

# Swissmedic Journal 11/2022

21. Jahrgang  
21<sup>e</sup> année ISSN  
2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle  
[www.swissmedic.ch/journal](http://www.swissmedic.ch/journal)

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

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

<b>Seite</b>	<b>Seite</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Mounjaro <sup>®</sup> , Injektionslösung in einem Fertigpen (Tirzepatidum) <b>1068</b>	<b>Arzneimittel Statistik</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Vazkepa <sup>®</sup> , Weichkapseln (Ethylis Icosapentas) <b>1070</b>	Neuzulassung <b>1072</b>
	Revision und Änderung der Zulassung <b>1082</b>
	Änderung der Zulassungsinhaberin <b>1128</b>
	Widerruf der Zulassung <b>1136</b>
	Erlöschen der Zulassung <b>1139</b>
	Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels <b>1140</b>
	Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels <b>1141</b>

### Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Website [www.swissmedic.ch](http://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                         |

<b>Page</b>	<b>Page</b>
<b>Médicaments</b>	<b>Miscellanées</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Mounjaro®, solution injectable en stylo pré-rempli (tirzepatidum) <b>1070</b>	Nouvelle autorisation <b>1072</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Vazkepa®, capsules molles (ethylis icosapentas) <b>1072</b>	Révision et modification de l'autorisation <b>1082</b>
	Modification du titulaire d'AMM <b>1128</b>
	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché <b>1136</b>
	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché <b>1139</b>
	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 <b>1140</b>
	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 <b>1141</b>

## Annuaire Swissmedic

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

## Légende

### Catégories de remise

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Mounjaro<sup>®</sup>, Injektionslösung in einem Fertigpen (Tirzepatidum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Mounjaro <sup>®</sup> , Injektionslösung in einem Fertigpen
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Tirzepatidum
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	2.5 mg/ 0.5 ml, Injektionslösung in einem Fertigpen 5 mg/ 0.5 ml, Injektionslösung in einem Fertigpen 7.5 mg/ 0.5 ml, Injektionslösung in einem Fertigpen 10 mg/ 0.5 ml, Injektionslösung in einem Fertigpen 12.5 mg/ 0.5 ml, Injektionslösung in einem Fertigpen 15 mg/ 0.5 ml, Injektionslösung in einem Fertigpen
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Mounjaro wird zur Behandlung Erwachsener mit unzureichend kontrolliertem Diabetes mellitus Typ 2 ergänzend zu Diät und Bewegung angewendet: - als Monotherapie bei Kontraindikation oder Unverträglichkeit für Metformin. - in Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln. Siehe Abschnitt «Klinische Wirksamkeit» für Ergebnisse zu den in klinischen Studien untersuchten Kombinationen.
<b>ATC Code:</b>	A10BX
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.06./Pankreas
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	68726
<b>Zulassungsdatum:</b>	02.11.2022 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Mounjaro<sup>®</sup>, solution injectable en stylo pré-rempli (tirzepatidum)**

<b>Préparation:</b>	Mounjaro <sup>®</sup> , Solution injectable en stylo pré-rempli
<b>Principe(s) actif(s):</b>	tirzepatidum
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	2.5 mg /0.5 ml, solution injectable en stylo pré-rempli 5 mg/ 0.5 ml, solution injectable en stylo pré-rempli 7.5 mg/ 0.5 ml, solution injectable en stylo pré-rempli 10 mg/ 0.5 ml, solution injectable en stylo pré-rempli 12.5 mg/ 0.5 ml, solution injectable en stylo pré-rempli 15 mg/ 0.5 ml, solution injectable en stylo pré-rempli
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Mounjaro wird zur Behandlung Erwachsener mit unzureichend kontrolliertem Diabetes mellitus Typ 2 ergänzend zu Diät und Bewegung angewendet: - als Monotherapie bei Kontraindikation oder Unverträglichkeit für Metformin. - in Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln. Siehe Abschnitt «Klinische Wirksamkeit» für Ergebnisse zu den in klinischen Studien untersuchten Kombinationen. 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 <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a> .
<b>Code ATC:</b>	A10BX
<b>No IT / désignation:</b>	07.06./Pancréas
<b>No d'autorisation:</b>	68726
<b>Date d'autorisation:</b>	02.11.2022 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Vazkepa<sup>®</sup>, Weichkapseln (Ethylis Icosapentas)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Vazkepa <sup>®</sup> , Weichkapseln
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Ethylis Icosapentas
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	998 mg, Weichkapseln
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Vazkepa wird angewendet zur Reduzierung des Risikos für kardiovaskuläre Ereignisse bei mit Statinen behandelten erwachsenen Patienten mit hohem kardiovaskulärem Risiko und erhöhten Triglyceridwerten ( $\geq 150$ mg/dl [ $\geq 1.7$ mmol/L]) sowie: - nachgewiesener kardiovaskulärer Erkrankung oder - Diabetes und mindestens einem weiteren kardiovaskulären Risikofaktor. Für Studiendetails einschliesslich kardiovaskulärer Risikofaktoren und für Ergebnisse im Hinblick auf kardiovaskuläre Ereignisse siehe «Eigenschaften/Wirkung».
<b>ATC Code:</b>	C10AX06
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.12.0./ Blutlipidsenkende Mittel
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	68354
<b>Zulassungsdatum:</b>	22.11.2022 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Vazkepa<sup>®</sup>, capsules molles (ethylis icosapentas)**

<b>Préparation:</b>	Vazkepa <sup>®</sup> , capsules molles
<b>Principe(s) actif(s):</b>	ethylis icosapentas
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	998 mg, capsules molles
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Vazkepa wird angewendet zur Reduzierung des Risikos für kardiovaskuläre Ereignisse bei mit Statinen behandelten erwachsenen Patienten mit hohem kardiovaskulärem Risiko und erhöhten Triglyceridwerten (<math>\geq 150</math> mg/dl [<math>\geq 1.7</math> mmol/L]) sowie:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- nachgewiesener kardiovaskulärer Erkrankung oder</li><li>- Diabetes und mindestens einem weiteren kardiovaskulären Risikofaktor.</li></ul> <p>Für Studiendetails einschliesslich kardiovaskulärer Risikofaktoren und für Ergebnisse im Hinblick auf kardiovaskuläre Ereignisse siehe «Eigenschaften/Wirkung».</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a>.</p>
<b>Code ATC:</b>	C10AX06
<b>No IT / désignation:</b>	07.12.0./ Hypolipémiantes
<b>No d'autorisation:</b>	68354
<b>Date d'autorisation:</b>	22.11.2022

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

**Neuzulassung / Nouvelle autorisation**

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

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

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

**01 Amlodipin Valsartan HCT Zentiva 5 mg/160 mg/12.5 mg, Filmtabletten**

**02 Amlodipin Valsartan HCT Zentiva 10 mg/160 mg/12.5 mg, Filmtabletten**

**03 Amlodipin Valsartan HCT Zentiva 5 mg/160 mg/25 mg, Filmtabletten**

**04 Amlodipin Valsartan HCT Zentiva 10 mg/160 mg/25 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>68287</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	28.11.2022
Zusammensetzung	01	Filmtablette: amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 4000, talcum, pro compresso obducto.	
	02	Filmtablette: amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	03	Filmtablette: amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 4000, E 172 (flavum), talcum, pro compresso obducto.	
	04	Filmtablette: amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.11.2027	



**01 Azelastin/Fluticason Viatris Nasenspray, Suspension**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>69143</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 12.02.2.	28.11.2022
Zusammensetzung	01	azelastini hydrochloridum 0.137 mg, fluticasoni propionas 0.05 mg, dinatrii edetas, glycerolum, cellulolum microcristallinum et carmellosum natricum, polysorbatum 80, benzalkonii chloridum 0.014 mg, alcohol phenylethylicus, aqua purificata, ad suspensionem pro dosi.	
Anwendung		Saisonaler und perennialer allergischer Schnupfen	
Packung/en	01	001	17 ml <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Bilaxin Lingual 20 mg, Schmelztabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>69058</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.13.1.	17.11.2022
Zusammensetzung	01	bilastinum 20 mg, mannitololum, carmellosum natricum conexum, natrii stearylis fumaras, sucralosum, aromatica (Rote Trauben) cum ethanololum et geraniolum et linaloololum, pro compresso corresp. natrium 1.022 mg.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der saisonalen allergischen Rhino-Konjunktivitis und Urtikaria.	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
		002	30 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ceftriaxon Lagap 500 mg i.v., Polvere per soluzione iniettabile****02 Ceftriaxon Lagap 1000 mg i.v./i.m., Polvere per soluzione iniettabile****03 Ceftriaxon Lagap 2000 mg i.v., Polvere per soluzione per infusione**

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: <b>68535</b>	Categoria di dispensazione: <b>A</b>	Index: 08.01.	24.11.2022
Composizione	01	ceftriaxonum 500 mg ut ceftriaxonum natricum, pro vitro corresp. natrium 41.5 mg.	
	02	ceftriaxonum 1000 mg ut ceftriaxonum natricum, pro vitro corresp. natrium 83 mg.	
	03	ceftriaxonum 2000 mg ut ceftriaxonum natricum, pro vitro corresp. natrium 166 mg.	
Indicazione		Malattie infettive	
Confezione/i	01	001	1 flaoncino/flaoncini <span style="float: right;">A</span>
		002	10 flaoncino/flaoncini <span style="float: right;">A</span>
	02	003	1 flaoncino/flaoncini <span style="float: right;">A</span>
		004	10 flaoncino/flaoncini <span style="float: right;">A</span>
	03	005	1 flaoncino/flaoncini <span style="float: right;">A</span>
		006	10 flaoncino/flaoncini <span style="float: right;">A</span>
Valevole fino al		23.11.2027	

**01 Fexo Allerg Spirig HC 120 mg, Filmtabletten****02 Fexo Allerg Spirig HC 180 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>68854</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.13.1.	22.11.2022
Zusammensetzung	01	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, maydis amyllum, povidonum K 30, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, macrogolum 4000, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 3.49 mg.	
	02	fexofenadini hydrochloridum 180 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, maydis amyllum, povidonum K 30, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, macrogolum 4000, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 5.24 mg.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) D
		002	30 Tablette(n) D
	02	003	30 Tablette(n) D
Gültig bis		21.11.2027	

**01 Fulvestrant Labatec 250 mg/5 ml, Solution pour injection en seringue pré-remplie**

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

N° d'AMM: <b>68761</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	22.11.2022
Composition	01	fulvestrantum 250 mg, ethanolum 96 per centum 500 mg, alcohol benzylicus 500 mg, benzylis benzoas 750 mg, ricini oleum raffinatum q.s. ad solutionem pro 5 ml corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	001	2 seringue(s) préremplie(s) B
Valable jusqu'au		21.11.2027	

**01 Melatonin Spirig HC retard 2 mg, Retardtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>68968</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.03.1.	24.11.2022
Zusammensetzung	01	melatoninum 2 mg, ammonio methacrylatis copolymerum B, calcii hydrogenophosphas dihydricus, talcum, lactosum monohydricum 80 mg, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, pro compresso obducto.	
Anwendung		Primäre Insomnie	
Packung/en	01	001	21 Tablette(n) B
Gültig bis		23.11.2027	

**01 MOBI Fluid**

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

N° d'AMM: <b>69013</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	28.11.2022
Composition	01	levomentholum 15 mg, aurantii dulcis flavedinis aetheroleum 4 mg, bergamottae aetheroleum 1 mg, gaultheriae aetheroleum 3.5 mg, lavandulae aetheroleum 0.2 mg, limonis aetheroleum 1 mg, pini silvestris aetheroleum 13.5 mg, rosmarini aetheroleum 0.6 mg, terpineolum 1 mg, terpinylis acetat 1 mg, ethylis acetat, alcohol isopropylicus, aqua purificata, hydroxypropylcellulosum, benzylis benzoas 0.84 mg, ad solutionem pro 1 g.	
Indication		Douleurs musculaires et troubles articulaires	
Conditionnements	01	001	250 ml D
Valable jusqu'au		illimité	

**01 MOBI Gel**

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

N° d'AMM: <b>68931</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	09.11.2022
Composition	01	levomentholum 15 mg, aurantii dulcis flavedinis aetheroleum 4 mg, bergamottae aetheroleum 1 mg, gaultheriae aetheroleum 3.5 mg, lavandulae aetheroleum 0.2 mg, limonis aetheroleum 1 mg, pini silvestris aetheroleum 13.5 mg, rosmarini aetheroleum 0.6 mg, terpineolum 1 mg, terpinylis acetat 1 mg, trometamol, ethylis acetat, carbomerum 974P, carbomer copolymer type B, triglycerida media, aqua purificata, alcohol isopropylicus, propylis parahydroxybenzoas 0.3 mg, E 218 0.7 mg, benzylis benzoas 0.83 mg, ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Douleurs musculaires et troubles articulaires	
Conditionnements	01	002	100 ml D
		004	200 ml D
Valable jusqu'au		illimité	

**01 MOBI Spray**

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

N° d'AMM: <b>69014</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	28.11.2022
Composition	01	levomentholum 15 mg, aurantii dulcis flavedinis aetheroleum 4 mg, bergamottae aetheroleum 1 mg, gaultheriae aetheroleum 3.5 mg, lavandulae aetheroleum 0.2 mg, limonis aetheroleum 1 mg, pini silvestris aetheroleum 13.5 mg, rosmarini aetheroleum 0.6 mg, terpineolum 1 mg, terpinylis acetat 1 mg, alcohol isopropylicus, ethylis acetat, aqua purificata, propanum et butanum, benzylis benzoas 0.84 mg, ad solutionem pro 1 g, solutio 100 g et, propellentia ad aerosolum, pro vase 130 g.	
Indication		Douleurs musculaires et troubles articulaires	
Conditionnements	01	001	150 ml D
Valable jusqu'au		illimité	

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.	02.11.2022
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	
Conditionnements	01	001	1 x 4 stylo(s) pré-rempli(s) B
	02	002	1 x 4 stylo(s) pré-rempli(s) B
	03	003	1 x 4 stylo(s) pré-rempli(s) B
	04	004	1 x 4 stylo(s) pré-rempli(s) B
	05	005	1 x 4 stylo(s) pré-rempli(s) B
	06	006	1 x 4 stylo(s) pré-rempli(s) B
Remarque		NAS (New Active Substance): tirzepatidum	
Valable jusqu'au		01.11.2027	

**01 Pectorex Bronchialpastillen neo, Bronchialpastillen**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 69096	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	09.11.2022
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 3.05 mg, eucalypti aetheroleum 1.4 mg, levomentholum 3.85 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 1.4 mg, DER: 3-6:1, glycerolum 60 mg, liquiritiae succus 129.63 mg, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	001	36 Tablette(n) E
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prograf 0,5 mg, Kapseln****02 Prograf 1 mg, Kapseln****03 Prograf 5 mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>68943</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.15.0.	17.11.2022
Zusammensetzung	01	Kapsel: tacrolimusum 0.5 mg, excipients pro capsula.	
	02	Kapsel: tacrolimusum 1.0 mg, excipients pro capsula.	
	03	Kapsel: tacrolimusum 5.0 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001 60 Kapsel(n)	A
	02	002 60 Kapsel(n)	A
	03	003 60 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Deklaration nur für Wirkstoff(e), nicht für deklarationspflichtige Hilfsstoffe. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 HMG (SR 812.21) von Prograf / 53152	
Gültig bis		16.11.2027	

**01 Rivastigmin-Mepha Patch 4.6 mg/24 h, Transdermale Pflaster****02 Rivastigmin-Mepha Patch 9.5 mg/24 h, Transdermale Pflaster****03 Rivastigmin-Mepha Patch 13.3 mg/24 h, Transdermale Pflaster**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>68795</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	15.11.2022
Zusammensetzung	01	rivastigminum 6.4 mg, 2-ethylhexylis acrylatis et vinylis acetatis polymerisatum, polyisobutylum, silica colloidalis anhydrica, paraffinum perliquidum, Trägermaterial: polyethylenum/aluminium polyesterum, polyesterum, ad praeparationem pro 4.3 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 4.6 mg/24h.	
	02	rivastigminum 12.8 mg, 2-ethylhexylis acrylatis et vinylis acetatis polymerisatum, polyisobutylum, silica colloidalis anhydrica, paraffinum perliquidum, Trägermaterial: polyethylenum/aluminium polyesterum, polyesterum, ad praeparationem pro 8.5 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 9.5 mg/24h.	
	03	rivastigminum 19.2 mg, 2-ethylhexylis acrylatis et vinylis acetatis polymerisatum, polyisobutylum, silica colloidalis anhydrica, paraffinum perliquidum, Trägermaterial: polyethylenum/aluminium polyesterum, polyesterum, ad praeparationem pro 12.8 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 13.3 mg/24h.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	001 30 Pflaster	B
	02	002 30 Pflaster	B
		003 2 x 30 Pflaster	B
	03	004 30 Pflaster	B
		005 2 x 30 Pflaster	B
Gültig bis		14.11.2027	

01 Sitagliptin NOBEL 25 mg, Filmtabletten  
 02 Sitagliptin NOBEL 50 mg, Filmtabletten  
 03 Sitagliptin NOBEL 100 mg, Filmtabletten  
 NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68680	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	17.11.2022
Zusammensetzung	01	sitagliptinum 25 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearylis fumaras, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.622 mg.	
	02	sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearylis fumaras, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.244 mg.	
	03	sitagliptinum 100 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearylis fumaras, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 2.489 mg.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
Gültig bis		16.11.2027	

**01 Spikevax Bivalent Original / Omicron 10 mg/ml, Fertigspritze**

Moderna Switzerland GmbH, 4052 Basel

Zul.-Nr.: <b>69123</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	11.11.2022
Zusammensetzung	01	Suspension: imelasomeranum 0.025 mg pro dosi, elasomeranum 0.025 mg pro dosi, heptadecan-9-ylis 8-((2-hydroxyethyl)(6-oxo-6-(undecyloxy)hexyl)amino)-octanoas pro dosi, cholesterolum pro dosi, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum pro dosi, 1,2-dimyristoyl-rac-glycero-3-polyethylenglycoli 2000 aether methylicus pro dosi, trometamolium pro dosi, trometamoli hydrochloridum pro dosi, acidum aceticum pro dosi, natrii acetat trihydricus pro dosi, saccharum pro dosi, aqua ad iniectabile, pro dosi.	
Anwendung		Spikevax Bivalent Original / Omicron ist für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Personen ab 18 Jahren indiziert.	
Packung/en	01	001	10 Fertigspritze(n) Spikevax Bivalent (Original/Omicron) 0.10 mg/ml Fertigspritze, Fertigspritze (Polymer) mit Kolbenstopfen (Brombutylkautschuk, ohne Nadel) <b>B</b>
Bemerkung		Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		25.08.2024	

**01 Subvectin 3 mg, comprimés**

Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: <b>68371</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.05.	04.11.2022
Composition	01	ivermectinum 3 mg, cellulolum microcristallinum, amyllum pregelificatum, E 320, magnesii stearas, pro compresso.	
Indication		Traitement de la strongyloïdose gastro-intestinale, traitement de la microfilarémie due à la filariose lymphatique, traitement de la gale sarcoptique humaine	
Conditionnements	01	001	4 comprimé(s) <b>B</b>
		002	8 comprimé(s) <b>B</b>
Remarque		Autorisation selon l'art. 14 al. 1 let. a bis LPT <sub>h</sub> (RS 812.21)	
Valable jusqu'au		03.11.2027	

**01 Swidro Bronchialpastillen N, Lutschpastillen**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>69121</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.02.0.	09.11.2022
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 3.05 mg, eucalypti aetheroleum 1.4 mg, levomentholium 3.85 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 1.4 mg, DER: 3-6:1, glycerolum 60 mg, liquiritiae succus 129.63 mg, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	001	36 Tablette(n) <b>E</b>
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Temozolomid Devatis 5 mg, Kapseln  
 02 Temozolomid Devatis 20 mg, Kapseln  
 03 Temozolomid Devatis 100 mg, Kapseln  
 04 Temozolomid Devatis 140 mg, Kapseln  
 05 Temozolomid Devatis 180 mg, Kapseln  
 06 Temozolomid Devatis 250 mg, Kapseln  
 Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 68606	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	17.11.2022
Zusammensetzung	01	temozolomidum 5 mg, lactosum 132.8 mg, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium max. 0.3 mg, silica colloidalis anhydrica, acidum tartaricum, acidum stearicum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 132, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula.	
	02	temozolomidum 20 mg, lactosum 182.2 mg, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium max. 0.5 mg, silica colloidalis anhydrica, acidum tartaricum, acidum stearicum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula.	
	03	temozolomidum 100 mg, lactosum 175.7 mg, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium max. 0.6 mg, silica colloidalis anhydrica, acidum tartaricum, acidum stearicum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula.	
	04	temozolomidum 140 mg, lactosum 246 mg, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium max. 0.9 mg, silica colloidalis anhydrica, acidum tartaricum, acidum stearicum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 132, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula.	
	05	temozolomidum 180 mg, lactosum 316.3 mg, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium max. 1.1 mg, silica colloidalis anhydrica, acidum tartaricum, acidum stearicum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula.	
	06	temozolomidum 250 mg, lactosum 154.3 mg, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium max. 0.9 mg, silica colloidalis anhydrica, acidum tartaricum, acidum stearicum, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	5 Kapsel(n) A
		002	20 Kapsel(n) A
	02	003	5 Kapsel(n) A
		004	20 Kapsel(n) A
	03	005	5 Kapsel(n) A
		006	20 Kapsel(n) A
	04	007	5 Kapsel(n) A
		008	20 Kapsel(n) A
	05	009	5 Kapsel(n) A
		010	20 Kapsel(n) A
	06	011	5 Kapsel(n) A
		012	20 Kapsel(n) A
Gültig bis		16.11.2027	



**01 Ticagrelor Spirig HC 60 mg, Filmtabletten**  
**02 Ticagrelor Spirig HC 90 mg, Filmtabletten**  
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>68953</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.2.	02.11.2022
Zusammensetzung	01	ticagrelorum 60.0 mg, mannitolium, calcii hydrogenophosphas dihydricus, hydroxypropylcellulosum, carmellosum calcicum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, E 172 (rubrum), macrogolum 6000, pro compresso obducto.	
	02	ticagrelorum 90.0 mg, mannitolium, calcii hydrogenophosphas dihydricus, hydroxypropylcellulosum, carmellosum calcicum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, talcum, E 172 (flavum), macrogolum 8000, pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmung in Kombination mit Acetylsalicylsäure	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) Blisterpackung B
		002	100 Tablette(n) B
		003	168 Tablette(n) Blisterpackung B
	02	004	56 Tablette(n) Blisterpackung B
		005	100 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) Blisterpackung B
		007	168 Tablette(n) Blisterpackung B
Gültig bis		01.11.2027	

**01 Vazkepa 998 mg, Weichkapseln**  
 Amarin Switzerland GmbH, Gotthardstrasse 2, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>68354</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	22.11.2022
Zusammensetzung	01	Kapsel: ethylis icosapentas 998 mg, E 307, Kapselhülle: gelatina, sorbitolum liquidum non cristallisabile corresp. sorbitolum 78.5 - 83.2 mg, glycerolum, maltitolium liquidum corresp. maltitolium 28.9 - 30.4 mg, aqua purificata, triglycerida media, lecithinum ex soja, Drucktinte: E 171, propylenglycolum, hypromellosum, pro capsula.	
Anwendung		Blutlipidsenkende Mittel	
Packung/en	01	001	120 mg B
		002	4 x 2 mg B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): ethylis icosapentas, DCI mod.	
Gültig bis		21.11.2027	

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 A.Vogel AtroGel, Gel

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>56199</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	01.11.2022
Zusammensetzung	01	arnicae floris recentis tinctura 500 mg, ratio: 1:20, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden	
Packung/en	01	008	100 ml
		022	50 ml
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

#### 01 A. Vogel Stirnhöhlen, Nasenspray

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>56157</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.1.	17.11.2022
Zusammensetzung	01	hydrargyrum sulfuratum rubrum (HAB) D8, hydrastis canadensis (Ph.Eur.Hom.) D6, kalii dichromas D6, lemna minor (HAB) D4, luffa operculata (HAB) D6 ana partes 200 mg, natrii chloridum, natrii phosphates, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei akuten Entzündungen der Nasennebenhöhlen, mit Beschwerden wie Nasennebenhöhlen Katarrh, Stockschnupfen mit Druckschmerzen in der Stirn und in den Kieferknochen sowie Schnupfen mit zäher Verschleimung des Nasen-Rachenraumes	
Packung/en	01	001	20 ml
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Dosier-Spray)	
Gültig bis		unbegrenzt	

#### 01 Abacavir-Lamivudin-Mepha 600 mg/300 mg, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>67064</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	21.11.2022
Zusammensetzung	01	abacavirum 600 mg, lamivudinum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n)
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Aimovig 70 mg/ml, Injektionslösung im Fertigpen**  
**02 Aimovig 140 mg/ml, Injektionslösung im Fertigpen**  
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>66748</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	erenumabum 70 mg, saccharum, polysorbatum 80, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum corresp. natrium 0.2 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	erenumabum 140 mg, saccharum, polysorbatum 80, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum corresp. natrium 0.2 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Migräneprophylaxe	
Packung/en	01	002	1 x 1 ml Injektor(en), vorgefüllt/Pen <b>B</b>
	02	003	1 x 1 ml Injektor(en), vorgefüllt/Pen <b>B</b>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Aimovig 70 mg/ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**  
**02 Aimovig 140 mg/ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**  
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>66620</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	erenumabum 70 mg, saccharum, polysorbatum 80, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum, natrium 0.2 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	erenumabum 140 mg, saccharum, polysorbatum 80, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum, natrium 0.2 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Migräneprophylaxe	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Amavita Bisacodyl-N 5mg, Dragées**  
 Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>67150</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.11	03.11.2022
Zusammensetzung	01	bisacodylum 5 mg, color.: E 104, E 127, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	001	30 Dragée(s) <b>D</b>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Amavita Dextromethorphan, Hustentabletten**  
 Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>67013</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.01.1.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	002	16 Tablette(n) <b>B</b>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Antidry Calm, Lotion****02 Antidry Calm sensitive, Lotion**

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

Zul.-Nr.: <b>57964</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	02.11.2022
Zusammensetzung	01	natrii (S)-lactas 60.8 mg et acidum (S)-lacticum 1.25 mg corresp. acidum (S)-lacticum (sine aqua) 50.0 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 50 mg, amygdalae oleum raffinatum 100 mg, aromatica, antiox.: E 320, conserv.: phenoxyethanolum, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
	02	natrii (S)-lactas 60.8 mg et acidum (S)-lacticum 1.25 mg corresp. acidum (S)-lacticum (sine aqua) 50.0 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 50 mg, amygdalae oleum raffinatum 100 mg, antiox.: E 320, conserv.: phenoxyethanolum, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Mittel für empfindliche Haut	
Packung/en	01	001	200 ml D
		002	500 ml D
	02	003	200 ml D
		004	500 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Aqua ad iniectionabilia Sintetica, solution injectable**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>56530</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 05.03.4.	10.11.2022
Composizione	01	aqua ad iniectionabile q.s. pro 1 ml.	
Indicazione		Solution vectrice	
Confezione/i	01	001	10 x 2 ml fiala/fiale B
		002	10 x 5 ml fiala/fiale B
		003	10 x 10 ml fiala/fiale B
		005	1 x 100 ml flaconcino/flaconcini B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

**01 Arkocaps Escholtzia, gélules**

Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26

N° d'AMM: <b>57426</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	29.11.2022
Composition	01	eschscholziae californicae herbae cum flore pulvis 300 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Traditionnellement utilisé pour lutter contre la tension nerveuse et pour améliorer la qualité du repos nocturne	
Conditionnements	01	001	45 capsule(s) D
		002	150 capsule(s) D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Arkocaps Valériane nouvelle formule, gélules**

Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26

N° d'AMM: <b>66592</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	22.11.2022
Composition	01	valerianae radice pulvis 350 mg, excipients pro capsula.	
Indication		traditionnellement en cas de tensions nerveuses et de troubles du sommeil	
Conditionnements	01	001	45 capsule(s) D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Arnica/Cactus comp., Globuli velati**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60286</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.	17.11.2022
Zusammensetzung	01	arnica montana e planta toto rec. ferm 33c D14 (HAB 33c) 10 mg, crataegus laevigata/monogyna e foliis et fructibus rec. ferm 33d D2 (HAB 33d) 10 mg, selenicereus grandiflorus (HAB) ferm 33d D2 (HAB 33d) 10 mg, cinis e fructibus germinatis avenae sativae cum magnesio phosphorico (1:1) D2 (HAB 6) 50 mg, saccharum 950 mg, aqua purificata, lactosum 49.50 mg, ad globulos pro 1 g, corresp. 40 granula homoeopathica velata.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Arnigel Boiron, gel**

Boiron SA, 1754 Avry

N° d'AMM: <b>55839</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.1.	08.11.2022
Composition	01	arnica montana TM 70 mg, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Selon la conception homéopathique en cas de traumatismes locaux, bosses, ecchymoses, contusions, fatigue musculaire et douleurs musculaires dues à un effort	
Conditionnements	01	001	120 g D
		002	45 g D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Précisions de la forme pharmaceutique et du champ d'application)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Atropair Steri-Nebs 0.5 mg / 2 ml, Lösung zur Inhalation**  
**02 Atropair Steri-Nebs 0.25 mg / 1 ml, Lösung zur Inhalation**  
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58404</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	ipratropii bromidum 522 µg corresp. ipratropii bromidum anhydricum 500 µg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum ad pH, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 2 ml.	
	02	ipratropii bromidum 261 µg corresp. ipratropii bromidum anhydricum 250 µg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum ad pH, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	008	60 Einzeldose(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	009	60 Einzeldose(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Bacillus cereus D4, Injektionslösung (s.c., i.m.)**  
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>59112</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.1.	03.11.2022
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: bacillus cereus e volumine cellulae (lyophil., steril.) D4 aquos (HAB 5b), aqua ad iniectabile, natrii chloridum corresp. natrium 3.54 mg, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Balmed Hermal F, Medizinisches Oelbad**  
 Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>41476</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	arachidis oleum 464.5 mg, paraffinum perliquidum 470 mg, macrogoli 4 aether laurilicus, isopropylis palmitas, poly(ethylenglycoli)/poly(propylenglycoli) 120/10-trimethylolpropylis trioleas, macrogoli 2 aether laurilicus, aqua, acidum citricum monohydricum, propylenglycolum, E 321 0.1 mg, E 304, aromatica cum limonenum q.s. et linaloolum q.s., ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene empfindliche Haut, unterstützende Behandlung verschiedener Hauterkrankungen	
Packung/en	01	001	200 ml <span style="float: right;">D</span>
		002	500 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>65034</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	11.11.2022
Zusammensetzung	01	bisoprololi fumaras 2.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	bisoprololi fumaras 5 mg, excipiens pro compresso.	
	03	bisoprololi fumaras 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Betarezeptorenblocker	
Packung/en	01	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
	02	009	30 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
	03	011	30 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Bisoprolol Helvepharm, Tabletten)	
Gültig bis		29.09.2023	

**01 Bisoprolol-Mepha 2.5 mg, Tabletten****02 Bisoprolol-Mepha 5 mg, Tabletten****03 Bisoprolol-Mepha 10 mg, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>63190</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	02.11.2022
Zusammensetzung	01	bisoprololi fumaras 2.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	bisoprololi fumaras 5 mg, excipiens pro compresso.	
	03	bisoprololi fumaras 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Betarezeptorenblocker	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Brivex, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>55465</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	21.11.2022
Zusammensetzung	01	brivudinum 125 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 37 mg, povidonum K 26-28, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Herpesinfektionen	
Packung/en	01	002	7 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Calcitriol Salmon Pharma 0,25 ug, Kapseln****02 Calcitriol Salmon Pharma 0,5 ug, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: 55950	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	16.11.2022
Zusammensetzung	01	calcitriolum 0.25 µg, triglycerida media, E 320, E 321, Kapselhülle: gelatina, glycerolum (85 per centum), sorbitolum liquidum partim deshydricum corresp. sorbitolum 2.69-4.3 mg, E 171, E 172 (rubrum), pro capsula.	
	02	calcitriolum 0.5 µg, triglycerida media, E 320, E 321, Kapselhülle: gelatina, glycerolum (85 per centum), sorbitolum liquidum partim deshydricum corresp. sorbitolum 2.7-4.32 mg, E 172 (rubrum), pro capsula.	
Anwendung		Renale Osteodystrophie, Hypoparathyreoidismus, Rachitis, postmenopausale Osteoporose	
Packung/en	01	002 30 Kapsel(n)	B
		004 100 Kapsel(n)	B
	02	006 30 Kapsel(n)	B
		008 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Carmol Pastilles pour la gorge, Pastilles**

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

N° d'AMM: 59251	Catégorie de remise: E	Index: 12.03.9.	15.11.2022
Composition	01	levomentholum 12 mg, aetherolea 1.2 mg ut thymi aetheroleum, limonis aetheroleum, anisi aetheroleum, citronellae aetheroleum, salviae aetheroleum, myristicae fragrantis aetheroleum, caryophylli aetheroleum, cassiae aetheroleum, lavandulae aetheroleum, spicae aetheroleum, acesulfamum kalicum, aromatica, excipients pro pastillo.	
Indication		en cas de toux et d'enrouement	
Conditionnements	01	001 45 g	E
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	



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

Zul.-Nr.: <b>66480</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	15.11.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 500 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: lidocaini hydrochloridum monohydricum 20 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 1 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: lidocaini hydrochloridum monohydricum 35 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 3.5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Zul.-Nr.: <b>66482</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	15.11.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 500 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 5 ml.	
	02	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 1 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 10 ml.	
	03	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 2 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Celecoxib-Mepha 100 mg, Kapseln****02 Celecoxib-Mepha 200 mg, Kapseln**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>63126</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	11.11.2022
Zusammensetzung	01	celecoxibum 100 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	celecoxibum 200 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		selektiver COX-2-Hemmer	
Packung/en	01	001 30 Kapsel(n)	B
	02	003 30 Kapsel(n)	B
		005 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Codicalm, Sirup**

Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Wiesenstrasse 21, 5412 Gebenstorf

Zul.-Nr.: <b>60540</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.03.1.	25.07.2019
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 15 mg, carmellosum natricum corresp. natrium 13.2 mg, sorbitolum liquidum non cristallisabile 7.5 g, acidum citricum, aromatica, E 210 15 mg, aqua purificata ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001 200 ml	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 (von C nach B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Coditussin, Bronchialpastillen**

Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Wiesenstrasse 21, 5412 Gebenstorf

Zul.-Nr.: <b>66331</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.03.1.	25.07.2019
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 5 mg, aromatica, color.: E 150c, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Reizhusten bei Erkältungen	
Packung/en	01	001 40 Stück Pastillen	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 (von C nach B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Coop Vitality Bisacodyl-N 5mg, Dragées**

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>67142</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.11	10.11.2022
Zusammensetzung	01	bisacodylum 5 mg, color.: E 104, E 127, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	001 30 Dragée(s)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Coop Vitality Dextromethorphan, Hustentabletten**

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>66985</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.01.1.	07.11.2022
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, E 200, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	002	16 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 (von C nach B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Cordarone, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>41060</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.02.0.	30.11.2022
Composition	01	amiodaroni hydrochloridum 50 mg, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 20 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiarythmique	
Conditionnements	01	018	6 ampoule(s) <span style="float: right;">B</span>
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Cornea/Levisticum comp., Augentropfen**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60285</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.	29.11.2022
Zusammensetzung	01	cornea bovis GI D6 (HAB 41c) 100 mg (Rind:), corpus vitreum bovis GI D6 (HAB 41b) 100 mg (Rind: Gehirn), lens cristallina bovis GI D6 (HAB 41b) 100 mg (Rind:), levisticum officinale e radice rec. ferm 33c D5 (HAB 33c) 100 mg, nervus opticus bovis GI D5 (HAB 41a) 100 mg (Rind: Gehirn), quercus robur/petraea e cortice cum calcio carbonico D 12 (HAB 5b) (factus ex: quercus robur/petraea e cortice, decoctum TM (HAB 23a) potentiae cum calcium carbonicum e cinere quercus corticis solutum) 100 mg, rosae aetheroleum D7 (HAB 5a) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 33 guttae.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Collyria)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Dexamethason Galepharm Amp 4mg/1ml, Injektionslösung****02 Dexamethason Galepharm Amp 8mg/2ml, Injektionslösung**

Galepharm AG, Neustadtgasse 7, 8001 Zürich

Zul.-Nr.: <b>66710</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.26	24.11.2022
Zusammensetzung	01	dexamethasoni dihydrogenophosphas 4 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, dinatrii edetas, propylenglycolum 20 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectionem ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.7 mg.	
	02	dexamethasoni dihydrogenophosphas 8 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, dinatrii edetas, propylenglycolum 40 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectionem ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium 7.4 mg.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	01	001 3 Ampulle(n)	B
		002 10 Ampulle(n)	B
	02	003 3 Ampulle(n)	B
		004 10 Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>68144</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	11.11.2022
Zusammensetzung	01	dexibuprofenum 200 mg, silica colloidalis anhydrica, cellulolum microcristallinum, hypromellosem, carmellosem natrium conexum corresp. natrium 82 µg, talcum purificatum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, pro compresso obducto.	
	02	dexibuprofenum 300 mg, silica colloidalis anhydrica, cellulolum microcristallinum, hypromellosem, carmellosem natrium conexum corresp. natrium 123 µg, talcum purificatum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, pro compresso obducto.	
	03	dexibuprofenum 400 mg, silica colloidalis anhydrica, cellulolum microcristallinum, hypromellosem, carmellosem natrium conexum corresp. natrium 163 µg, talcum purificatum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.07.2027	

**01 Diclo-Acino 10 mg/g, Gel**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>62771</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	17.11.2022
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, diisopropyli adipas, acidum lacticum, alcohol isopropylicus, hydroxypropylcellulosum, hydroxyethylcellulosum, aqua purificata, E 223, ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Diovan 80 mg, Filmtabletten****02 Diovan 160 mg, Filmtabletten****04 Diovan 40 mg, Filmtabletten****05 Diovan 320 mg, Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55743</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	22.11.2022
Zusammensetzung	01	valsartanum 80 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 160 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	valsartanum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	valsartanum 320 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	002	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	02	006	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
	04	014	28 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) 55743 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Dolo-Spedifen forte 400, compresse pellicolari**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>56720</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	11.11.2022
Composizione	01	ibuprofenum 400 mg ut ibuprofenum argininum, argininum, natrii hydrogenocarbonas, crospovidonum, magnesii stearas, coperta: hypromellosum, saccharum 16.7 mg, macrogolum 4000, titanii dioxidum, pro compresso obducto corresp. natrium 83 mg.	
Indicazione		Antiflogistico, Analgesico, Antipiretico	
Confezione/i	01	002	10 compressa/compresse D
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

**01 Drossafol, Tabletten**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>56272</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.07.3.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	acidum folicum 5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Durch Folsäure-Mangel verursachte megaloblastische Anämien	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		003	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Duraphat, Suspension**

GABA Schweiz AG, Grabetsmattweg, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>55862</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 13.05.1.	24.11.2022
Zusammensetzung	01	fluoridum 22.6 mg ut natrii fluoridum 50 mg, saccharinum, arom.: vanillinum et alia, excipients ad suspensionem pro 1 ml corresp. ethanolum 34 % V/V.	
Anwendung		Kariesprophylaxe, Desensibilisierung hypersensitiver Zähne	
Packung/en	01	001	1 x 10 ml Tube <span style="float: right;">B</span>
		009	5 x 1,6 ml Glaszylinderampulle <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Edurant, Filmtabletten**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>61548</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	01.11.2022
Zusammensetzung	01	rilpivirinum 25 mg ut rilpivirini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Enhertu 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Vulkanstrasse 106, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: <b>67967</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	24.11.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: trastuzumabum deruxtecanum 100 mg, saccharum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbitum 80, pro vitro.	
Anwendung		HER2-positiver Brustkrebs	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, neu: L01FD04) Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		29.11.2023	

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

Zul.-Nr.: <b>67074</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	01.11.2022
Zusammensetzung	01	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipients pro compresso.	
	02	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 20 mg, antiox.: E 310, E 320, excipients pro compresso.	
	03	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 40 mg, antiox.: E 310, E 320, excipients pro compresso.	
	04	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 80 mg, antiox.: E 310, E 320, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	010	28 Tablette(n) B
		011	98 Tablette(n) B
	02	012	28 Tablette(n) B
		013	98 Tablette(n) B
	03	014	28 Tablette(n) B
		015	100 Tablette(n) B
	04	016	28 Tablette(n) B
		017	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 FemiRing, Ring zur vaginalen Anwendung**  
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>66569</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	etonogestrelum 11 mg, ethinylestradiolum 3.474 mg, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	1 Stück Vaginalring B
		002	3 Stück Vaginalring B
		003	6 Stück Vaginalring B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: Vaginalring mit 6 Stück)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 FemiRing, Ring zur vaginalen Anwendung**  
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>66569</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	etonogestrelum 11 mg, ethinylestradiolum 3.474 mg, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	1 Stück Vaginalring B
		002	3 Stück Vaginalring B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Fisherman's Friend Cassis Halspastillen, Lutschtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>62156</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	22.11.2022
Zusammensetzung	01	levomentholum 6.038 mg, E 1450 corresp. natrium 0.3 mg, silica colloidalis anhydrica, sorbitolum 1061.68 mg, aromatica (Cassis) cum maltitolum 21.62 mg et propylenglycolum et alcohol benzylicus 0.006 mg, magnesii stearas, sucralosum, acesulfamum kalicum, pro pastillo.	
Anwendung		Empfohlen bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	003	25 g E
		004	2 x 25 g E
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Fisherman's Friend Cassis, ohne Zucker, mit Sorbitol, Pastillen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Fisherman's Friend Citrus Halspastillen, Lutschtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>57560</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	22.11.2022
Zusammensetzung	01	levomentholum 6.038 mg, E 1450 corresp. natrium 0.3 mg, silica colloidalis anhydrica, sorbitolum 1010.9 mg, aromatica (Citrus blend) cum maltitolum 37.571 mg, magnesii stearas, acidum citricum monohydricum, sucralosum, acesulfamum kalicum, pro pastillo.	
Anwendung		Empfohlen bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	002	25 g E
		004	2 x 25 g E
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Fisherman's Friend Citrus, ohne Zucker, mit Sorbitol, Pastillen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Fisherman's Friend Spearmint Halspastillen, Lutschtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>66257</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	22.11.2022
Zusammensetzung	01	levomentholum 4.83 mg, E 1450 corresp. natrium 0.2 mg, silica colloidalis anhydrica, sorbitolum 1081.805 mg, magnesii stearas, sucralosum, acesulfamum kalicum, aromatica (Cooling), aromatica (Spearmint) cum maltitolum 6.5 mg, pro pastillo.	
Anwendung		Empfohlen bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	004	25 g E
		005	2 x 25 g E
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Fisherman's Friend Spearmint, ohne Zucker, mit Sorbitol, Pastillen)	
Gültig bis		unbegrenzt	



**01 Fludarabin-Teva 50 mg/2 ml, Konzentrat für Injektions-/Infusionslösung**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58535</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	07.11.2022
Zusammensetzung	01	fludarabini phosphas 25 mg, mannitolium, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 x 50 mg Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Grofenac Retard, Filmtabletten**

Dr. Grossmann AG, Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: <b>47702</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	04.11.2022
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Packung/en	01	011	10 Tablette(n) B
		046	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Grofenac, Suppositorien**

Dr. Grossmann AG, Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: <b>47703</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	04.11.2022
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 100 mg, excipients pro suppositorio.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Packung/en	01	018	5 Suppositorien B
		034	10 Suppositorien B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Holunder Halspastillen, Pastillen**

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

Zul.-Nr.: <b>56277</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	04.11.2022
Zusammensetzung	01	sambuci fructus succus spissus 39 mg, glycerolum 18 mg, aromatica, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Lindert bei Heiserkeit und Halsweh	
Packung/en	01	004	220 g E
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Hydrocortison Galepharm, Tabletten**  
Galepharm AG, Neustadtgasse 7, 8001 Zürich

Zul.-Nr.: 57970	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.21	10.11.2022
Zusammensetzung	01	hydrocortisonum 10 mg, carmellosum natricum conexum, cellulosum microcrystallinum, lactosum monohydricum 70 mg, magnesi stearas, pro compresso, natrium 0.2035 mg.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Iberogast Classic, Tropfen zum Einnehmen**  
Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 47827	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	17.11.2022
Zusammensetzung	01	iberidis amarae recentis extractum ethanolicum liquidum 0.15 ml, DER: 1:1.5-2.5, angelicae radices extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, cardui mariae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, carvi extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, chelidonii herbae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, liquiritiae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, matricariae extractum ethanolicum liquidum 0.2 ml, DER: 1:2-4, melissae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, menthae piperitae extractum ethanolicum liquidum 0.05 ml, DER: 1:2.5-3.5, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 31 % V/V.	
Anwendung		Bei funktionellen Magen-Darmbeschwerden (Reizmagen und Reizdarm)	
Packung/en	01	001	20 ml D
		002	50 ml D
		003	100 ml D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Iberogast, Tropfen zum Einnehmen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Imfinzi 120 mg/2.4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**02 Imfinzi 500 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66548	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	04.11.2022
Zusammensetzung	01	durvalumabum 120 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, polysorbitum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2.4 ml.	
	02	durvalumabum 500 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, polysorbitum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Invega 3 mg, Retardtabletten****02 Invega 6 mg, Retardtabletten****03 Invega 9 mg, Retardtabletten**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 57961	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	29.11.2022
Zusammensetzung	01	paliperidonum 3 mg, polyethyleni oxidum, natrii chloridum corresp. natrium 11.8 mg, povidonum K 29-32, acidum stearicum, E 172 (rubrum), E 321, Überzug: hydroxyethylcellulosum, macrogolum 3350, cellulosi acetat, hypromellosesum, lactosum monohydricum 13.2 mg, triacetinum, cera carnauba, E 171, Drucktinte: hypromellosesum, propylenglycolum, E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	02	paliperidonum 6 mg, polyethyleni oxidum, natrii chloridum corresp. natrium 11.8 mg, povidonum K 29-32, acidum stearicum, E 172 (rubrum), E 321, Überzug: hydroxyethylcellulosum, macrogolum 3350, cellulosi acetat, hypromellosesum, macrogolum 400, cera carnauba, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), Drucktinte: hypromellosesum, propylenglycolum q.s., E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	03	paliperidonum 9 mg, polyethyleni oxidum, natrii chloridum corresp. natrium 11.8 mg, povidonum K 29-32, acidum stearicum, E 172 (rubrum), E 321, Überzug: hydroxyethylcellulosum, macrogolum 3350, cellulosi acetat, hypromellosesum, macrogolum 400, cera carnauba, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: hypromellosesum, propylenglycolum, E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ipramol Steri-Nebis, Lösung für einen Vernebler**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58253	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	ipratropii bromidum 0.5 mg, salbutamololum 2.5 mg ut salbutamoli sulfas, excipiens ad solutionem pro 2.5 ml.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	004	60 (2 x 30) Einzeldose(n) zu 2.5 ml B
		005	60 Einzeldose(n) zu 2.5 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Kevzara 150 mg/1.14 ml, solution pour injection en seringue pré-remplie****02 Kevzara 200 mg/1.14 ml, solution pour injection en seringue pré-remplie**

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

N° d'AMM: <b>66424</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	10.11.2022
Composition	01	sarilumabum 150 mg, histidinum aut histidini hydrochloridum monohydricum, arginini hydrochloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1.14 ml.	
	02	sarilumabum 200 mg, histidinum aut histidini hydrochloridum monohydricum, arginini hydrochloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1.14 ml.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde	
Conditionnements	01	001	2 seringue(s) pré-remplie(s) B
	02	003	2 seringue(s) pré-remplie(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Kevzara 150 mg/1.14 ml, solution pour injection en stylo pré-rempli****02 Kevzara 200 mg/1.14 ml, solution pour injection en stylo pré-rempli**

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

N° d'AMM: <b>66425</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	10.11.2022
Composition	01	sarilumabum 150 mg, histidinum aut histidini hydrochloridum monohydricum, arginini hydrochloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1.14 ml.	
	02	sarilumabum 200 mg, histidinum aut histidini hydrochloridum monohydricum, arginini hydrochloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1.14 ml.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde	
Conditionnements	01	001	2 stylo(s) pré-remplie(s) B
	02	003	2 stylo(s) pré-remplie(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Klosterfrau Melisengeist, Flüssigkeit zum Einnehmen und Einreiben und Gurgeln**

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 17097	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	08.11.2022
Zusammensetzung	01	destillatum ex melissae folium, helenii rhizoma, gentianae radix, aurantii amari epicarpium et mesocarpium, angelicae radix, zingiberis rhizoma, caryophyllatae flos, galangae rhizoma, cinnamomi cortex, cassiae flos, myristicae semen, piperis nigri fructus, cardamomi fructus corresp. aetherolea 0.073 g, excipiens ad solutionem pro 100 g, corresp. ethanolum 66 % V/V.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	002	47 ml D
		003	95 ml D
		005	200 ml D
		007	75 ml D
		008	155 ml D
		072	20 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform, alt: Alcoholat)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Lansoprazol Sandoz 15, Kapseln****02 Lansoprazol Sandoz 30, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58131	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	lansoprazolum 15 mg, excipiens pro capsula.	
	02	lansoprazolum 30 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		peptisches Ulcus, gastroösophageale Refluxkrankheit	
Packung/en	01	001	14 Kapsel(n) B
		003	28 Kapsel(n) B
		005	56 Kapsel(n) B
		007	112 Kapsel(n) B
		022	14 Kapsel(n) HDPE-Flaschen B
		023	28 Kapsel(n) HDPE-Flaschen B
		024	56 Kapsel(n) HDPE-Flaschen B
		025	112 Kapsel(n) HDPE-Flaschen B
	02	013	14 Kapsel(n) B
		015	28 Kapsel(n) B
		017	56 Kapsel(n) B
		026	14 Kapsel(n) HDPE-Flaschen B
		027	28 Kapsel(n) HDPE-Flaschen B
		028	56 Kapsel(n) HDPE-Flaschen B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Lasix 20 mg/2 ml, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>30630</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	04.11.2022
Composition	01	furosemidum 20 mg ut furosemidum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Indication		Diurétique	
Conditionnements	01	017	5 ampoule(s) <b>B</b>
Remarque		(Révocation du dosage 40 mg / 4 ml)	
Valable jusqu'au		01.12.2023	

**01 Lichenes comp., Sirup**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59298</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	extractum liquidum 2003.3 mg ex lichen islandicus ( <i>Cetraria islandica</i> (L.) Ach. s.l., thallus sicc.) 200 mg et <i>cladonia rangiferina</i> thallus sicc. ( <i>Cladonia rangiferina</i> (L.) Nyl., thallus) 80 mg et <i>usnea</i> sp. thallus sicc. ( <i>Usnea barbata</i> (L.) Wigg./ <i>Usnea subfloridana</i> Stirton / <i>Usnea filipendula</i> Stirton, thallus) 40 mg DER: 1:6, Auszugsmittel aqua purificata, saccharum 200 mg, acaciae gummi dispersione desiccatum, <i>lobaria pulmonaria</i> TM 201,0 mg, mel 871,0 mg, anisi stellati aetheroleum ( <i>Illicium verum</i> Hook.f., aetheroleum) 6.7 mg, saccharum 3618,0 mg, aqua purificata, ad solutionem pro 5 ml, corresp. 6,7 g, corresp. ethanolum 3 % V/V.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Lorazepam Xilmac 4 mg/ml, solution injectable**

Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: <b>50490</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.04.1.	14.11.2022
Composition	02	lorazepamum 4 mg, macrogolum 400, alcohol benzylicus 21 mg, propylenglycolum 822.5 mg ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Anxiolytique	
Conditionnements	02	001	10 x 1 ml ampoule(s) <b>B</b>
Remarque		(Conversion d'une autorisation d'exportation en une autorisation principale) Soumis à la loi fédérale sur les stupéfiants et les substances (RS 812.121)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Magnesium Biomed, Filmtabletten**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: <b>50143</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.1.	16.11.2022
Zusammensetzung	01	Filmtablette: magnesii hydrogenoglutamas tetrahydricus 165.4 mg et magnesii citras nonahydricus 436.8 mg corresp. magnesium 60 mg corresp. magnesium 2.5 mmol, glycerolum (85 per centum), povidonum K 25, macrogolum 6000, solani amyllum, magnesii stearas, acidi ethacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 2:1, nonoxinolum-100, talcum, E 171, hypromellosum, simeticonum, methylcellulosum, E 200, pro compresso obducto.	
Anwendung		Magnesium-Präparat	
Packung/en	01	031 100 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 50 Filmtabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Majorana/Thuja comp., Vaginalgel**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60316</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.	23.11.2022
Zusammensetzung	01	acidum lacticum 3 mg, argentum colloidal (HAB) D4 10 mg, calendula officinalis ex herba recens ferm 33c TM (HAB 33c) 10 mg, echinacea pallida e planta tota rec. ferm 33c TM (HAB 33c) 10 mg, eucalypti aetheroleum (Eucalyptus globulus Labill., Eucalyptus polybractea F.Muell. ex R.T.Baker und Eucalyptus smithii F.Muell. ex R.T.Baker., aetheroleum) 2 mg, kreosotum (HAB) D4 10 mg, liliium lancifolium ex herba recens ferm 33c D1 (HAB 33c) 10 mg, origanum majorana ex herba recens ferm 33c TM (HAB 33c) 10 mg, rosmarini aetheroleum (Rosmarinus officinalis L., aetheroleum) 1 mg, salviae aetheroleum (Salvia officinalis L., aetheroleum) 1 mg, thuja occidentalis e summitatibus recens ferm 33e D1 (HAB 33e) 10 mg, thymi typo thymolo aetheroleum (Thymus vulgaris L., Thymus zygis L., aetheroleum) 1 mg, aqua purificata, glycerolum, litseae cubebae aetheroleum, melaleucae aetheroleum, silica colloidalis hydrica, xanthani gummi, argenti sulfas, ethanolum, ad gelatum pro 1 g, corresp. ethanolum 0.47 % m/m.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Minalgin, Injektionslösung i.m., i.v.**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>14746</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.01.1.	24.11.2022
Zusammensetzung	01	metamizolum natricum monohydricum 500 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgeticum	
Packung/en	01	064 10 x 2 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Minalgin, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>14747</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.01.1.	24.11.2022
Zusammensetzung	01	metamizolum natricum monohydricum 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgeticum	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) B
		003	1000 Tablette(n) PVC Vierkantflasche B
		036	20 Tablette(n) B
		044	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**03 Minalgin, Tropfen**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>34496</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.01.1.	24.11.2022
Zusammensetzung	03	metamizolum natricum monohydricum 500 mg, q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 gutta.	
Anwendung		Analgeticum	
Packung/en	03	022	20 ml B
		023	100 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Modigraf 0,2 mg, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen****02 Modigraf 1 mg, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>66276</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.15.0.	07.11.2022
Zusammensetzung	01	Granulat: tacrolimusum 0.2 mg, excipients ad granulatam.	
	02	Granulat: tacrolimusum 1 mg, excipients ad granulatam.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001	50 Beutel A
	02	002	50 Beutel A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Monoprost, Augentropfen (Mehrdosenflacon)**

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

Zul.-Nr.: <b>66858</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	29.11.2022
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	



**01 Moviprep, Pulver**

Norgine AG, Werfttestrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>57900</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.08.11	10.11.2022
Zusammensetzung	01	A): macrogolum 3350 100 g, natrii sulfas anhydricus 7.5 g, natrii chloridum 2.69 g, kalii chloridum 1.02 g, aspartamum 0.23 g, acesulfamum kalicum, aromatica, ad pulverem, pro charta corresp. natrium 3.49 g, kalium 0.56 g. B): acidum ascorbicum 4.7 g, natrii ascorbas 5.9 g, ad pulverem, pro charta corresp. natrium 0.69 g.	
Anwendung		Zur vollständigen Darmreinigung vor diagnostischen Untersuchungen	
Packung/en	01	001	2 + 2 Sachtet(s) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Naropin 0,2 %, Infusionslösung / Injektionslösung****02 Naropin 0,75 %, Injektionslösung****03 Naropin 1 %, Injektionslösung****04 Naropin 0,5 %, Injektionslösung**

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>54015</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.02.2.	23.11.2022
Zusammensetzung	01	ropivacaini hydrochloridum 2 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	ropivacaini hydrochloridum 7.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	ropivacaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	ropivacaini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästhetikum	
Packung/en	01	011	5 x 10 ml Duofit Twist-off Ampullen <span style="float: right;">B</span>
		038	5 x 20 ml Duofit Twist-off Ampullen <span style="float: right;">B</span>
		100	1 x 5 x 100 ml Polybag <span style="float: right;">B</span>
		119	1 x 5 x 200 ml Polybag <span style="float: right;">B</span>
	02	062	5 x 10 ml Duofit Twist-off Ampullen <span style="float: right;">B</span>
		070	5 x 20 ml Duofit Twist-off Ampullen <span style="float: right;">B</span>
	03	089	5 x 10 ml Duofit Twist-off Ampullen <span style="float: right;">B</span>
		097	5 x 20 ml Duofit Twist-off Ampullen <span style="float: right;">B</span>
	04	194	5 x 10 ml Duofit Twist-off Ampullen <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrößen: 54015 01 046 Naropin 100 ml Polybag, 54015 01 054 Naropin 200 ml Polybag)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Nicorette Polar Mint 2 mg, Lutschtabletten****02 Nicorette Polar Mint 4 mg, Lutschtabletten**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>66204</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 15.02.0.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, excipiens pro compresso obducto.	
	02	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	D
		002 80 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) 66204 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ondexxya 200 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>67759</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 15.01.0.	25.11.2022
Zusammensetzung	01	andexanet alfa 200 mg, trometamolium, trometamoli hydrochloridum, arginini hydrochloridum, saccharum, mannitolium, polysorbitum 80, ad pulverem.	
Anwendung		Antidot gegen Faktor Xa-Inhibitoren	
Packung/en	01	001 4 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Verlängerung der befristeten Zulassung Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		30.08.2023	

**01 Onopordum/Primula comp., Injektionslösung (s.c.)**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60241</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.	17.11.2022
Zusammensetzung	01	calcium carbonicum hahnemanni (HAB) D9 100 mg, hyoscyamus niger ex herba rec. ferm 33d D3 (HAB 33d) 100 mg, onopordum acanthium e floribus recens ferm 33c D2 (HAB 33c) 100 mg, primula veris e floribus recens ferm 33c D2 (HAB 33c) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.49 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Solutio ad injectionem)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Opatanol, Augentropfen**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56175	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.2.	01.11.2022
Zusammensetzung	01	olopatadinum 1 mg ut olopatadini hydrochloridum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergische Konjunktivitis	
Packung/en	01	002	5 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Opdivo 40 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Opdivo 100 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****03 Opdivo 240 mg/24 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****04 Opdivo 120 mg/12 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 65660	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.11.2022
Zusammensetzung	01	nivolumabum 40 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolium, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml corresp. natrium 10 mg.	
	02	nivolumabum 100 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolium, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 25 mg.	
	03	nivolumabum 240 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolium, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 24 ml corresp. natrium 60 mg.	
	04	nivolumabum 120 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolium, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 12 ml corresp. natrium 30 mg.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
	04	004	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XC17, neu: L01FF01)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ospolot 50 mg, Filmtabletten****02 Ospolot 200 mg, Filmtabletten**

Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 55603	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	sultiamum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sultiamum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	002	50 Tablette(n) B
	02	006	50 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ozalin 2 mg/ml, orale Lösung**

Primex Pharmaceuticals AG, Obmoos 4, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>67570</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.03.1.	21.11.2022
Zusammensetzung	01	midazolamum 10 mg, acidum citricum monohydricum, gammadexum, sucralosum, aromatica (Orange) cum ethanolum < 100 mg, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 5 ml corresp. natrium < 23 mg.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) mit Filterkanüle und Applikator A
		002	5 Ampulle(n) mit Filterkanülen und Applikatoren A
		003	10 Ampulle(n) mit Filterkanülen und Applikatoren A
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffname von gamma-cyclodextrin zu: Gammadex) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		07.10.2025	

**01 Pabal, Injektionslösung**

Ferring AG, Baareremate, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>58079</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.03.2.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	carbetocinum 100 µg, acidum succinicum, mannitolium, antiox.: methioninum 1 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Prävention uteriner Blutungen aufgrund einer postpartalen Uterusatonie	
Packung/en	01	001	5 Ampulle(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Pantothen-Streuli, Salbe**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>36832</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	16.11.2022
Zusammensetzung	01	calcii pantothenas 50 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wundsalbe	
Packung/en	01	001	1 x 30 g D
		002	1 x 100 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Pectocalmine, sirop**

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

N° d'AMM: 52005	Catégorie de remise: B	Index: 03.03.1.	14.11.2022
Composition	02	guaifenesinum 300 mg, codeini phosphas hemihydricus 20 mg, polygalae extractum ethanolicum liquidum 31.5 mg, ephedrini hydrochloridum 15 mg, arom.: natrii cyclamas, saccharinum natricum, vanillinum et alia, color.: E 150a, conserv.: E 211, E 219, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Indication		Toux	
Conditionnements	02	001	200 ml B
Remarque		(Modification du nom de la préparation, anciennement: Pectocalmine N, sans sucre, sirop) Soumis à la loi fédérale sur les stupéfiants et les substances (RS 812.121)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Prevymis 240 mg, Filmtabletten****02 Prevymis 480 mg, Filmtabletten**

MSD Merck Sharp &amp; Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 66652	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	08.11.2022
Zusammensetzung	01	letermovirum 240 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	letermovirum 480 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Virostatikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) A
	02	002	28 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prevymis 240 mg/12 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Prevymis 480 mg/24 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

MSD Merck Sharp &amp; Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 66653	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	08.11.2022
Zusammensetzung	01	letermovirum 240 mg, hydroxypropylbetadexum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 12 ml.	
	02	letermovirum 480 mg, hydroxypropylbetadexum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 24 ml.	
Anwendung		Virostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Pulpa dentis GI D5, Injektionslösung (s.c.)**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60367</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: pulpa dentis bovis GI D5 (HAB 41a) 1000 mg (Rind:), natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.47 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Solutio ad injectionem)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Puregon 300 I.E., Zylinderampullen für Pen, Injektionslösung****02 Puregon 600 I.E., Zylinderampullen für Pen, Injektionslösung****03 Puregon 150 I.E., Zylinderampullen für Pen, Injektionslösung****04 Puregon 900 I.E., Zylinderampullen für Pen, Injektionslösung**

Organon GmbH, Weyrstrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: <b>55453</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.08.1.	15.11.2022
Zusammensetzung	01	follitropinum beta 400 U.I., saccharum, natrii citras dihydricus, polysorbatum 20, methioninum, conserv.: alcohol benzylicus 4.8 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.480 ml.	
	02	follitropinum beta 700 U.I., saccharum, natrii citras dihydricus, polysorbatum 20, methioninum, conserv.: alcohol benzylicus 8.4 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.840 ml.	
	03	follitropinum beta 225 U.I., saccharum, natrii citras dihydricus, polysorbatum 20, methioninum, conserv.: alcohol benzylicus 2.7 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.270 ml.	
	04	follitropinum beta 1025 U.I., saccharum, natrii citras dihydricus, polysorbatum 20, methioninum, conserv.: alcohol benzylicus 12.3 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1.230 ml.	
Anwendung		Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen und bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen; Stimulierung der Spermatogenese	
Packung/en	01	002	1 Zylinderampulle(n) A
		02	004 1 Zylinderampulle(n) A
		04	006 1 Zylinderampulle(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) 55453 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Quetiapin Stada 25 mg, Filmtabletten**  
**02 Quetiapin Stada 100 mg, Filmtabletten**  
**03 Quetiapin Stada 200 mg, Filmtabletten**  
**04 Quetiapin Stada 300 mg, Filmtabletten**  
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>62147</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	16.12.2021
Zusammensetzung	01	quetiapinum 25 mg ut quetiapini fumaras, excipients pro compresso obducto.	
	02	quetiapinum 100 mg ut quetiapini fumaras, excipients pro compresso obducto.	
	03	quetiapinum 200 mg ut quetiapini fumaras, excipients pro compresso obducto.	
	04	quetiapinum 300 mg ut quetiapini fumaras, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	015 60 Tablette(n)	B
	02	016 60 Tablette(n)	B
		017 100 Tablette(n)	B
	03	018 60 Tablette(n)	B
		019 100 Tablette(n)	B
	04	020 60 Tablette(n)	B
		021 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Änderung Präparatename, früher: Quetiapin Spirig HC	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Ricola HonigKräuter Halsbonbons, Lutschtabletten**  
 Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: <b>53582</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	09.11.2022
Zusammensetzung	02	specierum pectoralium extractum 37 mg, saccharum 2176 mg, glucosum liquidum corresp. glucosum 478 mg, mel 182.5 mg, E 150a, aromatica (Honig) cum ethanolum 1.48 mg et natrium 0.024 mg, menthae arvensis aetheroleum partim mentholum depletum et menthae piperitae aetheroleum, levomentholum, pro pastillo.	
Anwendung		Hilft bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	02	004 125 g	E
Bemerkung		(Änderung Arzneimittelbezeichnung, früher: Ricola Honig-Kräuter, Kräuterbonbons) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Kräuterbonbons) (Widerruf der Packungsgrösse 2 x 125g)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**06 Ricola Kräuterzucker Halsbonbons, Lutschtabletten (4.2g)****07 Ricola Kräuterzucker Halsbonbons, Lutschtabletten (2.5g)**

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: <b>22692</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	08.11.2022
Zusammensetzung	06	specierum pectoralium extractum 44 mg, levomentholum 2.6 mg, saccharum 2841 mg, glucosum liquidum corresp. Glucosum 506 mg, E 150a, menthae arvensis aetheroleum partim mentholum depletum et menthae piperitae aetheroleum, pro pastillo.	
	07	specierum pectoralium extractum 27 mg, levomentholum 2.4 mg, saccharum 1675 mg, glucosum liquidum corresp. Glucosum 309 mg, E 150a, menthae arvensis aetheroleum partim mentholum depletum et menthae piperitae aetheroleum, pro pastillo.	
Anwendung		Hilft bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	06	005 2 x 83 g	E
		006 2 x 200 g	E
		007 200 g	E
		008 1000 g	E
		012 83 g	E
	07	009 100 g	E
		010 250 g	E
		011 400 g	E
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Ricola Kräuterzucker, Kräuterbonbons) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Kräuterbonbons)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Rotpunkt Apotheke Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>59273</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.03.1.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150a, conserv.: E 202, E 219, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001 24 Stück Lutschpastillen	C
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	



**03 Sano-Tuss, Sirup**

Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Wiesenstrasse 21,  
5412 Gebenstorf

Zul.-Nr.: <b>42968</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.03.1.	25.07.2019
Zusammensetzung	03	codeini phosphas hemihydricus 7.5 mg, guaifenesinum 100 mg, carmellosum natricum corresp. natrium 4.4 mg, acidum hydrochloridum, sorbitolum liquidum non cristallisabile 2.5 g, aromatica, acesulfamum kalicum, E 210 5 mg, aqua purificata ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	03	015	200 ml B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 (von C nach B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Sanotussin, Filmtabletten**

Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Wiesenstrasse 21,  
5412 Gebenstorf

Zul.-Nr.: <b>41919</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.03.1.	25.07.2019
Zusammensetzung	02	ephedrini hydrochloridum 15 mg, codeini phosphas hemihydricus 20 mg, thymi herbae extractum aquosum siccum 50 mg, lactosum monohydricum 61.3 mg, copovidonum, talcum, acidum stearicum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.12 mg, cellulolum microcristallinum, Überzug: hypromellosesum, macrogolum 6000, talcum, E 104, E 127, E 171 pro compresso obducto.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	02	028	20 Tablette(n) B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 (von C nach B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Sebolog, Shampoo**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>57686</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.04.0.	29.11.2022
Zusammensetzung	02	miconazoli nitras 20 mg, detergentia, aromatica, conserv.: piroctonum olaminum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		seborrhoische Dermatitis	
Packung/en	02	005	60 ml B
		007	100 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sevikar 20mg/5mg, Filmtabletten**  
**02 Sevikar 40mg/5mg, Filmtabletten**  
**03 Sevikar 40mg/10mg, Filmtabletten**

Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Vulkanstrasse 106, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: <b>58778</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	30.11.2022
Zusammensetzung	01	olmesartanum medoxomilum 20 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
	02	olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
	03	olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Simvastatin-Mepha 20 mg, Lactab**  
**03 Simvastatin-Mepha 40 mg, Lactab**  
**04 Simvastatin-Mepha 80 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62612</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	10.11.2022
Zusammensetzung	02	simvastatinum 20 mg, antiox.: acidum ascorbicum, E 320, excipiens pro compresso obducto.	
	03	simvastatinum 40 mg, antiox.: acidum ascorbicum, E 320, excipiens pro compresso obducto.	
	04	simvastatinum 80 mg, antiox.: acidum ascorbicum, E 320, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumchlorestereinkonzentration	
Packung/en	02	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	03	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	04	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sitagliptin-Metformin Xiromed 50 mg/ 500 mg, Filmtabletten**  
**02 Sitagliptin-Metformin Xiromed 50 mg/ 850 mg, Filmtabletten**  
**03 Sitagliptin-Metformin Xiromed 50 mg/1000 mg, Filmtabletten**  
 XIROMED SA, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>68571</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	07.11.2022
Zusammensetzung	01	sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, metformini hydrochloridum 500 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, natrii stearylis fumaras, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.12 mg.	
	02	sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, metformini hydrochloridum 850 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, natrii stearylis fumaras, Überzug: lactosum monohydricum 13.7 mg, E 171, hypromellosum, triacetinum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.89 mg.	
	03	sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, metformini hydrochloridum 1000 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, natrii stearylis fumaras, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 2.32 mg.	
Anwendung		Diabetes mellitus Typ 2	
Packung/en	01	013	56 Tablette(n) B
		014	196 Tablette(n) B
	02	015	56 Tablette(n) B
		016	196 Tablette(n) B
	03	017	56 Tablette(n) B
		018	196 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Sitagliptin Metformin Wörwag Pharma) (Widerruf der Packungsgrösse: 60, 210 Tabletten)	
Gültig bis		08.06.2027	

**01 SUN STORE Dextromethorphan, Hustentabletten**  
 Sun Store Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>67206</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.01.1.	24.11.2022
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	002	16 Tablette(n) B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 (von C nach B)	
Gültig bis		10.09.2023	

**01 Telmisartan Zentiva 40 mg, Tabletten****02 Telmisartan Zentiva 80 mg, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>62756</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	28.11.2022
Zusammensetzung	01	telmisartanum 40 mg, excipiens pro compresso.	
	02	telmisartanum 80 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	011 30 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
	02	013 30 Tablette(n)	B
		014 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Trabar 50, Kapseln**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>52787</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	29.11.2022
Zusammensetzung	02	tramadoli hydrochloridum 50 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	02	001 10 Kapsel(n)	A
		002 20 Kapsel(n)	A
		003 60 Kapsel(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Tremfya 100 mg/1 ml, Injektionslösung in Fertigspritze**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>66583</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	guselkumabum 100 mg, saccharum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Plaque Psoriasis, Psoriasis-Arthritis	
Packung/en	01	001 1 Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Valsartan Axapharm 40 mg, Filmtabletten**  
**02 Valsartan Axapharm 80 mg, Filmtabletten**  
**03 Valsartan Axapharm 160 mg, Filmtabletten**  
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>63094</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	09.11.2022
Zusammensetzung	01	Filmtablette: valsartanum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	Filmtablette: valsartanum 80 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	Filmtablette: valsartanum 160 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
	02	004 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	03	007 28 Tablette(n)	B
		009 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrössen: 40 mg 56 + 98 Filmtabletten Kunststoffflasche + Blisterpackung; 80 mg 56 Filmtabletten Kunststoffflasche; 160 mg 56 Filmtabletten Kunststoffflasche)	
Gültig bis		14.05.2023	

**01 Valsartan HCT Axapharm 80/12.5 mg, Filmtabletten**  
**02 Valsartan HCT Axapharm 160/12.5 mg, Filmtabletten**  
**03 Valsartan HCT Axapharm 160/25 mg, Filmtabletten**  
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>63095</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	09.11.2022
Zusammensetzung	01	valsartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
	03	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	03	009 28 Tablette(n)	B
		010 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrössen: 80/12.5 mg 28 + 56 Filmtabletten Kunststoffflasche; 160/12.5 mg 28 + 56 Filmtabletten Kunststoffflasche; 160/25 mg 28 + 56 Filmtabletten Kunststoffflasche)	
Gültig bis		14.05.2023	

**01 Venlafaxin ER Sandoz 37.5, Retardkapseln****02 Venlafaxin ER Sandoz 75, Retardkapseln****03 Venlafaxin ER Sandoz 150, Retardkapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>63072</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	02	venlafaxinum 75 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	03	venlafaxinum 150 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001	7 Kapsel(n) B
		008	28 Kapsel(n) B
	02	002	14 Kapsel(n) B
		003	28 Kapsel(n) B
		004	98 Kapsel(n) B
	03	005	14 Kapsel(n) B
		006	28 Kapsel(n) B
		007	98 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Venugel, Gel**

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>54255</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	hydroxyethylis salicylas 100 mg, heparinum natricum 500 U.I., dimethylis sulfoxidum 50 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 20 mg, dexpanthenolum, carbomerum 980, ethanolum 96 per centum 200 mg, alcohol isopropylicus, propylenglycolum 70 mg, glycerolum (85 per centum), levomentholum, cumarinum 2 mg, rosmarini aetheroleum, lavandulae hybridae aetheroleum, pentadecalactonum, natrii hydroxidum, aqua purificata ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Sportverletzungen, Beschwerden bei venösen Beinleiden	
Packung/en	01	001	50 g D
		002	100 g D
Bemerkung		(Dexpanthenol: Umklassifizierung von bisher Wirkstoff zu neu Hilfsstoff)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 YAZ, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57946</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	I) wirkstoffhaltige Tablette: drospirenonum 3.000 mg, ethinylestradiolum 0.020 mg ut ethinylestradiolum et betadexum, lactosum monohydricum 48.180 mg, maydis amyllum, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, talcum, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto. II) Placebotablette: cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 23.205 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, talcum, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	004	1 x 28 Tablette(n) B
		005	3 x 28 Tablette(n) B
		006	6 x 28 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Yuflyma 40 mg, solution injectable en seringue préremplie avec protège-aiguille**

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

N° d'AMM: <b>68514</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	22.11.2022
Composition	01	adalimumabum 40 mg, acidum aceticum, natrii acetat trihydricus corresp. natrium 0.07 mg, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile ad solutionem pro 0.4 ml.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde, Arthrite juvénile idiopathique polyarticulaire, Arthrite psoriasique, Spondylarthrite ankylosante, Maladie de Crohn chez l'adulte, Colite ulcéreuse, Psoriasis chez l'adulte, l'adolescent et l'enfant, Hidradénite suppurée, Uvéite	
Conditionnements	01	001	1 x 0.4 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille B
		002	2 x 0.4 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille B
		004	1 x 0.4 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille (emballage hospitalier) B
Remarque		(Changement ou ajout d'un conditionnement ; nouveau : emballage hospitalier)	
Valable jusqu'au		21.06.2027	

**01 Yuflyma 40 mg, solution injectable en seringue préremplie avec protège-aiguille**

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

N° d'AMM: <b>68514</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	28.11.2022
Composition	01	adalimumabum 40 mg, acidum aceticum, natrii acetat trihydricus corresp. natrium 0.07 mg, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 0.4 ml.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde, Arthrite juvénile idiopathique polyarticulaire, Arthrite psoriasique, Spondylarthrite ankylosante, Maladie de Crohn chez l'adulte, Colite ulcéreuse, Psoriasis chez l'adulte, l'adolescent et l'enfant, Hidradénite suppurée, Uvéite	
Conditionnements	01	001	1 x 0.4 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille B
		002	2 x 0.4 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille B
		004	2 x 0.4 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille (emballage multiple) B
Remarque		(Changement ou ajout d'un conditionnement ; nouveau : 2 x 0.4 ml (emballage multiple))	
Valable jusqu'au		21.06.2027	

**01 Yuflyma 40 mg, solution injectable en stylo prérempli**

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

N° d'AMM: <b>68515</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	22.11.2022
Composition	01	adalimumabum 40 mg, acidum aceticum, natrii acetat trihydricus corresp. natrium 0.07 mg, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 0.4 ml.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde, Arthrite juvénile idiopathique polyarticulaire, Arthrite psoriasique, Spondylarthrite ankylosante, Maladie de Crohn chez l'adulte, Colite ulcéreuse, Psoriasis chez l'adulte, l'adolescent et l'enfant, Hidradénite suppurée, Uvéite	
Conditionnements	01	001	1 x 0.4 ml stylo(s) prérempli(s) B
		002	2 x 0.4 ml stylo(s) prérempli(s) B
		004	1 x 0.4 ml stylo(s) prérempli(s) emballage hospitalier B
Remarque		(Changement ou ajout d'un conditionnement ; nouveau : emballage hospitalier)	
Valable jusqu'au		21.06.2027	



**01 Yuflyma 40 mg, solution injectable en stylo prérempli**

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

N° d'AMM: <b>68515</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	28.11.2022
Composition	01	adalimumabum 40 mg, acidum aceticum, natrii acetat trihydricus corresp. natrium 0.07 mg, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 0.4 ml.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde, Arthrite juvénile idiopathique polyarticulaire, Arthrite psoriasique, Spondylarthrite ankylosante, Maladie de Crohn chez l'adulte, Colite ulcéreuse, Psoriasis chez l'adulte, l'adolescent et l'enfant, Hidradénite suppurée, Uvéite	
Conditionnements	01	001	1 x 0.4 ml stylo(s) prérempli(s) <span style="float: right;">B</span>
		002	2 x 0.4 ml stylo(s) prérempli(s) <span style="float: right;">B</span>
		004	2 x 0.4 ml stylo(s) prérempli(s) avec protège-aiguille (emballage multiple) <span style="float: right;">B</span>
Remarque		(Changement ou ajout d'un conditionnement ; nouveau : 2 x 0.4 ml (emballage multiple))	
Valable jusqu'au		21.06.2027	

**02 Zink Biomed 20, Filmtabletten**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: <b>55476</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.02.1.	16.11.2022
Zusammensetzung	02	zinci d-gluconas anhydricus 140 mg corresp. zincum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zinkmangelzustände	
Packung/en	02	002	50 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 B-Neuron ad us. vet., Injektionslösung**

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 45613	Abgabekategorie: B	Index:	21.11.2022
Zusammensetzung	01	thiamini hydrochloridum 33.3 mg, pyridoxini hydrochloridum 33.3 mg, cyanocobalaminum 333.3 µg, natrii acetat trihydricus, sorbitolum liquidum non cristallisabile, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Vitamin B Kombinationspräparat für Wiederkäuer, Pferde, Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	038	50 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Baytril 2.5% ad us. vet., Injektionslösung****02 Baytril 10% ad us. vet., Injektionslösung****03 Baytril 5% ad us. vet., Injektionslösung**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 49681	Abgabekategorie: A	Index:	01.11.2022
Zusammensetzung	01	enrofloxacinum 25 mg, kalii hydroxidum, conserv.: alcohol butylicus 30 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	enrofloxacinum 100 mg, kalii hydroxidum, conserv.: alcohol butylicus 30 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	enrofloxacinum 50 mg, kalii hydroxidum, conserv.: alcohol butylicus 30 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	01	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Schweine, Hunde, Katzen, Heimtiere und Exoten	
	02	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Kälber, Rinder, Milchkühe und Schweine	
	03	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Kälber, Schweine und Hunde	
Packung/en	01	011	50 ml A
	02	038	50 ml A
		046	100 ml A
	03	054	100 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 belfer ad us. vet., Injektionslösung**

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 62685	Abgabekategorie: B	Index:	15.11.2022
Zusammensetzung	01	ferrum 100 mg ut ferri hydroxidum/dextranum, dinatrii edetas, conserv.: E 219 1.05 mg, propylis parahydroxybenzoas natriicus 0.16 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Eisenpräparat für Ferkel und Kälber	
Packung/en	01	001	100 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Drontal Plus Tasty ad us. vet., Tabletten für Hunde**

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 66277	Abgabekategorie: B	Index:	23.11.2022
Zusammensetzung	01	febantelum 150.0 mg, praziquantelum 50.0 mg, pyrantelum 50.0 mg ut pyranteli pamoas 144.0 mg, lactosum monohydricum, maydis amyllum, povidonum K 25, natrii laurilsulfas, aromatica, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, pro compresso.	
Anwendung		Breitspektrum-Anthelminthikum für Hunde	
Packung/en	01	001	6 Tablette(n) B
		002	24 Tablette(n) B
		003	102 Tablette(n) B
		004	17 x 6 Tablette(n) Bündelpackung B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Energidex ad us. vet., Injektionslösung**

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 42347	Abgabekategorie: B	Index:	15.11.2022
Zusammensetzung	01	glucosum 218 mg, sorbitolum 140 mg, conserv.: alcohol benzylicus 9.36 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Energetikum für Rinder und Pferde	
Packung/en	01	019	500 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Euthasol 40% ad us. vet., Injektionslösung**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62912	Abgabekategorie: B	Index:	16.11.2022
Zusammensetzung	01	pentobarbitalum 362.9 mg ut pentobarbitalum natricum 400 mg, ethanolum 96 per centum, propylenglycolum, color.: E 131 0.01 mg, conserv.: alcohol benzylicus 20 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Euthanasie von Hunden, Katzen, Nagetieren, Kaninchen, Pferden, Wiederkäuern und Nerzen	
Packung/en	01	001	100 ml B
		002	250 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Inflacam 5 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>62877</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	21.11.2022
Zusammensetzung	01	meloxicamum 5 mg, megluminum, macrogolum 400, poloxamerum 188, glycinum, dinatrii edetas, conserv.: ethanolum anhydricum 150 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001	10 ml B
		002	20 ml B
		003	100 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Leventa ad us. vet., orale Lösung**

MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>58128</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	21.11.2022
Zusammensetzung	01	levothyroxinum natricum 1 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Behandlung der Hypothyreose bei Hunden	
Packung/en	01	001	30 ml Flasche(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 LincoNeo Mast ad us. vet., Lösung zur intramammären Anwendung bei laktierenden Kühen**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>54334</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	17.11.2022
Zusammensetzung	01	lincomycinum 330 mg ut lincomycini hydrochloridum 374 mg, neomycinum 100 mg ut neomycini sulfas 116 mg, dinatrii edetas, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro vase 10 ml.	
Anwendung		Mastitis bei laktierenden Kühen	
Packung/en	01	001	24 x 10 ml Injektoren B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Marbox 100 ad us. vet., solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>62951</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index:	14.11.2022
Composition	01	marbofloxacinum 100 mg, d-glucono-1,5-lactonum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antibiotique (inhibiteur de la gyrase) pour bovins et porcins	
Conditionnements	01	001	50 ml A
		002	100 ml A
		003	250 ml A
		004	500 ml A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Medetor ad us. vet., Injektionslösung**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>58407</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	30.11.2022
Zusammensetzung	01	medetomidini hydrochloridum 1 mg, natrii chloridum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, E 218 1 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Injizierbares Sedativum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	002	10 ml <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Spotinor 10 ad us. vet., Lösung zum Aufgiessen**

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: <b>66805</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	11.11.2022
Zusammensetzung	01	deltamethrinum 10 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Insektizide und akarizide Lösung zum Aufgiessen für Rinder und Schafe	
Packung/en	01	001	250 ml Dosierflasche <span style="float: right;">B</span>
		002	500 ml Dosierflasche <span style="float: right;">B</span>
		003	1 l Backpack <span style="float: right;">B</span>
		004	2.5 l Backpack <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Therios 75 ad us. vet., comprimés à croquer sécables**

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

N° d'AMM: <b>66593</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index:	21.11.2022
Composition	01	cefalexinum anhydricum 75 mg ut cefalexinum monohydricum, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication		Antibiotique céphalosporine pour chats	
Conditionnements	01	002	10 x 10 comprimé(s) <span style="float: right;">A</span>
		003	2 x 10 comprimé(s) <span style="float: right;">A</span>
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 UFA 902 DUO ad us. vet., Arzneimittelvornischung für Schweine und Kälber**

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: <b>40007</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	17.11.2022
Zusammensetzung	01	trimethoprimum 16.00 g, sulfadimidinum 40.00 g, sulfathiazolum 40.00 g, aromatica (apple), glucosum monohydricum, ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		Arzneimittelvornischung (Antibiotikum) für Schweine und Kälber	
Packung/en	01	001	1 kg Dose (mit Messlöffel) <span style="float: right;">B</span>
		002	5 kg Beutel (ohne Messlöffel) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B) (Widerruf der Packungsgrösse 25 kg)	
Gültig bis		31.12.2024	

**01 Vetaflumex Neo 50 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>66402</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	01.11.2022
Zusammensetzung	01	flunixinum 50 mg ut flunixinum megluminum 83 mg, ethanolaminum, dinatrii edetas, propylenglycolum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 2.5 mg, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer (NSAID) für Rinder, Pferde und Schweine	
Packung/en	01	003	50 ml B
		004	100 ml B
		005	250 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Vetoryl 30 mg ad us. vet., Hartkapseln****02 Vetoryl 60 mg ad us. vet., Hartkapseln****04 Vetoryl 10 mg ad us. vet., Hartkapseln**

MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>57692</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	17.11.2022
Zusammensetzung	01	Kapsel: trilostanum 30 mg, excipients pro capsula.	
	02	Kapsel: trilostanum 60 mg, excipients pro capsula.	
	04	Kapsel: trilostanum 10 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Zur Behandlung des hypophysär und adrenal bedingten Hyperadrenokortizismus beim Hund (Cushing-Syndrom)	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) B
	02	003	30 Kapsel(n) B
	04	007	30 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Virbazone ad us. vet., Pulver**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>66575</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	17.11.2022
Zusammensetzung	01	phenylbutazonum 1.00 g, aromatica, excipients ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum für Pferde und Ponys	
Packung/en	01	001	100 x 5 g B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Vulketan ad us. vet., Gel**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>53193</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	23.11.2022
Zusammensetzung	01	ketanserinum 2.5 mg ut ketanserini hydrogenotartras, propylenglycolum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Wundheilung, Verhinderung von Hypergranulation bei Pferden	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

## Änderung der Zulassungsinhaberin Modification du titulaire d'AMM

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

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

### Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 01.11.2022 übernimmt die Firma **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** folgende/s Arzneimittel der Firma **Bristol-Myers Squibb SA, Steinhausen**:

A compter du 01.11.2022, 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 **Bristol-Myers Squibb SA, Steinhausen**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
47671	Paraplatin, Infusionslösung
52364	Taxol, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
52958	Litalir, Hartkapseln

Per 01.11.2022 übernimmt die Firma **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Verfora SA, Villars-sur-Glâne**:

A compter du 01.11.2022, l'entreprise **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Verfora SA, Villars-sur-Glâne**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
62417	Crotaphos, Tabletten

Per 01.11.2022 übernimmt die Firma **Covis Pharma GmbH, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **AstraZeneca AG, Baar**:

A compter du 01.11.2022, l'entreprise **Covis Pharma GmbH, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **AstraZeneca AG, Baar**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
62590	Eklira Genuair, Pulver zum Inhalieren

Per 01.11.2022 übernimmt die Firma **Advanz Pharma Specialty Medicine Switzerland GmbH, Zürich** folgende/s Arzneimittel der Firma **Advanz Pharma Switzerland Sàrl, Genève**:

A compter du 01.11.2022, l'entreprise **Advanz Pharma Specialty Medicine Switzerland GmbH, Zürich** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Advanz Pharma Switzerland Sàrl, Genève**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
65089	Zevtera, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung



Per 15.11.2022 übernimmt die Firma **Pierre Fabre Pharma SA, Allschwil** folgende/s Arzneimittel der Firma **Nutrimed AG, Basel**:

A compter du 15.11.2022, l'entreprise **Pierre Fabre Pharma SA, Allschwil** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Nutrimed 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)
68197	D3 VitaCaps, Weichkapseln

Per 30.11.2022 übernimmt die Firma **OmniVision AG, Neuhausen am Rheinfall** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch**:

A compter du 30.11.2022, l'entreprise **OmniVision AG, Neuhausen am Rheinfall** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
52757	Voltaren Ophtha SDU, Augentropfen (Monodosen)
55341	Zaditen Ophtha, Augentropfen
55342	Zaditen Ophtha SDU, Augentropfen (Monodosen)
55864	Voltaren Ophtha CD, Augentropfen

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

Per 10.11.2022 ändert die Firma **GlaxoSmithKline AG** ihr Firmendomizil von Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee nach **Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee**.

A compter du 10.11.2022, l'entreprise **GlaxoSmithKline AG** actuellement sise Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee, aura pour nouveau domicile **Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
534	Engerix-B 20, Injektionssuspension
551	Engerix-B 10, Injektionssuspension
558	Havrix 1440, Injektionssuspension
585	Varilrix, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
592	Twinrix 720/20, Injektionssuspension
599	Havrix 720, Injektionssuspension
603	Hiberix, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
615	Priorix, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
619	Infanrix DTPa-IPV+Hib, Injektionssuspension
637	Boostrix, Injektionssuspension
638	Infanrix DTPa-IPV, Injektionssuspension
640	Infanrix hexa, Injektionssuspension
681	Boostrix Polio, Injektionssuspension
20964	Daraprim, Tabletten
30968	Betnovate, Crème
30969	Betnovate, Lotion
30970	Betnovate, Salbe
32026	Betnovate-C, Crème
33311	Betnovate Scalp Application, Lösung

37262	Ventolin, Sirup
37397	Ventolin, Lösung für Aerosolgeräte
39905	Dermovate, Crème
39906	Dermovate, Salbe
41823	Dermovate Scalp Application, Lösung
41940	Zinacef, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
43142	Emovate, Crème
44397	Ventolin, Injektionslösung
44772	Zovirax i.v., Stechampullen
45343	Zovirax, Filmtabletten (suspendierbar)
45674	Augmentin 625 mg (500/125), Filmtabletten
45705	Zovirax, Crème
46050	Fortam, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
47431	Zovirax, Suspension
47667	Bactroban, Salbe
49460	Zinat, Filmtabletten
49748	Zentel, Kautabletten
49749	Zentel, Suspension
50882	Zinat, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
51188	Deroxat, Filmtabletten
51684	Imigran, Injektionslösung
51685	Imigran, Filmtabletten
52361	Bactroban Nasal, Nasensalbe
52381	Cutivate, Salbe
52853	Lamictal, Tabletten (suspendierbar/kaubar)
53021	Serevent Diskus, Multidosen-Pulverinhalator
53116	Valtrex, Filmtabletten
53390	Axotide, Diskus
53563	Wellvone, Suspension
53692	Augmentin 1 g (875/125), Filmtabletten
53708	Imigran, Nasenspray
53841	Requip, Filmtabletten
53898	Ventolin Diskus, Multidosen-Pulverinhalator
53974	Augmentin Duo 457 mg (400/57), Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
54050	Integrilin, Injektionslösung
54054	Integrilin, Infusionslösung
54150	Malarone, Filmtabletten
54272	Naramig, Filmtabletten
54306	Axotide, Dosier-Aerosol (FCKW-frei)
54316	Bactroban, Crème
54320	Ventolin, Dosier-Aerosol
54355	Deroxat, Suspension
54868	Zeffix, Filmtabletten
54869	Zeffix, Lösung zum Einnehmen
54885	Flutina Polynex, Nasentropfen, Suspension in Einzeldosen
54975	Seretide Diskus, Multidosen-Pulverinhalator

55108	Relenza 5 mg, Disk (Pulverinhalation)
55263	Zyban, Retardtabletten
55552	Seretide, Dosier-Aerosol
56106	Avodart, Weichgelatine kapseln
56411	Imigran T, Filmtabletten
56907	Adartrel, Filmtabletten
56957	Sebiprox, Shampoo
57169	Serevent, Dosier-Aerosol
57740	Requip-Modutab, Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung
57803	Wellbutrin XR, Retardtabletten
57968	Avamys, Nasenspray
58158	Priorix-Tetra, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
58494	Duac Akne, Gel
58654	Volibris, Filmtabletten
58711	Toctino, Weichkapseln
60095	Duodart, Kapseln
60150	Rotarix liquid, orale Suspension
61532	Benlysta, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
62502	Menveo, Pulver und Lösung (Durchstechflaschen)
62961	Fluarix Tetra, Injektionssuspension
62969	Relvar Ellipta, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation
63152	Anoro Ellipta, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation
65091	Incruse Ellipta, einzeldosiertes Pulver zur Inhalation
65707	Arnuity Ellipta, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation
65730	Bexsero, Injektionssuspension
65731	Nucala, Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslösung
66082	Lapatinib-GSK, Filmtabletten
66585	Benlysta, Lösung zur subkutanen Injektion (Autoinjektor)
66763	Zejula, Kapseln
66808	Trelegy Ellipta, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation
67350	Nucala, Injektionslösung im Fertigpen
67351	Nucala, Injektionslösung in der Fertigspritze
67741	Blenrep, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
67987	Shingrix, Pulver und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension
68023	Jemperli, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
68471	Xevudy, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
68499	Cefuroximaxetil-GSK, Filmtabletten
68500	Cefuroximaxetil-GSK, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
68508	Cefuroxim-GSK, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
68509	Ceftazidim-GSK, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Per 10.11.2022 ändert die Firma **Bailleul (Suisse) SA** ihr Firmendomizil von rue de Lyon 109, 1203 Genève nach **Rue de Bourgogne 31, 1203 Genève.**

A compter du 10.11.2022, l'entreprise **Bailleul (Suisse) SA** actuellement sise rue de Lyon 109, 1203 Genève, aura pour nouveau domicile **Rue de Bourgogne 31, 1203 Genève.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
45860	Imacort, Crème
45861	Imazol, Crème
45862	Imazol, Pâte-crème
56929	Flucazol, capsules
57170	Tineafin, comprimés
59210	Itrazol, capsules
59472	Valaciclovir Therica, comprimés pelliculés
66063	Andropecia Biorga, comprimés pelliculés
66655	Minorga 2%, solution pour application cutanée
66771	Minorga 5%, solution pour application cutanée
67774	Dermafusone , Crème

Per 10.11.2022 ändert die Firma **ViiV Healthcare GmbH** ihr Firmendomizil von Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee nach **Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee.**

A compter du 10.11.2022, l'entreprise **ViiV Healthcare GmbH** actuellement sise Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee, aura pour nouveau domicile **Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
48917	Retrovir AZT i.v., Infusionslösung
48942	Retrovir AZT, Kapseln
51588	Retrovir AZT, Sirup
53662	3TC, Filmtabletten
53663	3TC, Lösung oral
54568	Combivir, Filmtabletten
55048	Ziagen, Filmtabletten
55049	Ziagen, Lösung zum Einnehmen
55537	Trizivir, Filmtabletten
56707	Telzir, Filmtabletten
56977	Kivexa, Filmtabletten
58197	Celsentri, Filmtabletten
63052	Tivicay, Filmtabletten
63283	Triumeq, Filmtabletten
66790	Juluca, Filmtabletten
67313	Dovato, Filmtabletten
67669	Vocabria, Filmtabletten
67740	Vocabria, Depot-Injektionssuspension
67854	Rukobia, Retardtabletten
67861	Tivicay, dispergierbare Tabletten

Per 10.11.2022 ändert die Firma **Boiron SA** ihr Firmendomizil von Eigerstrasse 2, 3007 Bern nach **1754 Avry**.

A compter du 10.11.2022, l'entreprise **Boiron SA** actuellement sise Eigerstrasse 2, 3007 Bern, aura pour nouveau domicile **1754 Avry**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
44250	Coryzalia, comprimés enrobés
44749	Homéogène 9, comprimés
44791	Homéoplasmine, pommade homéopathique
50557	Homeovox, comprimés
51020	Sédatif PC, comprimés homéopathiques
51021	Sédatif PC, granules homéopathiques
52862	Oscilloccinum, globules homéopathiques
53005	Cocculine, compirmés
54852	Drosetux, sirop
55839	Arnigel Boiron, gel
56217	Quiétude, sirop
56709	Rhinallergy, comprimés homéopathiques
56731	Stodal, sirop
59057	Camilia, solution buvable en unidoses
59640	Pertussinum D8/C4, Granules/Globules
59645	Lycopodium clavatum TM, Gouttes orales
59646	Vipera redi (Vipera aspis) D8/C4, Granules/Globules
59653	Eschscholtzia californica TM, Gouttes orales
59654	Kreosotum, gouttes orales
59656	Serum de Yersin C6, Granules/Globules
59658	Tuberculinum pristinum C6, Granules/Globules
59664	Anthracinum (Anthracinum-Nosode) D8/C4, Granules/Globules
59666	Thymuline D12/C6, granules/globules
59667	Pyrogenium (Pyrogenium-Nosode) C6, Granules/Globules
59670	Psorinum (Psorinum-Nosode) C6, Granules/Globules
59677	Tuberculinum residuum (Tuberculinum residuum KOCH Nosode) C6, Granules/Globules
59678	Medorrhinum (Medorrhinum-Nosode) C6, Granules/Globules
59682	Influenzinum (Influenzinum-Nosode) C6, Granules/Globules
59683	Hypericum perforatum TM, Gouttes orales
59688	Sérum anticolibacillaire C6, Granules/Globules
59689	Progesteronum C6, granules/globules
59712	FSH D12/C6, Granules/Globules
59715	Luesinum (Syphilinum-Nosode) C6, Granules/Globules
60423	Folliculinum D12/C6, Granules/Globules
60425	Poumon histamine C4, gouttes orales
60426	Poumon histamine C4, granules/globules
60427	Sérum anticolibacillaire C6, Liquide oral
62459	Colon C4, ampoules buvables
62461	Bronchi (Bronches) C4, gouttes pour administration orale
62483	Chalkopyrit, ampoules buvables
62538	Colon C4, liquide oral en gouttes

62539	Colon C4, granules/globules
62545	Bronchi (Bronches) 4CH, ampoules buvables
66901	Radium bromatum C8, granules/globules
68347	Coryzalia, liquide oral en récipient unidose

Per 16.11.2022 ändert die Firma **IBSA Institut Biochimique SA** ihr Firmendomizil von Via al Ponte 13, 6903 Lugano nach **Lugano**.

A compter du 16.11.2022, l'entreprise **IBSA Institut Biochimique SA** actuellement sise Via al Ponte 13, 6903 Lugano, aura pour nouveau domicile **Lugano**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
33524	Choriomon, polvere e solvente per soluzione iniettabile
42277	Condrosulf 400, capsule
47909	Solmucol, granulato
48118	lalugen, garze medicate
48119	lalugen, crema
48557	Condrosulf, granulato in bustine
49065	Flector EP, granulare bustine
49506	Myrtaven, capsule
50046	Solmucol, tosse grassa, pastiglie
50716	Flector EP, gel
51610	Condrosulf, compresse
51689	Solmucol 10 % i.v., i.m., locale, soluzione iniettabile
51722	lalugen plus, crema
51970	lalugen plus, garze medicate
52022	Flector EP Tissugel, plaster
52254	Solmucol tosse grassa, sciroppo
52703	Merional, preparazione iniettabile i.m., s.c.
52974	Fostimon, preparazione iniettabile i.m., s.c.
53336	Solmucalm, sciroppo
54083	Rhinogen, crema nasale
54155	Biovigor, sciroppo
54697	Solmucaïne, compresse da sciogliere in bocca
54746	Neurodol Tissugel, cerotto medicato
55332	Rhinostop, spray
55429	Effigel, gel
57347	Flectoparin Tissugel, plaster
57455	Tirosint, capsula molle
57854	Solmucalm tosse grassa, sciroppo
57868	Solmucol 600 tosse grassa, granulato
58027	Solmucol 600 Erkältungshusten, compressa effervescente
58066	Solmucol 600, compressa effervescente
60185	ialugen Plus Visc, Crema
61261	Merional HG, polvere e solvente per soluzione iniettabile i.m, s.c
61466	Cardioral, capsula molle
62600	Effigel, Gel Dispenser
62621	Betesil, Pflaster

63225	Prolutex, soluzione iniettabile
63258	Flector, soluzione iniettabile (siringa preriempita)
63259	Flector, soluzione iniettabile (fiala)
65881	Silvir, film orodispersibile
65998	Flector Plus Tissugel, plaster
66433	Solmucol 20% antidoto, soluzione per infusione
66695	Tirosint Solution, soluzione orale in monodose
67822	Solmucol Bronchoprotect, compresse sublinguali
67855	Flector Dolo Liquid Caps, capsula molle
68027	Ialugen Plus Akut, Creme
68570	Merional HG 900 I.E. Multidose, polvere e soluzione per soluzione iniettabile

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

Zeichenerklärung / Légende

- |   |   |
|---|---|
| <p><b>1</b> <b>Widerruf der Zulassung infolge Verzichts auf Vertrieb</b><br/>Révocation de l'AMM suite à la décision de l'entreprise de renoncer à la distribution</p> <p><b>2</b> <b>Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 66 des Heilmittelgesetzes</b><br/>Révocation de l'autorisation en application de l'article 66 de la loi sur les produits thérapeutiques</p> | <p><b>3</b> <b>Widerruf der Zulassung infolge Entlassung aus der Heilmittelkontrolle</b><br/>Révocation de l'AMM pour les spécialités libérées du contrôle des médicaments</p> <p><b>4</b> <b>Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 16a des Heilmittelgesetzes</b><br/>Révocation de l'autorisation en application de l'article 16a de la loi sur les produits thérapeutiques</p> |
|---|---|

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

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

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

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

1	01	<b>Alutard SQ Equus caballus Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion</b> ALK-Abelló AG, Richtistrasse 11, 8304 Wallisellen	<b>60690</b>	<b>A</b>	07.13.3.	28.11.2022
1	04	<b>Alutard SQ-U 100'000 Equus caballus, Depotsuspension zur Injektion</b> ALK-Abelló AG, Richtistrasse 11, 8304 Wallisellen	<b>60690</b>	<b>A</b>	07.13.3.	28.11.2022
1	01	<b>Flumazenil Mepha i.v. 0,5 mg/5 ml, Injektionslösung</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58476</b>	<b>B</b>	15.01.0.	30.07.2023
1	02	<b>Flumazenil-Mepha i.v. 1 mg/10 ml, Injektionslösung</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58476</b>	<b>B</b>	15.01.0.	30.07.2023
1	01	<b>Lipercosyl 10 mg / 5 mg, gélule</b> Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève	<b>67197</b>	<b>B</b>	07.12.0.	09.11.2022
1	02	<b>Lipercosyl 20 mg / 5 mg, gélule</b> Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève	<b>67197</b>	<b>B</b>	07.12.0.	09.11.2022
1	03	<b>Lipercosyl 40 mg / 5 mg, gélule</b> Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève	<b>67197</b>	<b>B</b>	07.12.0.	09.11.2022



1	04	<b>Lipercosyl 10 mg / 10 mg, gélule</b> Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève	67197	B	07.12.0.	09.11.2022
1	05	<b>Lipercosyl 20 mg / 10 mg, gélule</b> Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève	67197	B	07.12.0.	09.11.2022
1	06	<b>Lipercosyl 40 mg / 10 mg, gélule</b> Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève	67197	B	07.12.0.	09.11.2022
1	01	<b>Muco-X 200, Tabletten</b> Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	58417	D	03.02.0.	01.01.2023
1	02	<b>Muco-X, Brausetabletten</b> Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	58416	D	03.02.0.	01.01.2023
1	03	<b>Mucosolvon für Kinder 15mg/5ml Hustensirup, Lösung zum Einnehmen</b> Opella Healthcare Switzerland AG, 6343 Risch	43869	D	03.02.0.	30.09.2023
1	01	<b>Neo-Angin dolo, Lutschtabletten</b> Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel	66706	D	12.03.2.	31.12.2022
1	01	<b>Nilotinib Sandoz 200 mg, Kapseln</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	68621	A	07.16.1.	29.11.2022
1	02	<b>Nilotinib Sandoz 150 mg, Kapseln</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	68621	A	07.16.1.	29.11.2022
1	03	<b>Nilotinib Sandoz 50 mg, Kapseln</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	68621	A	07.16.1.	29.11.2022
1	01	<b>Pneumovax-23, Injektionslösung in einer Durchstechflasche</b> MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	509	B	08.08.	31.12.2022
1	01	<b>Podomexef für Kinder, Granulat für orale Suspension</b> Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Vulkanstrasse 106, 8048 Zürich	52294	A	08.01.3.	31.07.2023

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	<b>Optipet ad us. vet., Ungezieferhalsband für Katzen</b> Martec Handels AG, Samstagenstrasse 45, 8832 Wollerau	67124	E	31.12.2022
1	02	<b>Optipet ad us. vet., Ungezieferhalsband für Hunde</b> Martec Handels AG, Samstagenstrasse 45, 8832 Wollerau	67124	E	31.12.2022
1	03	<b>PET ad us. vet., Ungezieferhalsband für Katzen</b> Martec Handels AG, Samstagenstrasse 45, 8832 Wollerau	55532	E	31.12.2022
1	04	<b>PET ad us. vet., Ungezieferhalsband für Hunde</b> Martec Handels AG, Samstagenstrasse 45, 8832 Wollerau	55532	E	31.12.2022

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	<b>Assalix, Dragées</b> Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf	<b>56082</b>	<b>D</b>	07.10.1.	16.04.2023
1	01	<b>Berberis, Fructus Rh D3 Ampullen (s.c.)</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>59733</b>	<b>B</b>	20.02.	29.04.2023
1	01	<b>Bronchi (Bronches) 4CH, ampoules buvables</b> Boiron SA, 1754 Avry	<b>62545</b>	<b>D</b>	20.01.1.	28.01.2023
1	01	<b>Bronchi (Bronches) C4, gouttes pour administration orale</b> Boiron SA, 1754 Avry	<b>62461</b>	<b>D</b>	20.01.1.	19.02.2023
1	01	<b>Colon C4, ampoules buvables</b> Boiron SA, 1754 Avry	<b>62459</b>	<b>D</b>	20.01.1.	19.02.2023
1	01	<b>Ipsasin, capsules</b> Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	<b>54119</b>	<b>D</b>	02.98.0.	03.04.2023

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

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

- |   |   |            |
|---|---|------------|
| 1 | <b>Amlodipinbesilat</b> (1 Arzneimittel)<br>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation<br>1. Arterielle Hypertonie: 2. Anfallsprophylaxe bei stabiler Angina pectoris, die durch eine fixierte Gefässverengung bedingt ist. 3. Prinzmetal oder vasospastische Angina, die durch eine spastische Vasokonstriktion der Koronargefässe bedingt ist.<br>Fairmed Healthcare AG, Industriestrasse 9, 6300 Zug | 01.11.2022 |
| 2 | <b>Dermatophagoides pteronyssinus, Dermatophagoides farinae</b> (1 Arzneimittel)<br>Neuanmeldung eines Allergen Therapeutikums<br>Antiallergic<br>Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon   | 28.11.2022 |

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

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

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

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

<b>Ceftolozane/Tazobactam</b> (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Pediatric Indication MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	01.11.2022
<b>Fexofenadine</b> (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Rhinite allergique chez les adultes et les enfants de plus de 12 ans. Opella Healthcare Switzerland AG, 6343 Risch	02.11.2022
<b>Pemetrexedum ut Pemetrexedum dinatricum hemipentahydricum</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Zytostatikum Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	03.11.2022
<b>Ravulizumab</b> (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Neuromyelitis Optica Spectrum Disorder (NMOSD) Alexion Pharma GmbH, Giesshübelstrasse 30, 8045 Zürich	03.11.2022
<b>Bevacizumab</b> (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un biosimilaire Cancer métastatique du côlon ou du rectum, Cancer mammaire métastatique, Cancer du poumon non à petites cellules (NSCLC) avancé, métastatique ou récidivant, Carcinome rénal avancé et/ou métastatique, Glioblastome (grade IV selon l'OMS), Cancer de l'ovaire, Cancer du col utérin. IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA, route de Suisse 160-162, 1290 Versoix	07.11.2022
<b>Cabazitaxel</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Cytostatic Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	07.11.2022

<b>Pomalidomid</b> (1 Arzneimittel)	07.11.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Immunmodulator	
Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	
<b>Levetiracetam</b> (1 Arzneimittel)	08.11.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Antiepileptikum	
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
<b>Paclitaxel Albumin</b> (1 Arzneimittel)	08.11.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Zytostatikum	
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
<b>atidarsagene autotemcel</b> (1 Arzneimittel)	10.11.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Metachromatic leukodystrophy (MLD)	
SFL Pharma GmbH, Aeschenvorstadt 52, 4051 Basel	
<b>Flurbiprofenum 8.75 mg</b> (1 Arzneimittel)	15.11.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing	
Zur kurzzeitigen symptomatischen Behandlung bei schmerzhaften Entzündungen der Rachenschleimhaut.	
G-Pharma AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	
<b>Flurbiprofenum 8.75 mg</b> (1 Arzneimittel)	15.11.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing	
Kurzzeitige symptomatische Behandlung schmerzhafter Entzündungen der Rachenschleimhaut.	
Sun Store Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	
<b>Nirsevimab</b> (1 Arzneimittel)	17.11.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
RSV	
AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	
<b>Dobésilate de calcium monohydraté.</b> (1 médicament)	18.11.2022
Nouvelle autorisation d'un médicament en co-marketing	
Troubles de la microcirculation, microangiopathie diabetique, troubles lies a l'insuffisance veineuse chronique	
OM Pharma Suisse SA, Route du Petit-Moncor 1D, 1752 Villars-sur-Glâne	
<b>Flurbiprofenum 8.75 mg</b> (1 Arzneimittel)	21.11.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing	
Kurzzeitige symptomatische Behandlung schmerzhafter Entzündungen der Rachenschleimhaut.	
Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	

<b>Flurbiprofenum 8.75 mg</b> (1 Arzneimittel)	21.11.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing	
Kurzzeitige symptomatische Behandlung schmerzhafter Entzündungen der Rachenschleimhaut	
Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	
<b>Ranibizumab</b> (1 Arzneimittel)	21.11.2022
Neuanmeldung eines Biosimilars	
Ranivisio ist indiziert bei Erwachsenen für die Behandlung: - der exsudativen (feuchten) altersbezogenen Makuladegeneration (feuchte AMD). - eines Visusverlustes durch ein Diabetisches Makulaödem (DME). - der mässig schweren bis schweren nicht-proliferativen diabetischen Retinopathie (NPDR) bzw. proliferativen diabetischen Retinopathie (PDR), - eines Visusverlustes durch ein Makulaödem infolge eines retinalen Venenverschlusses (retinaler Venenastverschluss BRVO und retinaler Zentralvenenverschluss CRVO). - einer aktiven, den Visus beeinträchtigenden choroidalen Neovaskularisation (CNV). - eines Visusverlustes durch choroidale Neovaskularisation (CNV) infolge einer pathologischen Myopie (PM).	
Bioeq AG, Poststrasse 18, 6300 Zug	
<b>Risedronate sodium</b> (1 Arzneimittel)	21.11.2022
Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform	
Treatment of postmenopausal osteoporosis (PMO)	
Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	
<b>vutrisiran as vutrisiran sodium</b> (1 Arzneimittel)	21.11.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Amvuttra wird zur Behandlung der hereditären Transthyretin-Amyloidose (hATTR-Amyloidose) bei erwachsenen Patienten mit Polyneuropathie der Stadien 1 oder 2 angewendet	
Alnylam Switzerland GmbH, Grafenauweg 4, 6300 Zug	
<b>Alpelisib</b> (1 Arzneimittel)	22.11.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
PIK3CA-assoziertes Überwuchsspektrum (PROS)	
Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	
<b>Complexus toxini botulinici A et haemagglutinini</b> (1 Arzneimittel)	22.11.2022
Änderung, neue Indikation	
Änderung, neue Indikation	
Neue Indikation: Fokale Spastik der Oberen Extremitäten bei Patienten ab 2 Jahren - Modifizierte Indikation: Dynamische Spitzfussstellung (Equinovagus-Deformität) infolge Spastizität bei Patienten (ab 2 Jahren) (Entfernung von Limitation: mit infantiler Zerebralparese)	
Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	
<b>Upadacitinib</b> (1 Arzneimittel)	24.11.2022
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Colitis ulcerosa	
AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham	

<b>brentuximab vedotin</b> (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation advanced Hodgkin lymphoma Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon	28.11.2022
<b>Oxaliplatin</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Zytostatikum Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	28.11.2022
<b>Palbociclib</b> (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform HR-positives, HER2-negatives lokal fortgeschrittenes/metastasierendes Mammakarzinom Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	28.11.2022
<b>Conium maculatum D6, Graphites D12, Sulfur D12, Argentum nitricum D6</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild kann Similasan Graphites compositum zur Behandlung von Gersten - und Hagelkörnern mit Symptomen wie entzündeten, geschwollenen Stellen am Augenlid, sekretartigem Ausfluss angewendet werden. T&S Eye Care Management AG, 6060 Sarnen	30.11.2022



**Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**

**levothyroxine sodium** (1 Arzneimittel)

21.11.2022

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation

Zur Behandlung der Schilddrüsenunterfunktion (Hypothyreose) beim Hund und Katze

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