

Swissmedic Journal 10/2025

24. Jahrgang
24^e année
ISSN 2234-9456

**Amtliches Publikationsorgan
des Schweizerischen Heilmittelinstituts (Swissmedic)
3012 Bern, Schweiz**

**Publication officielle
de l'Institut suisse des produits thérapeutiques (Swissmedic)
3012 Berne, Suisse**

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

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

Grafische Aufbereitung
Rickli+Wyss AG, Eymattstrasse 5, 3027 Bern

	Seite		Seite
Arzneimittel Nachrichten		Arzneimittel Statistik	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Alyftrek®, Filmtabletten (Vanzacaftorum, Tezacaftorum, Deutivacaftorum)	714	Neuzulassung	718
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Tessie 0.3 mg/ml ad. us. vet., Lösung zum Eingeben für Hunde (Tasipimidinum)	716	Revision und Änderung der Zulassung	725
		Änderung der Zulassungsinhaberin	763
		Sistierung der Zulassung	766
		Widerruf der Zulassung	767
		Erlöschen der Zulassung	773
		Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	774
		Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	776
		Berichtigung	782

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 | C Abgabe nach Fachberatung durch Medizinalpersonen |
| B Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung | D Abgabe nach Fachberatung |
| | E Abgabe ohne Fachberatung |

	Page		Page
Médicaments		Miscellanées	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Alyftrek®, comprimés pelliculés (vanzacaftorum, tezacaftorum, deutivacaftorum)	715	Nouvelle autorisation	718
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Tessie 0.3 mg/ml ad us. vet., solution buvable pour chiens (tasipimidinum)	717	Révision et modification de l'autorisation	725
		Modification du titulaire d'AMM	763
		Suspension de l'autorisation de mise sur le marché	766
		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	767
		Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	773
		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	774
		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	776
		Rectification	782

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: Alyftrek®, Filmtabletten (Vanzacaftorum, Tezacaftorum, Deutivacaftorum)

Name Arzneimittel:	Alyftrek®, Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Vanzacaftorum, Tezacaftorum, Deutivacaftorum
Dosisstärken und Darreichungsform:	10 mg, 50 mg, 125 mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Das Arzneimittel Alyftrek, Filmtabletten wird für die Indikationen / Anwendungsmöglichkeiten Behandlung von Patienten mit zystischer Fibrose (CF) ab 6 Jahren, die mindestens eine <i>F508del</i> -Mutation im CFTR-Gen (Cystic Fibrosis Transmembrane Conductance Regulator) aufweisen oder eine Mutation im CFTR-Gen haben, bei der klinische Daten und/oder in-vitro-Daten ein Ansprechen zeigen (siehe «Eigenschaften/Wirkungen», Tabelle 4).
ATC Code:	R07AX33
IT-Nummer / Bezeichnung:	03.99.0./Varia
Zulassungsnummer/n:	69398
Zulassungsdatum:	15.10.2025
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Alyftrek®, comprimés pelliculés (vanzacaftorum, tezacaftorum, deutivacaftorum)**

Préparation:	Alyftrek®, comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	vanzacaftorum, tezacaftorum, deutivacaftorum
Dosages et forme pharmaceutique:	10 mg, 50 mg, 125 mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	Das Arzneimittel Alyftrek, Filmtabletten wird für die Indikationen / Anwendungsmöglichkeiten Behandlung von Patienten mit zystischer Fibrose (CF) ab 6 Jahren, die mindestens eine F508del-Mutation im <i>CFTR</i> -Gen (Cystic Fibrosis Transmembrane Conductance Regulator) aufweisen oder eine Mutation im CFTR-Gen haben, bei der klinische Daten und/oder in-vitro-Daten ein Ansprechen zeigen (siehe «Eigenschaften/Wirkungen», Tabelle 4). 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:	R07AX33
No IT / désignation:	03.99.0./Varia
No d'autorisation:	69398
Date d'autorisation:	15.10.2025
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Tessie 0.3 mg/ml ad. us. vet., Lösung zum Eingeben für Hunde (Tasipimidinum)

Name Arzneimittel:	Tessie 0.3 mg/ml ad. us. vet., Lösung zum Eingeben für Hunde
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Tasipimidinum
Dosisstärke und Darreichungsform:	Lösung zum Eingeben für Hunde, 0.3 mg Tasipimidinum/ml
Anwendungsgebiet / Indikation:	Zur kurzzeitigen Linderung von situationsbezogenen Angstzuständen und Ängsten bei Hunden ausgelöst durch Geräusche oder Trennung vom Besitzer. Verhaltenstherapeutische Massnahmen müssen in Betracht gezogen werden, insbesondere wenn es sich um einen chronischen Zustand wie z.B. Trennungsangst handelt. QN05CM96
ATC Code:	--
IT-Nummer / Bezeichnung:	69902
Zulassungsnummer/n:	01.10.2025
Zulassungsdatum:	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren. www.swissmedicinfo-pro.ch

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Tessie 0.3 mg/ml ad us. vet., solution buvable pour chiens (tasipimidinum)**

Préparation:	Tessie 0.3 mg/ml ad us. vet., solution buvable pour chiens
Principe(s) actif(s):	tasipimidinum
Dosage et forme pharmaceutique:	solution buvable pour chiens, 0.3 mg tasipimidinum/ml
Possibilités d'emploi / Indication:	Pour soulager temporairement les états d'anxiété et les peurs situationnels chez les chiens, provoqués par des bruits ou la séparation de leur propriétaire. Des mesures comportementales doivent être envisagées, en particulier s'il s'agit d'un état chronique tel que l'anxiété de séparation.
Code ATC:	QN05CM96
No IT / désignation:	--
No d'autorisation:	69902
Date d'autorisation:	01.10.2025
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament. www.swissmedicinfo-pro.ch

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 Adler die heisse Sieben, Pulver im Beutel zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Adler Pharma Helvetia AG, Dorfplatz 10, 6060 Sarnen

Zul.-Nr.: 69844	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.4.	07.10.2025
Zusammensetzung	01	No.7 magnesium phosphoricum (HAB) D6 2.5 g, lactosum monohydricum 2.5 g, ad pulverem pro charta 2.5 g.	
Anwendung		Gemäss dem biochemischen Therapieprinzip nach Dr. Schüssler bei akuten Krampfbeschwerden wie leichte Koliken und leichte Krämpfe der glatten Muskulatur des Verdauungstraktes, leichte Menstruationskrämpfe und begleitend zur Geburt bei leichten Geburtswehen und Krampfwehen sowie funktionelle Beschwerden wie leichte beginnende Migräne oder migräneartige Kopfschmerzen, leichte Nervenschmerzen und leichte nervliche Anspannung.	
Packung/en	01	001 20 x 2.5 g Beutel	D
Gültig bis		06.10.2030	

01 Alyftrek 4 mg/ 20 mg/ 50 mg, Filmtabletten

02 Alyftrek 10 mg/ 50 mg/ 125 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 69398	Abgabekategorie: A	Index: 03.99.0.	15.10.2025
Zusammensetzung	01	vanzacaftorum 4 mg ut vanzacaftorum hemicalcium monohydricum 4.24 mg, tezacaftorum 20 mg, deutivacaftorum 50 mg, hypromellose, hypromellosi acetat succinas, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, cellulose microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, hydroxypropylcellulose, E 171, talcum, E 120, E 133, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.86 mg.	
	02	vanzacaftorum 10 mg ut vanzacaftorum hemicalcium monohydricum 10.60 mg, tezacaftorum 50 mg, deutivacaftorum 125 mg, hypromellose, hypromellosi acetat succinas, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, cellulose microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, hydroxypropylcellulose, E 171, talcum, E 120, E 133, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 2.16 mg.	
Anwendung		Zystische Fibrose	
Packung/en	01	001 84 Tablette(n)	A
	02	002 56 Tablette(n)	A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): vanzacaftorum	
Gültig bis		14.10.2030	

01 Bosentan Spirig HC 62.5 mg, Filmtabletten**02 Bosentan Spirig HC 125 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 69790	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	21.10.2025
Zusammensetzung	01	Filmtablette: bosentanum 62.5 mg ut bosentanum monohydricum 64.54 mg, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium max. 0.16 mg, povidonum K 30, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, triacetinum, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	Filmtablette: bosentanum 125 mg ut bosentanum monohydricum 129.08 mg, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium max. 0.32 mg, povidonum K 30, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, triacetinum, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Pulmonale arterielle Hypertonie (PAH) bei Patienten der WHO- Funktionsklasse II-IV. Reduktion der Anzahl neuer digitaler Ulzerationen bei Patienten mit systemischer Sklerose mit aktiver digitaler Ulzerationserkrankung.	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) B
	02	002	56 Tablette(n) B
Gültig bis		20.10.2030	

01 Brukinsa 160 mg, Filmtabletten

BeOne Medicines I GmbH, Aeschengraben 27, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 69945	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	27.10.2025
Zusammensetzung	01	zanubrutinibum 160 mg, lactosum monohydricum 312.2 mg, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, carmellosom natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, hypromellosem, E 171, triacetinum, E 133, E 132, pro compresso obducto corresp. natrium 3.1 mg.	
Anwendung		B-Zell Lymphome	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) A
Gültig bis		26.10.2030	

01 Dalingo 82.5 mg, Retardtabletten**02 Dalingo 165 mg, Retardtabletten****03 Dalingo 330 mg, Retardtabletten**

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 69956	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	07.10.2025
Zusammensetzung	01	pregabalinum 82.5 mg, hypromellose, hydroxypropylcellulosum, copolymerum methacrylatis butylati basicum, crospovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	02	pregabalinum 165 mg, hypromellose, hydroxypropylcellulosum, copolymerum methacrylatis butylati basicum, crospovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	03	pregabalinum 330 mg, hypromellose, hydroxypropylcellulosum, copolymerum methacrylatis butylati basicum, crospovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung von peripheren und zentralen neuropathischen Schmerzen bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	3 x 30 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	3 x 30 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	3 x 30 Tablette(n) B
Gültig bis		06.10.2030	

01 Demilos 600 mg / 1000 UI, comprimés orodispersibles

EFFIK SA, Rue du Marché 10, 1260 Nyon

N° d'AMM: 69742	Catégorie de remise: B	Index: 07.02.51	10.10.2025
Composition	01	calcii carbonas 1500 mg corresp. calcium 600 mg, cholecalciferolum 1000 U.I., gelatina, saccharum 3.8 mg, maydis amylum, sojæ oleum partim hydrogenatum 0.75 mg, E 307, silica colloidalis anhydrica, maltodextrinum, aspartamum 8.67 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, lactosum monohydricum 57.65 mg, acidum citricum, aromatica arôme orange, acidum stearicum, pro compresso.	
Indication		Préparation de calcium et de vitamine D	
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s) B
		002	60 comprimé(s) B
Valable jusqu'au		09.10.2030	

01 Duelym 0.1 mg/g (bimatoprost) + 1mg/g (timolol), gel ophtalmique en récipient unidose

THEA Pharma S.A., Moserstrasse 27, 8200 Schaffhausen

N° d'AMM: 69856	Catégorie de remise: B	Index: 11.09.0.	20.10.2025
Composition	01	bimatoprostum 0.1 mg, timololum 1 mg ut timololi maleas 1.370 mg, sorbitolum, carbomerum 974P, lysinum monohydricum, natrii acetate trihydricus, macrogolum 4000, aqua ad iniectabile ad unguentum pro 1 g.	
Indication		glaucome à angle ouvert, hypertension oculaire	
Conditionnements	01	001 30 x 0,3 g	B
		002 90 x 0,3 g	B
Valable jusqu'au	19.10.2030		

01 Eltrombopag Spirig HC 25 mg, Filmtabletten**02 Eltrombopag Spirig HC 50 mg, Filmtabletten****03 Eltrombopag Spirig HC 75 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 69991	Abgabekategorie: A	Index: 06.99.0.	15.10.2025
Zusammensetzung	01	eltrombopagum 25 mg ut eltrombopagum olaminum, cellulosum microcristallinum, mannitololum, povidonum K 90, carboxymethylamylum natriicum A, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.4 mg.	
	02	eltrombopagum 50 mg ut eltrombopagum olaminum, cellulosum microcristallinum, mannitololum, povidonum K 90, carboxymethylamylum natriicum A, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.81 mg.	
	03	eltrombopagum 75 mg ut eltrombopagum olaminum, cellulosum microcristallinum, mannitololum, povidonum K 90, carboxymethylamylum natriicum A, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium max. 1.21 mg.	
Anwendung		Chronische (idiopathische) thrombozytopenische Purpura (ITP); Thrombozytopenie bei chronischer Hepatitis-C-Infektion; Zytopenie bei schwerer aplastischer Anämie (SAA)	
Packung/en	01	001 7 Tablette(n)	A
		002 14 Tablette(n)	A
		003 28 Tablette(n)	A
	02	004 14 Tablette(n)	A
		005 28 Tablette(n)	A
	03	006 28 Tablette(n)	A
Gültig bis	14.10.2030		

01 Extencilline 1'200'000 UI, poudre et solvant pour suspension injectable**02 Extencilline 2'400'000 UI, poudre et solvant pour suspension injectable**

Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: 69765	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.21	16.10.2025
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: benzylpenicillinum benzathinum 1'200'000 U.I., lecithinum ex soja, polysorbatum 80, carmellosum natricum, natrii citras anhydricus, povidonum K 17, pro vitro corresp. natrium 11 mg. Solvens: aqua ad iniectabile 5 ml, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: benzylpenicillinum benzathinum 2'400'000 U.I., lecithinum ex soja, polysorbatum 80, carmellosum natricum, natrii citras anhydricus, povidonum K 17, pro vitro corresp. natrium 22 mg. Solvens: aqua ad iniectabile 5 ml, pro vitro.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001	1+1 flacon(s) poudre et solvant A
	02	002	1+1 flacon(s) poudre et solvant A
Remarque		Autorisation selon art. 14, al. 1, lettre abis LPT	
Valable jusqu'au		15.10.2030	

01 Femara 2.5 mg, Filmtabletten

DIFARMED AG, Sennweidstrasse 43, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 70273	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	07.10.2025
Zusammensetzung	01	letrozolum 2.5 mg, pro compresso obducto.	
Anwendung		Cytostatikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Zusammensetzung entspricht ausländischer Packungsbeilage. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 und 3 HMG (SR 812.21) (Parallelimport aus Griechenland von Originalarzneimittel Femara 2,5 mg, Filmtabletten (ZL 54018)).	
Gültig bis		06.10.2030	

01 Finasteride Leman 1 mg, comprimés pelliculés

Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: 69581	Catégorie de remise: B	Index: 10.99.0.	31.10.2025
Composition	01	finasteridum 1 mg, lactosum monohydricum 95.578 mg, cellulosum microcristallinum, amylum pregelificatum, carboxymethylamylum natricum A, macrogolglyceridorum laurates, magnesii stearas, pellicule: hypromellose, E 171, macrogolum 6000, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.59 mg.	
Indication		Alopécie androgénétique	
Conditionnements	01	001	28 comprimé(s) B
		002	84 comprimé(s) B
		003	98 comprimé(s) B
Remarque		Autorisation selon l'art. 14 al. 1 let. a bis LPT (RS 812.21)	
Valable jusqu'au		30.10.2030	

01 Influvac 0.5 ml, Injektionssuspension in einer Fertigspritze

Viartis Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 69992	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	27.10.2025
Zusammensetzung	01	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus-Stamm A/Victoria/4897/2022 (H1N1)-pdm09: reassortant virus IVR-238 derived from A/Victoria/4897/2022) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus-Stamm A/Darwin/9/2021 (H3N2)-like: reassortant virus SAN-010 derived from A/Darwin/9/2021) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus Stamm B/Austria/1359417/2021-like: reassortant virus BVR-26 derived from B/Austria/1359417) 15 µg, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, magnesi chloridum hexahydricum, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 2 mg, kalium 0.08 mg, residui: natrii citras dihydricus, saccharum, cetrimidum, formaldehydum, gentamicini sulfas, tylosini tartras, hydrocortisonum, polysorbatum 80, ovalbuminum.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab 6 Monaten	
Packung/en	01	001 1 Fertigspritze(n)	B
		002 10 Fertigspritze(n)	B
Gültig bis		26.10.2030	

01 Kinpeygo 4 mg, Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 69205	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	31.10.2025
Zusammensetzung	01	budesonidum 4 mg, sacchari sphaerae 252 mg, hypromellosem, macrogolum 400, acidum citricum monohydricum, ethylcellulosum, triglycerida media, acidum oleicum, hypromellosem, E 171, acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:1, acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:2, talcum, dibutylis sebas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 400, pro capsula.	
Anwendung		primäre Immunglobulin A (IgA)-Nephropathie (IgAN)	
Packung/en	01	001 120 Kapsel(n)	B
		002 28 Kapsel(n)	B
Gültig bis		30.10.2030	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Intramar Seal 2.6 g ad us. vet., Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 70297	Abgabekategorie: B	Index:	01.10.2025
Zusammensetzung	01	bismuthi subnitratis 2.6 g corresp. bismuthum 1.858 g, aluminii stearas, silica colloidalis anhydrica, paraffinum liquidum, ad suspensionem pro vase 4.0 g.	
Anwendung		Antibiotikafreier Euterschutz während der Trockenstezeit für Rinder (Milchkühe)	
Packung/en	01	001	24 x 4 g Injektoren mit 24 Reinigungstüchern (mit 65% Isopropylalkohol) B
		002	160 x 4 g Injektoren mit 160 Reinigungstüchern (mit 65% Isopropylalkohol) B
Gültig bis	30.09.2030		

01 Tessie 0.3 mg/ml ad us. vet., Lösung zum Eingeben für Hunde

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 69902	Abgabekategorie: B	Index:	01.10.2025
Zusammensetzung	01	tasipimidinum 0.30 mg ut tasipimidini sulfas 0.427 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, E 211 0.50 mg, E 133, E 102, aqua purificata, ad solutionem pro 1.0 ml.	
Anwendung		Zur kurzzeitigen Linderung von situationsbezogenen Angstzuständen und Ängsten bei Hunden	
Packung/en	01	001	15 ml B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): tasipimidinum	
Gültig bis		30.09.2030	

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 Abecma Infusionsdispersion, von 260 bis 500 × 10⁶ CAR-positiven lebensfähigen T-Zellen Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 67575	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	20.10.2025
Zusammensetzung	01	Beutel 260 bis 500 × 10 ⁶ CAR-positiven lebensfähigen T-Zellen: ideoabtagenum vicleucelum 260-500 x 10 ⁶ CAR-positive viable T Zellen, natrii chloridum, natrii gluconas, natrii acetat trihydricus, kalii chloridum, magnesii chloridum 4.5-hydricum, aqua ad iniectabile, CryoStor CS10, ad praeparationem pro.	
Anwendung		Abecma ist für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidiviertem und refraktärem multiplem Myelom indiziert, die • zuvor zwei Therapielinien erhalten haben, inklusive einem immunmodulatorischen Wirkstoff, einem Proteasom-Inhibitor und einem Anti-CD38-Antikörper, und welche eine Progredienz unter oder innerhalb von 60 Tagen nach der letzten Therapie gezeigt haben (neue Indikation). • zuvor mindestens drei Therapielinien erhalten haben, inklusive einem immunmodulatorischen Wirkstoff, einem Proteasom-Inhibitor und einem Anti-CD38-Antikörper, und welche eine Progredienz zur letzten Therapie gezeigt haben (bereits genehmigte Indikation)	
Packung/en	01	001 1 oder mehrere Beutel ; jeder Infusionsbeutel enthält 10–30 ml (50-ml-Beutel), 30–70 ml (250-ml-Beutel) oder 55–100 ml (500-ml-Beutel) einer Zelldispersion A	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung): unbeschränkte Zulassung	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Abilify Maintena 400 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Depot-Injektionssuspension in einer Fertigspritze
Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 65774	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	23.10.2025
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: aripiprazolum 400 mg ut aripiprazolum monohydricum, carmellosum natricum, mannitolium, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii hydroxidum, ad pulverem. Solvens: aqua ad iniectabile. Solutio reconstituta: aripiprazolum 400 mg ut aripiprazolum monohydricum, carmellosum natricum, mannitolium, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium max. 2.2 mg.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 300 mg)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Abrysvo, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 69691	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	30.10.2025
Zusammensetzung	01	A) Lyophilisat: antigenum F prae-fusionatum stabilitum RSV subgrupi A 0.06 mg pro dosi, antigenum F prae-fusionatum stabilitum RSV subgrupi B 0.06 mg pro dosi, trometamolium, trometamoli hydrochloridum, saccharum, mannitolium, polysorbatum 80, natrii chloridum corresp. natrium 0.433 mg, ad pulverem. B) Lösungsmittel: aqua ad iniectabile, pro dosi.	
Anwendung		Zum passiven Schutz von Säuglingen ab Geburt bis 6 Monate vor einer durch RSV verursachten Erkrankung der unteren Atemwege nach Immunisierung der Mütter. Aktive Immunisierung zur Vorbeugung einer durch RSV verursachten Erkrankung der unteren Atemwege Erwachsene ≥ 60 Jahre sowie Erwachsene 18-59 Jahre mit erhöhtem Risiko	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) mit Pulver + 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel B
		002	5 Durchstechflasche(n) mit Pulver + 5 Fertigspritzen mit Lösungsmittel B
		003	10 Durchstechflasche(n) mit Pulver + 10 Fertigspritzen mit Lösungsmittel B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Juli 2025)	
Gültig bis		22.08.2029	

01 Alecensa 150 mg, Hartkapseln

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

Zul.-Nr.: 65970	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	27.10.2025
Zusammensetzung	01	alectinibum 150 mg ut alectinibi hydrochloridum, lactosum monohydricum 33.67 mg, hydroxypropylcellulosum, natrii laurilsulfas corresp. natrium 6 mg, carmellosum calcicum, magnesii stearas, Kapselhülle: carrageenanum, kalii chloridum, E 171, cera carnauba, maydis amylum, hypromellose, Drucktinte: E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 132, cera carnauba, lacca, polyglyceroli-3 mono-oleas, pro capsula.	
Anwendung		nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC)	
Packung/en	01	001	224 Kapsel(n) (4x 56) A
Bemerkung		Verlängerung der befristeten Indikation Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Amlodipin/Valsartan Viatri 5 mg/80 mg, Filmtabletten**02 Amlodipin/Valsartan Vitatri 5 mg/160 mg, Filmtabletten****03 Amlodipin/Valsartan Viatri 10 mg/160 mg, Filmtabletten**

Viatri Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 68131	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	27.10.2025
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 80 mg, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellose, macrogolum 8000, talcum, E 171, E 172 (flavum), vanillinum, pro compresso obducto.	
	02	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, E 172 (flavum), Überzug: hypromellose, macrogolum 8000, talcum, E 171, E 172 (flavum), vanillinum, pro compresso obducto.	
	03	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellose, macrogolum 8000, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), vanillinum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	007	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
	02	009	28 Tablette(n) B
		010	98 Tablette(n) B
	03	011	28 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Amoxidin Plus 625 mg, compresse rivestite con film

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: 68103	Categoria di dispensazione: A Index: 08.01.93		28.10.2025
Composizione	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, cellulolum microcristallinum, crospovidonum (tipo A), carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, coperta: copolymerum methacrylatis butylati basicum, talcum, macrogolum 6000, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 8.5 mg, kalium 24.5 mg.	
Indicazione		Malattie infettive	
Confezione/i	01	001	20 compressa/compresse A
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 AMVUTTRA®, Injektionslösung in einer Fertigspritze

Alnylam Switzerland GmbH, Grafenauweg 4, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 69074	Abgabekategorie: B Index: 01.99.0.		16.10.2025
Zusammensetzung	01	Suspension: vutrisiranum natricum 25 mg pro dosi, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabile, acidum phosphoricum, natrii hydroxidum, pro praeparatione, natrium < 23 mg/ml.	
Anwendung		Amvuttra wird zur Behandlung der hereditären Transthyretin-Amyloidose bei erwachsenen Patienten mit Polyneuropathie der Stadien 1 oder 2 (hATTR-PN) angewendet Amvuttra wird zur Behandlung der Wildtyp- oder hereditären Transthyretin-Amyloidose bei erwachsenen Patienten mit Kardiomyopathie (ATTR-CM) angewendet.	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) Injektionslösung in einer Fertigspritze mit 29-G-Nadel aus Edelstahl und Nadelschutz. Jede Packung mit 1 Fertigspritze B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation: ATTR-CM (Arzneimittelinformation: Stand der Information Oktober 2025)	
Gültig bis		22.06.2028	

01 Ancopir, Dragées

HELP Pharma Switzerland AG, Steinenschanze 2, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 34662	Abgabekategorie: B Index: 07.02.4.		20.10.2025
Zusammensetzung	01	thiamini nitras 200 mg, pyridoxini hydrochloridum 100 mg, cyanocobalaminum 0.3 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin B1, B6, B12-Präparat	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ancopir, Injektionslösung

HELP Pharma Switzerland AG, Steinenschanze 2, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 28486	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.4.	20.10.2025
Zusammensetzung	01	thiamini hydrochloridum 200 mg, pyridoxini hydrochloridum 50 mg, cyanocobalaminum 1 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 10 mg, sorbitolum, conserv.: E 218 1.6 mg, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Vitamin B1, B6, B12-Präparat	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 AREXVY, Pulver und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Neuhofstrasse 4, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 69310	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	21.10.2025
Zusammensetzung	01	I): proteinum prae-fusionatum F viri sincitialis respiratorii 120 µg, trehalosum dihydricum, polysorbatum 80, kalii dihydrogenophosphas, dikalii phosphas anhydricus, pro vitro. II): Adeps A 3-O-desacyl-4'-monophosphorylatus, Quillajae saponariae Molina saponinum purificatum, 1,2-dioleoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, cholesterolum, dinatrii phosphas, kalii dihydrogenophosphas, natrii chloridum, aqua ad iniectionabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml. I) et II) corresp.: proteinum prae-fusionatum F viri sincitialis respiratorii 120 µg, trehalosum dihydricum, polysorbatum 80, kalii dihydrogenophosphas, dikalii phosphas anhydricus, Adeps A 3-O-desacyl-4'-monophosphorylatus, Quillajae saponariae Molina saponinum purificatum, 1,2-dioleoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, cholesterolum, natrii chloridum, dinatrii phosphas, aqua ad iniectionabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.78 mg, kalium 0.35 mg.	
Anwendung		Aktive Immunisierung zur Vorbeugung einer durch RSV verursachten Erkrankung der unteren Atemwege von Erwachsenen ≥60 Jahren sowie von Erwachsenen zwischen 50 und 59 Jahren mit einem erhöhten Risiko für eine RSV-Erkrankung	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) mit Pulver und 1 Durchstechflasche mit Suspension B
		003	10 Durchstechflasche(n) mit Pulver und 10 Durchstechflaschen mit Suspension B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 10 Durchstechflaschen)	
Gültig bis		01.05.2029	

01 Arlevert, compresse

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 59285		Categoria di dispensazione: B Index: 02.06.2.		10.10.2025
Composizione	01	cinnarizinium 20 mg, dimenhydrinatum 40 mg, cellulosum microcristallinum, maydis amylum, talcum, hypromellose, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, carmellose natrium conexum corresp. natrium 0.46 mg, pro compresso.		
Indicazione		Vertigini		
Confezione/i	01	001	20 compressa/compresse	B
		002	50 compressa/compresse	B
		003	100 compressa/compresse	B
Osservazione		(Modifica della composizione delle sostanze ausiliarie)		
Valevole fino al		illimitata		

01 Atorvastatin Ezetimib Zentiva 10 mg / 10 mg, Tabletten
 02 Atorvastatin Ezetimib Zentiva 20 mg / 10 mg, Tabletten
 03 Atorvastatin Ezetimib Zentiva 40 mg / 10 mg, Tabletten
 04 Atorvastatin Ezetimib Zentiva 80 mg / 10 mg, Tabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68191	Abgabekategorie: B		Index: 07.12.0.	16.10.2025
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, ezetimibum 10 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, lactosum monohydricum 152.79 mg, calcii carbonas, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, povidonum K 30 pro compresso obducto corresp. natrium 2.24 mg.		
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, ezetimibum 10 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, lactosum monohydricum 178.68 mg, calcii carbonas, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, povidonum K 30 pro compresso obducto corresp. natrium 2.77 mg.		
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum 43.4 mg, ezetimibum 10 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, lactosum monohydricum 230.45 mg, calcii carbonas, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, povidonum K 30 pro compresso obducto corresp. natrium 3.81 mg.		
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, ezetimibum 10 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, lactosum monohydricum 334 mg, calcii carbonas, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, povidonum K 30 pro compresso obducto corresp. natrium 5.9 mg.		
Anwendung		Lipidsenker		
Packung/en	01	001	30 mg Tabletten(n)	B
		002	90 mg Tabletten(n)	B
	02	003	30 mg Tabletten(n)	B
		004	90 mg Tabletten(n)	B
	03	005	30 mg Tabletten(n)	B
		006	90 mg Tabletten(n)	B
	04	007	30 mg Tabletten(n)	B
		008	90 mg Tabletten(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Begrocit, Brausetabletten

HELP Pharma Switzerland AG, Steinenschanze 2, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 36327	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	09.10.2025
Zusammensetzung	01	thiaini nitras 15 mg, riboflavini natrii phosphas 15 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, nicotinamidum 50 mg, biotinum 0.15 mg, cyanocobalaminum 10 µg, calcii pantothenas 25 mg, acidum ascorbicum 1 g, calcium 117 mg ut calcii carbonas et calcii glycerophosphas, arom.: natrii cyclamas et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin B-Komplex-Präparat mit Vitamin C und Calcium	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Biotin Merz 10 mg, Tabletten

Merz Pharma (Schweiz) AG, Hegenheimerweg 57, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 67860	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	08.10.2025
Zusammensetzung	01	biotinum 10.0 mg, lactosum monohydricum 80.0 mg, cellulolum microcrystallinum, crospovidonum, povidonum K 30, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Prophylaxe und Therapie von Biotin-Mangelzuständen	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	D
		002 90 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bonherba Kräuter Halspastillen, Pastillen

F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 57155	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	08.10.2025
Zusammensetzung	01	specierum pectoralium extractum (Brombeerblätter, Eibischwurzel, Süssholzwurzel, Lindenblüten, Malvenblüten, Spitzwegerichblätter, Ringelblumenblüten, Sternanis-Frucht, Kornblumenblüten) 8.2 mg cum E 202, glycerolum 13.1 mg, acaciae gummi, aqua, saccharum tostum, maltitolum liquidum corresp. maltitolum 192.7 mg, sorbitolum liquidum non cristallisabile corresp. sorbitolum 296.5 mg, aromatica (Hustenbonbonaroma), levomentholum, anisi aetheroleum, triglycerida saturata media (90%), cera alba (10%), acesulfamum kalicum, aspartamum 1.2 mg, pro pastillo.	
Anwendung		Lindernd bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	003 70 g	E
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Bonherba Kräuterpastillen Hustenpastillen, Pastillen)	
		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 70 g und Verzicht auf 25 g)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Burgerstein Zink 30 mg, Filmtabletten**03 Burgerstein Zink 15 mg, Filmtabletten**

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: 47133	Abgabekategorie: B/D	Index: 07.02.1.	31.10.2025
Zusammensetzung	01	zincum 30 mg ut zinci d-gluconas 209.1 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 25, talcum, crospovidonum Typ B, magnesii stearas, lacca, ricini oleum virginale, pro compresso obducto.	
	03	zincum 15 mg ut zinci d-gluconas 104.55 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 25, talcum, crospovidonum Typ B, magnesii stearas, lacca, ricini oleum virginale, pro compresso obducto.	
Anwendung		Zinkpräparat	
Packung/en	01	002	100 Tablette(n) B
	03	001	100 Tablette(n) D
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 15 mg)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cabazitaxel Sandoz 45 mg/4.5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Cabazitaxel Sandoz 60 mg/6 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67542	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	30.10.2025
Zusammensetzung	01	cabazitaxelum 45 mg ut cabazitaxelum monohydricum, polysorbatum 80, acidum citricum, ethanolum anhydricum 891 mg, macrogolum 300, pro vitro.	
	02	cabazitaxelum 60 mg ut cabazitaxelum monohydricum, polysorbatum 80, acidum citricum, ethanolum anhydricum 1188 mg, macrogolum 300, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	003	1 Durchstechflasche(n) A
	02	004	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

IPSEN Pharma Schweiz GmbH, Industriestrasse 47, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 66471	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	21.10.2025
Zusammensetzung	01	cabozantinibum 20 mg ut cabozantinibi l-malas 25.34 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum 15.54 mg, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.9 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, triacetinum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	cabozantinibum 40 mg ut cabozantinibi l-malas 50.69 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum 31.07 mg, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.8 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, triacetinum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	03	cabozantinibum 60 mg ut cabozantinibi l-malas 76.03 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum 46.61 mg, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 2.7 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, triacetinum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Nierenzellkarzinom, Leberzellkarzinom, Schilddrüsenkarzinom, Neuroendokrine Tumoren (NET)	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
	02	002	30 Tablette(n) A
	03	003	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information August 2025)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Callimon, Brausetabletten

HELP Pharma Switzerland AG, Steinenschanze 2, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 32209	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	09.10.2025
Zusammensetzung	01	calcium 235 mg ut calcii carbonas et calcii lactas pentahydricus, acidum ascorbicum 1 g, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin C-Präparat	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Calquence 100 mg, Filmtabletten

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68817	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	07.10.2025
Zusammensetzung	01	acalabrutinibum 100 mg ut acalabrutinibi maleas monohydricus, mannitolum, cellulosum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, natrii stearyl is fumaras, Überzug: hypromellose, copovidonum, E 171, macrogolum 3350, triglycerida media, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.59 mg.	
Anwendung		Chronisch lymphatische Leukämie (CLL), Mantelzell-Lymphom (MCL)	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Juli 2025)	
Gültig bis		03.05.2028	

01 Cegrovit, Brausetabletten

HELP Pharma Switzerland AG, Steinenschanze 2, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 26762	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	09.10.2025
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum 1 g, saccharum 1.32 g, acidum citricum, natrii hydrogenocarbonas, macrogolum 6000, natrii chloridum, povidonum K 29-32, saccharinum naticum, aromatica (Orange), E 160(a), maltodextrinum, acaciae gummi, triglycerida media, saccharum, E 301, silica colloidalis anhydrica, E 307, pro compresso corresp. natrium 263.2 mg.	
Anwendung		Vitamin C Präparat	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 10 Choriomon 10'000, polvere e solvente per soluzione iniettabile (fiala con solvente)
- 11 Choriomon 1500, polvere e solvente per soluzione iniettabile (fiala con solvente)
- 12 Choriomon 2000, polvere e solvente per soluzione iniettabile (fiala con solvente)
- 13 Choriomon 5'000, polvere e solvente per soluzione iniettabile (fiala con solvente)
- 14 Choriomon 1000, polvere e solvente per soluzione iniettabile (fiala con solvente)
- 15 Choriomon 250, polvere e solvente per soluzione iniettabile (fiala con solvente)
- 16 Choriomon 500, polvere e solvente per soluzione iniettabile (fiala con solvente)
- 17 Choriomon 10'000, polvere e solvente per soluzione iniettabile (siringa preriempita con solvente)
- 18 Choriomon 1500, polvere e solvente per soluzione iniettabile (siringa preriempita con solvente)
- 19 Choriomon 2000, polvere e solvente per soluzione iniettabile (siringa preriempita con solvente)
- 20 Choriomon 5000, polvere e solvente per soluzione iniettabile (siringa preriempita con solvente)
- 21 Choriomon 1000, polvere e solvente per soluzione iniettabile (siringa preriempita con solvente)
- 22 Choriomon 250, polvere e solvente per soluzione iniettabile (siringa preriempita con solvente)
- 23 Choriomon 500, polvere e solvente per soluzione iniettabile (siringa preriempita con solvente)

IBSA Institut Biochimique SA, Lugano

N° d'AMM: 33524	Categoria di dispensazione: B Index: 07.08.1.	07.10.2025
-----------------	---	------------

Composizione	10	Praeparatio cryodesiccata: gonadotrophinum chorionicum 10000 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum corresp. natrium 3.54 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	11	Praeparatio cryodesiccata: gonadotrophinum chorionicum 1500 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum corresp. natrium 3.54 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	12	Praeparatio cryodesiccata: gonadotrophinum chorionicum 2000 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum corresp. natrium 3.54 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	13	Praeparatio cryodesiccata: gonadotrophinum chorionicum 5000 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum corresp. natrium 3.54 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	14	Praeparatio cryodesiccata: gonadotrophinum chorionicum 1000 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum corresp. natrium 3.54 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.

- 15 Praeparatio cryodesiccata:
gonadotrophinum chorionicum 250 U.I. hCG, lactosum
monohydricum, pro vitro.
Solvens:
natrii chloridum corresp. natrium 3.54 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad
solutionem pro 1 ml.
- 16 Praeparatio cryodesiccata:
gonadotrophinum chorionicum 500 U.I. hCG, lactosum
monohydricum, pro vitro.
Solvens:
natrii chloridum corresp. natrium 3.54 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad
solutionem pro 1 ml.
- 17 Praeparatio cryodesiccata:
gonadotrophinum chorionicum 10000 U.I. hCG, lactosum
monohydricum, pro vitro.
Solvens:
natrii chloridum corresp. natrium 3.54 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad
solutionem pro 1 ml.
- 18 Praeparatio cryodesiccata:
gonadotrophinum chorionicum 1500 U.I. hCG, lactosum
monohydricum, pro vitro.
Solvens:
natrii chloridum corresp. natrium 3.54 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad
solutionem pro 1 ml.
- 19 Praeparatio cryodesiccata:
gonadotrophinum chorionicum 2000 U.I. hCG, lactosum
monohydricum, pro vitro.
Solvens:
natrii chloridum corresp. natrium 3.54 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad
solutionem pro 1 ml.
- 20 Praeparatio cryodesiccata:
gonadotrophinum chorionicum 5000 U.I. hCG, lactosum
monohydricum, pro vitro.
Solvens:
natrii chloridum corresp. natrium 3.54 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad
solutionem pro 1 ml.
- 21 Praeparatio cryodesiccata:
gonadotrophinum chorionicum 1000 U.I. hCG, lactosum
monohydricum, pro vitro.
Solvens:
natrii chloridum corresp. natrium 3.54 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad
solutionem pro 1 ml.
- 22 Praeparatio cryodesiccata:
gonadotrophinum chorionicum 250 U.I. hCG, lactosum
monohydricum, pro vitro.
Solvens:
natrii chloridum corresp. natrium 3.54 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad
solutionem pro 1 ml.

Indicazione	23	Praeparatio cryodesiccata: gonadotrophinum chorionicum 500 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum corresp. natrium 3.54 mg, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 1 ml. Amenorrea, anovulazione; criptorchidismo, ipogonadismo ipogonadotropinico, Pubertas tarda.		
		Stimolazione follicolare nella riproduzione medicalmente assistita.		
Confezione/i	13	001	1 flaconcino/flaconcini con polvere + 1 fiala con solvente	B
		002	3 flaconcino/flaconcini con polvere + 3 fiale con solvente	B
		003	10 flaconcino/flaconcini con polvere + 10 fiale con solvente	B
	20	185	1 flaconcino/flaconcini + 1 siringa preriempita con solvente	B
		186	3 flaconcino/flaconcini + 3 siringhe preriempite con solvente	B
	21	183	3 flaconcino/flaconcini + 3 siringhe preriempite con solvente	B
Osservazione	Dosaggio destinato solo all'esportazione: 19 (Choriomon 2000, polvere e solvente per soluzione iniettabile (siringa preriempita con solvente))			
	33524 10 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero			
	33524 11 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero			
	33524 12 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero			
	33524 14 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero			
	33524 15 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero			
	33524 16 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero			
	33524 17 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero			
	33524 18 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero			
	33524 19 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero			
	33524 22 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero			
	33524 23 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero			
Valevole fino al	illimitata			

01 Emla, wirkstoffhaltiges Pflaster

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 52980	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	15.10.2025
Zusammensetzung	01	lidocainum 25 mg, prilocainum 25 mg, macrogol 54 glyceroli hydroxystearas 19 mg, carbomerum 974P, natrii hydroxidum, aqua purificata ad emulsionem pro 1 g, Trägermaterial: cellulosum, lanugo gossypii absorbens, polyamidum, aluminium metallicum, polyethylenum, acrylic adhesive, ad praeparationem pro 10 cm².	
Anwendung		Anästhesie der Haut	
Packung/en	01	001	2 Pflaster B
		002	20 Pflaster B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Emla Patch, Pflaster)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Everolimus Zentiva 2.5 mg, Tabletten**02 Everolimus Zentiva 5 mg, Tabletten****03 Everolimus Zentiva 10 mg, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68000	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	28.10.2025
Zusammensetzung	01	everolimusum 2.5 mg, E 321, hypromellosum, lactosum 68 mg, lactosum monohydricum 6.25 mg, crospovidonum, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	everolimusum 5 mg, E 321, hypromellosum, lactosum 136 mg, lactosum monohydricum 12.5 mg, crospovidonum, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	everolimusum 10 mg, E 321, hypromellosum, lactosum 272 mg, lactosum monohydricum 25 mg, crospovidonum, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Brustkrebs, neuroendokrine Tumoren pankreatischen Ursprungs, neuroendokrine Tumoren gastrointestinalen oder pulmonalen Ursprungs, Nierenzellkarzinom	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
		002	30 Tablette(n) A
		003	30 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fexo-Mepha Allergie 120 mg, Filmtabletten
02 Fexo-Mepha Allergie 180 mg, Filmtabletten
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 70455	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	21.10.2025
Zusammensetzung	01	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 3.60 mg, amylum pregelificatum, povidonum K 30, magnesi stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 400, macrogolum 4000, E 171, E 172, pro compresso obducto.	
	02	fexofenadini hydrochloridum 180 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 5.40 mg, amylum pregelificatum, povidonum K 30, magnesi stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 400, macrogolum 4000, E 171, E 172, pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) D
		002	30 Tablette(n) D
		003	50 Tablette(n) D
	02	005	30 Tablette(n) D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Fexo-Mepha Teva Allergie, Filmtabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fexo-Mepha Teva 120 mg, Filmtabletten
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67382	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	23.10.2025
Zusammensetzung	01	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 3.60 mg, amylum pregelificatum, povidonum K 30, magnesi stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 400, macrogolum 4000, E 171, E 172, pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	005	10 Tablette(n) D
		006	30 Tablette(n) D
		007	50 Tablette(n) D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Fexo-Mepha Allergie, Filmtabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fingolimod Spirig HC 0,5 mg, Kapseln
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 67616	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	01.10.2025
Zusammensetzung	01	fingolimodum 0.5 mg ut fingolimodi hydrochloridum, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesi stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum) pro capsula.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	003	28 Kapsel(n) B
		004	98 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Flector Dolo Liquid Caps 12.5 mg, capsula molle
02 Flector Dolo Forte Liquid Caps 25 mg, capsula molle
 IBSA Institut Biochimique SA, Lugano

N° d'AMM: 67855		Categoria di dispensazione: D Index: 07.10.1.		02.10.2025
Composizione	01	diclofenacum epolaminum 15.38 mg corresp. diclofenacum kalicum 12.5 mg, macrogolum 600, glycerolum, aqua purificata, materiale di capsula: gelatina, glycerolum, sorbitolum liquidum partim deshydricum corresp. sorbitolum 8.44 mg, hydroxypropylbetadexum, natrii hydroxidum corresp. natrium 0.15 mg, aqua purificata, pro capsula.		
	02	diclofenacum epolaminum 30.76 mg corresp. diclofenacum kalicum 25 mg, macrogolum 600, glycerolum, aqua purificata, materiale di capsula: gelatina, glycerolum, sorbitolum liquidum partim deshydricum corresp. sorbitolum 11.85 mg, hydroxypropylbetadexum, natrii hydroxidum corresp. natrium 0.21 mg, aqua purificata, pro capsula.		
Indicazione		analgesico		
Confezione/i	01	001	10 capsula/capsule	D
		002	20 capsula/capsule	D
	02	005	10 capsula/capsule	D
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)		
Valevole fino al		illimitata		

01 Flector Dolo Liquid Caps 12.5 mg, capsula molle
02 Flector Dolo Forte Liquid Caps 25 mg, capsula molle
 IBSA Institut Biochimique SA, Lugano

N° d'AMM: 67855		Categoria di dispensazione: D Index: 07.10.1.		22.10.2025
Composizione	01	diclofenacum epolaminum 15.38 mg corresp. diclofenacum kalicum 12.5 mg, macrogolum 600, glycerolum, aqua purificata, materiale di capsula: gelatina, glycerolum, sorbitolum liquidum partim deshydricum corresp. sorbitolum 8.44 mg, hydroxypropylbetadexum, natrii hydroxidum corresp. natrium 0.15 mg, aqua purificata, pro capsula.		
	02	diclofenacum epolaminum 30.76 mg corresp. diclofenacum kalicum 25 mg, macrogolum 600, glycerolum, aqua purificata, materiale di capsula: gelatina, glycerolum, sorbitolum liquidum partim deshydricum corresp. sorbitolum 11.85 mg, hydroxypropylbetadexum, natrii hydroxidum corresp. natrium 0.21 mg, aqua purificata, pro capsula.		
Indicazione		analgesico		
Confezione/i	02	005	10 capsula/capsule	D
Osservazione		67855 01 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero		
Valevole fino al		illimitata		

03 Flucelvax Tetra, Injektionssuspension

Vifor (International) Inc., Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 67482	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	24.10.2025
Zusammensetzung	03	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus Stamm A/Wisconsin/67/2022 (H1N1)-like: derived from A/Georgia/12/2022 CVR-167) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus Stamm A/District of Columbia/27/2023 (H3N2)-like: derived from A/Victoria/800/2024-CVR-289) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus Stamm B/Austria/1359417/2021-like: reassortant from B/Singapore/WUH4618/2021 (Victoria lineage)) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus Stamm B/Phuket/3073/2013-like: reassortant from B/Singapore/INFTT-16-0610/2016 (Yamagata lineage)) 15 µg, natrii chloridum, kalii chloridum, magnesii chloridum hexahydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.7 mg, kalium 0.1 mg, residui: polysorbatum 80, cetrimidum, propiolactonum.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza von Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 6 Monaten	
Packung/en	03	008	1 Fertigspritze(n) ohne Nadel B
		009	1 Fertigspritze(n) mit Nadel B
		010	10 Fertigspritze(n) ohne Nadeln B
		011	10 Fertigspritze(n) mit Nadeln B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Juli 2025)	
Gültig bis		03.05.2026	

- 01 Fycompa 2mg, Filmtabletten
 02 Fycompa 4mg, Filmtabletten
 03 Fycompa 6mg, Filmtabletten
 04 Fycompa 8mg, Filmtabletten
 05 Fycompa 10mg, Filmtabletten
 06 Fycompa 12mg, Filmtabletten

Eisai Pharma AG, Leutschenbachstrasse 95, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 62440	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	30.10.2025
Zusammensetzung	01	perampanelum anhydricum 2 mg, lactosum monohydricum 78.5 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, povidonum, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, talcum, macrogolum 8000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum) pro compresso obducto.	
	02	perampanelum anhydricum 4 mg, lactosum monohydricum 157 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, povidonum, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, talcum, macrogolum 8000, E 171, E 172 (rubrum) pro compresso obducto.	
	03	perampanelum anhydricum 6 mg, lactosum monohydricum 151 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, povidonum, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, talcum, macrogolum 8000, E 171, E 172 (rubrum) pro compresso obducto.	
	04	perampanelum anhydricum 8 mg, lactosum monohydricum 149 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, povidonum, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, talcum, macrogolum 8000, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum) pro compresso obducto.	
	05	perampanelum anhydricum 10 mg, lactosum monohydricum 147 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, povidonum, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, talcum, macrogolum 8000, E 132, E 171, E 172 (flavum) pro compresso obducto.	
	06	perampanelum anhydricum 12 mg, lactosum monohydricum 145 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, povidonum, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, talcum, macrogolum 8000, E 132, E 171 pro compresso obducto.	
Anwendung	Antiepileptikum		
Packung/en	01	001	7 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		018	98 Tablette(n) B
	03	006	28 Tablette(n) B
		019	98 Tablette(n) B
	04	009	28 Tablette(n) B
		020	98 Tablette(n) B
	05	012	28 Tablette(n) B
		021	98 Tablette(n) B
	06	015	28 Tablette(n) B
		022	98 Tablette(n) B
Bemerkung	(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 98 Tabletten für 4 mg, 6 mg, 8 mg, 10 mg und 12 mg) (Widerruf der Packungsgrössen: 28 Tabletten bei 2 mg, 7 Tabletten bei 4 mg, 6 mg, 8 mg, 10 mg und 12 mg)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Grasustek 6 mg, solution injectable en seringue préremplie

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

N° d'AMM: 68166	Catégorie de remise: A	Index: 06.07.3.	23.10.2025
Composition	01	pegfilgrastimum 6 mg, sorbitolum 30 mg, polysorbatum 20, natrii hydroxidum, acidum aceticum glaciale, aqua ad iniectionem pro 0.6 ml corresp. natrium 0.02 mg.	
Indication		Neutropénie	
Conditionnements	01	001 1 seringue(s) préremplie(s)	A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Grofenac Retard, Filmtabletten

HELP Pharma Switzerland AG, Steinenschanze 2, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 47702	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	02.10.2025
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Grofenac, Filmtabletten

HELP Pharma Switzerland AG, Steinenschanze 2, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 47701	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	02.10.2025
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Grofenac, Injektionslösung

HELP Pharma Switzerland AG, Steinenschanze 2, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 47835	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	02.10.2025
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 75 mg, mannitololum, propylenglycolum, antiox.: E 223 9 mg, conserv.: alcohol benzylicus 120 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Grofenac, Suppositorien

HELP Pharma Switzerland AG, Steinenschanze 2, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 47703	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	02.10.2025
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 100 mg, excipiens pro suppositoio.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Gromazol, Crème

HELP Pharma Switzerland AG, Steinenschanze 2, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 48606	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.4.	29.10.2025
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 10 mg, propylenglycolum, conserv.: alcohol phenylethylus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antimykotikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Gromazol, Pumpspray

HELP Pharma Switzerland AG, Steinenschanze 2, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 48607	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.4.	29.10.2025
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 10 mg, macrogolum 400, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antimykotikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ialugen Plus Akut, Creme

IBSA Institut Biochimique SA, Lugano

N° d'AMM: 68027	Categoria di dispensazione: D	Index: 10.06.0.	14.10.2025
Composizione	01	natrii hyaluronas 2 mg, sulfadiazinum argenticum 10 mg, macrogoli 8 stearas typus I, decylis oleas, alcohol cetylus et stearylus 14-20 mg, natrii laurilsulfas 0.2-1 mg, natrii cetylo- et stearylosulfas, glycerolum, sorbitolum liquidum non cristallisabile, aqua purificata q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Crema antiseptica cicatrizzante	
Confezione/i	01	001	20 g D
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Irfen Dolo comp 200 / 500 mg, Filmtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67815	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.2.	22.10.2025
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, paracetamolum 500 mg, maydis amyllum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, povidonum K 30, amyllum pregelificatum, talcum, acidum stearicum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, macrogolum 3350, E 171, pro compresso.	
Anwendung		kurzzeitige symptomatische Behandlung von leichten bis mässig starken Schmerzen	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Melphalan Ideogen 50 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

IDEOGEN AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 68196	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	02.10.2025
Zusammensetzung	01	Pulver: melphalanum 50 mg ut melphalani hydrochloridum, povidonum, acidum hydrochloridum, pro vitro. Solvens: natrii citras dihydricus corresp. natrium 53.4 mg, propylenglycolum 6214.8 mg, ethanolum 96 per centum 424.3 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Mounjaro KwikPen 2.5 mg, solution injectable en stylo prérempli
 02 Mounjaro KwikPen 5 mg, solution injectable en stylo prérempli
 03 Mounjaro KwikPen 7.5 mg, solution injectable en stylo prérempli
 04 Mounjaro KwikPen 10 mg, solution injectable en stylo prérempli
 05 Mounjaro KwikPen 12.5 mg, solution injectable en stylo prérempli
 06 Mounjaro KwikPen 15 mg, solution injectable en stylo prérempli
 Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

N° d'AMM: 69696	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.	20.10.2025
Composition	01	tirzepatidum 2.5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, glycerolum, alcohol benzylicus 5.4 mg, phenolum, acidum hydrochloridum dilutum q.s., natrii hydroxidum q.s., aqua ad iniectabile q.s., ad solutionem pro 0.6 ml corresp. natrium 0.6 mg.	
	02	tirzepatidum 5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, glycerolum, alcohol benzylicus 5.4 mg, phenolum, acidum hydrochloridum dilutum q.s., natrii hydroxidum q.s., aqua ad iniectabile q.s., ad solutionem pro 0.6 ml corresp. natrium 0.6 mg.	
	03	tirzepatidum 7.5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, glycerolum, alcohol benzylicus 5.4 mg, phenolum, acidum hydrochloridum dilutum q.s., natrii hydroxidum q.s., aqua ad iniectabile q.s., ad solutionem pro 0.6 ml corresp. natrium 0.6 mg.	
	04	tirzepatidum 10 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, glycerolum, alcohol benzylicus 5.4 mg, phenolum, acidum hydrochloridum dilutum q.s., natrii hydroxidum q.s., aqua ad iniectabile q.s., ad solutionem pro 0.6 ml corresp. natrium 0.6 mg.	
	05	tirzepatidum 12.5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, glycerolum, alcohol benzylicus 5.4 mg, phenolum, acidum hydrochloridum dilutum q.s., natrii hydroxidum q.s., aqua ad iniectabile q.s., ad solutionem pro 0.6 ml corresp. natrium 0.6 mg.	
	06	tirzepatidum 15 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, glycerolum, alcohol benzylicus 5.4 mg, phenolum, acidum hydrochloridum dilutum q.s., natrii hydroxidum q.s., aqua ad iniectabile q.s., ad solutionem pro 0.6 ml corresp. natrium 0.6 mg.	
Indication		Diabète de type 2 et régulation chronique du poids	
Conditionnements	01	001	1 stylo(s) prérempli(s) 1 stylo à 4 doses B
	02	002	1 stylo(s) prérempli(s) 1 stylo à 4 doses B
	03	003	1 stylo(s) prérempli(s) 1 stylo à 4 doses B
	04	004	1 stylo(s) prérempli(s) 1 stylo à 4 doses B
	05	005	1 stylo(s) prérempli(s) 1 stylo à 4 doses B
	06	006	1 stylo(s) prérempli(s) 1 stylo à 4 doses B
Remarque		(Modification ou adjonction d'une indication) (information sur le médicament: date de mise à jour de l'information Août 2025)	
Valable jusqu'au		25.06.2030	

01 Mounjaro 2.5 mg, solution for injection in vial
 02 Mounjaro 5 mg, solution for injection in vial
 03 Mounjaro 7.5 mg, solution for injection in vial
 04 Mounjaro 10 mg, solution for injection in vial
 05 Mounjaro 12.5 mg, solution for injection in vial
 06 Mounjaro 15 mg, solution for injection in vial
 Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

N° d'AMM: 69415	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.	20.10.2025
Composition	01	tirzepatidum 2.5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.8 - 1.9 mg.	
	02	tirzepatidum 5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.8 - 1.9 mg.	
	03	tirzepatidum 7.5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.8 - 1.9 mg.	
	04	tirzepatidum 10 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.8 - 1.9 mg.	
	05	tirzepatidum 12.5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.8 - 1.9 mg.	
	06	tirzepatidum 15 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.8 - 1.9 mg.	
Indication		Diabète sucré de type 2 et régulation du poids	
Conditionnements	01	001	1 ampoule(s) B
		007	4 ampoule(s) B
	02	002	1 ampoule(s) B
		008	4 ampoule(s) B
	03	003	1 ampoule(s) B
		009	4 ampoule(s) B
	04	004	1 ampoule(s) B
		010	4 ampoule(s) B
	05	005	1 ampoule(s) B
		011	4 ampoule(s) B
	06	006	1 ampoule(s) B
		012	4 ampoule(s) B
Remarque		(Modification ou adjonction d'une indication) (information sur le médicament: date de mise à jour de l'information Août 2025)	
Valable jusqu'au		08.07.2029	

01 Mounjaro 2.5 mg, solution pour injection en stylo pré-rempli
 02 Mounjaro 5 mg, solution pour injection en stylo pré-rempli
 03 Mounjaro 7.5 mg, solution pour injection en stylo pré-rempli
 04 Mounjaro 10 mg, solution pour injection en stylo pré-rempli
 05 Mounjaro 12.5 mg, solution pour injection en stylo pré-rempli
 06 Mounjaro 15 mg, solution pour injection en stylo pré-rempli
 Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

N° d'AMM: 68726	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.	20.10.2025
Composition	01	tirzepatidum 2.5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp., natrium 1.8 - 1.9 mg.	
	02	tirzepatidum 5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp., natrium 1.8 - 1.9 mg.	
	03	tirzepatidum 7.5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp., natrium 1.8 - 1.9 mg.	
	04	tirzepatidum 10 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp., natrium 1.8 - 1.9 mg.	
	05	tirzepatidum 12.5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp., natrium 1.8 - 1.9 mg.	
	06	tirzepatidum 15 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp., natrium 1.8 - 1.9 mg.	
Indication		Diabète sucré de type 2 et régulation du poids	
Conditionnements	01	001	1 x 4 stylo(s) prérempli(s) B
	02	002	1 x 4 stylo(s) prérempli(s) B
	03	003	1 x 4 stylo(s) prérempli(s) B
	04	004	1 x 4 stylo(s) prérempli(s) B
	05	005	1 x 4 stylo(s) prérempli(s) B
	06	006	1 x 4 stylo(s) prérempli(s) B
Remarque		(Modification ou adjonction d'une indication) (information sur le médicament: date de mise à jour de l'information Août 2025)	
Valable jusqu'au		01.11.2027	

03 Muse 500 ug, Stäbchen zur Anwendung in der Harnröhre
 04 Muse 1000 ug, Stäbchen zur Anwendung in der Harnröhre
 Viatrix Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 54525	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	15.10.2025
Zusammensetzung	03	alprostadilum 500 µg, macrogolum 1450, ad gelatum, pro praeparatione.	
	04	alprostadilum 1000 µg, macrogolum 1450, ad gelatum, pro praeparatione.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Nephrotrans 500 mg, magensaftresistente Weichkapseln

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

Zul.-Nr.: 47141	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	21.10.2025
Zusammensetzung	02	natrii hydrogenocarbonas 500 mg, rapae oleum raffinatum, lecithinum, cera flava, sojæ oleum hydrogenatum 15 mg, sojæ oleum partim hydrogenatum 60 mg, Kapselhülle: sorbitolum liquidum partim deshydricum corresp. sorbitolum max. 50 mg, gelatina, E 172 (rubrum), glycerolum (85 per centum), E 171, acidum hydrochloridum 25 per centum, Überzug: acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, polysorbatum 80, natrii laurilsulfas, triethylis citras, glyceroli monostearas 40-55, pro capsula.	
Anwendung		Metabolische Acidose	
Packung/en	02	037	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nevirapin Sandoz Retard 400 mg, Retardtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66483	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	09.10.2025
Zusammensetzung	01	nevirapinum 400 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 25, polyethyleni oxidum, silica colloidalis, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Rennie Spearmint, Lutschtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 49670	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	21.10.2025
Zusammensetzung	02	calcii carbonas 680 mg, magnesii subcarbonas ponderosus 80 mg, isomaltum 500 mg, talcum, magnesii stearas, aromatica (Krauseminze), saccharinum, pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Packung/en	02	001	96 Tablette(n) D
		079	36 Tablette(n) D
		087	60 Tablette(n) D
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 120 Lutschtabletten) (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rivaroxaban axapharm vascular 2.5 mg, Filmtabletten

axapharm ag, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 69438	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	14.10.2025
Zusammensetzung	01	Filmtablette: rivaroxabanum 2.5 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 26.46 mg, natrii laurilsulfas, hypromellose, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, E 171, macrogolum 400, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.27 mg.	
Anwendung		In Kombination mit Acetylsalicylsäure zur Prävention schwerwiegender atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit koronarer Herzkrankheit oder manifester peripherer arterieller Gefässerkrankung und einem hohen Risiko für ischämische Ereignisse	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.12.2029	

02 Sidroga Wermut, Arzneitee

Uriach Switzerland AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41688	Abgabekategorie: E	Index: 04.07.1.	16.10.2025
Zusammensetzung	02	absinthii herba (Artemisia absinthium L., herba) 1 g pro charta.	
Anwendung		Bei Magenverstimmung, Appetitlosigkeit	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 SimiMed Ginkgo 120 mg, Filmtabletten**02 SimiMed Ginkgo 240 mg, Filmtabletten**

SimiMed AG, Industriestrasse 27, 6060 Sarnen

Zul.-Nr.: 68067	Abgabekategorie: B	Index: 02.97.0.	08.10.2025
Zusammensetzung	01	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum (Ginkgo biloba L., folium) 120.00 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 26.4-32.4 mg et bilobalidum 3.12-3.84 mg et ginkgolidae A, B et C 3.36-4.08 mg DER: 35-67:1 Auszugsmittel acetonum 65% V/V, crospovidonum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.90 mg, lactosum monohydricum 30.00 mg, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, talcum, silica colloidalis anhydrica, Überzug: poly(alcohol vinylicus), titanii dioxidum, macrogolum 3000, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum (Ginkgo biloba L., folium) 240.00 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 52.8-64.8 mg et bilobalidum 6.24-7.68 mg et ginkgolidae A, B et C 6.72-8.16 mg DER: 35-67:1 Auszugsmittel acetonum 65% V/V, crospovidonum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.80 mg, lactosum monohydricum 60.00 mg, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, talcum, silica colloidalis anhydrica, Überzug: poly(alcohol vinylicus), titanii dioxidum, macrogolum 3000, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Zur symptomatischen Behandlung von Einbussen in der mentalen Leistungsfähigkeit, bei Claudicatio intermittens, bei Vertigo und Tinnitus.	
Packung/en	02	004 60 Tablette(n)	B
		005 90 Tablette(n)	B
		006 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 30 Tabletten)	
		68067 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.03.2027	

01 Skyrizi 150mg, Injektionslösung im Fertigpen

AbbVie AG, Alte Steinhäuserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 68118	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	09.10.2025
Zusammensetzung	01	risankizumabum 150 mg, natrii acetat trihydricus corresp. natrium 0.209 mg, acidum aceticum glaciale, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Plaque-Psoriasis und Psoriasis-Arthritis bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001 1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen 1 Fertigpen	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Spevigo 450 mg/7,5 ml (60 mg/ml) , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 68625	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	22.10.2025
Zusammensetzung	01	spesolimabum 450 mg, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, saccharum 386 mg, arginini hydrochloridum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 7.5 ml, natrium 6.8 mg.	
Anwendung		Generalisierte pustulöse Psoriasis	
Packung/en	01	001	2 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Verlängerung der befristeten Zulassung Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		21.10.2027	

02 Tardyferon, Retardtabletten

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

Zul.-Nr.: 37448	Abgabekategorie: D	Index: 06.07.1.	13.10.2025
Zusammensetzung	02	ferrum(II) 80 mg ut ferrosi sulfas desiccatus, maltodextrinum, cellulolum microcristallinum, ammonio methacrylatis copolymerum B, ammonio methacrylatis copolymerum A, talcum, triethylis citras, glyceroli dibehenas, Überzug: hypromellose, cellulolum microcristallinum, acidum stearicum, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Packung/en	02	001	30 Tablette(n) D
		002	100 Tablette(n) D
Bemerkung		(Änderung der Hilfsstoffzusammensetzung des Überzugs)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tepkinly 4 mg/0,8 ml, Injektionslösung

AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 69161	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	13.10.2025
Zusammensetzung	01	epcoritamabum 4 mg, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, sorbitolum 21.84 mg, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml corresp. natrium 0.48 mg.	
Anwendung		Diffuses grosszelliges B-Zell-Lymphom; Follikuläres Lymphom	
Packung/en	01	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Verlängerung der befristeten Zulassung Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		31.07.2026	

01 Tepkinly 48 mg/0,8 ml, Injektionslösung

AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 69481	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	13.10.2025
Zusammensetzung	01	epcoritamabum 48 mg, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum, sorbitolum 21.84 mg, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml corresp. natrium 0.48 mg.	
Anwendung		Diffuses grosszelliges B-Zell-Lymphom; Follikuläres Lymphom	
Packung/en	01	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Verlängerung der befristeten Zulassung Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		31.07.2026	

01 Tolak 40 mg/g, Creme

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

Zul.-Nr.: 67752	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	02.10.2025
Zusammensetzung	01	fluorouracilum 40 mg, aqua purificata, arachidis oleum 100 mg, isopropylis myristas, macrogoli 10 methylglucosum, macrogolglyceridorum stearates, glycerolum, alcohol cetylicus 20 mg, alcohol stearylicus 20 mg, natrii hydroxidum, acidum stearicum, E 321 2 mg, E 218 1.8 mg, acidum citricum, propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Topisches Zytostatikum	
Packung/en	01	001 20 g	A
		002 40 g	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 VeraSeal 2 ml, Lösung für Gewebekleber
 02 VeraSeal 4 ml, Lösung für Gewebekleber
 03 VeraSeal 6 ml, Lösung für Gewebekleber
 04 VeraSeal 10 ml, Lösung für Gewebekleber
 Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 67975	Abgabekategorie: B	Index: 06.99.0.	14.10.2025
Zusammensetzung	01	I): fibrinogenum humanum 80 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, argininum, isoleucinum, natrii hydrogenoglutamas monohydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml. II): thrombinum humanum 500 U.I., calcii chloridum dihydricum, albuminum humanum, natrii chloridum, glycinum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	I): fibrinogenum humanum 160 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, argininum, isoleucinum, natrii hydrogenoglutamas monohydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml. II): thrombinum humanum 1000 U.I., calcii chloridum dihydricum, albuminum humanum, natrii chloridum, glycinum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	03	I): fibrinogenum humanum 240 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, argininum, isoleucinum, natrii hydrogenoglutamas monohydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 3 ml. II): thrombinum humanum 1500 U.I., calcii chloridum dihydricum, albuminum humanum, natrii chloridum, glycinum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
	04	I): fibrinogenum humanum 400 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, argininum, isoleucinum, natrii hydrogenoglutamas monohydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml. II): thrombinum humanum 2500 U.I., calcii chloridum dihydricum, albuminum humanum, natrii chloridum, glycinum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Verbesserung der Hämostase; Nahtunterstützung in der Gefässchirurgie	
Packung/en	01	001	2 x 1 ml Fertigspritze(n) Zweifach-Applikator B
	02	002	2 x 2 ml Fertigspritze(n) Zweifach-Applikator B
	03	003	2 x 3 ml Fertigspritze(n) Zweifach-Applikator B
	04	004	2 x 5 ml Fertigspritze(n) Zweifach-Applikator B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Vitarnin, Brausetabletten

HELP Pharma Switzerland AG, Steinenschanze 2, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 32692	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	20.10.2025
Zusammensetzung	03	vitamina: retinoli palmitas 3333 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., int-rac-alpha-tocopherylis acetat 5 mg, thiamini nitras 10 mg, riboflavinum 4 mg, pyridoxini hydrochloridum 5 mg, cyanocobalaminum 5 µg, nicotinamidum 50 mg, calcii pantothenas 20 mg, acidum ascorbicum 75 mg, mineralia: calcium 11.2 mg, magnesium 6.25 mg, cuprum 0.1 mg, ferrum 0.1 mg, manganum 0.1 mg, molybdenum 90 µg, zincum 0.3 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoff-Präparat	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vocabria 400 mg / 2 ml, Depot-Injektionssuspension**02 Vocabria 600 mg / 3 ml, Depot-Injektionssuspension**

ViiV Healthcare GmbH, Neuhofstrasse 4, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 67740	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	14.10.2025
Zusammensetzung	01	cabotegravirum 400 mg, mannitolium, polysorbatum 20, macrogolum 3350, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 2 ml.	
	02	cabotegravirum 600 mg, mannitolium, polysorbatum 20, macrogolum 3350, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation	
		(Arzneimittelinformation: Stand der Information Juni 2025)	
Gültig bis		07.10.2026	

01 Vocabria 30 mg, Filmtabletten

ViiV Healthcare GmbH, Neuhofstrasse 4, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 67669	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	14.10.2025
Zusammensetzung	01	cabotegravirum 30 mg ut cabotegravirum natricum, lactosum monohydricum 163.59 mg, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, carboxymethylamylum natricum A, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto corresp. natrium 2.67 - 3.59 mg.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation	
		(Arzneimittelinformation: Stand der Information Juni 2025)	
Gültig bis		07.10.2026	

01 Wegovy FixDose 0.25 mg, Injektionslösung im Fertigpen
 02 Wegovy FixDose 0.5 mg, Injektionslösung im Fertigpen
 03 Wegovy FixDose 1.0 mg, Injektionslösung im Fertigpen
 04 Wegovy FixDose 1.7 mg, Injektionslösung im Fertigpen
 05 Wegovy FixDose 2.4 mg, Injektionslösung im Fertigpen
 Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 68238	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	30.10.2025
Zusammensetzung	01	semaglutidum 0.25 mg, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 0.078557 mmol.	
	02	semaglutidum 0.5 mg, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 0.078557 mmol.	
	03	semaglutidum 1 mg, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 0.078557 mmol.	
	04	semaglutidum 1.7 mg, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.75 ml corresp. natrium 0.11785 mmol.	
	05	semaglutidum 2.4 mg, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.75 ml corresp. natrium 0.11785 mmol.	
Anwendung		Gewichtsregulierung sowie bei Erwachsenen Reduktion des Risikos schwerwiegender kardiovaskulärer Ereignisse	
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 08/2025) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.02.2027	

- 01 Wegovy Multi FixDose 0.25 mg, Injektionslösung im Fertigpen
 02 Wegovy Multi FixDose 0.5 mg, Injektionslösung im Fertigpen
 03 Wegovy Multi FixDose 1 mg, Injektionslösung im Fertigpen
 04 Wegovy Multi FixDose 1.7 mg, Injektionslösung im Fertigpen
 05 Wegovy Multi FixDose 2.4 mg, Injektionslösung im Fertigpen
 Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 68798	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	30.10.2025
Zusammensetzung	01	semaglutidum 0.25 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, phenolum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.37 ml corresp. natrium 0.137 mg.	
	02	semaglutidum 0.5 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, phenolum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.75 ml corresp. natrium 0.276 mg.	
	03	semaglutidum 1 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, phenolum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.75 ml corresp. natrium 0.276 mg.	
	04	semaglutidum 1.7 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, phenolum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.75 ml corresp. natrium 0.276 mg.	
	05	semaglutidum 2.4 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, phenolum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.75 ml corresp. natrium 0.276 mg.	
Anwendung		Gewichtsregulierung sowie bei Erwachsenen Reduktion des Risikos kardiovaskulärer Ereignisse	
Packung/en	01	001	1 Stück B
	02	006	1 Stück B
	03	003	1 Stück B
	04	004	1 Stück B
	05	005	1 Stück B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 08/2025)	
Gültig bis		19.03.2028	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

- 01 Daxocox 15 mg ad us. vet., aromatisierte Tabletten für Hunde
 02 Daxocox 30 mg ad us. vet., aromatisierte Tabletten für Hunde
 03 Daxocox 45 mg ad us. vet., aromatisierte Tabletten für Hunde
 04 Daxocox 70 mg ad us. vet., aromatisierte Tabletten für Hunde
 05 Daxocox 100 mg ad us. vet., aromatisierte Tabletten für Hunde
 06 Daxocox 140 mg ad us. vet., aromatisierte Tabletten für Hunde
 07 Daxocox 200 mg ad us. vet., aromatisierte Tabletten für Hunde
 Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 69133	Abgabekategorie: B	Index:	09.10.2025
Zusammensetzung	01	enflicoxibum 15.00 mg, cellulosum microcristallinum silicificatum, mannitolium, natrii laurilsulfas, crosopovidonum, aromatica (dried flavour), E 172 (nigrum), E 172 (flavum), E 172 (rubrum), cellulosum microcristallinum, copovidonum, natrii stearylism fumaras, talcum, pro compresso.	
	02	enflicoxibum 30.00 mg, cellulosum microcristallinum silicificatum, mannitolium, natrii laurilsulfas, crosopovidonum, aromatica (dried flavour), E 172 (nigrum), E 172 (flavum), E 172 (rubrum), cellulosum microcristallinum, copovidonum, natrii stearylism fumaras, talcum, pro compresso.	
	03	enflicoxibum 45.00 mg, cellulosum microcristallinum silicificatum, mannitolium, natrii laurilsulfas, crosopovidonum, aromatica (dried flavour), E 172 (nigrum), E 172 (flavum), E 172 (rubrum), cellulosum microcristallinum, copovidonum, natrii stearylism fumaras, talcum, pro compresso.	
	04	enflicoxibum 70.00 mg, cellulosum microcristallinum silicificatum, mannitolium, natrii laurilsulfas, crosopovidonum, aromatica (dried flavour), E 172 (nigrum), E 172 (flavum), E 172 (rubrum), cellulosum microcristallinum, copovidonum, natrii stearylism fumaras, talcum, pro compresso.	
	05	enflicoxibum 100.00 mg, cellulosum microcristallinum silicificatum, mannitolium, natrii laurilsulfas, crosopovidonum, aromatica (dried flavour), E 172 (nigrum), E 172 (flavum), E 172 (rubrum), cellulosum microcristallinum, copovidonum, natrii stearylism fumaras, talcum, pro compresso.	
	06	enflicoxibum 140.00 mg, cellulosum microcristallinum silicificatum, mannitolium, natrii laurilsulfas, crosopovidonum, aromatica (dried flavour), E 172 (nigrum), E 172 (flavum), E 172 (rubrum), cellulosum microcristallinum, copovidonum, natrii stearylism fumaras, talcum, pro compresso.	
	07	enflicoxibum 200.00 mg, cellulosum microcristallinum silicificatum, mannitolium, natrii laurilsulfas, crosopovidonum, aromatica (dried flavour), E 172 (nigrum), E 172 (flavum), E 172 (rubrum), cellulosum microcristallinum, copovidonum, natrii stearylism fumaras, talcum, pro compresso.	
Anwendung		Zur Behandlung von Schmerzen und Entzündungen in Zusammenhang mit Osteoarthrose (oder degenerativer Gelenkerkrankung) und im Zusammenhang mit chirurgischen Eingriffen bei Hunden	
Packung/en	01	001	1 x 4 Tablette(n) B
		002	1 x 10 Tablette(n) B
		003	3 x 4 Tablette(n) B
		004	4 x 5 Tablette(n) B

	005	6 x 4 Tablette(n)	B
	006	5 x 10 Tablette(n)	B
	007	10 x 10 Tablette(n)	B
	044	1 x 5 Tablette(n)	B
02	008	1 x 4 Tablette(n)	B
	009	1 x 10 Tablette(n)	B
	010	3 x 4 Tablette(n)	B
	011	4 x 5 Tablette(n)	B
	012	6 x 4 Tablette(n)	B
	013	5 x 10 Tablette(n)	B
	014	10 x 10 Tablette(n)	B
	045	1 x 5 Tablette(n)	B
03	015	1 x 4 Tablette(n)	B
	016	1 x 10 Tablette(n)	B
	017	3 x 4 Tablette(n)	B
	018	4 x 5 Tablette(n)	B
	019	6 x 4 Tablette(n)	B
	020	5 x 10 Tablette(n)	B
	021	10 x 10 Tablette(n)	B
	046	1 x 5 Tablette(n)	B
04	022	1 x 4 Tablette(n)	B
	023	1 x 10 Tablette(n)	B
	024	3 x 4 Tablette(n)	B
	025	4 x 5 Tablette(n)	B
	026	6 x 4 Tablette(n)	B
	027	5 x 10 Tablette(n)	B
	028	10 x 10 Tablette(n)	B
	047	1 x 5 Tablette(n)	B
05	029	1 x 4 Tablette(n)	B
	030	1 x 10 Tablette(n)	B
	031	3 x 4 Tablette(n)	B
	032	4 x 5 Tablette(n)	B
	033	6 x 4 Tablette(n)	B
	034	5 x 10 Tablette(n)	B
	035	10 x 10 Tablette(n)	B
	048	1 x 5 Tablette(n)	B
06	036	1 x 4 Tablette(n)	B
	037	1 x 5 Tablette(n)	B
	038	3 x 4 Tablette(n)	B
	039	4 x 5 Tablette(n)	B
07	040	1 x 4 Tablette(n)	B
	041	1 x 5 Tablette(n)	B
	042	3 x 4 Tablette(n)	B
	043	4 x 5 Tablette(n)	B

Bemerkung

(Ergänzung einer Indikation: Zur Behandlung von Schmerzen und Entzündungen im Zusammenhang mit orthopädischen oder weichteilchirurgischen Eingriffen bei Hunden)

Gültig bis

13.12.2028

01 Doxycare 40 mg ad us. vet., teilbare Tabletten für Hunde und Katzen**02 Doxycare 200 mg ad us. vet., teilbare Tabletten für Hunde und Katzen**

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

Zul.-Nr.: 68137	Abgabekategorie: B	Index:	29.10.2025
Zusammensetzung	01	doxycyclinum 40 mg ut doxycyclini hyclas 47.88 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A, faex siccata, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	doxycyclinum 200 mg ut doxycyclini hyclas 239.40 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A, faex siccata, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Antibiotikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001 5 x 10 Tablette(n)	B
		002 10 x 10 Tablette(n)	B
	02	003 5 x 10 Tablette(n)	B
		004 10 x 10 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Frontline Combo Spot-on Hunde S ad us. vet., Lösung zum Auftropfen**02 Frontline Combo Spot-on Hunde M ad us. vet., Lösung zum Auftropfen****03 Frontline Combo Spot-on Hunde L ad us. vet., Lösung zum Auftropfen**

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

Zul.-Nr.: 56045	Abgabekategorie: B	Index:	15.10.2025
Zusammensetzung	01	fipronilum 67.0 mg, (S)-methoprenum 60.3 mg, ethanolum, polysorbatum 80, povidonum K 17, E 320 0.13 mg, E 321 0.07 mg, diethylenglycoli monoethylicum aetherum, ad solutionem, pro vase 0.67 ml.	
	02	fipronilum 134.0 mg, (S)-methoprenum 120.6 mg, ethanolum, polysorbatum 80, povidonum K 17, E 320 0.27 mg, E 321 0.13 mg, diethylenglycoli monoethylicum aetherum, ad solutionem, pro vase 1.34 ml.	
	03	fipronilum 268.0 mg, (S)-methoprenum 241.2 mg, ethanolum, polysorbatum 80, povidonum K 17, E 320 0.54 mg, E 321 0.27 mg, diethylenglycoli monoethylicum aetherum, ad solutionem, pro vase 2.68 ml.	
Anwendung		Insektizide und akarizide Lösung zum Auftropfen bei Hunden	
	01	Insektizide und akarizide Lösung zum Auftropfen bei Hunden bis 10kg	
	02	Insektizide und akarizide Lösung zum Auftropfen bei Hunden von mehr als 10kg bis 20kg	
	03	Insektizide und akarizide Lösung zum Auftropfen bei Hunden von mehr als 20kg bis 40kg	
Packung/en	01	002 0.67 ml 3 Pipetten	B
	02	004 1.34 ml 3 Pipetten	B
	03	006 2.68 ml 3 Pipetten	B
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke XL)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Frontline Spot On Hunde S ad us. vet., Lösung zum Auftropfen
02 Frontline Spot On Hunde M ad us. vet., Lösung zum Auftropfen
03 Frontline Spot On Hunde L ad us. vet., Lösung zum Auftropfen
 Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel

Zul.-Nr.: 53840	Abgabekategorie: D	Index:	15.10.2025
Zusammensetzung	01	fipronilum 67.0 mg, ethanolum, polysorbatum 80, povidonum, E 320 134.0 µg, E 321 67.0 µg, diethylenglycoli monoethylicum aetherum, ad solutionem, pro vase 0.67 ml.	
	02	fipronilum 134.0 mg, ethanolum, polysorbatum 80, povidonum, E 320 268.0 µg, E 321 134.0 µg, diethylenglycoli monoethylicum aetherum, ad solutionem, pro vase 1.34 ml.	
	03	fipronilum 268.0 mg, ethanolum, polysorbatum 80, povidonum, E 320 536.0 µg, E 321 268.0 µg, diethylenglycoli monoethylicum aetherum, ad solutionem, pro vase 2.68 ml.	
Anwendung		Insektizide und akarizide Lösung zur äusserlichen Anwendung	
	01	Insektizide und akarizide Lösung für Hunde von 2kg bis 10kg	
	02	Insektizide und akarizide Lösung für Hunde von 10kg bis 20kg	
	03	Insektizide und akarizide Lösung für Hunde von 20kg bis 40kg	
Packung/en	01	019	0.67 ml 3 Pipetten D
	02	051	1.34 ml 3 Pipetten D
	03	108	2.68 ml 3 Pipetten D
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke XL)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prevexxion RN+HVT+IBD ad us. vet., Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hühner
 Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel

Zul.-Nr.: 1780	Abgabekategorie: B	Index:	13.10.2025
Zusammensetzung	01	Solutio concentrata: recombinant Marek's disease virus (MDV), serotype 1, strain RN1250, live (cell associated) 2.9 - 3.9 log ₁₀ U., recombinant turkey herpesvirus (HVT), expressing VP2 protein of IBDV, strain vHVT013-69, live (cell associated) 3.6 - 4.4 log ₁₀ U., dimethylis sulfoxidum, medium 199, natrii hydrogenocarbonas, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile, pro dosi. Solvens: saccharum, caseinum hydrolysatum, dikalii phosphas anhydricus, kalii dihydrogenophosphas, phenolsulfonphthaleinum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro dosi 0.2 or 0.05 ml.	
Anwendung		Lebendimpfstoff gegen das Infektiöse Bursitis (Gumboro) und das Aviäre Herpesvirus (Marek'sche Krankheit) bei Hühnern	
Packung/en	01	001	Ampulle à 1000 Dosen plus 200 ml Lösungsmittel in Beutel B
Bemerkung		(Ergänzung eines Applikationsweges: in ovo) (Änderung der Packungsgrösse 001 neu: Ampulle à 1000 Dosen plus 200 ml Lösungsmittel in Beutel)	
Gültig bis		22.12.2027	

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 01.10.2025 übernimmt die Firma **Exeltis Suisse SA, Plan-les-Ouates** folgende/s Arzneimittel der Firma **Viatriis Pharma GmbH, Steinhausen**:

A compter du 01.10.2025, l'entreprise **Exeltis Suisse SA, Plan-les-Ouates** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Viatriis Pharma GmbH, Steinhausen**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
54888	Femoston mono, Filmtabletten

Per 01.10.2025 übernimmt die Firma **Neuraxpharm Switzerland AG, Cham** folgende/s Arzneimittel der Firma **Teva Pharma AG, Basel**:

A compter du 01.10.2025, l'entreprise **Neuraxpharm Switzerland AG, Cham** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
55272	Modasomil, Tabletten

Per 01.10.2025 übernimmt die Firma **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** folgende/s Arzneimittel der Firma **OrPha Swiss GmbH, Küsnacht ZH**:

A compter du 01.10.2025, l'entreprise **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **OrPha Swiss GmbH, Küsnacht ZH**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
56109	Naltrexin, Filmtabletten

Per 01.10.2025 übernimmt die Firma **Curatis AG, Liestal** folgende/s Arzneimittel der Firma **Teva Pharma AG, Basel**:

A compter du 01.10.2025, l'entreprise **Curatis AG, Liestal** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
57002	Actiq, Buccaltabletten

Per 01.10.2025 übernimmt die Firma **Curatis AG, Liestal** folgende/s Arzneimittel der Firma **Teva Pharma AG, Basel**:

A compter du 01.10.2025, l'entreprise **Curatis AG, Liestal** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusqu'à par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel**:

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

61669	Effentora, Buccaltabletten
-------	----------------------------

Per 19.10.2025 übernimmt die Firma **Mundipharma Regulatory GmbH, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, Basel**:

A compter du 19.10.2025, l'entreprise **Mundipharma Regulatory GmbH, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusqu'à par l'entreprise **Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, Basel**:

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

70222	Hydromorphone Mundipharma, Injektions-/Infusionslösung
-------	--

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

Per 01.10.2025 ändert die Firma **Ferring AG** ihr Firmendomizil von Baarermatte, 6340 Baar nach **Haldenstrasse 1, 6340 Baar**.

A compter du 01.10.2025, l'entreprise **Ferring AG** actuellement sise Baarermatte, 6340 Baar, aura pour nouveau domicile **Haldenstrasse 1, 6340 Baar**.

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

43585	Minirin, Injektionslösung
44470	Glypressin, Injektionspräparat
47366	Lutrelif, Injektionspräparat
47502	Pentasa, Depot-Tabletten
47660	Decapeptyl, Injektionslösung in einer Fertigspritze
48069	Minirin, Nasenspray, Lösung
49002	Minirin, Tabletten
50725	Pentasa Klysma, Klistier
52277	Norprolac, Tabletten
52711	Octostim, Injektions-/Infusionslösung
53431	Pentasa, Depot-Granulat
53745	Octostim, Nasenspray, Lösung
53830	Decapeptyl Retard, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension
53915	Propess, Vaginalinsert
55742	Tractocile, Injektionslösung / Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
55763	Menopur, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
55834	Pentasa, Suppositorien
57151	Minirin Melt, Sublingualtabletten
58079	Pabal, Injektionslösung
59455	Firmagon, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension
60371	Menopur Multidose 600 I.U., 1200 I.U., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

62754	Picoprep, Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen
65869	Cortiment MMX, Retardtabletten
67104	Rekovelte Pen, Injektionslösung
67157	Carbetocin Ferring, Injektionslösung
68020	Menopur Multidose Pen, Injektionslösung im Fertigpen

Per 16.10.2025 ändert die Firma **EHC (EUROPEAN HEALTH CORPORATION) SA** ihr Firmendomizil von Quai du Seujet 14, 1201 Genève nach **Avenue Rosemont 8, 1208 Genève**.

A compter du 16.10.2025, l'entreprise **EHC (EUROPEAN HEALTH CORPORATION) SA** actuellement sise Quai du Seujet 14, 1201 Genève, aura pour nouveau domicile **Avenue Rosemont 8, 1208 Genève**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
11275	Malveol, émulsion buccale
49433	Kenergon, solution pour pulvérisation cutanée

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	Vicrin D3 100'000 UI, Lösung zum Einnehmen Novasearch AG, 6340 Baar	66444	B	07.02.3.	05.08.2025
----	---	--------------	----------	----------	------------

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

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

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Amlodipin-CIMEX 5 mg, Tabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	57607	B	02.06.1.	22.10.2025
1	02	Amlodipin-CIMEX 10 mg, Tabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	57607	B	02.06.1.	22.10.2025
1	01	Azithromycin Pfizer 250 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	61256	A	08.01.6.	30.09.2026
1	02	Azithromycin Pfizer 500 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	61256	A	08.01.6.	30.09.2026
1	01	Azithromycin Pfizer, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	61257	A	08.01.6.	30.09.2026
1	01	Betolo, Lutschtabletten mit Minzgeschmack Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	69188	D	12.03.3.	13.10.2025
1	02	Betolo, Lutschtabletten mit Honig-Zitronengeschmack Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	69188	D	12.03.3.	13.10.2025

1	03	Betolo, Lutschtabletten mit Orangengeschmack Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	69188	D	12.03.3.	13.10.2025
1	01	Betolo, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle, Lösung Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	69190	D	12.03.3.	13.10.2025
1	01	Celecoxib mmpharm 200 mg, Hartgelatine-kapseln mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	63208	B	07.10.1.	31.10.2025
1	02	Celecoxib mmpharm 100 mg, Hartgelatine-kapseln mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	63208	B	07.10.1.	31.10.2025
1	01	Cyproderm, Dragées Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg	62428	B	07.09.0.	09.10.2025
1	01	Eplerenone mmpharm 25mg, Filmtabletten mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	66149	B	05.01.0.	23.10.2025
1	02	Eplerenone mmpharm 50mg, Filmtabletten mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	66149	B	05.01.0.	23.10.2025
1	01	Gyno-Pevaryl, Vaginalcrème Medius AG, Stegackerstrasse 1, 4132 Muttenz	38824	B	09.03.0.	28.10.2025
1	01	Ibandronate mmpharm Osteo 150, Filmtabletten mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	61387	B	07.99.0.	31.10.2025
1	01	Levetiracetam-Mepha Teva 250 mg, Filmtabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61500	B	01.07.1.	01.02.2026
1	02	Levetiracetam-Mepha Teva 500 mg, Filmtabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61500	B	01.07.1.	01.02.2026
1	04	Levetiracetam-Mepha Teva 1000 mg, Filmtabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61500	B	01.07.1.	01.02.2026

1	05	Levetiracetam-Mepha Teva 750 mg, Filmtabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61500	B	01.07.1. 01.02.2026
1	01	Levocetirizine mmpharm 5 mg, Filmtabletten mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	62678	B	07.13.1. 28.10.2025
1	01	Linezolid Pfizer 600 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	66253	A	08.01.9. 30.09.2026
1	01	Linezolid Pfizer 20 mg/ml, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	66250	A	08.01.9. 30.09.2026
1	01	Linezolid Pfizer 2 mg/ml, Infusionslösung Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	66252	A	08.01.9. 30.09.2026
1	01	Mefenaminsäure Sandoz 250, Kapseln Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	55389	B	07.10.1. 14.10.2025
1	02	Miflonide Breezhaler 200 mcg, Hartkapseln mit Pulver zur Inhalation Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	55130	B	03.04.4. 02.10.2025
1	03	Miflonide Breezhaler 400 mcg, Hartkapseln mit Pulver zur Inhalation Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	55130	B	03.04.4. 02.10.2025
1	01	Mucilar, Pulver zum Einnehmen Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	39474	D	04.08.13 20.10.2025
1	01	Olanzapine mmpharm 2.5 mg, Tabletten mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	60772	B	01.05.0. 28.10.2025
1	02	Olanzapine mmpharm 5 mg, Tabletten mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	60772	B	01.05.0. 28.10.2025
1	03	Olanzapine mmpharm 7.5 mg, Tabletten mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	60772	B	01.05.0. 28.10.2025
1	04	Olanzapine mmpharm 10 mg, Tabletten mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	60772	B	01.05.0. 28.10.2025
1	01	Olmesartan Amlodipin HCT Zentiva 20 mg/5 mg/12.5 mg, Filmtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld	68327	B	02.07.2. 06.10.2025

1	02	Olmesartan Amlodipin HCT Zentiva 40 mg/ 5 mg/12.5 mg, Filmtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld	68327	B	02.07.2. 06.10.2025
1	03	Olmesartan Amlodipin HCT Zentiva 40 mg/ 10 mg/12.5 mg, Filmtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld	68327	B	02.07.2. 06.10.2025
1	04	Olmesartan Amlodipin HCT Zentiva 40 mg/ 5 mg/25 mg, Filmtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld	68327	B	02.07.2. 06.10.2025
1	05	Olmesartan Amlodipin HCT Zentiva 40 mg/ 10 mg/25 mg, Filmtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld	68327	B	02.07.2. 06.10.2025
1	01	Paragar, Emulsion Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	32333	B	04.08.11 29.10.2025
1	01	Paroxetin Spirig HC 20 mg, Filmtabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	66970	B	01.06.0. 01.10.2026
1	01	Pradif T, Retardtablette Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	57160	B	05.99.0. 31.08.2026
1	01	Rivaroxaban Bayer 10 mg, Filmtabletten Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich	69235	B	06.03.0. 30.10.2025
1	02	Rivaroxaban Bayer 15 mg, Filmtabletten Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich	69235	B	06.03.0. 30.10.2025
1	03	Rivaroxaban Bayer 20 mg, Filmtabletten Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich	69235	B	06.03.0. 30.10.2025
1	01	Rivaroxaban vascular Bayer 2.5mg, Filmtabletten Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich	69234	B	06.03.0. 30.10.2025
1	01	Sebiprox, Shampoo GlaxoSmithKline AG, Neuhofstrasse 4, 6340 Baar	56957	B	10.09.4. 31.01.2026

1	01	Siklos 100 mg, comprimés filmés sécables IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA, route de Suisse 160-162, 1290 Versoix	68835	A	06.07.3. 09.10.2025
1	02	Siklos 1000 mg, comprimés filmés sécables IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA, route de Suisse 160-162, 1290 Versoix	68835	A	06.07.3. 09.10.2025
4	01	Suboxone 2 mg/0.5 mg, Sublingualtabletten Indivior Schweiz AG, Neuhoferstrasse 5A, 6340 Baar	58405	A+	01.01.3. 23.10.2025
4	02	Suboxone 8 mg/2 mg, Sublingualtabletten Indivior Schweiz AG, Neuhoferstrasse 5A, 6340 Baar	58405	A+	01.01.3. 23.10.2025
1	01	Viramune, Retardtabletten Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	62077	A	08.03.0. 31.08.2026
1	01	Viramune, Tabletten Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	54393	A	08.03.0. 31.08.2026
1	01	Zithromax 100 mg, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen im Beutel Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	51999	A	08.01.6. 30.09.2026
1	03	Zithromax 300 mg, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen im Beutel Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	51999	A	08.01.6. 30.09.2026
1	05	Zithromax 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen im Beutel Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	51999	A	08.01.6. 30.09.2026

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Bovilis Ringvac ad us. vet., Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Rinder MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	1594	B	01.10.2025
1	01	Incontex ad us. vet., Sirup für Hunde Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	55854	B	01.10.2025
1	02	Neo-M-Salbe forte ad us. vet., Salbe in Injektoren zur intramammären Anwendung für Kühe Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	45983	B	01.10.2025
1	01	Norocarp ad us. vet., Injektionslösung für Hunde und Katzen ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee	60459	B	31.10.2025
1	02	Prevotec ad us. vet., Euterinjektor für Kühe Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	46637	B	01.10.2025

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	Calquence 100 mg, Hartkapseln AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	67790	A	07.16.1.	03.03.2026
1	01	Renoscint (MAG3) 1.0mg, Markierungsbesteck Solumedics AG, Aeschbachweg 12, 5000 Aarau	68106	A	17.01.3.	27.10.2025

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

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

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

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

- | | | |
|---|--|------------|
| 2 | Duloxetinehydrochlorid (1 Arzneimittel)
Neu anmeldung eines Arzneimittels zum Parallelimport
Antidepressivum, diabetischer neuropathischer Schmerz, generalisierte Angststörung
EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen | 10.10.2025 |
| 2 | A/ (H1N1)-Like Virus Antigen A/ (H3N2)- Like Virus Antigen Influenza B Virus Inactivated Hemagglutinin (Viktoria) (1 Arzneimittel)
Neu anmeldung eines Arzneimittels nach Art. 12 Abs. 5 VAZV
Prophylaxis of influenza in adults 50 years of age and older FLUAD should be used in accordance with official recommendations.
Vifor (International) Inc., Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen | 23.10.2025 |

- | | | |
|---|--|------------|
| 2 | <p>Aciclovir (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation</p> <p>Zur symptomatischen Behandlung von Herpes simplex Virusinfektionen an den Lippen und im Gesicht (sog. «Fieberbläschen») bei Erwachsenen und Kindern ab 2 Jahren. Anwendung 5 x täglich in ungefähr einem 4-Stunden-Intervall (Auslassen der Nachapplikation) für 5 Tage oder evtl. für 10 Tage, wenn die Abheilung noch nicht erfolgt ist. Wenn die Läsionen nach 10 Tagen noch nicht verheilt sind, sollte ein Arzt konsultiert werden. Die Anwendung sollte möglichst früh erfolgen, d.h. kurz nach oder sogar vor Auftreten der Läsionen. Es ist besonders wichtig bei Rezidiven, die Behandlung schon im Prodromalstadium, oder wenn die ersten Läsionen erscheinen, zu beginnen.</p> <p>Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal</p> | 23.10.2025 |
| | | |
| 2 | <p>Sparsentan (1 Arzneimittel)</p> <p>Änderung, neue Indikation</p> <p>Filspari is indicated to slow kidney function decline in adults with primary immunoglobulin A nephropathy (IgAN) who are at risk for disease progression (see section "Clinical efficacy")</p> <p>Vifor (International) Inc., Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen</p> | 24.10.2025 |

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

Lenalidomidum (1 Arzneimittel) 01.10.2025

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation

- in combination with bortezomib and dexamethasone, is indicated for the treatment of adult patients with previously untreated multiple myeloma. - for the treatment of adult patients with multiple myeloma as maintenance therapy who have undergone autologous stem cell transplantation. - as combination therapy with dexamethasone, or lenalidomide with melphalan and prednisone is indicated for the treatment of adult patients with previously untreated multiple myeloma who are not eligible for transplant. - in combination with dexamethasone is indicated for the treatment of multiple myeloma in adult patients who have received at least one prior therapy. - as monotherapy is indicated for the treatment of adult patients with transfusion-dependent anaemia due to low- or intermediate-1-risk myelodysplastic syndromes associated with an isolated deletion 5q cytogenetic with or without other cytogenetic abnormalities. - for the treatment of patients with relapsed or refractory mantle cell lymphoma (MCL) after previous therapy including bortezomib and chemotherapy/rituximab. - in combination with rituximab (anti-CD20 antibody) is indicated for the treatment of adult patients with previously treated follicular lymphoma (Grade 1-3a).

PLX Healthcare Services (Schweiz) GmbH, Bogenschützenstrasse 9a, 3008 Bern

Norepinephrine Bitartrate (1 medicamento) 01.10.2025

Nuova notifica di un medicamento con principio attivo noto con innovazione

Noradrenalin Nardia is indicated to raise blood pressure in adult patients with severe, acute hypotension.

Nardia Pharmaceuticals SA, Via Rianella 2, 6855 Stabio

mometasoni furoas (1 Arzneimittel) 10.10.2025

Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Parallelimport

Rhinitis, Nasenpolypen

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

Amlodipini besilas / valsartanum (1 medicamento) 13.10.2025

Nuova notifica di un medicamento in co-marketing

Essential hypertension

Biovis Life Sciences AG, Via Cantonale 11, 6900 Lugano

Donepezil Hydrochloride (1 Arzneimittel)	13.10.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Symptomatic treatment of mild to moderately severe Alzheimer's dementia Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	
Fraction flavonoïque purifiée, micronisée comprenant 450 mg de diosmine et 50 mg de flavonoïdes exprimés en hespéridine (1 médicament)	13.10.2025
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation · Traitement des symptômes en rapport avec l'insuffisance veinolymphatique (jambes lourdes, douleurs, impatiences du primo-décubitus) · Traitement des signes fonctionnels liés à la crise hémorroïdaire. Leman SKL SA, 1213 Lancy	
goserelinum (1 Arzneimittel)	13.10.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Parallelimport Prostatakarzinom, Endometriose, Präop. Behand. v. Uterusmyomen anämischer Patientinnen in Komb. mit einer Eisentherapie EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen	
Nintedanibum (1 Arzneimittel)	13.10.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Nintedanib Devatis is indicated in adults for the treatment of: • idiopathic pulmonary fibrosis (IPF) • chronic fibrosing interstitial lung diseases (ILDs) with a progressive phenotype • interstitial lung disease associated with systemic sclerosis (SSc-ILD) Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	
paliperidonum (2 Arzneimittel)	13.10.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Parallelimport Neuroleptikum EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen	
Linagliptin (1 Arzneimittel)	16.10.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Diabetes Typ 2 (DMT2) als Monotherapie bei Unverträglichkeit oder Kontraindikation von Metformin oder in Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln. Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
Respiratorisches-Synzytial-Virus(RSV)-mRNA-Impfstoff (Nukleosid-modifiziert) (1 Arzneimittel)	17.10.2025
Änderung, neue Indikation mRESVIA is indicated for active immunisation for the prevention of lower respiratory tract disease (LRTD) caused by Respiratory Syncytial Virus (RSV) in: • adults 60 years of age and older; • adults 18 through 59 years of age who are at increased risk for LRTD caused by RSV Moderna Switzerland GmbH, 4052 Basel	
Kapuzinerkressenkrautpulver 400 mg, Meerrettichwurzelpulver 160 mg (1 Arzneimittel)	20.10.2025
Neuanmeldung eines Phytoarzneimittels Traditionsgemäss bei weiblichen Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren mit Beschwerden bei Harnwegsinfekten (Cystitis) Melisana AG, Engelstrasse 6, 8004 Zürich	

Levetiracetam (1 Arzneimittel)	20.10.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
Epilepsie	
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
levetiracetamum (1 Arzneimittel)	20.10.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Parallelimport	
Antiepileptikum	
EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen	
zonisamidum (1 Arzneimittel)	20.10.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Parallelimport	
Antiepileptikum	
EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen	
Testosteronundecanoat (1 Arzneimittel)	21.10.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Hypogonadismus des Mannes	
Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg	
mirdametinib (1 médicament)	22.10.2025
Extension d'autorisation, nouvelle forme pharmaceutique	
Treatment of symptomatic, inoperable plexiform neurofibromas (PN) in paediatric and adult patients with neurofibromatosis type 1 (NF1) aged 2 years and above.	
Voisin Consulting CH Sàrl, 1024 Ecublens (VD)	
mirdametinib (1 médicament)	22.10.2025
Nouvelle autorisation à durée limitée d'un médicament	
Treatment of symptomatic, inoperable plexiform neurofibromas (PN) in paediatric and adult patients with neurofibromatosis type 1 (NF1) aged 2 years and above.	
Voisin Consulting CH Sàrl, 1024 Ecublens (VD)	
Elinzanetant (1 Arzneimittel)	23.10.2025
Änderung, neue Indikation	
Bei Patientinnen mit moderaten bis schweren vasomotorischen Symptomen (VMS), die durch adjuvante endokrine Therapie verursacht werden.	
Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich	
Oxycodon/ Naloxon (1 Arzneimittel)	23.10.2025
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Mittelstarke bis starke prolongierte Schmerzen bzw. bei ungenügender Wirksamkeit nicht-opioider Analgetika. Der Naloxon-Anteil in der fixen Kombination mit Oxycodon dient der Therapie und/oder Prophylaxe einer opioidinduzierten Obstipation.	
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	

Rosuvastatinum ut rosuvastatinum calcicum Ezetimibum (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Prevention of cardiovascular events Viatris Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	24.10.2025
Nerandomilast (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Jascayd ist zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit idiopathischer Lungenfibrose (Idiopathic Pulmonary Fibrosis, IPF) indiziert. • Jascayd ist zur Behandlung von progressiver Lungenfibrose (Progressive Pulmonary Fibrosis, PPF) und zur Reduktion des Sterberisikos bei erwachsenen Patienten mit PPF indiziert. Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	27.10.2025
Nintedanib esylate (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation Le nintedanib est indiqué chez les adultes pour le traitement de la fibrose pulmonaire idiopathique (FPI). Le nintedanib est également indiqué chez les adultes pour le traitement d'autres maladies pulmonaires interstitielles fibrosantes chroniques (MPI) de phénotype progressif Le nintedanib est indiqué chez les adultes pour le traitement de la maladie pulmonaire interstitielle associée à la sclérodermie systémique (MPI-SSc). Leman SKL SA, 1213 Lancy	27.10.2025
Rosa canina e germine recenti D1 (Ph.Eur. Hom. 2.1.3), Ribes nigrum e germine recenti D1 (Ph.Eur. Hom. 2.1.3) (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation Gemäss dem Therapieprinzip der Gemmotherapie kann Gemmo® Erkältung bei beginnender und abklingender Erkältung sowie in der Rekonvaleszenz angewendet werden - auch bei Kindern ab 6 Jahren. Spagyros AG, Neufeldstrasse 1, 3076 Worb	27.10.2025
Ezetimib (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Primäre Hypercholesterinämie Ezetimib axapharm in Kombination mit einem HMG-CoA-Reduktase-Hemmer (Statin) oder alleine senkt begleitend zu einer Diät erhöhte Werte von Gesamtcholesterin, LDL-Cholesterin, Apo-Lipoprotein B, Triglyzeriden und nicht-HDL-Cholesterin und erhöht HDL-Cholesterin bei Patienten mit primärer (heterozygoter familiärer und nicht familiärer) Hypercholesterinämie. Ezetimib axapharm in Kombination mit Fenofibrat senkt begleitend zu einer Diät erhöhte Werte von Gesamtcholesterin, LDL-Cholesterin, Apo-Lipoprotein B und nicht-HDL-Cholesterin bei Patienten mit gemischter Hyperlipidämie. Homozygote familiäre Hypercholesterinämie Ezetimib axapharm, mit einem Statin angewendet, senkt erhöhte Werte von Gesamtcholesterin und LDL-Cholesterin bei Patienten mit homozygoter familiärer Hypercholesterinämie. Die Patienten können weitere begleitende Therapien (wie LDL-Apherese) erhalten. Homozygote Sitosterinämie (Phytosterinämie) Ezetimib axapharm senkt erhöhte Werte von Sitosterin und Campesterin bei Patienten mit homozygoter Sitosterinämie. Eine positive Wirkung von Ezetimib axapharm auf kardiovaskuläre Morbidität und Mortalität wurde noch nicht nachgewiesen. axapharm ag, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	28.10.2025
Meropenem Trihydrate (1 medicamento) Nuova notifica di un medicamento con principio attivo noto senza innovazione Antibiotic Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia	28.10.2025

Abaloparatide (1 médicament)	29.10.2025
Modification, nouvelle indication	
Requested indication: treatment to increase bone density in men with osteoporosis at high risk for fracture or patients who have failed or are intolerant to other available osteoporosis therapy.	
Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin	
Tapinarof (1 Arzneimittel)	30.10.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Treatment of plaque psoriasis in adults and treatment of atopic dermatitis in children 2 years of age or older.	
Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern	
nirogacestat (1 médicament)	31.10.2025
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif	
Treatment of adult patients with progressing desmoid tumours who require systemic treatment	
Voisin Consulting CH Sàrl, 1024 Ecublens (VD)	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

Iotilaner, moxidectin, praziquantel, pyrantel (as embonate) (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Antiparasitikum gegen Würmer, Flöhe, Zecken und Milben bei Hunden Antiparasitaire contre les vers, les puces, les tiques et les acariens chez les chiens Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel	13.10.2025
Benazeprilhydrochlorid (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Arzneimittelvormischung zur Herstellung eines medizinischen Tierfutters für Katzen Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon	15.10.2025
Felines Herpesvirus, Typ 1, Stamm G2620A, lebend, attenuiert Felines Calicivirus, Stamm F9, lebend, attenuiert Felines Panleukopenievirus, Stamm MW-1, lebend attenuiert Chlamydophila felis, Stamm Baker, lebend attenuiert Felines Leukämievirus Glycoprotein RNA-Partikel (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Attenuierter Lebendimpfstoff gegen Felines Herpes Typ 1-, Panleukopenie- und Calicivirus, bakterieller Lebendimpfstoff gegen Chlamydophila felis sowie Glykoprotein RNA-Partikel gegen Felines Leukämievirus bei Katzen MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	30.10.2025
Mirtazapinum (ut Mirtazapini hemihydras) (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Zur Gewichtszunahme bei Katzen mit Appetitlosigkeit und Gewichtsverlust infolge chronischer Erkrankungen. Dechra Veterinary Products Suisse GmbH, Messeplatz 10, 4058 Basel	31.10.2025

Berichtigung Rectification

Swissmedic Journal Nr. 09/2025, September 2025, Seite 708
Journal Swissmedic n° 09/2025, septembre 2025, page 708

Im Swissmedic Journal 09/2025 wurde die Bezeichnung des Wirkstoffes von Gesucheingang ferrum (1 Arzneimittel) zu unpräzise publiziert.

publiziert:

ferrum (1 Arzneimittel)	26.09.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport	
Antianämikum	
EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen	

Die präzisierte Wirkstoffbezeichnung lautet: Ferrum ut ferricum carboxymaltosum

Dans l'édition 09/2025 du Journal Swissmedic, la désignation du principe actif ferrum (1 médicament), telle qu'elle figurait dans l'annonce de la réception de la demande, manquait de précision.

Texte publié :

ferrum (1 Arzneimittel)	26.09.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport	
Antianämikum	
EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen	

La désignation complète du principe actif est la suivante : ferrum ut ferricum carboxymaltosum