (flavum), povidonum K 30, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.06 mg, magnesii stearas, talcum, silica colloidalis anhydrica, pro compresso. 02 lamotrinum 50 mg, lactosum monohydricum 97.5 mg, cellulose microcristallinum, E 172 (flavum), povidonum K 30, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.13 mg, magnesii stearas, talcum, silica colloidalis anhydrica, pro compresso. 03 lamotrinum 100 mg, lactosum monohydricum 195 mg, cellulose microcristallinum, E 172 (flavum), povidonum K 30, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.25 mg, magnesii stearas, talcum, silica colloidalis anhydrica, pro compresso. 04 lamotrinum 200 mg, lactosum monohydricum 390 mg, cellulose microcristallinum, E 172 (flavum), povidonum K 30, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.50 mg, magnesii stearas, talcum, silica colloidalis anhydrica, pro compresso. 06 lamotrinum 5 mg, lactosum monohydricum 143 mg, cellulose microcristallinum, povidonum K 30, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.13 mg, magnesii stearas, talcum, silica colloidalis anhydrica, pro compresso.		
Anwendung	Antiepilepticum, Prävention von depressiven Episoden bei Patienten mit bipolaren Störungen		
Packung/en	01 004 50 Tablette(n) 02 014 50 Tablette(n) 03 024 50 Tablette(n) 028 100 Tablette(n) 04 034 50 Tablette(n) 06 001 50 Tablette(n)	B B B B B B	
Bemerkung	Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 5 mg Änderung der therapeutischen Indikation, neu: Kinder ab 2 Jahren (Arzneimittelinformation: Stand der Information Februar 2021)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Levocetirizin Sandoz 5mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62522	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	17.05.2022
Zusammensetzung	01 levocetirizini dihydrochloridum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Antiallergikum		
Packung/en	01 001 10 Tablette(n) 002 30 Tablette(n) 003 50 Tablette(n)	B B B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

02 Librocol, compresse rivestite

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: 41495	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.04.2.	13.05.2022
Composizione	02	chlordiazepoxidum 5 mg, clidinii bromidum 2.5 mg, lactosum monohydricum 134 mg, maydis amyrum, povidonum, magnesii stearas, talcum, coperta: methylcellulosum, lacca, hypromellosum, diethylis phthalas, macrogol 400, E 104, E 110 5.6 µg, E 132, E 133, E 171, pro compresso obducto.	
Indicazione		Spasmolitico	
Confezione/i	02	015 30 compressa/comprese	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
		Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze (RS 812.121)	
Valevole fino al		illimitata	

02 Libtayo 350 mg/7 ml, solution à diluer pour perfusion

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

N° d'AMM: 67094	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	23.05.2022
Composition	02	cemiplimabum 350 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, saccharum, prolinum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 7 ml.	
Indication		oncologie	
Conditionnements	02	002 1 flacon(s)	A
Remarque		Renouvellement de l'autorisation de durée limitée au sens de l'art. 9a LPTTh (RS 812.21)	
Valable jusqu'au		27.05.2023	

01 Lubexyl, Suspension

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 49416	Abgabekategorie: D	Index: 10.02.0.	13.05.2022
Zusammensetzung	01	benzoylis peroxidum 40 mg, detergentia, excipiens ad suspensionem pro 1 g.	
Anwendung		Acne vulgaris	
Packung/en	01	016 150 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Lyman-200'000 forte, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 45564	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	17.05.2022
Zusammensetzung	02	heparinum natricum 2000 U.I., dexpanthenolum 4 mg, allantoinum 3 mg, carbomerum 980, alcohol benzylicus 10 mg, trometamolum, alcohol isopropylicus, macrogoli 9 aether laurilicus, lavandulae aetheroleum, aqua purificata q.s., lavandulae aetheroleum 1 mg, ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung	Bei venösen Beinleiden und Sport- und Unfallverletzungen mit entzündlichen Begleiterscheinungen		
Packung/en	02	001 40 g 002 100 g	D D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

02 Lyman-200'000 forte, Salbe

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 43511	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	17.05.2022
Zusammensetzung	02	heparinum natricum 2000 U.I., allantoinum 3 mg, dexpanthenolum 4 mg, propylenglycolum 150 mg, arachidis oleum hydrogenatum 150 mg, alcohol cetyllicus et stearyllicus 70 - 100 mg, natrii laurilsulfas 1 - 5 mg, natrii cetyl- et stearylosulfas, dikalii phosphas anhydricus, dinatrii phosphas, propylis parahydroxybenzoas 1.2 mg, E 218 2.8 mg, lavandulae aetheroleum, aqua purificata q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung	Bei venösen Beinleiden und Sport- und Unfallverletzungen mit entzündlichen Begleiterscheinungen		
Packung/en	02	026 40 g 027 100 g	D D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Malvéol, émulsion

Laboratoires Magistra SA, Route des Moulieres 5, 1242 Satigny

N° d'AMM: 11275	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.2.	25.05.2022	
Composition	01	acidum salicylicum 4 mg, malvae folii mucilago 335 mg, althaeae folii mucilago 335 mg, menthae piperitae aetheroleum 4.5 mg, arom.: saccharinum naticum et vanillinum et alia, excipiens ad emulsionem pro 1 g.		
Indication		Affections de la gorge et de la bouche		
Conditionnements	01	028 100 ml	D	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au		illimité		

01 MenoMed, Tabletten

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 62988	Abgabekategorie: D	Index: 09.99.0.	30.05.2022
Zusammensetzung	01	extractum spissum ex salviae officinalis folii recentis tinctura (Salvia officinalis L., folium) 3400 mg, ratio: 1:17, Auszugsmittel ethanolum 67.7% (V/V), corresp. massa siccata 51 mg, cellulosum microcristallinum, sacchari lauras corresp. saccharum 6.66 mg, carmellosum naticum conexum corresp. sodium 0.74 mg, silica colloidalis anhydrica, glyceroli distearas, pro compresso.	
Anwendung		Traditionsgemäss bei übermässigem Schwitzen und Wärmegefühl in den Wechseljahren	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	D
		002 90 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Mebucaïne Dolo, Lutschtablette

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 67880	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	20.05.2022
Zusammensetzung	01	flurbiprofenum 8.750 mg, isomaltum 2036.19 mg, maltitolum 427.5 mg, E 124 0.013 mg, E 110 0.080 mg, acesulfamum kalicum, macrogol 300, aromatica, levomentholum, pro compresso.	
Anwendung		kurzzeitige symptomatische Behandlung schmerzhafter Entzündungen der Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	003 16 Tablette(n)	D
		004 24 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Änderung Präparatenname, früher: Mepha-Angin Dolo Orange)	
Gültig bis		08.09.2026	

02 Mepivacain Sintetica 20 mg/ml, soluzione iniettabile
03 Mepivacain Sintetica 10 mg/ml, soluzione iniettabile
04 Mepivacain Sintetica 15 mg/ml, soluzione iniettabile
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 48352	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.02.2.	03.05.2022
Composizione	02	mepivacaini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. sodium 2 mg.	
	03	mepivacaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. sodium 2.8 mg.	
	04	mepivacaini hydrochloridum 15 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. sodium 2.4 mg.	
Indicazione		Anestetico locale	
Confezione/i	02	032 1 x 20 ml flaconcino/flaconcini	B
	03	033 1 x 50 ml flaconcino/flaconcini	B
	04	034 5 x 20 ml fiala/fiale	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Mercurialis perennis D3, Augentropfen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59633	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	12.05.2022
Zusammensetzung	01	mercurialis perennis 2b (HAB) D3 1 ml, kalii nitras, acidum boricum, borax, ethanolum 96 per centum, aqua ad inyectabile, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Metalyse 10'000 U, Injektionspräparat

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

Zul.-Nr.: 55418	Abgabekategorie: B	Index: 06.05.0.	19.05.2022
Zusammensetzung	03	Praeparatio cryodesiccata: tenecteplasum 50 mg corresp. 10000 U., argininum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: aqua ad inyectabile 10 ml pro vitro. Corresp. tenecteplasum 5 mg/ml in solutione recenter reconstituta.	
Anwendung		Thrombolytische Therapie bei akutem Herzinfarkt	
Packung/en	03	005 1 + 1 Stück 1 Flasche + 1 Fertigspritze	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Methadon Sintetica 10 mg, soluzione iniettabile

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56542	Categoria di dispensazione: A+Index: 01.01.3.	31.05.2022
Composizione	01 methadoni hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum corresp. natrium 2.872 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione	Analgesico stupefacente	
Confezione/i	01 001 10 x 1 ml fiala/fiale	A+
Osservazione	(Rinnovo dell'omologazione)	
	Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze (RS 812.121)	
Valevole fino al	illimitata	

01 Miostat, Injektionslösung

Alcon Switzerland SA, Dammstrasse 21, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 37884	Abgabekategorie: B	Index: 11.01.0.	30.05.2022
Zusammensetzung	01 carbacholum 0.1 mg, natrii chloridum, kalii chloridum, calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum hexahydricum, natrii acetas trihydricus, natrii citras dihydricus, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Miotikum		
Packung/en	01 030 12 x 1,5 ml Ampulle(n)		B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Mobilat Intense, Salbe

Medinova AG, Eggbühlstrasse 28, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 37090	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	25.05.2022
Zusammensetzung	01 acidum flufenamicum 30 mg, hydroxyethylis salicylas corresp. acidum salicylicum 20 mg, heparinoidum (chondroitini polysulfatas) 2 mg (Rind: Lunge), glyceroli monostearas emulsificans, alcohol myristylicus, triglycerida media, bentonitum, acidum hydrochloridum 25 per centum, alcohol isopropylicus, aqua purificata, rosmarini aetheroleum, aromatica Melissenaroma cum citralum, eugenolum, geraniolum, citronellolum, farnesolum, limonenum, linaloolum, E 200 1 mg, ad unguentum pro 1 g.		
Anwendung	Kutanes Antirheumaticum		
Packung/en	01 027 40 g		D
	028 100 g		D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Montelukast-Mepha 4 mg, Kautabletten**02 Montelukast-Mepha 5 mg, Kautabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62361	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	12.05.2022
Zusammensetzung	01	montelukastum 4 mg ut montelukastum natricum, aromatica, aspartatum, excipiens pro compresso.	
	02	montelukastum 5 mg ut montelukastum natricum, aromatica, aspartatum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Asthma bronchiale, allergische Rhinitis	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
	02	002 98 Tablette(n)	B
	03	28 Tablette(n)	B
	04	98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Motilium lingual Gastrosan, Schmelztabletten

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 57672	Abgabekategorie: B	Index: 04.06.0.	19.05.2022
Zusammensetzung	01	domperidonium 10 mg, gelatina, mannitolum, poloxamerum 188, aromatica (Minz-Aroma) cum alcohol benzylicus 3.8 µg et ethanolum 0.03 µg, aspartatum 750 µg, pro compresso.	
Anwendung		Übelkeit und Erbrechen	
Packung/en	01	002 20 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Néo-Décongestine, Paste

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 20266	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.5.	09.05.2022
Zusammensetzung	02	acidum salicylicum 1.22 mg, aromatica, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Antiphlogistikum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nevirapin Sandoz Retard 400 mg, Retardtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66483	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	19.05.2022
Zusammensetzung	01	nevirapinum 400 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Zul.-Nr.: 66520	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	20.05.2022
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) 008 100 Tablette(n) 02 009 30 Tablette(n) 010 100 Tablette(n) 03 011 30 Tablette(n) 012 100 Tablette(n)	B B B B B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Omida Halstabletten, Tabletten

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 31881	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	13.05.2022
Zusammensetzung	01 ailanthus altissima (HAB) D4, carbo vegetabilis (HAB) D3, ferrum phosphoricum (HAB) D6, selenium D6, ana partes 25 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Heiserkeit, Rachenkatarrh, Halsschmerzen und Entzündungen der Mundhöhle.		
Packung/en	01 013 80 Tablette(n)	D	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform (alt: homöopathische Tabletten) und Präzisierung des Anwendungsgebiets)		
Gültig bis	unbegrenzt		

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

Zul.-Nr.: 65660	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.05.2022
Zusammensetzung	01 nivolumabum 40 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml corresp. sodium 10 mg. 02 nivolumabum 100 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. sodium 25 mg. 03 nivolumabum 240 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 24 ml corresp. sodium 60 mg.		
Anwendung	Onkologikum		
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n) 02 002 1 Durchstechflasche(n) 03 003 1 Durchstechflasche(n)		A A A
Bemerkung	Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Mai 2022)		
Gültig bis	unbegrenzt		

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

Zul.-Nr.: 65660	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.05.2022
Zusammensetzung	01 nivolumabum 40 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml corresp. sodium 10 mg. 02 nivolumabum 100 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. sodium 25 mg. 03 nivolumabum 240 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 24 ml corresp. sodium 60 mg.		
Anwendung	Onkologikum		
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n) 02 002 1 Durchstechflasche(n) 03 003 1 Durchstechflasche(n)		A A A
Bemerkung	Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Mai 2022)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Osanit toux, globules

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

N° d'AMM: 65146	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	16.05.2022
Composition	01	drosera (HAB) D6 10 mg, xylitolum, hypromellosum, ad globulos pro 1 g, corresp. 110 - 130 granula homoeopathica imbuta.	
Indication		Selon la conception homéopathique en cas de toux	
Remarque		(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		22.05.2024	

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

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 60408	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	25.05.2022
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum naticum sesquihydricum, mannitolum, natrii carbonas, carboxymethylamylum naticum A, copolymerum methacrylatis butylati basicum, calcii stearas, Überzug: hypromellosum, talcum, macrogolum 400, natrii laurilsulfas, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisati 1:1 dispersio 30 per centum, propylenglycolum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 4.62 mg.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum naticum sesquihydricum, mannitolum, natrii carbonas, carboxymethylamylum naticum A, copolymerum methacrylatis butylati basicum, calcii stearas, Überzug: hypromellosum, talcum, macrogolum 400, natrii laurilsulfas, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisati 1:1 dispersio 30 per centum, propylenglycolum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 9.24 mg.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001 15 Tablette(n) 002 30 Tablette(n) 003 60 Tablette(n) 004 120 Tablette(n)	B
	02	005 7 Tablette(n) 006 15 Tablette(n) 007 30 Tablette(n) 008 60 Tablette(n) 009 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 40 mg 100 Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Paracetamol Sandoz 500 mg, Tabletten
02 Paracetamol Sandoz 1000 mg, Tabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 63048	Abgabekategorie: B/D	Index: 01.01.1.	12.05.2022
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, excipiens pro compresso.	
	02	paracetamolum 1 g, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	D
		005 100 Tablette(n)	B
	02	002 20 Tablette(n)	B
		003 40 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pasta boli Spirig HC, Paste
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 34040	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.5.	17.05.2022
Zusammensetzung	01	acidum salicylicum 2 mg, methylis salycylas, eucalypti aetheroleum, menthae piperitae aetheroleum, kaolinum ponderosum, glycerolum, ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Umschlagpaste bei Entzündungen, Verstauchungen	
Packung/en	01	045 400 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Patentblau V Guerbet, Injektionslösung
 Guerbet AG, Thurgauerstrasse 32, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 56517	Abgabekategorie: B	Index: 14.03.0.	12.05.2022
Zusammensetzung	01	caeruleum protectum V 25 mg, natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. sodium 3.4 mg.	
Anwendung		Markierung von Lymphgefäßen und von Sentinel-Lymphknoten	
Packung/en	01	001 5 x 2 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: V04CX)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pentasa, Suppositorien
 Ferring AG, Baarerstrasse, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 55834	Abgabekategorie: B	Index: 04.09.0.	16.05.2022
Zusammensetzung	01	mesalazinum 1 g, povidonum, macrogol 6000, magnesii stearas, talcum, pro suppositorio.	
Anwendung		Akutbehandlung aktive ulcerative Proktitis	
Packung/en	01	002 28 Suppositorien	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pharmalgen Albumin Diluent, Lösungsmittel
ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 62806	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	24.05.2022
Zusammensetzung	01	albuminum seri humani, natrii chloridum corresp. sodium 3.5 mg, phenol, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desensibilisierung	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Physiotens mite 0,2 mg, Filmtabletten**02 Physiotens 0,3 mg, Filmtabletten****03 Physiotens forte 0,4 mg, Filmtabletten**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 51884	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	03.05.2022
Zusammensetzung	01	moxonidinum 0.2 mg, lactosum monohydricum 95.8 mg, povidonum K 25, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, ethylcellulosum, macrogol 6000, talcum, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	02	moxonidinum 0.3 mg, lactosum monohydricum 95.7 mg, povidonum K 25, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, ethylcellulosum, macrogol 6000, talcum, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	03	moxonidinum 0.4 mg, lactosum monohydricum 95.60 mg, povidonum K 25, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, ethylcellulosum, macrogol 6000, talcum, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertonicum	
Packung/en	01	108 28 Tablette(n)	B
		116 98 Tablette(n)	B
	02	086 28 Tablette(n)	B
		094 98 Tablette(n)	B
	03	124 28 Tablette(n)	B
		132 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Piperacillin/Tazobactam Sandoz 2,25 g, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
03 Piperacillin/Tazobactam Sandoz 4,5 g, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58151	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	10.05.2022
Zusammensetzung	01 Praeparatio cryodesiccata: piperacillinum 2 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 0.25 g ut tazobactamum natricum, pro vitro. 03 Praeparatio cryodesiccata: piperacillinum 4 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 0.5 g ut tazobactamum natricum, pro vitro.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	01 002 1 Durchstechflasche(n) (Flaschengröße 30 ml) 03 001 1 Durchstechflasche(n) (Flaschengröße 50 ml) 003 10 Durchstechflasche(n) (Flaschengröße 50 ml) 006 1 Durchstechflasche(n) (Flaschengröße 100 ml)	A A A A	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Poteligeo 4 mg/ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Kyowa Kirin Sàrl, 1201 Genève

Zul.-Nr.: 67444	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.	16.05.2022
Zusammensetzung	01 mogamulizumabum 20 mg, acidum citricum monohydricum, glycinum, polysorbatum 80, natrii hydroxidum q.s. ad pH, acidum hydrochloricum q.s. ad pH, aqua ad injectabile ad solutionem pro 5 ml.		
Anwendung	Poteligeo ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidivierter oder refraktärer Mycosis fungoides (MF) oder Sézary-Syndrome (SS), welche mindestens eine vorherige Therapie erhalten haben (siehe Abschnitt «Klinische Wirksamkeit»).		
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n)	A	
Bemerkung	(Änderung ATC-Code, früher: L01XC25; neu: L01FX09)		
Gültig bis	31.08.2026		

01 Pulsatilla plus, Globuli
 RUBIMED AG, Grossmatt 3, 6052 Hergiswil NW

Zul.-Nr.: 62942	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	24.05.2022
Zusammensetzung	01 chininum arsenicosum (HAB) C800 2.0 mg, graphites (HAB) LM18 2.0 mg, pulsatilla pratensis (HAB) D21 2.0 mg, barium carbonicum (HAB) D21 2.0 mg, thyreoidinum (glandulae thyreoidea sus scrofa forma domesticus) D21 (HAB 42a) 2.0 mg, saccharum 1 g, ad globulos pro 1 g corresp. 16-30 granula homoeopathica imbuta.		
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 Recofol EDTA 10mg/ml, Emulsion zur Injektion/Infusion

Primex Pharmaceuticals AG, Obmoos 4, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 66183	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.1.	03.05.2022
Zusammensetzung	01	propofolum 10 mg, phosphatidum ovi depuratum, dinatrii edetas, glycerolum, sojae oleum 100 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allgemeinnarkoticum	
Packung/en	01	001 5 x 20 ml Ampulle(n)	B
		002 5 x 20 ml Durchstechflasche(n)	B
		003 50 ml Durchstechflasche(n)	B
		004 100 ml Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rectogesic, Rektalsalbe

Cederberg GmbH, Neuhofweg 4, 4102 Binningen

Zul.-Nr.: 58099	Abgabekategorie: B	Index: 02.09.	06.05.2022
Zusammensetzung	01	glyceroli trinitras 4 mg, propylenglycolum, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Schmerzlinderung bei chronischen Analfissuren	
Packung/en	01	002 30 g Tube	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Repatha 140 mg / ml, Vorgefüllter Pen

Amgen Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65622	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	13.05.2022
Zusammensetzung	01	evolocumabum 140 mg, prolinum, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Blutlipidsenkende Mittel	
Packung/en	01	001 1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
		002 2 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Indikation: Patienten ab 10 Jahren mit einer heterozygoten Hypercholesterinämie und Patienten ab 10 Jahren mit einer homozygoten familiären Hypercholesterinämie)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rheumalix forte, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58017	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	05.05.2022
Zusammensetzung	01	etofenamatum 100 mg, alcohol isopropylicus, oleth-10, oleth-5, macrogolum 400, propylenglycolum 30 mg, carbomerum, trometamolum, aqua purificata q.s. ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	007 40 g	D
		008 100 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Roaccutan 10 mg, Kapseln**04 Roaccutan 20 mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: 45307	Abgabekategorie: A	Index: 10.02.0.	13.05.2022
Zusammensetzung	03	isotretinoinum 10 mg, sojae oleum, excipiens pro capsula.	
	04	isotretinoinum 20 mg, sojae oleum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Schwere therapieresistente Formen von Akne	
Packung/en	03	034 30 Kapsel(n)	A
	04	042 30 Kapsel(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) sojae oleum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Soja	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Rocaltrol 0,25 ug, Kapseln**04 Rocaltrol 0,5 ug, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: 41728	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	16.05.2022
Zusammensetzung	03	calcitriolum 0.25 µg, antiox.: E 320, E 321, excipiens pro capsula.	
	04	calcitriolum 0.5 µg, antiox.: E 320, E 321, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Renale Osteodystrophie, Hypoparathyreoidismus, Rachitis, postmenopausale Osteoporose	
Packung/en	03	116 30 Kapsel(n) Blister	B
	124	100 Kapsel(n) Blister	B
	04	140 100 Kapsel(n) Blister	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Santasapina Husten-Bonbons, Lutschtabletten**03 Santasapina Husten-Bonbons, Lutschtabletten**

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 41260	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	05.05.2022
Zusammensetzung	02	piceae abietis turionum recentorum succus et extractum aquosum liquidum 286 mg, piceae aetheroleum 2.1 mg, aromatica, excipiens pro pastillo.	
	03	piceae abietis turionum recentorum extractum aquosum spissum 167.8 mg, piceae aetheroleum 2.0 mg, menthae piperitae aetheroleum, levomentholum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	02	003 100 g	E
	03	002 40 g Stange	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60304	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	12.05.2022	
Zusammensetzung	01	aurum metallicum (HAB) D14 aquos. 100 mg, camphora (HAB) D3 aquos. 100 mg, cytisus scoparius ex herba recens ferm 33c D2 (HAB 33c) 100 mg, selenicereus grandiflorus (HAB) ferm 33d D3 (HAB 33d) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad injectabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.15 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 Selenokehl, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52426	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	05.05.2022
Zusammensetzung	01	natrium selenosum D4 80 µl, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei schneller geistiger Übermüdung infolge Überanstrengung mit Vergesslichkeit und Konzentrationsschwäche	
Packung/en	01	014 30 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sidovis, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

IDEOGEN AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 66692	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	18.05.2022
Zusammensetzung	01	cidofovirus 75 mg ut cidofovirus dihydricum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	01	Virostatikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sidroga Bärentraubenblätter, Arzneitee

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41667	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	03.05.2022
Zusammensetzung	01	uvae ursi folium 2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Schmerzen im Bereich der Harnwege	
Packung/en	01	028 20 x 2,0 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: geschnittene Droge)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sidroga Instant Blasen - & Nierentee, Teeaufgusspulver

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 65497	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	10.05.2022
Zusammensetzung	01	betulae folii extractum aquosum siccum 300.0 mg, DER: 4.5-6.5:1, Auszugsmittel aqua, solidaginis virgaureae extractum siccum 240.0 mg, DER: 4-6:1, Auszugsmittel aqua, foeniculi amari fructus aetheroleum, pro charta.	
Anwendung		Traditionsgemäss angewendet zur Durchspülung der ableitenden Harnwege, als unterstützende Behandlung bei leichteren Harnwegsbeschwerden und zur Verminderung der Ablagerung von Nierengriess	
Packung/en	01	001 20 x 544 mg	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform und des ATC-Codes, alt: Pulver/ G04B, neu: ATC-Code: G04BX, Darreichungsform: Teeaufgusspulver)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sidroga Instant Husten - & Bronchialtee, Teeaufgusspulver

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 65311	Abgabekategorie: D	Index: 03.03.2.	23.05.2022
Zusammensetzung	01	liquiritiae extractum siccum 120 mg, DER: 3-4:1, Auszugsmittel aqua, althaeae radicis extractum aquosum siccum 65 mg, DER: 7-9:1, Auszugsmittel aqua, thymi aetheroleum 1.2 mg, anisi stellati aetheroleum, pro charta.	
Anwendung		Traditionsgemäss angewendet zur Schleimlösung und Reizlinderung bei Husten im Zusammenhang mit Erkältungen	
Packung/en	01	001 20 x 187.2 mg	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierungen der Darreichungsform und des ATC-Codes, alt: Pulver/ R05F, neu: ATC-Code: R0'5FB01, Darreichungsform: Teeaufgusspulver)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Sidroga Schachtelhalm, Arzneitee

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41684	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	03.05.2022
Zusammensetzung	02	equiseti herba 2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Schmerzen im Bereich der Harnwege	
Packung/en	02	038 20 x 2,0 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: geschnittene Droge)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Arnica plus, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jona

Zul.-Nr.: 51362	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	19.05.2022
Zusammensetzung	01	arnica montana D4, calendula officinalis D4, hypericum perforatum (HAB) D4, symphytum officinale D6 2500 mg calcii carbonas 1000 mg et xylitolum 1000 mg ad globulos pro 1 g corresp. 70-90 granula homoeopathica imbuta.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei stumpfen Verletzungen, Muskelschmerzen, Brandwunden, Sonnenbrand, Beschwerden nach Operation und Beschwerden nach Knochenbrüchen	
Packung/en	01	001 15 g	D
		002 4.5 g	D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Similasan Arnica plus Globuli, Globuli)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Arnica plus, Salbe

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jona

Zul.-Nr.: 51674	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	17.05.2022
Zusammensetzung	01	arnica montana D6, calendula officinalis D4, hypericum perforatum (HAB) D4, symphytum officinale D6 ana partes 25 mg, alcohol cetyllicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycol, conserv.: natrii chloroargentas, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Verletzungen	
Packung/en	01	003 50 g	D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Similasan Arnica plus Salbe, Salbe)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Arnica plus, Spray zur Anwendung auf der Haut

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jona

Zul.-Nr.: 55787	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	17.05.2022
Zusammensetzung	01	arnica montana D4, calendula officinalis D4, hypericum perforatum (HAB) D4, symphytum officinale D6 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 27 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Verletzungen	
Packung/en	01	001 30 ml	D
		002 90 ml	D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Similasan Arnica plus Spray, Spray zur Anwendung auf der Haut)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Skinoren, Crème

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 50262	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	10.05.2022
Zusammensetzung	01	acidum azelaicum 200 mg, E 210 2 mg, cetostearylis octanoas, isopropylis myristas, glycerolum (85 per centum), glyceroli monostearas 40-55, alcohol cetyllicus et stearyllicus 11.5 mg, propylenglycolum 125 mg, macrogolglyceridorum stearates, aqua purificata ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Acne vulgaris	
Packung/en	01	001 30 g	B
		014 30 g	B
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		22.01.2024	

01 Solcoseryl 212.5 mg/5 ml i.v., Injektionslösung**02 Solcoseryl 85 mg/2 ml i.v., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 22958	Abgabekategorie: B	Index: 02.99.0.	18.05.2022
Zusammensetzung	01	dialysatum deproteinatum sanguinis vituli siccum 212.5 mg, E 218, propylis parahydroxybenzoas, E 214, acidum parahydroxybenzoicum, aqua ad injectabile q.s., ad solutionem pro 5 ml.	
	02	dialysatum deproteinatum sanguinis vituli siccum 85 mg, E 218, propylis parahydroxybenzoas, E 214, acidum parahydroxybenzoicum, aqua ad injectabile q.s., ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Chronisch-venöse Insuffizienz mit therapieresistentem Ulcus cruris; periphere arterielle Verschlusskrankheit (PAVK) Stadium III/IV	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		22.10.2023	

01 Spikevax, Injektionsdispersion

Moderna Switzerland GmbH, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 68267	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	12.05.2022
Zusammensetzung	01	elasomeranum 1.26 mg, heptadecan-9-ylis 8-((2-hydroxyethyl)(6-oxo-6-(undecyloxy)hexyl)amino)-octanoas, cholesterolum, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, 1,2-dimyristoyl-rac-glycero-3-polyethylenglycoli 2000 aether methylicus, trometamolum, trometamoli hydrochloridum, acidum aceticum, natrii acetas, saccharum, aqua ad injectabile, ad suspensionem pro 6.3 ml corresp. natrium 0.033 mg pro dosi.	
Anwendung		Spikevax ist für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Personen ab 6 Jahren indiziert.	
Packung/en	01	002 10 Durchstechflasche(n) Packaging with 10 multiple-dose vials, supplied in a 5 ml Type I glass vial	B
Bemerkung		Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		11.01.2023	

01 Stugeron, Tropfen

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 38178	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.2.	19.05.2022
Zusammensetzung	01	cinnarizinum 75 mg, cellulose microcristallinum et carmelloseum natricum corresp. natrium 0.01 mg, ethanolum 20 mg corresp. ethanolum 2.5 % V/V, polysorbatum 20, sorbitolum liquidum cristallisabile 530 mg, aromatica (Banane), propylis parahydroxybenzoas 500 µg, E 218 2 mg, aqua purificata ad suspensionem pro 1 ml corresp. 25 guttae.	
Anwendung		Calciumantagonist, Durchblutungsstörungen	
Packung/en	01	016 30 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Suliqua 100/50, solution injectable**02 Suliqua 100/33, solution injectable**

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

N° d'AMM: 66283	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.	12.05.2022
Composition	01	insulinum glarginum 3.64 mg corresp. insulinum glarginum 100 U., lixisenatidum 50 µg, zinci chloridum, glycerolum (85 per centum), methioninum, conserv.: metacresolum 2.7 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	insulinum glarginum 3.64 mg corresp. insulinum glarginum 100 U., lixisenatidum 33 µg, zinci chloridum, glycerolum (85 per centum), methioninum, conserv.: metacresolum 2.7 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabète sucré	
Conditionnements	01	001 3 pièce(s) stylo pré-rempli	B
	02	003 3 pièce(s) stylo pré-rempli	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

02 Syntocinon 5 I.E., Konzentrat für Infusionslösung / Injektionslösung**03 Syntocinon 10 I.E., Konzentrat für Infusionslösung / Injektionslösung**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhhausen

Zul.-Nr.: 22114	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.2.	19.05.2022
Zusammensetzung	02	oxytocinum 5 U.I., natrii acetas trihydricus, ethanolum, conserv.: chlorobutanolum hemihydratum 5 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	oxytocinum 10 U.I., natrii acetas trihydricus, ethanolum, conserv.: chlorobutanolum hemihydratum 5 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Geburtseinleitung, Wehenverstärkung, postpartale Uterusatonie, puerperale und postpartale Blutungen	
Packung/en	02	026 5 Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		22114 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt	

01 Syntocinon, Nasenspray

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhhausen

Zul.-Nr.: 25644	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.2.	19.05.2022
Zusammensetzung	01	oxytocinum 40 U.I., conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, chlorobutanolum hemihydricum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Förderung der Milchentleerung und Mastitis-Prophylaxe	
Packung/en	01	018 5 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 TechneScan DMSA, Markierungsbesteck

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

Zul.-Nr.: 55446	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.3.	11.05.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: succimerum 1.2 mg, stannosi chloridum dihydricum, inositolum, acidum hydrochloridum concentratum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum q.s., pro vitro corresp. natrium 0.345 mg.	
Anwendung		Nierenzintigraphie	
Packung/en	01	002 5 Flasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 TechneScan HDP, Markierungsbesteck

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

Zul.-Nr.: 49638	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.2.	11.05.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: dinatrii oxidronas 3 mg, stannosi chloridum dihydricum, acidum gentisicum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum concentratum aut natrii hydroxidum, nitrogenium, pro vitro corresp. natrium 12.6 mg.	
Anwendung		Skelettszintigraphie, insb. Knochenmetastasen, Morbus Paget, Osteomyelitis, Osteoarthritis	
Packung/en	01	019 5 Flasche(n) Markierungskit	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Terzolin, Shampoo

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 53698	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.4.	19.05.2022	
Zusammensetzung	01	ketoconazolum 10 mg, hypromellosum, natrii laureth-2-sulfas, acidum citricum, natrii cocoylsarcosinas, cocoylis monoethanolamidum, ethylenglycoli distearas, tetrานatrii edetas, E 321 1 mg, polyquaternium-7, E 211 0.04 mg, alcohol benzylicus 12.5 mg, E 133, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aromatica cum 3-methyl-4-(2,6,6-trimethylcyclohex-2-en-1-yl)but-3-en-2-onum, benzylis benzoas, benzylis salicylas, lilialum, citralum, citronellolum, cumarinum, eugenolum, geraniolum, hydroxycitronellalum, isoeugenolum, limonenum et linaloolum, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 g.		
Anwendung		Antimykotikum/Antiseborrhoikum		
Packung/en	01	002 60 ml	D	
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Tracleer 62,5 mg, Filmtabletten**02 Tracleer 125 mg, Filmtabletten**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 55841	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	18.05.2022
Zusammensetzung	01	bosentanum 62.5 mg ut bosentanum monohydricum, maydis amyllum, amyllum pregelificatum, carboxymethylamyllum natricum A corresp. natrium 0.1575 mg, povidonum K 90, glyceroli dibehenas, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, triacetinum, talcum, ethylcellulosum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	02	bosentanum 125 mg ut bosentanum monohydricum 129.082 mg, maydis amyllum, amyllum pregelificatum, carboxymethylamyllum natricum A corresp. natrium 0.315 mg, povidonum K 90, glyceroli dibehenas, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, triacetinum, talcum, ethylcellulosum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Primäre und sekundäre pulmonale Hypertonie Systemische Sklerose mit aktiver digitaler Ulzerationserkrankung	
Packung/en	01	001 56 Tablette(n) Flaschen	B
		002 56 Tablette(n) Blister	B
	02	003 56 Tablette(n) Flaschen	B
		006 56 Tablette(n) Blister	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Trandate 100 mg, Tabletten**04 Trandate 200 mg, Tabletten**

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 41530	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	13.05.2022
Zusammensetzung	03	labetaloli hydrochloridum 100 mg, color.: E 110, conserv.: E 211, excipiens pro compresso obducto.	
	04	labetaloli hydrochloridum 200 mg, color.: E 110, conserv.: E 211, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Alpha- und Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	03	001 100 Tablette(n)	B
	04	002 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Traumeel, Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 62285	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	17.05.2022
Zusammensetzung	01	achillea millefolium D3 15 mg, aconitum napellus D3 30 mg, arnica montana D2 15 mg, belladonna (Ph.Eur.Hom.) D4 75 mg, bellis perennis D2 6 mg, calendula officinalis D2 15 mg, chamomilla recutita D3 24 mg, echinacea D2 6 mg, echinacea purpurea D2 6 mg, hamamelis virginiana (HAB) D2 15 mg, hepar sulfuris (HAB) D8 30 mg, hypericum perforatum (HAB) D2 3 mg, mercurius solubilis hahnemannii (HAB) D8 30 mg, symphytum officinale D8 24 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild unterstützend bei Prellungen und Verstauchungen, sowie Schmerzzuständen des Bewegungsapparates	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	D
	002	250 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Traumeel, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 62284	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	10.05.2022
Zusammensetzung	01	achillea millefolium D3 5.0 g, aconitum napellus D3 10.0 g, arnica montana D2 5.0 g, belladonna (Ph.Eur.Hom.) D4 25.0 g, bellis perennis D2 2.0 g, calendula officinalis D2 5.0 g, chamomilla recutita D3 8.0 g, echinacea D2 2.0 g, echinacea purpurea D2 2.0 g, hamamelis virginiana (HAB) D2 5.0 g, hepar sulfuris (HAB) D8 10.0 g, hypericum perforatum (HAB) D2 1.0 g, mercurius solubilis hahnemanni (HAB) D8 10.0 g, symphytum officinale D8 8.0 g, excipiens ad solutionem pro 100 g, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild unterstützend bei Prellungen und Verstauchungen, sowie Schmerzzuständen des Bewegungsapparates	
Packung/en	01	001 30 ml	D
		002 100 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tropfen)	
<u>Gültig bis</u>		unbegrenzt	

01 Triofan Expectorant avec primevère comp., sirop

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

N° d'AMM: 52526	Catégorie de remise: D	Index: 03.02.0.	06.05.2022
Composition	01	hederae folii extractum ethanolicum siccum 15.55 mg, DER: 6-7:1, thymi herbae extractum aquosum siccum 198.2 mg, DER: 7-13:1, primulae radicis extractum ethanolicum siccum 39 mg, DER: 4-9:1, color.: E 150(a), conserv.: E 200, E 202, propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
Indication		En cas de toux lors de refroidissements	
Conditionnements	01	003 200 ml	D
		004 400 ml	D
Remarque		(Modification du nom de la préparation, anciennement: Demopectol Expectorant, sirop)	
<u>Valable jusqu'au</u>		09.11.2023	

01 Triofan Expectorant avec réglisse comp., gouttes

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

N° d'AMM: 50573	Catégorie de remise: D	Index: 03.02.0.	03.05.2022
Composition	01	thymi recentis extractum ethanolicum liquidum 0.6 ml, ratio: 1:1.5-2.5, hederae helicis recentis extractum ethanolicum liquidum 0.15 ml, ratio: 2.5-3.5:1, liquiritiae extractum ethanolicum liquidum 0.25 ml, ratio: 1:1.6-2.4, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 57 % V/V.	
Indication		En cas de toux de refroidissements	
Conditionnements	01	002 30 ml	D
Remarque		(Modification du nom de la préparation, anciennement: Demopectol Expectorant, gouttes)	
<u>Valable jusqu'au</u>		illimité	

01 Triofan Pastilles pectorales

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

N° d'AMM: 62121	Catégorie de remise: E	Index: 03.02.0.	17.05.2022
Composition	01	anisi aetheroleum 3.05 mg, eucalypti aetheroleum 1.4 mg, levomentholum 3.85 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 1.4 mg, DER: 3:6:1, glycerolum 60 mg, liquiritiae succus 129.63 mg, excipiens pro pastillo.	
Indication		En cas de toux due à un refroidissement	
Conditionnements	01	002 40 comprimé(s)	E
Remarque		(Modification du nom de la préparation, anciennement: DemoPectol, pastilles pectorales)	
Valable jusqu'au		illimité	

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

AstraZeneca AG, Neuhoferstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68388	Abgabekategorie: B	Index: 03.99.0.	05.05.2022
Zusammensetzung	01	budesonidum 160 µg, glycopyrronium bromidum 9 µg corresp. glycopyrronium 7.2 µg, formoteroli fumaras dihydricus 5 µg, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, calcii chloridum dihydricum, norfluranum, ad suspensionem pro dosi.	
Anwendung		COPD	
Packung/en	01	002 120 Inhalationen	B
		003 360 Inhalationen	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse: 1 Inhalator mit 56 Sprühstößen)	
Gültig bis		23.11.2026	

01 Tyroqualin, Lutschtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 34096	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	23.05.2022
Zusammensetzung	01	dequalinii chloridum 0.15 mg, tyrothricinum 1 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 1 mg, arom.: natrii cyclamas et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mundes und Rachens	
Packung/en	01	015 36 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Veklury, Pulver für Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 68026	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	24.05.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: remdesivirum 100 mg, sulfobutylbetadexum natricum 3.146 g, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium 211.8 mg.	
Anwendung		Corona virus disease 2019 (COVID-19)	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Indikation) Stand Fachinformation 03/2022 Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		25.11.2022	

01 Venlafaxin-Mepha 37.5 mg, Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57816	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	19.05.2022	
Zusammensetzung	01	venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum, lactosum monohydricum 27.45 mg, cellulose microcristallinum, carboxymethylamylum naticum A corresp. sodium 0.32 mg, magnesii stearas, E 172 (flavum), E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), pro compresso.		
Anwendung		Antidepressivum		
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B	
Gültig bis		unbegrenzt		

02 Venostasin, Kapseln

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 54238	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	13.05.2022
Zusammensetzung	02	hippocastani extractum ethanolicum siccum 240-290 mg corresp. aescinum 50 mg, DER: 4.5-5.5:1, Auszugsmittel Ethanol 50% V/V, color.: E 104, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	02	053 50 Kapsel(n) 061 100 Kapsel(n)	D D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Veractiv Energy, poudre effervescente

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

N° d'AMM: 66682	Catégorie de remise: D	Index: 07.98.0.	17.05.2022
Composition	01	arginini aspartas 5 g, magnesii aspartas dihydricus 2.4 g, aromatica, aspartatum, excipiens ad granulatum, pro charta 9.1 g.	
Indication		Roborant	
Conditionnements	01	001 20 sachet-dose(s) 002 10 sachet-dose(s)	D D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Vistabel, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 55955	Abgabekategorie: A	Index: 01.13.0.	12.05.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A 100 U., albuminum seri humani, natrii chloridum corresp. sodium 0.35 mg, pro vitro.	
Anwendung		Vorübergehende Verbesserung des Aussehens, wenn die Ausprägung der folgenden Gesichtsfalten eine erheblich psychologische Belastung für erwachsene Patienten darstellt: moderate bis starke vertikale Falten zwischen den Augenbrauen sichtbar bei maximalem Stirnrunzeln (Glabella-falten) und/oder moderate bis starke seitliche Kanthal-falten (Krähenfüsse) sichtbar bei maximalem Lächeln und/oder moderate bis starke Stirnfalten, sichtbar bei maximalem Anheben der Augenbrauen.	
Packung/en	01	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vita D3 protect, Lösung zum Einnehmen**02 Vita D3 zur Therapie, Lösung zum Einnehmen**

Hemory Pharmaceutical Switzerland GmbH, 8620 Wetzikon

Zul.-Nr.: 66441	Abgabekategorie: B/D	Index: 07.02.3.	12.05.2022
Zusammensetzung	01	cholecalciferolum 4000 U.I., triglycerida media ad solutionem pro 1 ml.	
	02	cholecalciferolum 4000 U.I., triglycerida media ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	001 10 ml	D
		002 20 ml	D
	02	003 30 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vitamin B2 Streuli, Dragées

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 48864	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	16.05.2022
Zusammensetzung	01	riboflavinum 10 mg, color.: E 104, E 127, E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin B2 Präparat	
Packung/en	01	015 20 Dragée(s)	B
		023 100 Dragée(s)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vitamin B2 Streuli, Injektionslösung

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 48865	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	16.05.2022
Zusammensetzung	01	riboflavinum 5 mg ut riboflavini natrii phosphas, dinatrii edetas, natrii chloridum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Vitamin B2 Präparat	
Packung/en	01	10 Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vitamin B6 Streuli 100 mg, Injektionslösung

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 34172	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	16.05.2022
Zusammensetzung	01	pyridoxini hydrochloridum 100 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Vitamin B6-Präparat	
Packung/en	01	10 Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vitamin B6 Streuli 40 mg, Tabletten**02 Vitamin B6 Streuli 300 mg, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 34173	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	16.05.2022
Zusammensetzung	01	pyridoxini hydrochloridum 40 mg, excipiens pro compresso.	
	02	pyridoxini hydrochloridum 300 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin B6-Präparat	
Packung/en	01	100 Tablette(n)	D
	109	20 Tablette(n)	D
	02	100 Tablette(n)	D
	117	20 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Voltaren Dispersible, Tabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 52100	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	13.05.2022
Zusammensetzung	01	diclofenacum 46.5 mg corresp. diclofenacum naticum 50 mg, cellulose microcristallinum, carboxymethylamylum naticum A, carmellosum naticum, silica colloidalis anhydrica, ricini oleum hydrogenatum, talcum, pro compresso corresp. sodium 0.83 mg.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		unbegrenzt	

01 Voltaren Dolo forte 25 mg, Dragées

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58094	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	13.05.2022
Zusammensetzung	01	diclofenacum kalicum 25 mg, silica colloidalis anhydrica, tricalcii phosphas, magnesii stearas, maydis amyllum, povidonum K 30, carboxymethylamylum narticum A corresp. natrium 0.42 mg, Überzug: cellulosum microcristallinum, macrogolum 8000, povidonum K 30, saccharum 45.42 mg, talcum, macrogolum 8000, saccharum Traces, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 10 Dragée(s)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vosevi, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 66510	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	05.05.2022
Zusammensetzung	01	sofosbuvirum 400 mg, velpatasvirum 100 mg, voxilaprevirum 100 mg, copovidonum, lactosum monohydricum 116.6 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum narticum conexum corresp. natrium 9.884 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Chronische Hepatitis C	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Willfact, Injektionspräparat

Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang

Zul.-Nr.: 62444	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	19.05.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: factor humanus von Willebrandi 1000 U.I., natrii citras dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, arginini hydrochloridum, albuminum humanum, pro praeparatione. Solvens: aqua ad injectabile 10 ml.	
Anwendung		Von-Willebrand-Krankheit	
Packung/en	01	001 10 ml Trockensubstanz und Solvens	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Xalkori 200 mg, Hartkapseln**02 Xalkori 250 mg, Hartkapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62131	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	17.05.2022
Zusammensetzung	01 crizotinibum 200 mg, silica colloidalis anhydrica, cellulosum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, carboxymethylamylum natricum A corresp. sodium 0.84 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio 30 per centum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula. 02 crizotinibum 250 mg, silica colloidalis anhydrica, cellulosum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, carboxymethylamylum natricum A corresp. sodium 1.05 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio 30 per centum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula.		
Anwendung	Onkologikum		
Packung/en	01 001 60 Kapsel(n) Karton 02 003 60 Kapsel(n) Karton		A A
Bemerkung	Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Mai 2022) (Änderung ATC-Code, früher: L01XE16, neu: L01ED01)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Yaldigo 500 mg, Suppositorien**02 Yaldigo 1 g, Suppositorien**

Tillotts Pharma AG, Baslerstrasse 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 55497	Abgabekategorie: B	Index: 04.09.0.	17.05.2022
Zusammensetzung	01 mesalazinum 0.5 g, excipiens pro suppositorio. 02 mesalazinum 1 g, excipiens pro suppositorio.		
Anwendung	Proktitis ulcerosa		
Packung/en	01 001 20 Suppositorien 02 003 30 Suppositorien		B B
Bemerkung	(Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 1 g)		
Gültig bis	24.02.2023		

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.	06.05.2022
Zusammensetzung	01	ipilimumabum 50 mg, trometamoli hydrochloridum, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 23 mg. 02 ipilimumabum 200 mg, trometamoli hydrochloridum, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile 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		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Mai 2022) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zeller Feigen mit Senna, Sirup
 Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 9442	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.15	13.05.2022
Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum 5.9-7.3 g ex caricae fructus pulvis 1.44 g et sennae fructus pulvis 0.96 g corresp. hydroxyanthracenae 7-16 mg, ratio: 1:3.1-3.4, saccharum 5.2 g, aromatica, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad solutionem pro 10 ml corresp. ethanolum 4 % V/V.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	050 100 ml	D
		051 200 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Zentel, Kautabletten
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 49748	Abgabekategorie: B	Index: 08.05.1.	24.05.2022
Zusammensetzung	02	albendazolum 400 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum naticum, color.: E 110, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Anthelminticum	
Packung/en	02	024 1 Tablette(n)	B
Gültig bis		04.11.2022	

03 Zentel, Suspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 49749	Abgabekategorie: B	Index: 08.05.1.	24.05.2022
Zusammensetzung	03	albendazolum 400 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 200, E 202, E 210, excipiens ad suspensionem pro 10 ml.	
Anwendung		Anthelminticum	
Packung/en	03	023	10 ml
Gültig bis		04.11.2022	B

01 Zoledronat Fresenius Onco 4 mg/5 ml, Infusionskonzentrat

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

Zul.-Nr.: 62481	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	25.05.2022
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolum, natrii citras dihydricus, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Knochenmetastasen solider Tumoren und multiples Myelom, maligne Hypercalcämie	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 4 und 10 Durchstechflaschen)	B
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zoledronat OSTEO Labatec, solution pour perfusion

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

N° d'AMM: 62257	Catégorie de remise: B	Index: 07.99.0.	13.05.2022
Composition	01	acidum zoledronicum 5 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolum, natrii citras dihydricus, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 100 ml corresp., natrium 7.21 mg.	
Indication		Morbus Paget, ostéoporose postménopausique	
Conditionnements	01	002	1 flacon(s)
Remarque		(Modification du nom de la préparation, anciennement: Zoldedronat Axapharm Osteo 5, solution pour perfusion)	B
Valable jusqu'au		illimité	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**05 Antirobe 25 mg ad us. vet., Kapseln für Hunde****06 Antirobe 75 mg ad us. vet., Kapseln für Hunde****07 Antirobe 150 mg ad us. vet., Kapseln für Hunde****08 Antirobe 300 mg ad us. vet., Kapseln für Hunde**

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

Zul.-Nr.: 51237	Abgabekategorie: B	Index:	24.05.2022
Zusammensetzung	05	clindamycinum 25.00 mg ut clindamycini hydrochloridum, lactosum monohydricum, maydis amyrum, talcum, magnesii stearas, gelatina, E 171, E 104, E 110, pro capsula.	
	06	clindamycinum 75.00 mg ut clindamycini hydrochloridum, lactosum monohydricum, maydis amyrum, talcum, magnesii stearas, gelatina, E 171, E 104, E 132, pro capsula.	
	07	clindamycinum 150.00 mg ut clindamycini hydrochloridum, lactosum monohydricum, maydis amyrum, talcum, magnesii stearas, gelatina, E 171, pro capsula.	
	08	clindamycinum 300.00 mg ut clindamycini hydrochloridum, lactosum monohydricum, maydis amyrum, talcum, magnesii stearas, gelatina, E 171, E 127, E 132, pro capsula.	
Anwendung		Orales Antibiotikum für Hunde	
Packung/en	05	081 2 x 8 Kapsel(n)	B
	06	082 2 x 8 Kapsel(n)	B
	07	083 2 x 8 Kapsel(n)	B
	08	084 2 x 8 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 B-TS Trio ad us. vet., prémélange médicamenteux pour porcs et veaux

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

N° d'AMM: 56374	Catégorie de remise: B	Index:	18.05.2022
Composition	01	trimethoprimium 16 g, sulfadimidinum 40 g, sulfathiazolum 40 g, aromatica (Vanille-Aroma), saccharinum naticum, paraffinum perliquidum, glucosum monohydricum, ad pulverem pro 1 kg.	
Indication		Prémélange médicamenteux (antibiotique) pour porcs et veaux	
Conditionnements	01	001 1 kg (avec mesurette) 003 5 kg (sans mesurette) 005 25 kg (sans mesurette)	B B B
Remarque		(Changement de catégorie de remise de A à B)	
Valable jusqu'au		illimité	

04 Bayvantage 40 ad us. vet., Lösung für Katzen**05 Bayvantage 80 ad us. vet., Lösung für Katzen**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 54149	Abgabekategorie: B	Index:	13.05.2022
Zusammensetzung	04	imidaclopridum 40 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad solutionem pro vase 0.4 ml.	
	05	imidaclopridum 80 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad solutionem pro vase 0.8 ml.	
Anwendung		Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung bei der Katze (spot-on)	
Packung/en	04	042 4 x 0.4 ml Pipetten	B
	05	050 4 x 0.8 ml Pipetten	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bayvarol ad us. vet., Strip

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 51604	Abgabekategorie: D	Index:	20.05.2022
Zusammensetzung	01	flumethrinum 3.6 mg, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung		Zur Bekämpfung von Varroa-Milben bei Honigbienen	
Packung/en	01	016 5 x 4 Strips	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Chorulon 1500 ad us. vet., Injektionspräparat**02 Chorulon 5000 ad us. vet., Injektionspräparat**

MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 49451	Abgabekategorie: B	Index:	09.05.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: gonadotrophinum chorionicum 1'500 U.I.,mannitolum,dinatrii phosphas dihydricus,natrii dihydrogenophosphas dihydricus, pro vitro. Solvens: dinatrii phosphas dihydricus,natrii dihydrogenophosphas dihydricus,aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro vitro 5 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: gonadotrophinum chorionicum 5'000 U.I.,mannitolum,dinatrii phosphas dihydricus,natrii dihydrogenophosphas dihydricus, pro vitro. Solvens: dinatrii phosphas dihydricus,natrii dihydrogenophosphas dihydricus,aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro vitro 5 ml.	
Anwendung		Gonadotrophin (HCG) für Rinder, Pferde und Hunde	
Packung/en	01	016 5 Fl. à 1500 I.E. mit 5 ml Lösungsmittel pro Fläschchen	B
	02	024 5 Fl. à 5000 I.E. mit 5 ml Lösungsmittel pro Fläschchen	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Degraspasmin ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 45527	Abgabekategorie: B	Index:	12.05.2022
Zusammensetzung	01	isoxsuprini hydrochloridum 10 mg, glycerolum (85 per centum), acidum citricum monohydricum, antiox.: E 223 0.2 mg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Uterusrelaxans für Rinder, Schafe, Ziegen und Schweine	
Packung/en	01	018 20 ml Durchstechflasche	B
		026 10 x 20 ml Durchstechflaschen	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Emorex N Berna ad us. vet., Granulat für Kälber, Schweine, Schafe und Hunde

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

Zul.-Nr.: 53939	Abgabekategorie: B	Index:	19.05.2022
Zusammensetzung	01	neomycinum 1400 mg ut neomycini sulfas, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, cellulose microcristallinum, ad granulatum pro charta 2.52 g.	
Anwendung		Antibiotikum für Kälber, Schweine, Schafe und Hunde	
Packung/en	01	015 30 Beutel	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Mammaneopen ad us. vet., suspension

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

N° d'AMM: 45155	Catégorie de remise: A	Index:	16.05.2022
Composition	01	benzylpenicilline procainum 2'000'000 U.I., neomycinum 750 mg ut neomycini sulfas, triglycerida media, polysorbatum 20, conserv.: natrii dehydroacetate 10 mg, pro vase 10 g.	
Indication		Contre les mastites des vaches	
Conditionnements	01	013 12 seringues intramammaires	A
		021 100 seringues intramammaires	A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Ovarelin 50 ug/ml ad us. vet., solution injectable

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

N° d'AMM: 66326	Catégorie de remise: B	Index:	16.05.2022
Composition	01	gonadorelinum 0.05 mg ut gonadorelini diacetate tetrahydricus, natrii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dikalii phosphas anhydricus, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Hormone synthétique gonado-stimulante pour bovins	
Conditionnements	01	001 4 ml	B
		002 10 ml	B
		003 20 ml	B
		004 50 ml	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Perlutex ad us. vet., Tabletten

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

Zul.-Nr.: 37837	Abgabekategorie: B	Index:	09.05.2022
Zusammensetzung	01	medroxyprogesteroni acetas 5 mg corresp. medroxyprogesteronum 4.45 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Gestagentherapie bei Hunden und Katzen	
Packung/en	01	016 1 x 20 Tablette(n)	B
		032 3 x 20 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Sebacil 50% ad us. vet., Lösung

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 43848	Abgabekategorie: B	Index:	25.05.2022
Zusammensetzung	02	phoximum 500 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sprüh- und Waschbehandlung bei Schafen, Rindern und Schweinen	
Packung/en	02	047 250 ml	B
		048 5000 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Stabox 5% ad us. vet., Arzneimittelvormischung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 53240	Abgabekategorie: A	Index:	09.05.2022
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 50 g ut amoxicillinum trihydricum, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		Schweine: Infektionen der Atemwege bedingt durch Actinobacillus pleuropneumoniae. Infektionen bedingt durch Streptokokken, Hämophilus parasuis und Pasteurellen sowie andere amoxicillinempfindliche Erreger.	
Packung/en	01	062 1 kg (mit Messlöffel 20g)	A
		070 5 kg (ohne Messlöffel)	A
		089 25 kg (ohne Messlöffel)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

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

Zul.-Nr.: 54122	Abgabekategorie: B	Index:	11.05.2022
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 140.00 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 35.00 mg ut kalii clavulanas, propylenglycoli octanoas et decanoas, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gebrauchsfertiges, Penicillinase-festes Breitspektrumpenicillin für Rinder, Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	012 50 ml	B
		039 6 x 100 ml	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Xylapan ad us. vet., Injektionslösung

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 48616	Abgabekategorie: B	Index:	04.05.2022
Zusammensetzung	01	xylazinum 20 mg ut xylazini hydrochloridum, natrii chloridum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.35 mg, E 218 0.65 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	Sedativum, Analgetikum und Muskelrelaxans für Rinder, Pferde, Hunde und Katzen		
Packung/en	01	011 50 ml	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Zitac vet 100 ad us. vet., Tabletten**02 Zitac vet 200 ad us. vet., Tabletten**

MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 56171	Abgabekategorie: B	Index:	04.05.2022
Zusammensetzung	01	cimetidinum 100 mg, excipiens pro compresso.	
	02	cimetidinum 200 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung	H2-Rezeptoren-Antagonist für Hunde		
Packung/en	01	010 10 x 10 Tablette(n)	B
	02	014 10 x 10 Tablette(n)	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

Änderung der Zulassungsinhaberin Modification du titulaire d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 01.05.2022 übernimmt die Firma **Opella Healthcare Switzerland AG, Risch** folgende/s Arzneimittel der Firma **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier**:

A compter du 01.05.2022, 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)
17352	Buscopan Inject, Injektionslösung
17353	Buscopan, Dragées
17354	Buscopan, Suppositorien
23390	Dulcolax Bisacodyl, Dragées
23391	Dulcolax Bisacodyl, Zäpfchen
40506	Bioflorin, Kapseln
47256	Aspégic Inject, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
54619	Bisolvon Hustensirup, Sirup
55531	Lysopain dol Ambroxol, Lutschtabletten
56893	Dolcolax Picosulfat, Pearls/Kapseln
57507	Dulcolax Picosulfat, Tropfen
61245	Bisolvon Ambroxol 1x TÄGLICH, Retardkapseln
61441	Bisolvon Dextromethorphan, Sirup
62916	Bisolvon Dextromethorphan, Lutschtabletten
63107	Bisolvon Ambroxol, Lutschpastillen
68163	Bisolvon Kids Hustensirup, Sirup

Per 01.05.2022 übernimmt die Firma **ebi-pharm ag, Kirchlindach** folgende/s Arzneimittel der Firma **Homöopharm AG, Oensingen**:

A compter du 01.05.2022, l'entreprise **ebi-pharm ag, Kirchlindach** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Homöopharm AG, Oensingen**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
33767	Inhalant, Lösung
66311	Virus influenzae A comp. D9; Flüssigkeit zur Anwendung auf der Haut
66312	Virus Influencea A comp. D9, Nasenspray
66313	Virus Influencae A comp. D9, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle und im Rachenraum
66319	Staphylococcus aureus comp. D9, Flüssigkeit zur Anwendung auf der Haut
66320	Staphylococcus aureus comp. D9, Nasenspray
67090	Lactococcus lactis comp. D9, Flüssigkeit zur Anwendung auf der Haut
67091	Mycobacterium bovis comp. D9, Flüssigkeit zur Anwendung auf der Haut
67092	Streptococcus pyogenes comp. D9, Flüssigkeit zur Anwendung auf der Haut

Per 02.05.2022 übernimmt die Firma **AbbVie AG, Cham** folgende/s Arzneimittel der Firma **Allergan AG, Cham**:

A compter du 02.05.2022, l'entreprise **AbbVie AG, Cham** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Allergan AG, Cham**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
34057	Pred Forte 1%, Augentropfen
38084	FML Liquifilm, Augentropfen
38174	FML-Neo Liquifilm, Augentropfen
50708	Panzytrat, Kapseln
51798	Vistagan Liquifilm 0,5% Unit Dose, Augentropfen
52073	Celluvic, Augentropfen
52433	Botox, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung
53181	Acular, Augentropfen
54605	Alphagan, Augentropfen
55345	Cellufluid, Augentropfen
55918	Lumigan, Augentropfen
55955	Vistabel, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung
56310	Relestat, Augentropfen
56947	Combigan, Augentropfen
57630	Ganfort, Augentropfen
60324	Ozurdex, intravitreales Implantat in Applikator
62363	Optava Unit Dose, Augentropfen
62684	Constella, Kapseln
63092	Lumigan 0.3 mg/ml Unit Dose, Augentropfen
65063	Ganfort Unit Dose, Augentropfen
66366	Pylera, Hartkapseln
66607	Belkyra, Injektionslösung

Per 15.05.2022 übernimmt die Firma **Thiola GmbH, Kerns** folgende/s Arzneimittel der Firma **Verfora SA, Villars-sur-Glâne**:

A compter du 15.05.2022, l'entreprise **Thiola GmbH, Kerns** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Verfora SA, Villars-sur-Glâne**:

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
16598	W-Tropfen

Per 16.05.2022 übernimmt die Firma **DRAC AG, Murten** folgende/s Arzneimittel der Firma **Clinipace AG, Volketswil**:

A compter du 16.05.2022, l'entreprise **DRAC AG, Murten** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Clinipace AG, Volketswil**:

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
67667	Defitelio, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
68014	Vyxeos liposomal, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionsdispersion
68177	Sunosi, Filmtabletten

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

Per 02.05.2022 ändert die Firma **SFL Pharma GmbH** ihr Firmendomizil von Schillerstrasse 7, 4053 Basel nach **Aeschenvorstadt 52, 4051 Basel**.

A compter du 02.05.2022, l'entreprise **SFL Pharma GmbH** actuellement sise Schillerstrasse 7, 4053 Basel, aura pour nouveau domicile **Aeschenvorstadt 52, 4051 Basel**.

Zul.-Nr.	Arzneimittel
N° d'AMM	Médicament
62526	Pliaglis, Crème

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

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

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

Zeichen Signe	Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. Nº d'AMM	Abgabe- kategorie Categorie de remise	Index	Widerruf per Révocation au
------------------	-----------------------	----------------------------	----------------------	--	-------	-------------------------------------

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	ACC Sandoz Erkältungshusten, Sirup Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	62978	D	03.02.0.	17.05.2022
1	01	Argentum/Secale, Injektionslösung (s.c.) WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern	60298	B	20.02.	12.05.2022
1	01	Betula/Lappa comp., Oel zur Anwendung auf der Haut WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern	62268	D	20.02.	12.05.2022
1	01	Condrosulf Orogel 400, gel orale in bustine IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano	53357	B	07.10.6.	03.05.2022
1	02	Condrosulf Orogel 800, gel orale in bustine IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano	53357	B	07.10.6.	03.05.2022
1	01	DuoPlavin 75/100 mg, comprimés pelliculés Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	58696	B	06.03.2.	01.12.2022
1	01	Fluidabak 1.5 %, Augentropfen THEA Pharma S.A., Moserstrasse 27, 8200 Schaffhausen	56944	D	11.08.2.	05.05.2022

1	01	Gentiana/Zingiber comp., Sirupus WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern	63057	D	20.02.	12.05.2022
1	02	Lidocain-Epinephrin Streuli 10 mg/ml, Injektionslösung (Ampullen) Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	30016	B	01.02.2.	30.04.2023
1	03	Lidocain-Epinephrin Streuli 20 mg/ml, Injektionslösung (Ampullen) Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	30016	B	01.02.2.	30.04.2023
1	06	Lidocain-Epinephrin Streuli 20 mg/ml, Injektionslösung (Durchstechflasche) Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	30016	B	01.02.2.	30.04.2023
1	01	Oleum camphoratum comp., Solutio oleosa ad injectionem WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern	60402	B	20.02.	12.05.2022
1	01	Omida Wechseljahrbeschwerden, Globuli Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	56131	D	20.01.1.	12.05.2022
1	01	Oxalis/Quarz comp., Solutio ad injectionem WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern	60334	B	20.02.	12.05.2022
1	01	Rhus/Salix comp., Solutio ad injectionem WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern	60315	B	20.02.	12.05.2022
1	01	Thalamus opticus suis compositum, Injektionslösung (s.c., i.m.) ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	58990	B	20.01.1.	18.05.2022
1	01	Timisol SDU 0,25 %, Augentropfen Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	54370	B	11.09.0.	19.05.2022

1	02	Timisol SDU 0,5 %, Augentropfen Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	54370	B	11.09.0. 19.05.2022
1	03	Tussantiol, Sirup APS-Arzneimittel-Parallelimport-Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	47110	D	03.02.0. 01.10.2022
1	01	VIS-C, sirop IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano	54867	D	07.02.3. 05.05.2022

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Loxicom 1 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee	65306 B	31.07.2022
1	02	Loxicom 2.5 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee	65306 B	31.07.2022

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

Zeichenerklärung / Légende

1 Erlöschen der regulären Zulassung

Extinction de l'AMM standard

2 Erlöschen der befristeten Zulassung

Extinction de l'AMM à durée limitée

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	18F-Fluorocholine ZRP, Injektionslösung zur i.v. Applikation Universitätsspital Zürich, Rämistrasse 100, 8091 Zürich	62553	A	17.01.9.	01.10.2022
1	01	Becetamol 250 mg, Kautabletten Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal	51506	D	01.01.1.	24.10.2022
1	03	Becetamol 500 mg, Kautabletten Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal	51506	D	01.01.1.	24.10.2022
1	02	Bonherba classique Kräuter, gefüllt, zuckerfrei, Kräuterbonbons F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon	41658	E	12.03.9.	27.09.2022
1	01	Calcium Folinat Pharmintraco 50 mg, preparazione liofilizzata Ingenus Pharmaceuticals GmbH, 6900 Lugano	54041	B	15.01.0.	10.10.2022
1	02	Calcium-Phosphatbinder Bichsel, Kapseln Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	51192	B	07.99.0.	13.10.2022
1	03	Calcium-Phosphatbinder Bichsel 500 mg, Tabletten Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	51762	B	07.99.0.	13.10.2022

1	04	Calcium-Phosphatbinder Bichsel 1000 mg, Tabletten Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	51762	B	07.99.0.	13.10.2022
1	01	Demonatur Dragées pour les reins et la vessie Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	37936	D	05.02.0.	09.10.2022
1	01	Dermatodoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	18602	D	20.02.	15.10.2022
1	01	Ignatia-Homaccord, homöopathische Tropfen ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	51637	B	20.01.1.	24.10.2022
1	01	Pectorex, Erkältungs- und Bronchialbad Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	53776	D	03.99.0.	30.09.2022
1	01	Prontolax, Dragées Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	38076	B/D	04.08.11	01.10.2022
1	01	Prontolax, Suppositorien Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	38077	B/D	04.08.2.	01.10.2022
1	01	Sylliv, capsule Soho Flordis International Switzerland SA, Via Mulini, 6934 Bioggio	49457	D	05.98.0.	17.10.2022
1	01	Traumeel, homöopathische Salbe ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	55281	D	20.01.1.	13.08.2022
1	01	Venostasin, Salbe Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz	23637	D	02.08.2.	02.10.2022

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	02	Program M ad us. vet., Lacktabletten Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel	51904 D	11.10.2022
1	03	Program L ad us. vet., Lacktabletten Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel	51904 D	11.10.2022
1	04	Program LL ad us. vet., Lacktabletten Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel	51904 D	11.10.2022

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

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

2	Aducanumab (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Alzheimer-Krankheit Biogen Switzerland AG, Neuhofstrasse 30, 6340 Baar	11.05.2022
2	Upadacitinib (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Colitis ulcerosa AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham	19.05.2022
2	Upadacitinib (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke Colitis ulcerosa AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham	19.05.2022

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

Elasomeran, ein COVID-19 mRNA Impfstoff (eingebettet in Lipid-Nanopartikel) (1 Arzneimittel)	02.05.2022
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Spikevax ist für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Personen ab 12 Jahren indiziert.	
Moderna Switzerland GmbH, 4052 Basel	
Zanubrutinib (1 Arzneimittel)	03.05.2022
Änderung, neue Indikation	
BRUKINSA wird zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit Mantelzelllymphom angewendet, die mindestens eine vorangehende Therapie erhalten haben.	
BeiGene Switzerland GmbH, Aeschengraben 27, 4051 Basel	
Dolutegravir/Abacavir/Lamivudine (1 Arzneimittel)	05.05.2022
Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform	
Änderung, neue Indikation	
Behandlung der Infektion mit dem humanen Immundefizienzvirus (HIV) bei Kindern mit einem Körpergewicht von mindestens 14 kg bis weniger als 25 kg, welche nicht antiretroviral vorbehandelt sind oder bei denen HIV keine dokumentierte oder klinisch vermutete Resistenz gegen einen der drei antiretroviralen Wirkstoffe von Triumeq aufweist.	
ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	
Dolutegravir/Abacavir/Lamivudine (1 Arzneimittel)	05.05.2022
Änderung, neue Indikation	
Behandlung der Infektion mit dem humanen Immundefizienzvirus (HIV) bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern mit einem Körpergewicht von mindestens 25 kg, welche nicht antiretroviral vorbehandelt sind oder bei denen HIV keine dokumentierte oder klinisch vermutete Resistenz gegen einen der drei antiretroviralen Wirkstoffe von Triumeq aufweist.	
ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	

Torasemidum (1 Arzneimittel)	06.05.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Diuretikum	
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
Humanes Blutserum, autolog (1 Arzneimittel)	09.05.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels für den Spitalbedarf	
Zur topischen Anwendung bei verschiedenen Formen des trockenen Auges, mit qualitativer Benetzungsstörung, mit oder Systemerkrankung (wie primäres oder sekundäres Sjögren-Syndrom, Graft versus Host Disease (GvHD) nach allogener Stammzelltransplantation u.a.), neutrophen Oberflächenstörungen, mit oder ohne Epitheldefekt, mit oder ohne Ulcus cornea oder Verätzungen.	
Universitätsspital Zürich, Rämistrasse 100, 8091 Zürich	
Prednison (1 Arzneimittel)	09.05.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Glukokortikoid-Therapie	
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
Riluzole (1 medicamento)	09.05.2022
Nuova notifica di un medicamento con principio attivo noto con innovazione	
Amyotrophische Lateralsklerose (ALS)	
Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino	
Bilastin (1 Arzneimittel)	10.05.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Symptomatische Behandlung der saisonalen allergischen Rhino-Konjunktivitis und Urtikaria	
Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	
Pitavastatin Calcium (1 Arzneimittel)	10.05.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
Risankizumab (2 Arzneimittel)	10.05.2022
Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform	
Crohn's disease administration route: for subcutaneous injection	
AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham	
Testosterone (1 Arzneimittel)	10.05.2022
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Männlicher Hypogonadismus	
Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	
Tremelimumab (1 Arzneimittel)	12.05.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
NSCLC / HCC	
AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	

Mosunetuzumab (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit befristeter Zulassung Follikuläres Lymphom Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel	13.05.2022
Elasomeran, ein COVID-19 mRNA Impfstoff (eingebettet in Lipid-Nanopartikel) (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Indication for children from 6 month to 5 years of age Moderna Switzerland GmbH, 4052 Basel	16.05.2022
Perindopril arginine, Amlodipine besilate, Indapamid (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Hypertonie Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	16.05.2022
Dabigatranetexilat als Dabigatranetexilat-Mesilat (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Prävention von Schlaganfall und systemischer Embolie bei erwachsenen Patienten mit nicht-valvulärem Vorhofflimmern. Behandlung tiefer Venenthrombosen und/oder Lungenembolien. Prävention der rezidivierenden tiefen Venenthrombose und/oder Lungenembolie. Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	18.05.2022
Sitagliptin HCl monohydrate, Metformin HCl (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Orales Antidiabetikum NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	18.05.2022
Serum autologue (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament à usage hospitalier - Syndrome sec sévère - Keratoconjunctivite vernale - Keratoconjunctivite alergique et atopique - Déicit en cellules souches lim- biques partiel - Sjögren et GVH - Pemphigoid oculaire (POC) - Ulcère cornéen chronique - Brûlures oculaires Hôpital fribourgeois (HFR), Chemin des Pensionnats 2-6, 1752 Villars-sur-Glâne	19.05.2022
Elasomeran, ein COVID-19 mRNA Impfstoff (eingebettet in Lipid-Nanopartikel) (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke Spikevax ist für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Personen ab 12 Jahren indiziert. Moderna Switzerland GmbH, 4052 Basel	20.05.2022
lisdexamfetamine diadipate (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Zur Behandlung einer seit dem Kindesalter fortbestehenden Aufmerksamkeits-defizit-/Hyperaktivitätsstörung (ADHS) Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	20.05.2022

Apixaban (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Antithrombotikum Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	23.05.2022
Complexus toxinis botulinici A et haemagglutinini (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Dysport ist indiziert für die Behandlung von Harninkontinenz mit Detrusorhyperaktivität in Verbindung mit einer neurologischen Erkrankung bei Erwachsenen, die regelmässig eine saubere intermittierende Katheterisierung durchführen. Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	24.05.2022
Tebentafusp (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Uveal melanoma / Uveales Melanom PharmaContext GmbH, Haldenstrasse 5, 6340 Baar	24.05.2022
Zanubrutinib (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation BRUKINSA wird zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit Marginalzonallymphom angewendet, die zuvor mindestens eine vorangehende Anti-CD20-basierende Therapie erhalten haben. BeiGene Switzerland GmbH, Aeschengraben 27, 4051 Basel	24.05.2022
Roxadustat (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Anaemia Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen	25.05.2022
Abiraterone acetate (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Prostatakrebs Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	30.05.2022

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

Velagliflozin (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Behandlung des Diabetes mellitus bei Katzen Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	13.05.2022
triclabendazole (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation Anthelminthique pour le traitement de la douve du foie chez les bovins Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	16.05.2022