

Swissmedic Journal 8/2022

21. Jahrgang
21° année ISSN
2234-9456

*Amtliches Publikationsorgan
der Swissmedic, Schweizerisches
Heilmittel Institut, Bern*

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

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

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

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

Seite	Seite
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Carvykti®, Infusionsdispersion (Ciltacabtagenum autoleucelum)	782
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Kapruvia®, Injektionslösung i.v. (Difelikefalinum)	784
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Lamzede®, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung (Velmanase Alfa)	786
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Spikevax Bivalent Original / Omicron®, Dispersion zur Injektion (Elasomeranum/Imelasomeranum)	788
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Saphnelo™, Konzenrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Anifrolumabum)	790
Arzneimittel Statistik	
Neuzulassung	794
Revision und Änderung der Zulassung	805
Änderung der Zulassungsinhaberin	883
Widerruf der Zulassung	884
Erlöschen der Zulassung	889
Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	891
Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	893

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

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

Page	Page		
Médicaments			
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Carvykti®, dispersion pour perfusion (ciltacabtagenum autoleucelum)	783	Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Rilexine DC 375 mg ad us. vet., suspension intramammaire pour vaches au tarissement (cefalexinum benzathinum)	793
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Kapruvia®, solution pour injection i.v. (difelikefalinum)	785	Miscellanées	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Lamzede®, poudre pour solution pour perfusion (velmanase alfa)	787	Nouvelle autorisation	794
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Spikevax Bivalent Original / Omicron®, dispersion injectable (Elasomeranum/ Imelasomeranum)	789	Révision et modification de l'autorisation	805
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Saphnelo™, solution à diluer pour perfusion (Anifrolumabum)	791	Modification du titulaire d'AMM	883
		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	884
		Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	889
		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	891
		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	893

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Carvykti®, Infusionsdispersion (Ciltacabtagenum autoleucelum)**

Name Arzneimittel:	Carvykti®, Infusionsdispersion
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Ciltacabtagenum autoleucelum
Dosisstärke und Darreichungsform:	30 ml/70 ml, Beutel, jeder Infusionsbeutel ist einzeln in einer Aluminiumkryokassette verpackt
Anwendungsgebiet / Indikation:	Carvykti ist für die Behandlung erwachsener Patienten mit rezidiviertem und refraktärem Multiplem Myelom indiziert, die zuvor mindestens drei Therapien mit einem Anti-CD38-Antikörper erhalten haben, und welche eine Progredienz zur letzten Therapie gezeigt haben.
ATC Code:	noch nicht bekannt
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.4./Andere
Zulassungsnummer/n:	67956
Zulassungsdatum:	08.08.2022
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Carvykti®, dispersion pour perfusion (ciltacabtagenun autoleucelum)**

Préparation:	Carvykti®, dispersion pour perfusion
Principe(s) actif(s):	Ciltacabtagenun autoleucelum
Dosage et forme pharmaceutique:	30 ml/70 ml, poche de perfusion, chaque poche de perfusion est emballée dans une cassette cryogénique en aluminium
Possibilités d'emploi / Indication:	Carvykti ist für die Behandlung erwachsener Patienten mit rezidiviertem und refraktärem Multiplem Myelom indiziert, die zuvor mindestens drei Therapien mit einem Anti-CD38-Antikörper erhalten haben, und welche eine Progredienz zur letzten Therapie gezeigt haben. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	pas encore connu
No IT / désignation:	07.16.4./autres
No d'autorisation:	67956
Date d'autorisation:	08.08.2022 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Kapruvia®, Injektionslösung i.v. (Difelikefalinum)**

Name Arzneimittel:	Kapruvia®, Injektionslösung i.v.
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Difelikefalinum
Dosisstärke und Darreichungsform:	50µg/ml, Injektionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Kapruvia ist zur Behandlung von mittelschwerem bis schwerem Pruritus im Zusammenhang mit chronischen Nierenerkrankungen bei erwachsenen Patienten unter Hämodialyse indiziert.
ATC Code:	V03AX04
IT-Nummer / Bezeichnung:	05.99.0./Varia
Zulassungsnummer/n:	68653
Zulassungsdatum:	16.08.2022
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Kaprivia® , solution pour injection i.v. (difelikefalinum)**

Préparation:	Kaprivia®, solution pour injection i.v.
Principe(s) actif(s):	Difelikefalinum
Dosage et forme pharmaceutique:	50µg/ml, solution pour injection
Possibilités d'emploi / Indication:	Kaprivia ist zur Behandlung von mittelschwerem bis schwerem Pruritus im Zusammenhang mit chronischen Nierenerkrankungen bei erwachsenen Patienten unter Hämodialyse indiziert. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	V03AX04
No IT / désignation:	05.99.0./Varia
No d'autorisation:	68653
Date d'autorisation:	16.08.2022
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Lamzede®, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung (Velmanase Alfa)**

Name Arzneimittel:	Lamzede®, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Velmanase Alfa
Dosisstärke und Darreichungsform:	10 mg/Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Traitements enzymatiques substitutifs des manifestations non-neurologiques chez les patients atteints d'alpha-mannosidose légère à modérée. Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist www.swissmedicinfo.ch zu konsultieren.
ATC Code:	A16AB15
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.14.0./Enzympräparate
Zulassungsnummer/n:	68591
Zulassungsdatum:	26.08.2022 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Lamzede®, poudre pour solution pour perfusion (velmanase alfa)**

Préparation:

Lamzede®, poudre pour solution pour perfusion

Principe(s) actif(s):

Velmanase alfa

Dosage et forme pharmaceutique:

10 mg/poudre pour solution pour perfusion

Possibilités d'emploi / Indication:

Traitemennt enzymatique substitutif des manifestations non-neurologiques chez les patients atteints d'alpha-mannosidose légère à modérée.

Code ATC:

A16AB15

No IT / désignation:

07.14.0./préparations enzymatiques

No d'autorisation:

68591

Date d'autorisation:

26.08.2022

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

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Spikevax Bivalent Original / Omicron®, Dispersion zur Injektion (Elasomeranum/ Imelasomeranum)	
Name Arzneimittel:	Spikevax Bivalent Original / Omicron®, Dispersion zur Injektion
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Elasomeranum/Imelasomeranum
Dosisstärke und Darreichungsform:	2,5 ml, Durchstechflasche, Dispersion zur Injektion
Anwendungsgebiet / Indikation:	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.
ATC Code:	J07BX03
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.08./Impfungen
Zulassungsnummer/n:	69009
Zulassungsdatum:	26.08.2022
Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.	

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Spikevax Bivalent Original / Omicron®, dispersion injectable (Elasomeranum/
Imelasomeranum)**

Préparation:	Spikevax Bivalent Original / Omicron®, suspension
Principe(s) actif(s):	Elasomeranum/Imelasomeranum
Dosage et forme pharmaceutique:	2,5 ml, flacon, dispersion injectable
Possibilités d'emploi / Indication:	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. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	J07BX03
No IT / désignation:	08.08./vaccins
No d'autorisation:	69009
Date d'autorisation:	26.08.2022
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Saphnelo™, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Anifrolumabum)**

Name Arzneimittel:	Saphnelo™, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Anifrolumabum
Dosisstärke und Darreichungsform:	300 mg/2 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Saphnelo ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit mittelschwerem bis schwerem systemischen Lupus erythematoses (SLE) zusätzlich zur Standardtherapie (siehe «Eigenschaften/Wirkungen»). Die Wirksamkeit von Saphnelo wurde bei Patienten mit schwerer aktiver Lupusnephritis oder schwerem aktiven Lupus des zentralen Nervensystems nicht untersucht. Die Anwendung von Saphnelo wird in diesen Situationen nicht empfohlen.
ATC Code:	L04AA51
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.15.0./Immunosuppressive Stoffe
Zulassungsnummer/n:	68512
Zulassungsdatum:	31.08.2022
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

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

Préparation:

Saphnelo™, solution à diluer pour perfusion

Principe(s) actif(s):

Anifrolumabum

Dosage et forme pharmaceutique:

300 mg/2 ml, solution à diluer pour perfusion

Possibilités d'emploi / Indication:

Saphnelo ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit mittelschwerem bis schwerem systemischen Lupus erythematoses (SLE) zusätzlich zur Standardtherapie (siehe «Eigenschaften/Wirkungen»).

Die Wirksamkeit von Saphnelo wurde bei Patienten mit schwerer aktiver Lupusnephritis oder schwerem aktiven Lupus des zentralen Nervensystems nicht untersucht. Die Anwendung von Saphnelo wird in diesen Situationen nicht empfohlen.

Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.

Code ATC:

L04AA51

No IT / désignation:

07.15.0./immunosuppresseurs

No d'autorisation:

68512

Date d'autorisation:

31.08.2022

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

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Rilexine DC 375 mg ad us. vet., Eutersuspension für Kühe in der Trockenstehzeit (Cefalexinum benzathinum)

Name Arzneimittel: Rilexine DC 375 mg ad us. vet., Eutersuspension für Kühe in der Trockenstehzeit
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe: Cefalexinum benzathinum
Dosisstärke und Darreichungsform: Cefalexin 375 mg (als Cefalexin-Benzathin 500 mg) pro 8 g intramammäre Suspension
Anwendungsgebiet / Indikation: Für die Behandlung einer subklinischen Mastitis bei Kühen zum Zeitpunkt des Trockenstellens und zur Vorbeugung einer erneuten intramammären Infektion während der Trockenstehzeit, verursacht durch *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus dysgalactiae* und *Streptococcus uberis*.
ATC Code: QJ51DB01
IT-Nummer / Bezeichnung: --
Zulassungsnummer/n: 68392
Zulassungsdatum: 23.08.2022
Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren.
www.tierarzneimittel.ch

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Rilexine DC 375 mg ad us. vet., suspension intramammaire pour vaches au tarissement
(cefalexinum benzathinum)**

Préparation:	Rilexine DC 375 mg ad us. vet., suspension intramammaire pour vaches au tarissement
Principe(s) actif(s):	cefalexinum benzathinum
Dosage et forme pharmaceutique:	Céfalexine 375 mg (comme Céfalexine-benzathine 500 mg) par suspension intramammaire de 8 g
Possibilités d'emploi / Indication:	Chez les vaches au tarissement: Traitement des mammites subcliniques et prévention de nouvelles infections intramammaires survenant pendant la période de tarissement, causées par <i>Staphylococcus aureus</i> , <i>Streptococcus dysgalactiae</i> et <i>Streptococcus uberis</i> .
Code ATC:	QJ51DB01
No IT / désignation:	--
No d'autorisation:	68392
Date d'autorisation:	23.08.2022
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament. www.tierarzneimittel.ch

Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain**01 Adacel-Polio 0.5 ml, suspension injectable en seringue préremplie**

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

N° d'AMM:	68110	Catégorie de remise:	B	Index:	08.08.	26.08.2022
Composition	01	toxoidum diphtheriae min. 2 U.I., toxoidum tetani min. 20 U.I., toxoidum pertussis 2.5 µg, haemagglutininum filamentosum 5 µg, pertactinum 3 µg, fimbriae types 2 et 3 5 µg, virus poliomyelitis typus 1 inactivatus 40 U., virus poliomyelitis typus 2 inactivatus 8 U., virus poliomyelitis typus 3 inactivatus 32 U., aluminii phosphas corresp. aluminium 0.33 mg, phenoxyethanol, ethanolum 1.01 mg, polysorbatum 80, aqua ad injectabile, ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. ethanolum 0.3 % V/V, residui: formaldehydum, glutaralum, streptomycinum, neomycinum, polymyxinum B, albuminum seri bovis.				
Indication		vaccination de rappel contre la diphtérie, le tétanos, la coqueluche et la poliomyélite chez les personnes à partir du 4ème anniversaire				
Conditionnements	01	001 1 x 0.5 ml seringue(s) préremplie(s) avec 1 aiguille 002 1 x 0.5 ml seringue(s) préremplie(s) avec 2 aiguilles 003 1 x 0.5 ml seringue(s) préremplie(s) sans aiguille 004 10 x 0.5 ml seringue(s) préremplie(s) avec 10 aiguilles 005 10 x 0.5 ml seringue(s) préremplie(s) avec 20 aiguilles 006 10 x 0.5 ml seringue(s) préremplie(s) sans aiguille				B
Valable jusqu'au		25.08.2027				

01 Adacel 0.5 ml, suspension injectable en seringue préremplie

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

N° d'AMM:	68317	Catégorie de remise:	B	Index:	08.08.	26.08.2022
Composition	01	toxoidum diphtheriae min. 2 U.I., toxoidum tetani min. 20 U.I., toxoidum pertussis 2.5 µg, haemagglutininum filamentosum 5 µg, pertactinum 3 µg, fimbriae types 2 et 3 5 µg, aluminii phosphas corresp. aluminium 0.33 mg, phenoxyethanol, aqua ad injectabile, ad suspensionem pro 0.5 ml, residui: formaldehydum, glutaralum.				
Indication		vaccination de rappel contre la diphtérie, le tétanos et la coqueluche chez les personnes à partir du 4ème anniversaire				
Conditionnements	01	001 1 x 0.5 ml seringue(s) préremplie(s) avec aiguille 002 1 x 0.5 ml seringue(s) préremplie(s) sans aiguille 003 10 x 0.5 ml seringue(s) préremplie(s) sans aiguilles				B
Valable jusqu'au		25.08.2027				

- 01 Amikacin Ideogen 500 mg/2 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (i.v.) bzw. Injektionslösung (i.m.)**
02 Amikacin Ideogen 1 g/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (i.v.) bzw. Injektionslösung (i.m.)
 IDEOGEN AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 68217	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.7.	11.08.2022
Zusammensetzung	01	amikacinum 500 mg ut amikacini sulfas, E 223 6.6 mg, natrii citras dihydricus, acidum sulfuricum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml corresp. sodium 13.32 mg.	
	02	amikacinum 1 g ut amikacini sulfas, E 223 13.2 mg, natrii citras dihydricus, acidum sulfuricum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml corresp. sodium 26.64 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	1 Durchstechflasche(n)	A
	002	5 Durchstechflasche(n)	A
	02	1 Durchstechflasche(n)	A
	004	5 Durchstechflasche(n)	A
Gültig bis		10.08.2027	

- 01 Ationodo 4 mg/ml, Lösung zum Einnehmen**
02 Ationodo 20 mg/ml, Lösung zum Einnehmen
 Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: 69023	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	26.08.2022
Zusammensetzung	01	tapentadolum 4 mg ut tapentadoli hydrochloridum, aromatica, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	tapentadolum 20 mg ut tapentadoli hydrochloridum, aromatica, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	02	100 ml	A+
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
		69023 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Azyter 15 mg/g, Augentropfen**
 THEA Pharma S.A., Moserstrasse 27, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: 68519	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.1.	23.08.2022
Zusammensetzung	01	azithromycinum dihydricum 3.75 mg corresp. azithromycinum 3.575 mg, triglycerida media ad solutionem pro 250 mg.	
Anwendung		zur lokalen kurativen Behandlung der eitrigen bakteriellen Konjunktivitis und trachomatösen Konjunktivitis bei Kindern und Erwachsenen.	
Packung/en	01	001 6 x 0.25 g	A
Gültig bis		17.08.2027	

01 Baraclude 0.5 mg, Filmtabletten**02 Baraclude 1 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 68837	Abgabekategorie:	A	Index: 08.03.0.	29.08.2022
Zusammensetzung	01	entecavirum 0.5 mg, pro compresso obducto.		
	02	entecavirum 1 mg, pro compresso obducto.		
Anwendung		Chronische Hepatitis B		
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)		A
	02	002 30 Tablette(n)		A
Bemerkung		Deklaration nur für Wirkstoff(e), nicht für deklarationspflichtige Hilfsstoffe. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 HMG (SR 812.21) von Baraclude, Filmtabletten (ZL-Nr. 57435)		
Gültig bis		28.08.2027		

01 Baraclude 0.5 mg, Filmtabletten**02 Baraclude 1 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 68838	Abgabekategorie:	A	Index: 08.03.0.	29.08.2022
Zusammensetzung	01	entecavirum 0.5 mg, pro compresso obducto.		
	02	entecavirum 1 mg, pro compresso obducto.		
Anwendung		Chronische Hepatitis B		
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)		A
	02	002 30 Tablette(n)		A
Bemerkung		Deklaration nur für Wirkstoff(e), nicht für deklarationspflichtige Hilfsstoffe. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 HMG (SR 812.21) von Baraclude, Filmtabletten (ZL-Nr. 57435)		
Gültig bis		28.08.2027		

01 Baraclude 0.5 mg, Filmtabletten**02 Baraclude 1 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 68839	Abgabekategorie:	A	Index: 08.03.0.	29.08.2022
Zusammensetzung	01	entecavirum 0.5 mg, pro compresso obducto.		
	02	entecavirum 1 mg, pro compresso obducto.		
Anwendung		Chronische Hepatitis B		
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)		A
	02	002 30 Tablette(n)		A
Bemerkung		Deklaration nur für Wirkstoff(e), nicht für deklarationspflichtige Hilfsstoffe. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 HMG (SR 812.21) von Baraclude, Filmtabletten (57435)		
Gültig bis		28.08.2027		

01 Budesonid Xiromed 3 mg, Hartkapsel mit veränderter Wirkstofffreisetzung

XIROMED SA, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 68516	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	08.08.2022
Zusammensetzung	01	budesonidum 3 mg, sacchari sphaerae corresp. saccharum 248.80-284.56 mg et maydis amyllum, ethylcellulosum, triglycerida media, acidum oleicum, polysorbitatum 80, acidi methacrylici copolymerum C, triethylis citras, talcum, Kapselhülle: E 172 (rubrum), titani dioxidum, gelatina, E 172 (nigrum), pro capsula.	
Anwendung		Morbus Crohn	
Packung/en	01	001 20 Kapsel(n) 002 50 Kapsel(n) 003 100 Kapsel(n)	B B B
Gültig bis		07.08.2027	

01 Carvykti

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 67956	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	08.08.2022
Zusammensetzung	01	Suspension: ciltacabtagenum autoleucelum 2.1-39 × 10e6 ml, CryoStor CS5, 1 ml corresp.	
Anwendung		CARVYKTI ist für die Behandlung erwachsener Patienten mit rezidiviertem und refraktärem Multiplem Myelom indiziert, die zuvor mindestens drei Therapien mit mindestens einem Proteasom- Inhibitor, einem immunmodulatorischen Wirkstoff und einem Anti-CD38-Antikörper erhalten haben, und welche eine Progredienz zur letzten Therapie gezeigt haben	
Packung/en	01	001 1 x 30 ml Beutel, jeder Infusionsbeutel ist einzeln in einer Aluminiumkryokassette verpackt 002 1 x 70 ml Beutel, jeder Infusionsbeutel ist einzeln in einer Aluminiumkryokassette verpackt	A A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): ciltacabtagenum autoleucelum	
Gültig bis		07.08.2027	

01 D3 VitaCaps 24,000 IU (600 µg), Weichkapseln

Nutrimed AG, Spalengraben 15, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68197	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.5.	12.08.2022
Zusammensetzung	01	cholecalciferolum 600 µg, triglycerida media, E 321, Kapselhülle: dinatrii phosphas corresp. natrium 0.41 mg, amyllum modificatum, glycerolum, carrageenanum, aqua purificata, pro capsula.	
Anwendung		Vitamin-D-Mangel	
Packung/en	01	001 6 Kapsel(n) 002 4 Kapsel(n) 003 8 Kapsel(n) 004 12 Kapsel(n)	B B B B
Gültig bis		11.08.2027	

01 Dualgin, Filmtabletten

Opella Healthcare Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68108	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.2.	10.08.2022	
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 400 mg, coffeignum 100 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. sodium 0.554 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, macrogol 6000, talcum, E 171, pro compressso obducto.		
Anwendung		Analgetikum		
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	D	
Gültig bis		09.08.2027		

01 Ganirelix Labatec 0,25 mg, solution injectable en seringue préremplie

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

N° d'AMM: 68549	Catégorie de remise: A	Index: 07.09.0.	04.08.2022
Composition	01	ganirelixum 0.25 mg ut ganirelix acetos, acidum aceticum glaciale, mannitolum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. sodium 0.023 mg.	
Indication		Médecine de reproduction assistée	
Conditionnements	01	001 1 seringue(s) préremplie(s)	A
		002 5 seringue(s) préremplie(s)	A
Valable jusqu'au		03.08.2027	

01 Jylamvo 2 mg/ml, Lösung zum Einnehmen

IDEOGEN AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 68411	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	08.08.2022
Zusammensetzung	01	methotrexatum 2 mg, macrogol 400, E 214 0.2 mg, E 219 2 mg, glycerolum, aromatica (Orange) cum sorbitolum et E 220, sucralosum, trinatrii citras dihydricus ad pH, acidum citricum ad pH, aqua purificata, q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. sodium 3.35 mg.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Gültig bis		07.08.2027	

01 Kapruvia 50 µg/ml, Injektionslösung

Vifor Fresenius Medical Care Renal Pharma Ltd., Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 68653	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	16.08.2022
Zusammensetzung	01	difelikefalinum 50 µg ut difelikefalinum acetos, acidum aceticum, natrii acetos trihydricus, natrii chloridum, aqua ad injectabile, q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. sodium 3.3 mg.	
Anwendung		Behandlung von Pruritus in Zusammenhang mit chronischen Nierenerkrankungen bei erwachsenen Patienten unter Hämodialyse	
Packung/en	01	001 3 x 1 ml Durchstechflasche(n)	B
		002 12 x 1 ml Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): difelikefalinum, DCI	
Gültig bis		15.08.2027	

01 Lamzede 10 mg, poudre pour solution pour perfusion

Chiesi SA, Route du Petit-Moncor 1D, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 68591	Catégorie de remise: A	Index: 07.14.0.	26.08.2022
Composition	01	velmanasum alfa 10 mg, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, mannitolum, glycinum, pro vitro corresp. natrium 0.817 mg.	
Indication		Traitement de l'alpha-mannosidose	
Conditionnements	01	001 1 ampoule(s)	A
		002 5 ampoule(s)	A
		003 10 ampoule(s)	A
Remarque		Autorisation de durée limitée au sens de l'art. 9a LPTH (RS 812.21) NAS (New Active Substance): velmanasum alfa	
Valable jusqu'au		26.08.2024	

01 Macrogol Fairmed, Pulver**02 Macrogol Fairmed Junior, Pulver**

Fairmed Healthcare AG, Industriestrasse 9, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 68132	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	11.08.2022
Zusammensetzung	01	Pulver: macrogolum 3350 13.125 g, natrii chloridum 350.7 mg, natrii hydrogenocarbonas 178.5 mg, kalii chloridum 46.6 mg, acesulfamum kalicum, aromatica (Zitrone), ad pulverem pro charta corresp. natrium 190 mg et kalium 24.3 mg. 02 macrogolum 3350 6.563 g, natrii chloridum 175.4 mg, natrii hydrogenocarbonas 89.3 mg, kalii chloridum 23.3 mg, acesulfamum kalicum, aromatica (Zitrone), ad pulverem pro charta corresp. natrium 95 mg et kalium 12.11 mg.	
Anwendung		Macrgol Fairmed Junior: Koprostase bei Kindern (2 bis 11 Jahre). Macrogol Fairmed Junior darf maximal an 7 Tagen hintereinander angewendet werden. Symptomatische Behandlung der Obstipation bei Kindern (2 bis 11 Jahre). Macrogol Fairmed Junior darf ohne ärztliche Empfehlung nicht länger als 3 Monate angewendet werden, da für die Langzeitbehandlung keine Erfahrungen vorliegen. Macrogol Fairmed:Symptomatische Behandlung der Obstipation bei Erwachsenen. Macrogol Fairmed darf ohne ärztliche Empfehlung nicht länger als 3 Monate angewendet werden, da für die Langzeitbehandlung keine Erfahrungen vorliegen. Symptomatische Behandlung der Koprostase bei Erwachsenen. Die bei Koprostase verwendete höhere Dosis darf maximal während 3 Tagen angewendet werden.	
Packung/en	01	001 20 Beutel 002 100 Beutel	B B
	02	003 30 Beutel 004 60 Beutel	B B
Gültig bis		10.08.2027	

01 Melatonin-Mepha 2 mg, Retardtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68681	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	11.08.2022
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
		002 100 Tablette(n)	B
Gültig bis		10.08.2027	

01 Olmesartan Amlodipin Zentiva 20 mg/5 mg, Filmtabletten**02 Olmesartan Amlodipin Zentiva 40 mg/5 mg, Filmtabletten****03 Olmesartan Amlodipin Zentiva 40 mg/10 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68585	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	25.08.2022
Zusammensetzung	01	olmesartanum medoxomilum 20 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, amyllum pregelificatum, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis, carmellosum naticum conexum, lactosum monohydricum 5.6 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 4000, E 171, talcum, pro compresso obducto corresp. sodium 0.79 mg.	
	02	olmesartanum medoxomilum 4 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, amyllum pregelificatum, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis, carmellosum naticum conexum, lactosum monohydricum 11.2 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 4000, E 171, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. sodium 1.57 mg.	
	03	olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, amyllum pregelificatum, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis, carmellosum naticum conexum, lactosum monohydricum 11.2 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 4000, E 171, talcum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. sodium 1.57 mg.	
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
Gültig bis		24.08.2027	

01 Omeprazol Xiromed 10 mg, magensaftresistente Hartkapseln
02 Omeprazol Xiromed 20 mg, magensaftresistente Hartkapseln
03 Omeprazol Xiromed 40 mg, magensaftresistente Hartkapseln
 XIROMED SA, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 68801	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	26.08.2022
Zusammensetzung	01	omeprazolum 10 mg, sacchari sphaerae corresp. saccharum 6.13 mg et maydis amyrum, magnesii hydroxidum, maydis amyrum, dinatrii phosphas, hypromellosum, natrii laurilsulfas, mannitolum, carboxymethylamylum natricum A, talcum, E 171, macrogolum 6000, polysorbatum 80, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisati 1:1 dispersio 30 per centum, Kapselhülle: E 133, E 172 (flavum), gelatina, E 171, pro capsula corresp. sodium 0.347 mg.	
	02	omeprazolum 20 mg, sacchari sphaerae corresp. saccharum 12.26 mg et maydis amyrum, magnesii hydroxidum, maydis amyrum, dinatrii phosphas, hypromellosum, natrii laurilsulfas, mannitolum, carboxymethylamylum natricum A, talcum, E 171, macrogolum 6000, polysorbatum 80, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisati 1:1 dispersio 30 per centum, Kapselhülle: E 132, gelatina, E 171, pro capsula corresp. sodium 0.694 mg.	
	03	omeprazolum 40 mg, sacchari sphaerae corresp. saccharum 24.52 mg et maydis amyrum, magnesii hydroxidum, maydis amyrum, dinatrii phosphas, hypromellosum, natrii laurilsulfas, mannitolum, carboxymethylamylum natricum A, talcum, E 171, macrogolum 6000, polysorbatum 80, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisati 1:1 dispersio 30 per centum, Kapselhülle: E 171, gelatina, E 172 (nigrum), pro capsula corresp. sodium 1.388 mg.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001 14 Kapsel(n)	B
		002 28 Kapsel(n)	B
		003 56 Kapsel(n)	B
		004 98 Kapsel(n)	B
	02	005 7 Kapsel(n)	B
		006 14 Kapsel(n)	B
		007 28 Kapsel(n)	B
		008 56 Kapsel(n)	B
		009 98 Kapsel(n)	B
	03	010 7 Kapsel(n)	B
		011 14 Kapsel(n)	B
		012 28 Kapsel(n)	B
		013 56 Kapsel(n)	B
		014 98 Kapsel(n)	B
Gültig bis		25.08.2027	

01 Saphnelo 300 mg/2 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68512	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	31.08.2022
Zusammensetzung	01	anifrolumabum 300 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, lysini hydrochloridum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 80, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Systemischer Lupus erythematoses (SLE)	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): anifrolumabum	
Gültig bis		30.08.2027	

01 Sitagliptin Spirig HC 25 mg. Filmtabletten**02 Sitagliptin Spirig HC 50 mg. Filmtabletten****03 Sitagliptin Spirig HC 100 mg. Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68812	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	11.08.2022
Zusammensetzung	01	sitagliptini hydrochloridum monohydricum corresp. sitagliptinum carmellosum naticum conexum, natrii stearylis fumaras, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 1.2 mg, hypromellosum, E 171, triacetinum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.6 mg.	
	02	sitagliptini hydrochloridum monohydricum corresp. sitagliptinum 50 mg, calcii hydrogenophosphas, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conexum, natrii stearylis fumaras, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogola, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.2 mg.	
	03	sitagliptini hydrochloridum monohydricum corresp. sitagliptinum 100 mg, calcii hydrogenophosphas, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conexum, natrii stearylis fumaras, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogola, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 2.39 mg.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n) Blister 002 98 Tablette(n) Blister 003 100 Tablette(n) Flasche	B
	02	004 28 Tablette(n) Blister 005 98 Tablette(n) Blister 006 100 Tablette(n) Flasche	B
	03	007 28 Tablette(n) Blister 008 98 Tablette(n) Blister 009 100 Tablette(n) Flasche	B
Gültig bis		10.08.2027	

01 Sondelbay 20 mcg/80 mcl, Injektionslösung in einem Fertiginjektor
 Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 68534	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	18.08.2022
Zusammensetzung	01 teriparatidum ADNr 250 µg, acidum aceticum glaciale, natrii acetas, mannitolum, metacresolum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.1 mg.		
Anwendung	Postmenopausale Osteoporose bei Frauen; primäre und hypogonadale Osteoporose bei Männern; Glukokortikoid-induzierte Osteoporose bei Erwachsenen mit erhöhtem Frakturrisiko.		
Packung/en	01 001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
Gültig bis	17.08.2027		

01 Spikevax Bivalent Original / Omicron
 Moderna Switzerland GmbH, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 69009	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	26.08.2022
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, trometamolum pro dosi, trometamoli hydrochloridum pro dosi, acidum aceticum pro dosi, natrii acetas pro dosi, saccharum pro dosi, aqua ad injectabile, 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 Durchstechflasche(n) Jede Durchstechflasche enthält 5 Dosen à 0,5 ml (2.5 ml Durchstechflasche)	B
Bemerkung	Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21) NAS (New Active Substance): elasomeranum NAS (New Active Substance): imelasomeranum		
Gültig bis	25.08.2024		

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Rilexine DC 375 mg ad us. vet., Eutersuspension für Kühe in der Trockenstehzeit
 Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 68392	Abgabekategorie: B	Index:	23.08.2022
Zusammensetzung	01	cefalexinum anhydricum 375 mg ut cefalexinum benzathinum 504.7 mg, aluminii stearas, vaselinum album, paraffinum perliquidum, ad suspensionem pro vase 8 g.	
Anwendung		Eutersuspension für Kühe in der Trockenstehzeit	
Packung/en	01	001 12 x 8 g Injektoren und 12 Reinigungstücher (mit Isopropylalkohol)	B
		002 24 x 8 g Injektoren und 24 Reinigungstücher (mit Isopropylalkohol)	B
		003 60 x 8 g Injektoren und 60 Reinigungstücher (mit Isopropylalkohol)	B
Bemerkung		Zulassung gemäss Art.14 Abs. 1 Bst. a bis HMG (SR 812.21) NAS (New Active Substance): cefalexinum benzathinum	
Gültig bis		22.08.2027	

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

02 18F-FDG-FR, Injektionslösung

Posimed Radiopharm AG, Spitalgasse 4, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 55758	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.1.	04.08.2022
Zusammensetzung	02	fludeoxyglucosum(18-F) zum Kalibrierungszeitpunkt 500-5000 MBq, dinatrii citras sesquihydricus, natrii citras dihydratus, aqua ad injectabile, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Radiodiagnostikum für die PET-Tomographie	
Packung/en	02	002 15 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Abacavir Lamivudin Sandoz, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66687	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	30.08.2022
Zusammensetzung	01	abacavirum 600 mg ut abacaviri hydrochloridum monohydratum, lamivudinum 300 mg, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Abilify 7,5 mg / ml, Injektionslösung i.m.

Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 57813	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	16.08.2022
Zusammensetzung	01	aripiprazolum 7.5 mg, acidum tartaricum, sulfobutylbetadexum natricum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 4.79 mg.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Acyclovir-Mepha i.v. 250, Lyophilisat

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 52524	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	02.08.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: aciclovirum 250 mg ut aciclovirum naticum, pro vitro.	
Anwendung		Virostatikum	
Packung/en	01	016	5 Durchstechflasche(n)
Bemerkung			(Erneuerung der Zulassung)
Gültig bis			unbegrenzt

01 Acyclovir-Mepha 200, Tabletten**02 Acyclovir-Mepha 400, Tabletten****03 Acyclovir-Mepha 800, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 53668	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	02.08.2022
Zusammensetzung	01	aciclovirum 200 mg, excipiens pro compresso.	
	02	aciclovirum 400 mg, excipiens pro compresso.	
	03	aciclovirum 800 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Virostatikum	
Packung/en	01	011	25 Tablette(n)
	02	038	30 Tablette(n)
		046	70 Tablette(n)
	03	054	35 Tablette(n)
Bemerkung			(Erneuerung der Zulassung)
Gültig bis			unbegrenzt

01 Alacare 2 mg/cm², Pflaster

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 62687	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.4.	30.08.2022
Zusammensetzung	01	Tela cum praeparatione: aminolaevulinatis hydrochloridum 10.2 mg, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung		Behandlung von leichten aktinischen Keratosen	
Packung/en	01	001	4 Pflaster
		002	8 Pflaster
Bemerkung			(Erneuerung der Zulassung)
Gültig bis			unbegrenzt

01 Alendronat Sandoz 70, Wochentabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57957	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	24.08.2022
Zusammensetzung	01	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	003	4 Tablette(n)
		004	12 Tablette(n)
Bemerkung			(Erneuerung der Zulassung)
Gültig bis			unbegrenzt

01 Amethyst spag. Lüthi Urtinktur, Tropfen zum Einnehmen

Aurora Pharma AG, Lagerstrasse 11, 8910 Affoltern am Albis

Zul.-Nr.: 62520	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.3.	17.08.2022
Zusammensetzung	01 Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: amethyst spag. Lüthi TM (SV) 1 ml, ethanolum 96 per centum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 24-31 % V/V, corresp. 33 guttae.		
Anwendung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24).		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Amoxicillin Axapharm 200 mg/4 ml, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66553	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.23	18.08.2022		
Zusammensetzung	01 amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem corresp. solutio reconstituta 4 ml.				
Anwendung	Infektionskrankheiten				
Packung/en	01 001 100 ml	A			
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)				
Gültig bis	unbegrenzt				

01 Amsidyl, Infusionspräparat

NordMedica SA, World Trade Center, Via Lugano 13, 6982 Agno

Zul.-Nr.: 48299	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	18.08.2022		
Zusammensetzung	01 Diluens: acidum (S)-lacticum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 13.5 ml. Solutio concentrata: amsacrinum 75 mg, N,N-dimethylacetamidum, ad solutionem pro 1.5 ml.				
Anwendung	Zytostatikum				
Packung/en	01 016 6 Durchstechflasche(n) mit Wirkstoffkonzentrat + 6 Durchstechflaschen mit Diluens	A			
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)				
Gültig bis	unbegrenzt				

01 Anagrelid Nordic 0.5 mg, Tabletten**02 Anagrelid Nordic 0.75 mg, Tabletten****03 Anagrelid Nordic 1.0 mg, Tabletten**

Nordic Pharma GmbH, Binzmühlestrasse 80, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 66150	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.4.	02.08.2022
Zusammensetzung	01	anagrelidum 0.5 mg ut anagrelidi hydrochloridum monohydricum, excipiens pro compresso.	
	02	anagrelidum 0.75 mg ut anagrelidi hydrochloridum monohydricum, excipiens pro compresso.	
	03	anagrelidum 1 mg ut anagrelidi hydrochloridum monohydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		essentielle Thrombozythämie	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	B
	002	100 Tablette(n)	B
	02	003 100 Tablette(n)	B
	03	004 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Angocin, Filmtabletten

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 66092	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	11.08.2022
Zusammensetzung	01	Filmtablette: tropaeoli majus herbae pulvis 200.0 mg, armoraciae radicis pulvis 80.0 mg, pro compresso.	
Anwendung		Traditionsgemäss bei akuten Entzündungen der oberen Atemwege und bei Harnwegsinfekten	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	D
	002	100 Tablette(n)	D
	005	200 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Antabus, Dispergetten

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 15104	Abgabekategorie: B	Index: 15.02.0.	25.08.2022
Zusammensetzung	01	disulfiramum 400.0 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Unterstützende Behandlung von chronischem Alkoholismus	
Packung/en	01	015 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Antistax forte, Filmtabletten

Opella Healthcare Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57578	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	23.08.2022
Zusammensetzung	01	vitis viniferae folii extractum aquosum siccum 360 mg, DER: 4-6:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Beschwerden im Zusammenhang mit Krampfadern	
Packung/en	01	120 Tablette(n)	D
	021	30 Tablette(n)	D
	025	90 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 60 Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Aripiprazol-Mepha oro 10 mg, Schmelztabletten**03 Aripiprazol-Mepha oro 15 mg, Schmelztabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65478	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	16.08.2022
Zusammensetzung	02	aripiprazolum 10 mg, cellulosum microcristallinum, cellulosum microcristallinum silicificatum, silica colloidalis anhydrica, carmellousum, crospovidonum, xylitolum, aspartamum 3 mg, acesulfamum kalicum, acidum tartaricum, magnesii stearas, aromatica, E 172 (rubrum), pro compresso.	
	03	aripiprazolum 15 mg, cellulosum microcristallinum, cellulosum microcristallinum silicificatum, silica colloidalis anhydrica, carmellousum, crospovidonum, xylitolum, aspartamum 4.5 mg, acesulfamum kalicum, acidum tartaricum, magnesii stearas, aromatica, E 172 (flavum), pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	02	28 Tablette(n)	B
	001	28 Tablette(n)	B
	002	56 Tablette(n)	B
	003	98 Tablette(n)	B
	03	28 Tablette(n)	B
	004	56 Tablette(n)	B
	005	98 Tablette(n)	B
	006	98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 01,04,05)	
		5 mg, 20 mg und 30 mg Export	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Aripiprazol-Mepha 5 mg, Tabletten**
02 Aripiprazol-Mepha 10 mg, Tabletten
03 Aripiprazol-Mepha 15 mg, Tabletten
05 Aripiprazol-Mepha 30 mg, Tabletten
- Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65471	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	16.08.2022
Zusammensetzung	01	aripiprazolum 5 mg, lactosum monohydricum 31.05 mg, cellulosum microcristallinum, maydis amyrum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum naticum conexum, magnesii stearas, E 172 (flavum), pro compresso corresp. sodium 0.16 mg.	
	02	aripiprazolum 10 mg, lactosum monohydricum 62.1 mg, cellulosum microcristallinum, maydis amyrum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum naticum conexum, magnesii stearas, E 172 (rubrum), pro compresso corresp. sodium 0.32 mg.	
	03	aripiprazolum 15 mg, lactosum monohydricum 93.15 mg, cellulosum microcristallinum, maydis amyrum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum naticum conexum, magnesii stearas, E 172 (flavum), pro compresso corresp. sodium 0.49 mg.	
	05	aripiprazolum 30 mg, lactosum monohydricum 186.3 mg, cellulosum microcristallinum, maydis amyrum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum naticum conexum, magnesii stearas, E 172 (rubrum), pro compresso corresp. sodium 0.97 mg.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 56 Tablette(n)	B
		003 98 Tablette(n)	B
	02	004 28 Tablette(n)	B
		005 56 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	03	007 28 Tablette(n)	B
		008 56 Tablette(n)	B
		009 98 Tablette(n)	B
	05	010 28 Tablette(n)	B
		011 56 Tablette(n)	B
		012 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 04, 20 mg Export)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Arkocaps charbon végétal, gélules

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

N° d'AMM: 53888	Catégorie de remise: D	Index: 04.10.0.	04.08.2022
Composition	01	carbo activatus 225 mg, hypromellosum, magnesii stearas, matériel de la capsule: hypromellosum, pro capsula.	
Indication		Diarrhées aiguës et ballonnements associés à une diarrhée	
Conditionnements	01	001 45 capsule(s)	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Arkocaps Chardon Marie 390 mg nouvelle formule, gélules
 Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26

N° d'AMM: 66947	Catégorie de remise: D	Index: 04.11.2.	03.08.2022
Composition	01	silybi mariani fructus pulvis 390.0 mg, excipiens pro capsula.	
Indication	En cas de troubles fonctionnels digestifs		
Conditionnements	01	001 45 capsule(s)	D
		002 150 capsule(s)	D
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

01 Arnica/Levisticum D3 comp., Injektionslösung (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59793	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	09.08.2022		
Zusammensetzung	01	apis mellifera ex animale toto D2 (Ph.Eur.Hom. 2.1.2) 333 mg, arnica montana ex planta tota Rh (HAB) D3 333 mg, levisticum officinale Rh (HAB) Rh D3 333 mg, glycinum, aqua ad inyectabile, glycerolum (85 per centum), pro vitro 1 ml.			
Anwendung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)				
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen (s.c.))				
Gültig bis	unbegrenzt				

01 Atorvastatin Sandoz 10 mg, Filmtabletten
02 Atorvastatin Sandoz 20 mg, Filmtabletten
03 Atorvastatin Sandoz 40 mg, Filmtabletten
04 Atorvastatin Sandoz 80 mg, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61285	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	03.08.2022																																																																
Zusammensetzung	<p>01 atorvastatinum 10.0 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, cellulosum microcristallinum, calcii carbonas, lactosum monohydricum 27.25 mg, carmellosum naticum conexum corresp. natrium max. 0.324 mg, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, E 171, pro compresso obducto.</p> <p>02 atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, cellulosum microcristallinum, calcii carbonas, lactosum monohydricum 54.5 mg, carmellosum naticum conexum corresp. natrium max. 0.648 mg, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, E 171, pro compresso obducto.</p> <p>03 atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, cellulosum microcristallinum, calcii carbonas, lactosum monohydricum 109.0 mg, carmellosum naticum conexum corresp. natrium max. 1.296 mg, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, E 171, pro compresso obducto.</p> <p>04 atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, cellulosum microcristallinum, calcii carbonas, lactosum monohydricum 218.0 mg, carmellosum naticum conexum corresp. natrium max. 2.592 mg, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, E 171, pro compresso obducto.</p>																																																																		
Anwendung	Blutlipidsenker, HMG-CoA Reduktasehemmer																																																																		
Packung/en	<table> <tbody> <tr> <td>01</td> <td>009</td> <td>30 Tablette(n) Blister</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td></td> <td>010</td> <td>100 Tablette(n) Blister</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td></td> <td>017</td> <td>30 Tablette(n) HDPE-Flasche</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td></td> <td>018</td> <td>100 Tablette(n) HDPE-Flasche</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td>02</td> <td>011</td> <td>30 Tablette(n) Blister</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td></td> <td>012</td> <td>100 Tablette(n) Blister</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td></td> <td>019</td> <td>30 Tablette(n) HDPE-Flasche</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td></td> <td>020</td> <td>100 Tablette(n) HDPE-Flasche</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td>03</td> <td>013</td> <td>30 Tablette(n) Blister</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td></td> <td>014</td> <td>100 Tablette(n) Blister</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td></td> <td>021</td> <td>30 Tablette(n) HDPE-Flasche</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td></td> <td>022</td> <td>100 Tablette(n) HDPE-Flasche</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td>04</td> <td>015</td> <td>30 Tablette(n) Blister</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td></td> <td>016</td> <td>100 Tablette(n) Blister</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td></td> <td>023</td> <td>30 Tablette(n) HDPE-Flasche</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td></td> <td>024</td> <td>100 Tablette(n) HDPE-Flasche</td> <td>B</td> </tr> </tbody> </table>	01	009	30 Tablette(n) Blister	B		010	100 Tablette(n) Blister	B		017	30 Tablette(n) HDPE-Flasche	B		018	100 Tablette(n) HDPE-Flasche	B	02	011	30 Tablette(n) Blister	B		012	100 Tablette(n) Blister	B		019	30 Tablette(n) HDPE-Flasche	B		020	100 Tablette(n) HDPE-Flasche	B	03	013	30 Tablette(n) Blister	B		014	100 Tablette(n) Blister	B		021	30 Tablette(n) HDPE-Flasche	B		022	100 Tablette(n) HDPE-Flasche	B	04	015	30 Tablette(n) Blister	B		016	100 Tablette(n) Blister	B		023	30 Tablette(n) HDPE-Flasche	B		024	100 Tablette(n) HDPE-Flasche	B		
01	009	30 Tablette(n) Blister	B																																																																
	010	100 Tablette(n) Blister	B																																																																
	017	30 Tablette(n) HDPE-Flasche	B																																																																
	018	100 Tablette(n) HDPE-Flasche	B																																																																
02	011	30 Tablette(n) Blister	B																																																																
	012	100 Tablette(n) Blister	B																																																																
	019	30 Tablette(n) HDPE-Flasche	B																																																																
	020	100 Tablette(n) HDPE-Flasche	B																																																																
03	013	30 Tablette(n) Blister	B																																																																
	014	100 Tablette(n) Blister	B																																																																
	021	30 Tablette(n) HDPE-Flasche	B																																																																
	022	100 Tablette(n) HDPE-Flasche	B																																																																
04	015	30 Tablette(n) Blister	B																																																																
	016	100 Tablette(n) Blister	B																																																																
	023	30 Tablette(n) HDPE-Flasche	B																																																																
	024	100 Tablette(n) HDPE-Flasche	B																																																																
Bemerkung	Änderung der Hilfsstoffzusammensetzung Änderung der Primärverpackung: zusätzlich in HDPE-Flaschen																																																																		
Gültig bis	unbegrenzt																																																																		

01 Aurum/Hyoscyamus comp., Injektionslösung (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59935	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	03.08.2022
Zusammensetzung	01	aurum metallicum praeparatum (aurum metallicum HAB) D10 aquos. (Ph.Eur.Hom. 3.2.2) 333 mg, hyoscyamus niger e planta tota Rh D5 (Ph.Eur.Hom. 1.5.1) 333 mg, stibium metallicum praeparatum (stibium metallicum HAB) D6 aquos. (Ph.Eur.Hom.) 333 mg, natrii chloridum corresp. natrium 3.3 mg, lactosum monohydricum, aqua ad injectabile, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen (s.c.))	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 02 Balance PD 1.5% Glucose 1.75 mmol/l Ca, Peritonealdialyselösung**
04 Balance PD 4.25% Glucose 1.75 mmol/l Ca, Peritonealdialyselösung
06 Balance PD 2.3% Glucose 1.75 mmol/l Ca, Peritonealdialyselösung
15 Balance PD 1.5% Glucose 1.25 mmol/l Ca, Peritonealdialyselösung
16 Balance PD 4.25% Glucose 1.25 mmol/l Ca, Peritonealdialyselösung
17 Balance PD 2.3% Glucose 1.25 mmol/l Ca, Peritonealdialyselösung

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

Zul.-Nr.: **44524** Abgabekategorie: B Index: 05.04.0. 18.08.2022

Zusammensetzung	02	<p>A) saure Glucose-Elektrolytlösung (1000 ml): calcii chloridum anhydricum 0.3884 g ut calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum 11.279 g, magnesii chloridum anhydricum 0.0952 g ut magnesii chloridum hexahydricum, glucosum 30 g ut glucosum monohydricum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>B) basische Lactat-Lösung (1000 ml): natrii lactas 7.85 g, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>C) Lösung nach Rekonstitution (1:1): calcii chloridum anhydricum 0.1942 g ut calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum 5.64 g, natrii lactas 3.925 g, magnesii chloridum anhydricum 0.0476 g ut magnesii chloridum hexahydricum, glucosum 15 g ut glucosum monohydricum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., natrium 134 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 101.5 mmol, (S)-lactas 35 mmol, glucosum 83.2 mmol.</p>
	04	<p>A) saure Glucose-Elektrolytlösung (1000 ml): calcii chloridum anhydricum 0.3884 g ut calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum 11.279 g, magnesii chloridum anhydricum 0.0952 g ut magnesii chloridum hexahydricum, glucosum 85 g ut glucosum monohydricum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>B) basische Lactat-Lösung (1000 ml): natrii lactas 7.85 g, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>C) Lösung nach Rekonstitution (1:1): calcii chloridum anhydricum 0.1942 g ut calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum 5.64 g, natrii lactas 3.925 g, magnesii chloridum anhydricum 0.0476 g ut magnesii chloridum hexahydricum, glucosum 42.5 g ut glucosum monohydricum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., natrium 134 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 101.5 mmol, (S)-lactas 35 mmol, glucosum 235.8 mmol.</p>
	06	<p>A) saure Glucose-Elektrolytlösung (1000 ml): calcii chloridum anhydricum 0.3884 g ut calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum 11.279 g, magnesii chloridum anhydricum 0.0952 g ut magnesii chloridum hexahydricum, glucosum 45.46 g ut glucosum monohydricum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>B) basische Lactat-Lösung (1000 ml): natrii lactas 7.85 g, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>C) Lösung nach Rekonstitution (1:1): calcii chloridum anhydricum 0.1942 g ut calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum 5.64 g, natrii lactas 3.925 g, magnesii chloridum anhydricum 0.0476 g ut magnesii chloridum hexahydricum, glucosum 22.73 g ut glucosum monohydricum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., natrium 134 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 101.5 mmol, (S)-lactas 35 mmol, glucosum 126.1 mmol.</p>

- 15 A) saure Glucose-Elektrolytlösung (1000 ml):
 calcii chloridum anhydricum 0.2774 g ut calcii chloridum dihydricum,
 natrii chloridum 11.279 g, magnesii chloridum anhydricum 0.0952 g ut
 magnesii chloridum hexahydricum, glucosum 30 g ut glucosum
 monohydricum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
 B) basische Lactat-Lösung (1000 ml):
 natrii lactas 7.85 g, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
 C) Lösung nach Rekonstitution (1:1):
 calcii chloridum anhydricum 0.1387 g ut calcii chloridum dihydricum,
 natrii chloridum 5.64 g, natrii lactas 3.925 g, magnesii chloridum
 anhydricum 0.0476 g ut magnesii chloridum hexahydricum, glucosum
 15 g ut glucosum monohydricum, aqua ad injectabile q.s. ad
 solutionem pro 1000 ml, Corresp., natrium 134 mmol, calcium
 1.25 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 100.5 mmol, (S)-lactas
 35 mmol, glucosum 83.2 mmol.
- 16 A) saure Glucose-Elektrolytlösung (1000 ml):
 calcii chloridum anhydricum 0.2774 g ut calcii chloridum dihydricum,
 natrii chloridum 11.279 g, magnesii chloridum anhydricum 0.0952 g ut
 magnesii chloridum hexahydricum, glucosum 85 g ut glucosum
 monohydricum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
 B) basische Lactat-Lösung (1000 ml):
 natrii lactas 7.85 g, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
 C) Lösung nach Rekonstitution (1:1):
 calcii chloridum anhydricum 0.1387 g ut calcii chloridum dihydricum,
 natrii chloridum 5.64 g, natrii lactas 3.925 g, magnesii chloridum
 anhydricum 0.0476 g ut magnesii chloridum hexahydricum, glucosum
 42.5 g ut glucosum monohydricum, aqua ad injectabile q.s. ad
 solutionem pro 1000 ml, Corresp., natrium 134 mmol, calcium
 1.25 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 100.5 mmol, (S)-lactas
 35 mmol, glucosum 235.8 mmol.
- 17 A) saure Glucose-Elektrolytlösung (1000 ml):
 calcii chloridum anhydricum 0.2774 g ut calcii chloridum dihydricum,
 natrii chloridum 11.279 g, magnesii chloridum anhydricum 0.0952 g ut
 magnesii chloridum hexahydricum, glucosum 46.46 g ut glucosum
 monohydricum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
 B) basische Lactat-Lösung (1000 ml):
 natrii lactas 7.85 g, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
 C) Lösung nach Rekonstitution (1:1):
 calcii chloridum anhydricum 0.1387 g ut calcii chloridum dihydricum,
 natrii chloridum 5.64 g, natrii lactas 3.925 g, magnesii chloridum
 anhydricum 0.0476 g ut magnesii chloridum hexahydricum, glucosum
 22.73 g ut glucosum monohydricum, aqua ad injectabile q.s. ad
 solutionem pro 1000 ml, Corresp., natrium 134 mmol, calcium
 1.25 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 100.5 mmol, (S)-lactas
 35 mmol, glucosum 126.1 mmol.

Anwendung

Packung/en

		Peritonealdialyse	
02	104	4 x 2000 ml stay-safe	B
	545	4 x 2500 ml stay-safe	B
	553	4 x 3000 ml sleep-safe	B
	643	2 x 5000 ml sleep-safe	B
04	171	4 x 2000 ml stay-safe	B
	588	4 x 2500 ml stay-safe	B

	596	4 x 3000 ml sleep-safe	B
	645	2 x 5000 ml sleep-safe	B
06	260	4 x 2000 ml stay-safe	B
	626	4 x 2500 ml stay-safe	B
	634	4 x 3000 ml sleep-safe	B
	647	2 x 5000 ml sleep-safe	B
15	421	4 x 2000 ml stay-safe	B
	448	4 x 2500 ml stay-safe	B
	456	4 x 3000 ml sleep-safe	B
	649	2 x 5000 ml sleep-safe	B
16	472	4 x 2000 ml stay-safe	B
	480	4 x 2500 ml stay-safe	B
	499	4 x 3000 ml sleep-safe	B
	651	2 x 5000 ml sleep-safe	B
17	510	4 x 2000 ml stay-safe	B
	529	4 x 2500 ml stay-safe	B
	642	4 x 3000 ml sleep-safe	B
	653	2 x 5000 ml sleep-safe	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Beloc i.v., Injektionslösung

RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 56191	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	05.08.2022
Zusammensetzung	01	metoprololi tartras 1 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.54 mg.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	002 5 Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Bepanthen MED, Creme

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 42660	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	05.08.2022
Zusammensetzung	02	dexpanthenolum 50 mg, dl-pantolactonum, phenoxyethanol, kalii cetylphosphas, alcohol cetylicus 24 mg, alcohol stearyllicus 16 mg, adeps lanae 13 mg, isopropylis myristas, propylenglycol 15 mg, aqua purificata, kalii hydroxidum, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Strapazierte, gereizte oder wunde Haut	
Packung/en	02	001 30 g	D
		002 100 g	D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Bepanthen, Crème)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bexin Hustentabletten, Fillmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 48869	Abgabekategorie: B	Index: 03.01.1.	28.08.2019
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphan hydrobromidum, E 200, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	017 24 Tablette(n)	B
		025 16 Tablette(n)	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 (von C nach B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bexin, Hustensirup

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 39639	Abgabekategorie: B	Index: 03.01.1.	28.08.2019
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphan hydrobromidum, magnesii aluminii silicas, ethanolum 96 per centum 50 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, cellulosum microcristallinum et carmellosum natricum, sorbitolum liquidum non cristallisabile 5.5 g, aqua purificata, aromatica, propylenglycolum 8.6 mg, natrii cyclamas 2-ethyl-3-hydroxy-4-pyronum, E 150a, propylis parahydroxybenzoas 3 mg, E 218 10 mg ad suspensionem pro 10 ml corresp. sodium 31.7 mg.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001 200 ml	B
		025 130 ml (früher 150 g)	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 (von C nach B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bexin, Hustentropfen

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 39640	Abgabekategorie: B	Index: 03.01.1.	28.08.2019
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 20.81 mg ut dextromethorphan hydrobromidum, glycerolum, ethanolum 96 per centum 106 mg, 2-ethyl-3-hydroxy-4-pyronum, aqua purificata, aromatica, propylenglycolum < 5 mg, natrii cyclamas, saccharinum natricum, propylis parahydroxybenzoas 0.3 mg, E 218 1 mg ad solutionem pro 1 ml corresp. 25 guttae corresp. sodium 0.88 mg corresp. ethanolum 13 % V/V.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	015 20 ml	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 (von C nach B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Bonherba classique Holunder Hustenbonbons, Bonbons

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

Zul.-Nr.: 57158	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	18.08.2022
Zusammensetzung	02	sambuci fructus succus spissus 22.5 mg, specierum pectoralium extractum 11.2 mg, glycerolum 45 mg, isomaltum, acesulfamum kalicum, aspartatum, aromatica, conserv.: E 202, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	02	006 150 g	E
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 2.5g)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bridion 200 mg/2 ml, Injektionslösung**02 Bridion 500 mg/5 ml, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 58509	Abgabekategorie: B	Index: 15.01.0.	03.08.2022
Zusammensetzung	01	sugammadexum 200 mg ut sugammadexum natricum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium 19.4 mg.	
	02	sugammadexum 500 mg ut sugammadexum natricum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 5 ml corresp. natrium 48.5 mg.	
Anwendung		Aufhebung der durch Recuronium oder Vecuronium induzierten neuromuskulären Blockade	
Packung/en	01	001 10 Ampulle(n)	B
	02	002 10 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information April 2022)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Brufen retard, Filmtabletten

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 50072	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	11.08.2022
Zusammensetzung	02	ibuprofenum 800 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum	
Packung/en	02	061 20 Tablette(n)	B
	088	50 Tablette(n)	B
	096	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Brufen, Brausegranulat

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 49669	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	11.08.2022
Zusammensetzung	02	ibuprofenum 600 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum	
Packung/en	02	014 20 Sachet(s)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

05 Brufen 200 mg, Filmtabletten**06 Brufen 400 mg, Filmtabletten****07 Brufen 600 mg, Filmtabletten**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 45031	Abgabekategorie:	B	Index: 07.10.1.	11.08.2022
Zusammensetzung	05	ibuprofenum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.		
	06	ibuprofenum 400 mg, excipiens pro compresso obducto.		
	07	ibuprofenum 600 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum		
Packung/en	05	152 30 Tablette(n)		B
	06	179 20 Tablette(n)		B
	187	50 Tablette(n)		B
	07	195 20 Tablette(n)		B
	209	100 Tablette(n)		B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Burgerstein Vitamin B6-Tabletten

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: 47054	Abgabekategorie:	D	Index: 07.02.3.	09.08.2022
Zusammensetzung	01	pyridoxini hydrochloridum 100 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung		Vitamin B6-Präparat		
Packung/en	01	001 100 Tablette(n)		D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Cabazitaxel Ideogen 60 mg/1.5 ml, Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung

IDEOGEN AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 68024	Abgabekategorie:	A	Index: 07.16.1.	16.08.2022
Zusammensetzung	01	Solutio concentrata: cabazitaxelum 60 mg, polysorbatum 80, q.s. ad solutionem pro 1.5 ml. Solvens: ethanolum 96 per centum 0.585 ml, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 4.5 ml corresp. ethanolum 13 % V/V.		
Anwendung		Zytostatikum		
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)		
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis		19.07.2026		

02 Calcium-Acetat-Phosphatbinder Bichsel, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 50974	Abgabekategorie:	B	Index: 07.99.0.	09.08.2022
Zusammensetzung	02	calcii acetas 400 mg, color.: E 104, E 127, excipiens pro capsula.		
Anwendung		Renal bedingte Hyperphosphataemie		
Packung/en	02	014 100 Kapsel(n)		B
	022	250 Kapsel(n)		B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Carbamid Emulsion Widmer

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: 49236	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	17.08.2022
Zusammensetzung	01	ureum 80 mg, propylenglycolum, laurilsulfas, antiox.: E 321, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, imidazolidinylureum, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene Haut	
Packung/en	01	003 150 ml	D
Bemerkung		(Erneute Zulassung und Erneuerung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Carboplatin Accord 50 mg/5 ml, Infusionslösung**02 Carboplatin Accord 150 mg/15 ml, Infusionslösung****03 Carboplatin Accord 450 mg/45 ml, Infusionslösung****04 Carboplatin Accord 600 mg/60 ml, Infusionslösung**

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 66717	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	11.08.2022
Zusammensetzung	01	carboplatinum 50 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	carboplatinum 150 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
	03	carboplatinum 450 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 45 ml.	
	04	carboplatinum 600 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 60 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
	03	003 1 Durchstechflasche(n)	A
	04	004 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 59365	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	03.08.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: cefepimum 500 mg ut cefepimi dihydrochloridum monohydricum, argininum, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: cefepimum 1 g ut cefepimi dihydrochloridum monohydricum, argininum, pro vitro.	
	03	Praeparatio sicca: cefepimum 2 g ut cefepimi dihydrochloridum monohydricum, argininum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt	

01 Cetrotide 0,25 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 56218	Abgabekategorie: A	Index: 07.09.0.	04.08.2022
Zusammensetzung	01	Pulver: cetrorelixum 0.25 mg ut cetrorelixi acetas,mannitolum, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 1 ml.	
Anwendung		Assistierte Reproduktionsmedizin	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 China Kopfwehöl Temple of Heaven, Einreibeflüssigkeit

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

Zul.-Nr.: 41080	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	31.08.2022
Zusammensetzung	03	camphora racemica 150 mg, levomentholum 230 mg, thymolum 20 mg, methylis salicylas 200 mg, eucalypti aetheroleum 200 mg, menthae piperitae aetheroleum 200 mg ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Zur äusserlichen Anwendung bei leichten Kopfschmerzen	
Packung/en	03	027 15 ml	D
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: M02AX10, neu: M02AC)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ciloxan, Augensalbe

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55982	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.1.	04.08.2022
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 3 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen am Auge	
Packung/en	01	001 3,5 g	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Co-Amoxi-Mepha 1000 Dispersible, dispergierbare Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57339	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	22.08.2022
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, crospovidonum, silica colloidalis hydrata, sucralosum, aromatica (Orange), E 172 (flavum), magnesii stearas, cellulosum microcristallinum silicificatum, pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	003 12 Tablette(n)	A
		005 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Co-Amoxi-Mepha 625 Dispersible, dispergierbare Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57338	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	22.08.2022
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, crospovidonum, silica colloidalis hydrica, sucralosum, aromatica (Orange), E 172 (flavum), magnesii stearas, cellulosum microcristallinum silicificatum, pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002 10 Tablette(n)	A
		004 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Co-Amoxicillin Spirig HC 457mg (400/57), Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66474	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	25.08.2022
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 57 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 35 ml mit Dosierspritze	A
		002 70 ml mit Dosierspritze	A
		003 140 ml mit Dosierspritze	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Co-Amoxicillin Spirig HC 156.25 mg (125/31.25), Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**02 Co-Amoxicillin Spirig HC 312,5 mg (250/62.5), Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66429	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	25.08.2022
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 125 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 31.25 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 62.5 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 100 ml mit Dosierspritze	A
	02	002 100 ml mit Dosierspritze	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Coditussin, Bronchialpastillen

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

Zul.-Nr.: 66331	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	04.08.2022
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydratus 5 mg, aromaticum, color.: E 150c, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Reizhusten bei Erkältungen	
Packung/en	01	40 Stück Pastillen	C
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Colon C4, globules**02 Colon C4, granules**

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 62539	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	22.08.2022
Composition	01	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: colon ex oryctolagus cuniculus 4CH 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum 0.15 g, ad globulos pro 1 g corresp. 200 granula homoeopathica imbuta.	
	02	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: colon ex oryctolagus cuniculus 4CH 0.01 mg, saccharum 0.85 mg, lactosum 0.15 mg, ad granulatum pro 1 g corresp. 20 granula homoeopathica imbuta.	
Indication		sans indication	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		09.10.2023	

01 Dafalgan, Tabletten

UPSA Switzerland AG, Bahnhofstrasse 29, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 47504	Abgabekategorie: B/D	Index: 01.01.1.	24.08.2022
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, hypromellosum, povidonum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium ca. 1 mg, celluloseum microcristallinum, glyceroli dibehenas, magnesii stearas pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	30 Tablette(n)	B
	015	16 Tablette(n)	D
	023	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgröße, neu: 30 Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Efluelda 0.7 ml, suspension injectable en seringue préremplie

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

N° d'AMM: 67704	Catégorie de remise: B	Index: 08.08.	25.08.2022	
Composition	02	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus souche A/Victoria/2570/2019 (H1N1)-like: reassortant virus IVR-215 derived from A/Victoria/2570/2019) 60 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus souche A/Darwin/9/2021 (H3N2)-like: reassortant virus SAN-010 derived from A/Darwin/9/2021) 60 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus souche B/Austria/1359417/2021-like: derived from B/Michigan/01/2021 (Victoria lineage)(wild type)) 60 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus souche B/Phuket/3073/2013 (Yamagata lineage) (wild type)) 60 µg, natrii chloridum, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas anhydricus, octoxinolum-9, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 0.7 ml corresp. sodium 2.72 mg.		
Indication		Immunisation active contre l'influenza, dès 65 ans		
Conditionnements	02	007 1 x 0.7 ml seringue(s) préremplie(s) sans aiguille 008 5 x 0.7 ml seringue(s) préremplie(s) sans aiguilles 009 10 x 0.7 ml seringue(s) préremplie(s) sans aiguilles 010 1 x 0.7 ml seringue(s) préremplie(s) avec aiguille 011 5 x 0.7 ml seringue(s) préremplie(s) avec aiguilles 012 10 x 0.7 ml seringue(s) préremplie(s) avec aiguilles	B B B B B B	
Remarque		(Annual update saison 2022/2023)		
Valable jusqu'au		20.07.2026		

01 Ellavie, spray transdermal

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

N° d'AMM: 61353	Catégorie de remise: B	Index: 07.08.2.	04.08.2022
Composition	01	estradiolum hemihydricum 1.53 mg, excipiens ad solutionem pro dosi.	
Indication		Substitution oestrogénique dans les troubles de la ménopause	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Entocort Enema, Klistier

Tillotts Pharma AG, Baslerstrasse 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 52042	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	04.08.2022
Zusammensetzung	01	I) dispergierbare Tablette: budesonidum 2.3 mg, lactosum, riboflavini natrii phosphas, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas pro compresso. II) Vehikel: E 218 80 mg, propylis parahydroxybenzoas 20 mg, natrii chloridum, aqua purificata ad solutionem pro 100 ml. Suspensio reconstituta: budesonidum 2 mg, lactosum, riboflavini natrii phosphas, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, E 218 80 mg, propylis parahydroxybenzoas 20 mg, natrii chloridum, aqua purificata ad suspensionem pro 100 ml.	
Anwendung		Colitis ulcerosa	
Packung/en	01	011 1 Kombipack(en) 7 x 115 ml Lösungsmittel und 7 Tabletten	B
Bemerkung		Erneute Zulassung und Erneuerung	
Gueltig bis		unbegrenzt	

01 Ephedrin Sintetica 5mg/ml vials, soluzione iniettabile**02 Ephedrin Sintetica 50mg/ml vials, soluzione iniettabile**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56150	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.05.2.	04.08.2022
Composizione	01	ephedrini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum corresp. sodium 2.9 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	ephedrini hydrochloridum 50 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Ipotensione arteriosa, adiuvante in broncospasmo	
Confezione/i	01	008 1 x 10 ml flaconcino/flaconcini	B
	02	009 1 x 1 ml flaconcino/flaconcini	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Epidyolex 100 mg / 1 ml, Lösung zum Einnehmen

DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

Zul.-Nr.: 67590	Abgabekategorie: A	Index: 01.07.1.	30.08.2022
Zusammensetzung	01	cannabidiolum 100 mg, ethanolum anhydricum 79 mg, sucralosum, aromatica, alcohol benzylicus 0.3 µg, sesami oleum raffinatum 736 mg ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 10 % V/V.	
Anwendung		Zusatztherapie bei Krampfanfällen bei Patienten ab 2 Jahren mit Lennox-Gastaut-Syndrom (LGS), Dravet-Syndrom (DS) oder der Tuberösen Sklerose (TSC)	
Packung/en	01	100 ml inkl. Dosierspritzen (2 x 1ml und 2 x 5ml) und Adapter	A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation, neue Indikation: "Zusatztherapie bei Krampfanfällen bei Patienten ab 2 Jahren mit Lennox-Gastaut-Syndrom (LGS), Dravet-Syndrom (DS) oder der Tuberösen Sklerose (TSC)" (Fachinformation: Stand der Information August 2022)	
Gültig bis		09.02.2026	

02 Esidrex 25 mg, Tabletten

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 24958	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	04.08.2022
Zusammensetzung	02	hydrochlorothiazidum 25 mg, lactosum monohydricum 50 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, talcum, tritici amyrum 49 mg corresp. glutenum 4.9 µg pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	02	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Eviplera, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 62155	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	03.08.2022
Zusammensetzung	01	emtricitabinum 200 mg, rilpivirinum 25 mg ut rilpivirini hydrochloridum, tenofovirum disoproxilum 245 mg ut tenofoviri disoproxili fumaras, cellulose microcristallinum, lactosum monohydricum 269.8 mg, povidonum, amyrum pregelificatum, polysorbatum 20, carmellosum naticum conexum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 7.25 mg, macrogola, triacetinum, E 110 0.02 mg, E 132, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrum 7.2 mg.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	30 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Exelon 1,5 mg, Kapseln**04 Exelon 3 mg, Kapseln****05 Exelon 4,5 mg, Kapseln****06 Exelon 6 mg, Kapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54275	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	30.08.2022
Zusammensetzung	03	rivastigminum 1.5 mg ut rivastigmini hydrogenotartras, silica colloidalis anhydrica, hypromellosum, magnesii stearas, cellulosum microcristallinum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, E 172 (rubrum), pro capsula.	
	04	rivastigminum 3 mg ut rivastigmini hydrogenotartras, silica colloidalis anhydrica, hypromellosum, magnesii stearas, cellulosum microcristallinum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (rubrum), pro capsula.	
	05	rivastigminum 4.5 mg ut rivastigmini hydrogenotartras, silica colloidalis anhydrica, hypromellosum, magnesii stearas, cellulosum microcristallinum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 171, pro capsula.	
	06	rivastigminum 6 mg ut rivastigmini hydrogenotartras, silica colloidalis anhydrica, hypromellosum, magnesii stearas, cellulosum microcristallinum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (rubrum), pro capsula.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer Typ, Demenz bei Parkinson Krankheit	
Packung/en	03	080 28 Kapsel(n) B 099 56 Kapsel(n) B 102 112 Kapsel(n) B	
	04	110 28 Kapsel(n) B 129 56 Kapsel(n) B 137 112 Kapsel(n) B	
	05	145 28 Kapsel(n) B 161 112 Kapsel(n) B	
	06	181 28 Kapsel(n) B 218 112 Kapsel(n) B	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ferrum hydroxydatum 5%, Pulver zum Einnehmen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59562	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	23.08.2022
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentrationen: ferrum hydroxydatum (compositio e ferro cum aceto vini) 50 mg, lactosum monohydricum 950 mg, ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Pulvis)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fertifol, comprimés

EFFIK SA, Rue du Marché 10, 1260 Nyon

N° d'AMM: 58121	Catégorie de remise: D	Index: 06.07.3.	04.08.2022
Composition	01	acidum folicum 0.4 mg ut acidum folicum hydricum, excipiens pro compresso.	
Indication		Besoin accru d'acide folique pendant la grossesse et l'allaitement	
Conditionnements	01	001 28 comprimé(s)	D
		002 84 comprimé(s)	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Finasterid Zentiva 5 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 58429	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	04.08.2022
Zusammensetzung	01	finasteridum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Benigne symptomatische Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	005 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Flector EP Tissugel, plaster

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

N° d'AMM: 52022	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.10.4.	04.08.2022
Composizione	01	Tela cum gelato 14 g. Gel: diclofenacum epolaminum 13 mg corresp. diclofenacum natricum 10 mg, propylenglycol, aromatica, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Indicazione		Antiflogistico	
Confezione/i	01	010 5 cerotto(i)	D
		029 10 cerotto(i)	D
		037 2 cerotto(i)	D
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

09 Fluarix Tetra 15 µg / 0.5 ml, Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 62961	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	05.08.2022
Zusammensetzung	09	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus Stamm A/Victoria/2570/2019 (H1N1)pdm09-like: reassortant virus IVR-215 derived from A/Victoria/2570/2019) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus Stamm A/Darwin/9/2021 (H3N2)-like: reassortant virus IVR-227 derived from A/Darwin/6/2021) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus Stamm B/Austria/1359417/2021-like: reassortant virus BVR-26 derived from B/Austria/1359417/2021 (Victoria lineage)) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus Stamm B/Phuket/3073/2013-like: B/Phuket/3073/2013 wild type (Yamagata lineage)) 15 µg, polysorbatum 80, octoxinolum-10, natrii chloridum, magnesii chloridum hexahydricum, dinatrii phosphas dodecahydricus, kalii dihydrogenophosphas, kalii chloridum, alpha-tocopheroli hydrogenosuccinas, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml, residui: ovalbuminum, formaldehydum, natrii desoxycholas, gentamicini sulfas, hydrocortisonum.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab 36 Monaten	
Packung/en	09	027 1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) Nadel separat 028 10 x 0.5 ml Fertigspritze(n) Nadeln separat	B B
Bemerkung		(Annual Update Saison 2022/2023)	
Gültig bis		27.05.2024	

01 Glucose 5%-NaCl 0,9% 2:1 Fresenius, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 49685	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.3.	12.08.2022
Zusammensetzung	01	glucosum 33.3 g ut glucosum monohydricum, natrii chloridum 3 g, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., natrium 51.3 mmol/l, chloridum 51.3 mmol/l.	
Anwendung		Dehydratation, Oligurie	
Packung/en	01	114 30 x 250 ml Beutel Freeflex 122 20 x 500 ml Beutel Freeflex 130 10 x 1000 ml Beutel Freeflex 219 20 x 250 ml KabiPac Polyethylen-Flasche 220 10 x 500 ml KabiPac Polyethylen-Flasche 221 10 x 1000 ml KabiPac Polyethylen-Flasche	B B B B B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59300	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	25.08.2022
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: hepar-magnesium (compositio e bos taurus e hepari vituli, magnesium hydroxydatum, mel, aqua purificata) D4 aquos 1000 mg, natrii chloridum corresp. sodium 4 mg, aqua ad inyectabile, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen s.c.)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Hirudoid forte, Creme

Medinova AG, Eggibühlstrasse 28, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 39324	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	19.08.2022
Zusammensetzung	02	heparinoidum (chondroitini polysulfas) 4.45 mg (Rind: Lunge) aromatica, conserv.: imidazolidinylureum, phenoxyethanol, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Venenmittel für den äusserlichen Gebrauch	
Packung/en	02	001 40 g	D
		002 100 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Hirudoid forte, Gel

Medinova AG, Eggibühlstrasse 28, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 40550	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	19.08.2022
Zusammensetzung	02	Gel: heparinoidum (chondroitini polysulfas) 4.45 mg (Rind: Lunge) propylenglycol, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Venenmittel für den äusserlichen Gebrauch	
Packung/en	02	001 40 g	D
		002 100 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Hirudoid, Creme

Medinova AG, Eggibühlstrasse 28, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 16105	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	19.08.2022
Zusammensetzung	01	heparinoidum (chondroitini polysulfas) 3 mg (Rind: Lunge) alcoholes adipis lanae, aromatica, conserv.: E 218, propylis parahydroxybenzoas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Venenmittel für den äusserlichen Gebrauch	
Packung/en	01	058 40 g	D
		074 100 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Hirudoid, Gel

Medinova AG, Eggbühlstrasse 28, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 36120	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	19.08.2022
Zusammensetzung	02	heparinoidum (chondroitini polysulfatas) 3 mg (Rind: Lunge) propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Venenmittel für den äusserlichen Gebrauch	
Packung/en	02	001 40 g	D
		002 100 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ibandronat Spirig HC 150 mg Monatstabletten, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 63119	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	10.08.2022
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 150 mg ut natrii ibandronas monohydratus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	003 1 Tablette(n)	B
		004 3 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 65353	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	11.08.2022
Zusammensetzung	01	imatinibum 100 mg ut imatinibi mesilas 119.5 mg, cellulosum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, povidonum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogol 400, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	02	imatinibum 400 mg ut imatinibi mesilas 478 mg, cellulosum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, povidonum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogol 400, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	A
	02	002 30 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XE01, neu: L01EA01)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Influvac Tetra 0.5 ml, Injektionssuspension

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhhausen

Zul.-Nr.: 68087	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	18.08.2022
Zusammensetzung	03	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus-Stamm A/Victoria/2570/2019 (H1N1)-pdm09: reassortant virus IVR-215 derived from A/Victoria/2570/2019) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus-Stamm A/Darwin/9/2021 (H3N2)-like: reassortant virus derived from A/Darwin/9/2021, SAN-010) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus-Stamm B/Austria/1359417/2021 -like: reassortant virus BVR-26 derived from B/Austria/1359417/2021 (Victoria lineage)) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus-Stamm B/Phuket/3073/2013 (Yamagata lineage)) 15 µg, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum hexahydricum, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 2.0 mg, kalium 0.1 mg, residui: cetrimidum, formaldehydum, gentamicini sulfas, polysorbatum 80, ovalbuminum.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab 6 Monaten	
Packung/en	03	005 1 x 0.5 ml Fertigspritze(n)	B
		006 10 x 0.5 ml Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		(Annual Update Saison 2022/2023)	
Gültig bis		27.10.2025	

01 Inhibace Plus, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 52472	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	10.08.2022
Zusammensetzung	01	cilazaprilum anhydricum 5 mg ut cilazaprilum monohydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	016 28 Tablette(n)	B
		024 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Isoniazid Labatec 100 mg, comprimés**03 Isoniazid Labatec 300 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: 65161	Catégorie de remise: B	Index: 08.02.1.	24.08.2022
Composition	01	isoniazidum 100 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, copovidonum, calcii stearas, pro compresso.	
	03	isoniazidum 300 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, copovidonum, calcii stearas, pro compresso.	
Indication		tuberculose	
Conditionnements	01	001 50 comprimé(s)	B
	03	006 30 comprimé(s)	B
Remarque		(Changement ou ajout d'un conditionnement 65161 03 ; nouveau : 30 comprimés)	
Valable jusqu'au		19.03.2024	

01 Itinerol B6, capsules

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

N° d'AMM: 40770	Catégorie de remise: D	Index: 01.09.0.	25.08.2022
Composition	01	meclozini dihydrochloridum 25 mg, coffeinum 25 mg, pyridoxini hydrochloridum 25 mg, color.: E 110, E 132, excipients pro capsula.	
Indication		Antiémétique	
Conditionnements	01	038 10 capsule(s)	D
Remarque		Renouvellement de l'autorisation faisant suite à son expiration	
Valable jusqu'au		illimité	

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

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

N° d'AMM: 18383	Catégorie de remise: D	Index: 01.09.0.	25.08.2022
Composition	01	meclozini dihydrochloridum 50 mg, coffeinum 20 mg, pyridoxini hydrochloridum 50 mg, excipients pro suppositorio.	
	02	meclozini dihydrochloridum 20 mg, coffeinum 10 mg, pyridoxini hydrochloridum 20 mg, excipients pro suppositorio.	
Indication		Antiémétique	
Conditionnements	01	012 10 suppositoires	D
	02	055 6 suppositoires	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Itinerol B6, suppositoires pour bébés et enfants

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

N° d'AMM: 23560	Catégorie de remise: B	Index: 01.09.0.	25.08.2022
Composition	01	meclozini dihydrochloridum 10 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, excipients pro suppositorio.	
Indication		Antiémétique	
Conditionnements	01	011 6 suppositoires	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

- 01 Kaliumchlorid Bichsel 7.5%, Zusatz zu Infusionslösungen (Vial)**
02 Kaliumchlorid Bichsel 15%, Zusatz zu Infusionslösungen (Ampulle)
03 Kaliumchlorid Bichsel 15%, Zusatz zu Infusionslösungen (Vial)
Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken

Zul.-Nr.: 56471	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	03.08.2022
Zusammensetzung	01	kalii chloridum 3.73 g corresp. kalium 50 mmol et chloridum 50 mmol, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml. 02 kalii chloridum 1.49 g corresp. kalium 20 mmol et chloridum 20 mmol, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml. 03 kalii chloridum 7.45 g corresp. kalium 100 mmol et chloridum 100 mmol, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Hypokaliämie	
Packung/en	01	001 10 x 50 ml Vial	B
	02	002 10 x 10 ml Ampullen	B
	03	003 100 x 10 ml Ampullen	B
	04	004 10 x 50 ml Vial	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Keppra 100 mg/ml, solution buvable

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

N° d'AMM: 57489	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.1.	08.08.2022
Composition	01	levetiracetamum 100 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, glycerolum (85 per centum), maltitolum liquidum 300 mg, aqua purificata, aromatica, ammonii glycyrrhizas, acesulfamum kalicum, propylis parahydroxybenzoas 0.3 mg, E 218 2.7 mg ad solutionem pro 1 ml corresp. sodium < 23 mg.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	01	006 300 ml avec seringue doseuse graduée de 10 ml et adaptateur 007 150 ml avec seringue doseuse graduée de 1 ml et adaptateur 008 150 ml avec seringue doseuse graduée de 3 ml et adaptateur	B B B
Remarque		(Modification ou adjonction d'une recommandation posologique)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Keppra 500 mg/5 ml, solution à diluer pour perfusion

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

N° d'AMM: 57519	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.1.	08.08.2022
Composition	01	levetiracetamum 500 mg, natrii acetas trihydricus, natrii chloridum, acidum aceticum glaciale, aqua ad injectabile ad solutionem pro 5 ml corresp. sodium ca. 19 mg.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	01	002 10 flacon(s)	B
Remarque		(Modification ou adjonction d'une recommandation posologique)	
Valable jusqu'au		29.05.2023	

01 Kepra 250 mg, comprimés pelliculés**04 Kepra 1000 mg, comprimés pelliculés****05 Kepra 500 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM:	55297	Catégorie de remise:	B	Index:	01.07.1.	08.08.2022
Composition	01	levetiracetamum 250 mg, carmellosum natricum conexum, macrogolum 6000, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 132, E 171 pro compresso obducto corresp. sodium 0.7 mg.				
	04	levetiracetamum 1000 mg, carmellosum natricum conexum, macrogolum 6000, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171 pro compresso obducto corresp. sodium 2.8 mg.				
	05	levetiracetamum 500 mg, carmellosum natricum conexum, macrogolum 6000, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum) pro compresso obducto corresp. sodium 1.4 mg.				
Indication		Antiépileptique				
Conditionnements	01	004	30 comprimé(s)			B
	04	044	30 comprimé(s)			B
		050	100 comprimé(s)			B
		052	2 x 100 comprimé(s) Emballage multiple			B
	05	056	20 comprimé(s)			B
		062	100 comprimé(s)			B
		068	2 x 100 comprimé(s) Emballage multiple			B
Remarque		(Modification ou adjonction d'une recommandation posologique)				
Valable jusqu'au		22.09.2023				

- 01 Levimid Acino 2.5 mg, Hartkapseln
 02 Levimid Acino 5 mg, Hartkapseln
 03 Levimid Acino 7.5 mg, Hartkapseln
 04 Levimid Acino 10 mg, Hartkapseln
 05 Levimid Acino 15 mg, Hartkapseln
 06 Levimid Acino 20 mg, Hartkapseln
 07 Levimid Acino 25 mg, Hartkapseln

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 68042	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	18.08.2022
Zusammensetzung	01 lenalidomidum 2.5 mg, lactosum 20 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 0.2 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 132, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio 30 per centum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum pro capsula. 02 lenalidomidum 5 mg, lactosum 40 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 0.4 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio 30 per centum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum pro capsula. 03 lenalidomidum 7.5 mg, lactosum 60 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 0.4 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio 30 per centum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum pro capsula. 04 lenalidomidum 10 mg, lactosum 80 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 0.8 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 132, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio 30 per centum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum pro capsula. 05 lenalidomidum 15 mg, lactosum 120 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 0.8 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 132, E 171, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio 30 per centum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum pro capsula. 06 lenalidomidum 20 mg, lactosum 160 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 1.2 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 132, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio 30 per centum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum pro capsula. 07 lenalidomidum 25 mg, lactosum 200 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 1.2 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio 30 per centum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum pro capsula.		
Anwendung	Onkologikum		
Bemerkung	(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	02.09.2026		

01 Lithiofor, comprimés à action prolongée

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

N° d'AMM: 38061	Catégorie de remise: A	Index: 01.06.0.	12.08.2022
Composition	01	lithii sulfas anhydricus 660 mg corresp. lithium 12 mmol, excipients pro compresso.	
Indication		Etats maniaco-dépressifs	
Conditionnements	01	011 30 comprimé(s)	A
		038 250 comprimé(s)	A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Lodoz 2,5 mg, Filmtabletten**02 Lodoz 5 mg, Filmtabletten****03 Lodoz 10 mg, Filmtabletten**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 56222	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	10.08.2022
Zusammensetzung	01	bisoprololi fumaras 2.5 mg, hydrochlorothiazidum 6.25 mg, magnesii stearas, crospovidonum, maydis amyrum, amyrum pregelificatum, cellulosum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, Überzug: polysorbitum 80, macrogol 400, hypromellosum, E 172, E 171, pro compresso obducto.	
	02	bisoprololi fumaras 5 mg, hydrochlorothiazidum 6.25 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, cellulosum microcristallinum, maydis amyrum, calcii hydrogenophosphas, Überzug: polysorbitum 80, macrogol 400, hypromellosum, E 172, E 171, pro compresso obducto.	
	03	bisoprololi fumaras 10 mg, hydrochlorothiazidum 6.25 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, cellulosum microcristallinum, maydis amyrum, calcii hydrogenophosphas, Überzug: polysorbitum 80, macrogol 400, hypromellosum, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	02	005 30 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
	03	009 30 Tablette(n)	B
		011 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Lyman-50'000, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 45563	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	30.08.2022
Zusammensetzung	02	heparinum natricum 500 U.I., dexpantenol 4 mg, allantoinum 3 mg, carbomerum 980, alcohol benzylicus 10 mg, alcohol isopropylicus, trometamolum, macrogoli 9 aether laurilicus, lavandulae aetheroleum, aqua purificata q.s. ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Sport- und Unfallverletzungen, Beschwerden bei Krampfadern und oberflächlichen Venenentzündungen	
Packung/en	02	001 40 g 002 100 g	D D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Lyman-50'000, Salbe

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 41560	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	30.08.2022
Zusammensetzung	02	heparinum natricum 500 U.I., allantoinum 3 mg, dexpantenol 4 mg, propylenglycol 150 mg, arachidis oleum hydrogenatum 150 mg, alcohol cetyllicus et stearyllicus 70 - 100 mg, natrii laurilsulfas 1 - 5 mg, natrii cetyl- et stearyl sulfas, dikalii phosphas anhydricus, dinatrii phosphas, propylis parahydroxybenzoas 1.2 mg, E 218 2.8 mg, lavandulae aetheroleum, aqua purificata q.s., ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Sport- und Unfallverletzungen, Beschwerden bei Krampfadern und oberflächlichen Venenentzündungen	
Packung/en	02	030 40 g 031 100 g	D D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Magnevist 2 mmol/L, Fertigspritzen

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 56223	Abgabekategorie: B	Index: 14.02.0.	15.08.2022
Zusammensetzung	01	dimeglumini gadopentetas 1.876 mg, acidum penteticum, natrii chloridum, meglumine, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Magnetresonanz-Arthrographie	
Packung/en	01	002 1 x 20 ml Fertispritze(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Methotrexat Accord 7.5 mg/0.15 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**
02 Methotrexat Accord 10 mg/0.2 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
03 Methotrexat Accord 12.5 mg/0.25 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
04 Methotrexat Accord 15 mg/0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
05 Methotrexat Accord 17.5 mg/0.35 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
06 Methotrexat Accord 20 mg/0.4 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
07 Methotrexat Accord 22.5 mg/0.45 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
08 Methotrexat Accord 25 mg/0.5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
09 Methotrexat Accord 27.5 mg/0.55 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
10 Methotrexat Accord 30 mg/0.6 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
- Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 66780	Abgabekategorie: A	Index: 07.10.6.	17.08.2022
Zusammensetzung	01 methotrexatum 7.5 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.15 ml corresp. natrium max. 3.47 mg. 02 methotrexatum 10 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.20 ml corresp. natrium max. 4.63 mg. 03 methotrexatum 12.5 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.25 ml corresp. natrium max. 5.78 mg. 04 methotrexatum 15 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.30 ml corresp. natrium max. 6.94 mg. 05 methotrexatum 17.5 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.35 ml corresp. natrium max. 8.10 mg. 06 methotrexatum 20 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.40 ml corresp. natrium max. 9.26 mg. 07 methotrexatum 22.5 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.45 ml corresp. natrium max. 10.41 mg. 08 methotrexatum 25 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.50 ml corresp. natrium max. 11.57 mg. 09 methotrexatum 27.5 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.55 ml corresp. natrium max. 12.73 mg. 10 methotrexatum 30 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.60 ml corresp. natrium max. 13.88 mg.		
Anwendung	Arthritis, Psoriasis, Morbus Crohn		
Packung/en	01 001 02 005 03 009 04 013 05 017 06 021 07 025 08 029 09 033	1 Fertigspritze(n) 1 Fertigspritze(n) 1 Fertigspritze(n) 1 Fertigspritze(n) 1 Fertigspritze(n) 1 Fertigspritze(n) 1 Fertigspritze(n) 1 Fertigspritze(n) 1 Fertigspritze(n)	A A A A A A A A A

	10	037	1 Fertigspritze(n)	A
Bemerkung			(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis			unbegrenzt	

01 Morphini HCl Streuli 10 mg/ml, Injektionslösung

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 56560		Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	23.08.2022
Zusammensetzung	01	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Narkotisches Analgetikum		
Packung/en	01	001 10 Ampulle(n)		A+
		002 100 Ampulle(n)		A+
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 20 mg/ml)		
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Morphini HCl Streuli 10 mg/ml, Injektionslösung

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 56560		Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	26.08.2022
Zusammensetzung	01	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Narkotisches Analgetikum		
Packung/en	01	001 10 Ampulle(n)		A+
		002 100 Ampulle(n)		A+
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)		
Gültig bis		unbegrenzt		

- 02 MST Continus 30 mg, Tabletten retard**
03 MST Continus 60 mg, Tabletten retard
04 MST Continus 100 mg, Tabletten retard
05 MST Continus 200 mg, Tabletten retard
08 MST Continus 10 mg, Tabletten retard

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

Zul.-Nr.: 44246	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	18.08.2022
Zusammensetzung	<p>02 morphini sulfas pentahydricus 30 mg corresp. morphinum 22.56 mg, lactosum 70 mg, hydroxyethylcellulosum, alcohol cetylicus et stearyllicus, magnesii stearas, talcum, Überzug: hypromellosum, macrogol 400, E 171, E 110 0.0004 mg, E 132, E 127, pro compresso obducto.</p> <p>03 morphini sulfas pentahydricus 60 mg corresp. morphinum 45.12 mg, lactosum 40 mg, hydroxyethylcellulosum, alcohol cetylicus et stearyllicus, magnesii stearas, talcum, Überzug: hypromellosum, macrogol 400, E 171, E 110 0.23 mg, E 104, E 127, pro compresso obducto.</p> <p>04 morphini sulfas pentahydricus 100 mg corresp. morphinum 75.21 mg, hydroxyethylcellulosum, alcohol cetylicus et stearyllicus, magnesii stearas, talcum, Überzug: hypromellosum, macrogol 400, E 171, E 132, E 172 (flavum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.</p> <p>05 morphini sulfas pentahydricus 200 mg corresp. morphinum 150.42 mg, hydroxyethylcellulosum, alcohol cetylicus et stearyllicus, magnesii stearas, talcum, macrogol 400, Überzug: hypromellosum, macrogol 400, E 171, E 133, E 104, excipients pro compresso obducto.</p> <p>08 morphini sulfas pentahydricus 10 mg corresp. morphinum 7.52 mg, lactosum 90 mg, hydroxyethylcellulosum, alcohol cetylicus et stearyllicus, magnesii stearas, talcum, Überzug: poly(alcohol vinyllicus), E 171, macrogol 3350, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.</p>		
Anwendung	Analgetikum		
Packung/en	<p>02 074 60 Tablette(n)</p> <p>03 031 30 Tablette(n)</p> <p>04 058 30 Tablette(n)</p> <p>05 082 30 Tablette(n)</p> <p>08 001 60 Tablette(n)</p>	A+	A+
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)		
Gültig bis	unbegrenzt		

03 Muse 500 ug, Stäbchen zur Anwendung in der Harnröhre**04 Muse 1000 ug, Stäbchen zur Anwendung in der Harnröhre**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 54525	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	04.08.2022
Zusammensetzung	03	alprostadium 500 µg, macrogolum 1450, ad gelatum, pro praeparatione.	
	04	alprostadium 1000 µg, macrogolum 1450, ad gelatum, pro praeparatione.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	03	060 1 Stück	B
		079 6 Stück	B
	04	087 1 Stück	B
		095 6 Stück	B
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 250 µg)	
Gültig bis		29.03.2024	

01 Natriumchlorid 0,9 % Baxter, Infusionslösung

Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 41181	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	03.08.2022
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 9 g corresp. natrium 154 mmol et chloridum 154 mmol, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Parenterale Flüssigkeits- und Kochsalzzufuhr	
Packung/en	01	001 75 x 50 ml Viaflo Minibag	B
		002 60 x 100 ml Viaflo Minibag	B
		117 50 x 50 ml Viaflo Minibag	B
		125 50 x 100 ml Viaflo Minibag	B
		133 30 x 250 ml Viaflo Beutel	B
		141 20 x 500 ml Viaflo Beutel	B
		168 10 x 1000 ml Viaflo Beutel	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nilotinib Sandoz 200 mg, Kapseln**02 Nilotinib Sandoz 150 mg, Kapseln****03 Nilotinib Sandoz 50 mg, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68621	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	09.08.2022
Zusammensetzung	<p>01 nilotinibum 200 mg ut nilotinibi hydrochloridum monohydricum, lactosum monohydricum 156.11 mg, crospovidonum, poloxamerum 188, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, kalii hydroxidum, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), E 171, pro capsula.</p> <p>02 nilotinibum 150 mg ut nilotinibi hydrochloridum monohydricum, lactosum monohydricum 117.08 mg, crospovidonum, poloxamerum 188, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammoniae solutio 28 per centum, pro capsula.</p> <p>03 nilotinibum 50 mg ut nilotinibi hydrochloridum monohydricum, lactosum monohydricum 39.025 mg, crospovidonum, poloxamerum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammoniae solutio 28 per centum, pro capsula.</p>		
Anwendung	Behandlung der chronischen myeloischen Leukämie		
Bemerkung	(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Nutriflex Lipid peri, Infusionsemulsion, 1250ml

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 55596	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	10.08.2022	
Zusammensetzung	01	<p>I) Glucoselösung:</p> <p>glucosum 80 g ut glucosum monohydricum 88 g, natrii dihydrogenophosphas 0.9 g ut natrii dihydrogenophosphas dihydricus 1.17 g, zinci acetas 5.571 g ut zinci acetas dihydricus 6.625 mg, acidum citricum monohydricum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 500 ml.</p> <p>II) Fettemulsion:</p> <p>sojae oleum 25 g, triglycerida media 25 g, lecithinum ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad injectabile q.s. ad emulsionem pro 250 ml.</p> <p>III) Aminosäurenlösung:</p> <p>isoleucinum 2.34 g, leucinum 3.13 g, lysinum anhydricum 2.26 g ut lysini hydrochloridum 2.84 g, methioninum 1.96 g, phenylalaninum 3.51 g, threoninum 1.82 g, tryptophanum 0.57 g, valinum 2.6 g, argininum 2.7 g, histidinum 1.25 g ut histidini hydrochloridum monohydricum 1.69 g, alaninum 4.85 g, acidum asparticum 1.5 g, acidum glutamicum 3.5 g, glycine 1.65 g, prolinum 3.4 g, serinum 3 g, natrii hydroxidum 0.8 g, natrii chloridum 1.081 g, natrii acetas 0.328 g ut natrii acetas trihydricus 0.544 g, kalii acetas 2.943 g, magnesii acetas 0.428 g ut magnesii acetas tetrahydricus 0.644 g, calcii chloridum anhydricum 0.331 g ut calcii chloridum dihydricum 0.441 g, acidum citricum monohydricum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 500 ml.</p> <p>I) et II) et III) corresp.:</p> <p>aminoacida 32 g/l, carbohydrata 64 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 40 mmol/l, kalium 24 mmol/l, calcium 2.4 mmol/l, magnesium 2.4 mmol/l, zircum 0.024 mmol/l, chloridum 38.4 mmol/l, phosphas 6 mmol/l, acetas 32 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1250 ml.</p> <p>Corresp. 4000 kJ.</p>		
Anwendung		Parenterale Ernährung		
Packung/en	01	001 5 x 1250 ml	B	
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärken 5 x 1875 ml und 5 x 2500 ml)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Ologyn, comprimés

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

N° d'AMM: 45024	Catégorie de remise: B	Index: 09.02.1.	29.08.2022
Composition	01	levonorgestrelum 150 µg, ethinylestradiolum 30 µg, excipiens pro compresso.	
Indication		Contraceptif hormonal	
Conditionnements	01	001 21 comprimé(s) 002 3 x 21 comprimé(s) 003 6 x 21 comprimé(s)	B B B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

03 Ondansetron-Teva 4 oro, Schmelztabletten
04 Ondansetron-Teva 8 oro, Schmelztabletten
Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58219	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	04.08.2022	
Zusammensetzung	03	ondansetronum 4 mg, magnesii stearas, lactosum monohydricum 55.906 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, crospovidonum, calcii silicas, silica colloidalis anhydrica, aromatica (Pfefferminz) aspartatum 994 µg, pro compresso.		
	04	ondansetronum 8 mg, magnesii stearas, lactosum monohydricum 111.812 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, crospovidonum, calcii silicas, silica colloidalis anhydrica, aromatica (Pfefferminz), aspartatum 1.988 mg, pro compresso.		
Anwendung		Antiemeticum		
Packung/en	03	003 10 Tablette(n)	B	
	04	004 6 Tablette(n)	B	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Osanit refroidissement, globules

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

N° d'AMM: 66654	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	09.08.2022
Composition	01	belladonna (Ph.Eur.Hom.) D12 10 mg, excipiens ad globulos pro 1 g.	
Indication		Selon la conception homéopathique en cas d'inflammation aiguë des voies respiratoires lors de refroissements	
Remarque		(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		11.06.2024	

- 01 Paclitaxel Fresenius 30 mg/5 ml, Infusionskonzentrat**
02 Paclitaxel Fresenius 100 mg/16.7 ml, Infusionskonzentrat
03 Paclitaxel Fresenius 300 mg/50 ml, Infusionskonzentrat

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

Zul.-Nr.: 63049	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	16.08.2022
Zusammensetzung	01	paclitaxelum 30 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum, ethanolum anhydricum 1.965 g ad solutionem pro 5 ml.	
	02	paclitaxelum 100 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum, ethanolum anhydricum 6.563 g ad solutionem pro 16.7 ml.	
	03	paclitaxelum 300 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum, ethanolum anhydricum 19.65 g ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.04.2024	

02 Pectocalmine N, sans sucre, sirop

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

N° d'AMM: 52005	Catégorie de remise: B	Index: 03.03.1.	02.07.2019	
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	020 200 ml	B	
Remarque		Changement de la catégorie de remise LPTh2 (de C à B) Soumis à la loi fédérale sur les stupéfiants et les substances (RS 812.121)		
Valable jusqu'au		31.12.2022		

02 Pectocalmine N, sirop

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

N° d'AMM: 12874	Catégorie de remise: B	Index: 03.03.1.	02.07.2019
Composition	02	guaifenesinum 300 mg, codeini phosphas hemihydricus 20 mg, polygalae extractum ethanolicum liquidum 31.5 mg, ephedrini hydrochloridum 15 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, color.: E 150d, conserv.: E 211, E 218, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Indication		Toux	
Conditionnements	02	015 200 ml	B
Remarque		Changement de la catégorie de remise LPTh2 (de C à B) Soumis à la loi fédérale sur les stupéfiants et les substances (RS 812.121)	
Valable jusqu'au		31.12.2022	

01 Pectus Bronchialpastillen

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 54887	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	29.08.2022
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, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	001 36 Tablette(n)	E
		027 40 Tablette(n)	E
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 36 Pastillen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pemetrexed Fresenius 100 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Pemetrexed Fresenius 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 66595	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	11.08.2022
Zusammensetzung	01 Praeparatio cryodesiccata: pemetrexedum 100 mg,mannitolum,trometamolum,pro vitro. 02 Praeparatio cryodesiccata: pemetrexedum 500 mg,mannitolum,trometamolum,pro vitro.		
Anwendung	Malignes Pleuramesotheliom,nichtkleinzelliges Lungenkarzinom		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt		

01 Penicillium chrysogenum D4, Hartkapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59339	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	23.08.2022
Zusammensetzung	01 Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: penicillium notatum e volumine cellulae (lyophil., steril.) D4 (HAB 6) 330 mg, lactosum monohydricum 330 mg, Kapselhülle: hypromellosum, pro capsula 404 mg.		
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: Kapseln)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Penicillium chrysogenum D5, Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59360	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	23.08.2022
Zusammensetzung	01 Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: penicillium notatum e volumine cellulae (lyophil., steril.) D5 (HAB 6) 250 mg, solani amyllum, magnesii stearas, lactosum monohydricum 250 mg, pro compresso 250 mg.		
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 Pergoveris 150/75, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 58154	Abgabekategorie: A	Index: 07.08.	25.08.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: follitropinum alfa 150 U.I., lutropinum alfa 75 U.I., saccharum, polysorbatum 20, methioninum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas dihydricus, acidum phosphoricum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro corresp. natrium 0.361 mg. Solvens: aqua ad injectabile.	
Anwendung		Stimulation der Follikelreifung bei LH- und FSH-Mangel	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n) und 1 Durchstechflasche mit Lösungsmittel	A
		005 10 Durchstechflasche(n) und 10 Durchstechflaschen mit Lösungsmittel	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Poumon histamine C4, gouttes orales

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 60425	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	22.08.2022
Composition	01	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes.: poumon histamine C4 1 ml, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 38 guttae, corresp. ethanolum 30 % V/V.	
Indication		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 25, al. 1 OAMédcopy (RS 812.212.24)	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		09.10.2023	

01 Poumon histamine C4, granules**02 Poumon histamine C4, globules**

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 60426	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	22.08.2022
Composition	01	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: poumon histamine 4 CH 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum monohydricum 0.15 g, ad globulos pro 1 g corresp. 20 granula homoeopathica imbuta 1.	
	02	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: poumon histamine 4 CH 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum monohydricum 0.15 g, ad globulos pro 1 g corresp. 200 granula homoeopathica imbuta.	
Indication		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 25, al. 1 OAMédcopy (RS 812.212.24)	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		09.10.2023	

01 Prigen, Infusionslösung

CSL Behring AG, Wankdorffstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 58314	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	24.08.2022
Zusammensetzung	01	immunoglobulinum humanum normale 100 g, prolinum, natrii hydroxidum corresp. sodium max 23 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung	<p>Substitutionstherapie bei primären Immunmangelkrankheiten (PID) wie kongenitale Agammaglobulinämie und Hypogammaglobulinämie, allgemeine variable Immunmangelkrankheit, schwere kombinierte Immunmangelkrankheit, Wiskott-Aldrich-Syndrom</p> <p>Sekundären Immundefekten (SID) bei Patienten, mit schweren oder wiederkehrenden Infektionen, ineffektiver antimikrobieller Behandlung und entweder nachgewiesenem ungenügendem Anstieg von Impfantikörpern (PSAF*) oder IgG-Serumspiegel von < 4 g/l.</p> <p>*PSAF = Ausbleiben eines mindestens 2-fachen Anstiegs der IgG-Antikörperkonzentration gegen Pneumokokken-Polysaccharide und Polypeptid-Antigen Impfstoff (PSAF = proven specific antibody failure).</p> <p>Immunmodulation: Primäre Immunthrombozytopenie (ITP) bei Kindern oder Erwachsenen mit einem hohen Blutungsrisiko oder vor chirurgischen Eingriffen zur Korrektur der Thrombozytenzahl, Guillain-Barré-Syndrom, Kawasaki-Syndrom, Chronisch inflammatorische demyelinisierende Polyneuropathie (CIDP), Multifokale motorische Neuropathie (MMN).</p> <p>Allogene Knochenmarktransplantation</p>		
Packung/en	01	001 1 Flasche(n) Infusionsflasche à 2.5g/25ml 002 1 Flasche(n) Infusionsflasche à 5g/50ml 003 1 Flasche(n) Infusionsflasche à 10g/100ml 004 1 Flasche(n) Infusionsflasche à 20g/200ml 005 1 Flasche(n) Infusionsflasche à 40g/400 ml	B B B B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Prostagutt F, Kapseln

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 52624	Abgabekategorie: D	Index: 05.98.0.	11.08.2022
Zusammensetzung	01	Sabalis serrulatae extractum (Serenoa repens (W.Bartram) Small, fructus) 160 mg, DER: 10-14.3:1, Auszugsmittel Ethanol 93 % (V/V), urticae radicis extractum ethanolicum siccum (Urtica urens L., Urtica dioica L., radix) 120 mg, DER: 7.6-12.5:1, Auszugsmittel Ethanol 68% (V/V), silica colloidalis anhydrica, sojae oleum hydrogenatum 10-63.6 mg, adeps solidus, Kapselhülle: succinogelatina, glycerolum (85 per centum), E 131, E 172 (flavum), E 172 (nigrum), pro capsula.	
Anwendung	Bei beginnender Prostatavergrösserung		
Packung/en	01	029 120 Kapsel(n)	D
Bemerkung	(Widerruf der Packungsgröße 60 Kapseln)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Prunus spinosa Summitates Rh. D3, Injektionslösung (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59504	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	03.08.2022
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: prunus spinosa e summitatibus Rh (HAB) D3 1 ml, natrii chloridum corresp. natrium 4 mg, aqua ad injectabile, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen (s.c.))	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pulmofor Hot, granulé

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

N° d'AMM: 55863	Catégorie de remise: B	Index: 03.01.1.	28.08.2019
Composition	01	dextromethorphani hydrobromidum 25 mg corresp. dextromethorphanum 18.3 mg, arom.: aspartatum, saccharinum naticum, vanillinum et alia, excipiens ad granulatum pro charta.	
Indication		Toux	
Remarque		Changement de la catégorie de remise LPTh2 (de C à B) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Pulmofor retard, capsules

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

N° d'AMM: 49926	Catégorie de remise: B	Index: 03.01.1.	28.08.2019
Composition	01	dextromethorphani hydrobromidum 50 mg corresp. dextromethorphanum 36.6 mg, sacchari sphaerae corresp. saccharum 58.6 mg, acidi methacrylici et methylis methacrylates polymerisatum 1:2, talcum, povidonum K 30, copolymerum methacrylates butylati basicum, matériel de la capsule: gelatina, E 171 pro capsula.	
Indication		Toux, particulièrement la toux irritative	
Conditionnements	01	022 10 capsule(s)	B
Remarque		Changement de la catégorie de remise LPTh2 (de C à B)	
Valable jusqu'au		02.06.2024	

01 Pulmofor, sirop

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

N° d'AMM: 53979	Catégorie de remise: B	Index: 03.01.1.	28.08.2019
Composition	01	dextromethorphani hydrobromidum 25 mg corresp. dextromethorphanum 18.3 mg, arom.: vanillinum, bergamottae aetheroleum et alia, natrii cyclamas, saccharinum naticum, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		Toux, particulièrement la toux sèche irritative	
Conditionnements	01	017 200 ml	B
Remarque		Changement de la catégorie de remise LPTh2 (de C à B)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Renacet 475 mg, Filmtabletten**02 Renacet 950 mg, Filmtabletten**

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 57591	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	16.08.2022
Zusammensetzung	01	calcii acetas 475 mg, arom.: saccharinum natricum, bergamottae aetheroleum et alia, excipiens pro compresso obducto.	
	02	calcii acetas 950 mg, arom.: saccharinum natricum, bergamottae aetheroleum et alia, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Phosphatbinder	
Packung/en	02	003 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: A12AA12 neu: V03AE07)	
		57591 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		26.02.2023	

01 Repaglinide Rivopharm 0.5 mg, compresse**02 Repaglinide Rivopharm 1 mg, compresse****03 Repaglinide Rivopharm 2 mg, compresse**

Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno

N° d'AMM: 61234	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.06.2.	25.08.2022
Composizione	01	repaglinidum 0.5 mg, polacrilinum kalicum, megluminum, cellulosum microcristallinum, maydis amyrum, povidonum K 90, glycerolum, poloxamerum, calcii hydrogenophosphas, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	repaglinidum 1 mg, polacrilinum kalicum, megluminum, cellulosum microcristallinum, maydis amyrum, povidonum K 90, glycerolum, poloxamerum, calcii hydrogenophosphas, magnesii stearas, E 172 (flavum), pro compresso.	
	03	repaglinidum 2 mg, polacrilinum kalicum, megluminum, cellulosum microcristallinum, maydis amyrum, povidonum K 90, glycerolum, poloxamerum, calcii hydrogenophosphas, magnesii stearas, E 172 (rubrum), pro compresso.	
Indicazione		antidiabetico	
Confezione/i	01	016 90 compressa/compressa	B
	02	017 90 compressa/compressa	B
	03	018 90 compressa/compressa	B
Osservazione		(Modifica del nome del preparato, precedentemente: Repaglinide Zentiva) (Conversione del tipo di omologazione, omologazione principale)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Rimactan 150, Kapseln**02 Rimactan 300, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 34279	Abgabekategorie: A	Index: 08.02.1.	30.08.2022
Zusammensetzung	01 rifampicinum 150 mg, excipiens pro capsula. 02 rifampicinum 300 mg, excipiens pro capsula.		
Anwendung	Tuberkulose und andere Infektionskrankheiten		
Packung/en	01 012 16 Kapsel(n) 020 80 Kapsel(n) 02 039 8 Kapsel(n) 047 40 Kapsel(n)		A A A A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

03 Ringer-Lactat Baxter, Infusionslösung

Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 41207	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	03.08.2022
Zusammensetzung	03 natrii chloridum 6 g, kalii chloridum 0.4 g, calcii chloridum anhydricum 0.27 g, natrii lactas 3.2 g, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. natrium 131.2 mmol, kalium 5.4 mmol, calcium 1.8 mmol, chloridum 112 mmol, lactas 28.5 mmol.		
Anwendung	Parenterale Flüssigkeits- und Elektrolytzufuhr		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt		

01 Rubraca 200 mg, Filmtabletten**02 Rubraca 250 mg, Filmtabletten****03 Rubraca 300 mg, Filmtabletten**

Clovis Oncology Switzerland GmbH, Seefeldstrasse 69, 8008 Zürich

Zul.-Nr.: 67402	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	11.08.2022
Zusammensetzung	01 rucaparibum 200 mg ut rucaparibi camsilas, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum naticum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, poly(alcohol vinylicus), macrogolum 4000, talcum, E 171, E 132, E 133, pro compresso obducto corresp. natrium max. 1.2 mg. 02 rucaparibum 250 mg ut rucaparibi camsilas, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum naticum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, poly(alcohol vinylicus), macrogolum 4000, talcum, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium max. 1.5 mg. 03 rucaparibum 300 mg ut rucaparibi camsilas, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum naticum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, poly(alcohol vinylicus), macrogolum 4000, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium max. 1.8 mg.		
Anwendung	Ovarial-, Eileiter- oder primäres Peritonealkarzinom		
Packung/en	01 001 60 Tablette(n) A 004 120 Tablette(n) A 02 002 60 Tablette(n) A 005 120 Tablette(n) A 03 003 60 Tablette(n) A 006 120 Tablette(n) A		
Bemerkung	(Änderung ATC-Code, früher: L01XX55, neu: L01XK03)		
Gültig bis	25.11.2025		

- 01 Rubraca 200 mg, Filmtabletten**
02 Rubraca 250 mg, Filmtabletten
03 Rubraca 300 mg, Filmtabletten

Clovis Oncology Switzerland GmbH, Seefeldstrasse 69, 8008 Zürich

Zul.-Nr.: 67402	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	11.08.2022
Zusammensetzung	01 rucaparibum 200 mg ut rucaparibi camsilas, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum naticum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, poly(alcohol vinylicus), macrogolum 4000, talcum, E 171, E 132, E 133, pro compresso obducto corresp. natrium max. 1.2 mg. 02 rucaparibum 250 mg ut rucaparibi camsilas, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum naticum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, poly(alcohol vinylicus), macrogolum 4000, talcum, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium max. 1.5 mg. 03 rucaparibum 300 mg ut rucaparibi camsilas, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum naticum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, poly(alcohol vinylicus), macrogolum 4000, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium max. 1.8 mg.		
Anwendung	Ovarial-, Eileiter- oder primäres Peritonealkarzinom		
Packung/en	01 001 60 Tablette(n) A 004 120 Tablette(n) A 02 002 60 Tablette(n) A 005 120 Tablette(n) A 03 003 60 Tablette(n) A 006 120 Tablette(n) A		
Bemerkung	(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 120 Tabletten)		
Gültig bis	25.11.2025		

- 01 Sapropterin Dipharma 100 mg, polvere per soluzione orale**
02 Sapropterin Dipharma 500 mg, polvere per soluzione orale

Dipharma SA, Piazza Col C. Bernasconi 5, 6830 Chiasso

N° d'AMM: 67735	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.99.0.	30.08.2022
Composizione	01 sapropterini dihydrochloridum 100 mg corresp. sapropterinum 77 mg, E 300, mannitolum, kalii citras, sucralosum, ad pulverem. 02 sapropterini dihydrochloridum 500 mg corresp. sapropterinum 384 mg, E 300, mannitolum, kalii citras, sucralosum, ad pulverem.		
Indicazione	Trattamento dell'iperfenilalaninemia		
Confezione/i	01 001 30 bustina/bustine B 02 002 30 bustina/bustine B		
Valevole fino al	13.12.2026		

01 Sauerstoff medizinal Carbagas, Gas zur medizinischen Anwendung, kälteverflüssigt in mobilen Behältern

CARBAGAS AG, 3074 Muri bei Bern

Zul.-Nr.: 59119	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	15.08.2022
Zusammensetzung	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	176 l Kryobehälter	E
	002	600 l Kryobehälter	E
	003	645 l Kryobehälter	E
	004	20 l Reservebehälter FreeLOX	E
	005	32 l Reservebehälter FreeLOX	E
	006	44 l Reservebehälter FreeLOX	E
	007	240 l Kryobehälter	E
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 240 l)	
Gültig bis		17.02.2024	

01 Schmids Rheuma-Crème

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 58873	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	04.08.2022
Zusammensetzung	01	dextrocamphora 40 mg, eucalypti aetheroleum 40 mg, gaultheriae aetheroleum 40 mg, rosmarini aetheroleum 40 mg, terebinthinae aetheroleum medicinale 40 mg, arnicae tinctura 100 mg, ratio: 1:8.5, propylenglycol, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, imidazolidinylureum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei stumpfen Verletzungen	
Packung/en	01	100 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sedazin 1 mg, compresse

02 Sedazin 2,5 mg, compresse

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: 47481	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.04.1.	22.08.2022
Composizione	01	lorazepamum 1 mg, excipiens pro compresso.	
	02	lorazepamum 2.5 mg, color.: E 104, excipiens pro compresso.	
Indicazione		Ansiolitico	
Confezione/i	01	015 20 compressa/compresse	B
	023	50 compressa/compresse	B
	02	067 20 compressa/compresse	B
	068	50 compressa/compresse	B
Osservazione		(Omologazione reiterata dopo la scadenza della validità e rinnovo dell'omologazione) Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze (RS 812.121)	
Valevole fino al		illimitata	

- 01 Sevre-Long 30 mg, Kapseln retard**
02 Sevre-Long 60 mg, Kapseln retard
04 Sevre-Long 120 mg, Kapseln retard
06 Sevre-Long 200 mg, Kapseln retard

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

Zul.-Nr.: 53952	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	18.08.2022
Zusammensetzung	01	morphini sulfas pentahydricus 30 mg corresp. morphinum 22.56 mg, oleum vegetabile hydrogenatum, macrogolum 6000, talcum, magnesii stearas, Kapselhülle: E 132, E 171, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.006 mg, gelatina, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, pro capsula.	
	02	morphini sulfas pentahydricus 60 mg corresp. morphinum 45.12 mg, oleum vegetabile hydrogenatum, macrogolum 6000, talcum, magnesii stearas, Kapselhülle: E 132, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 171, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.008 mg, gelatina, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, pro capsula.	
	04	morphini sulfas pentahydricus 120 mg corresp. morphinum 90.25 mg, oleum vegetabile hydrogenatum, macrogolum 6000, talcum, magnesii stearas, Kapselhülle: E 132, E 172 (nigrum), E 172 (flavum), E 171, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.012 mg, gelatina, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, pro capsula.	
	06	morphini sulfas pentahydricus 200 mg corresp. morphinum 150.42 mg, oleum vegetabile hydrogenatum, macrogolum 6000, talcum, magnesii stearas, Kapselhülle: E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 171, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.015 mg, gelatina, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, pro capsula.	
Anwendung		Opioides Analgetikum, Substitutionsbehandlung bei Opioidabhängigkeit	
Packung/en	01	011 30 Kapsel(n)	A+
	02	038 30 Kapsel(n)	A+
	04	001 100 Kapsel(n)	A+
		046 30 Kapsel(n)	A+
	06	002 100 Kapsel(n)	A+
		054 30 Kapsel(n)	A+
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sildenafil PAH Spirig HC 20 mg, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66949	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	23.08.2022
Zusammensetzung	01	sildenafilum 20 mg ut sildenafili citras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der pulmonalen arteriellen Hypertonie (primäre pulmonale Hypertonie, sowie mit Bindegewebserkrankungen assoziierte PAH) der WHO-Klasse II und III, zur Verbesserung der körperlichen Leistungsfähigkeit	
Packung/en	01	001 90 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Sinemet 25/100 mg, Tabletten**04 Sinemet 25/250 mg, Tabletten**

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 38099	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	04.08.2022
Zusammensetzung	03	levodopum 100 mg, carbidopum 25 mg ut carbidopum monohydricum, color.: E 104, excipiens pro compresso.	
	04	levodopum 250 mg, carbidopum 25 mg ut carbidopum monohydricum, color.: E 132, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	03	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	04	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sinupret Sirup, Sirup

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 58752	Abgabekategorie: D	Index: 12.99.0.	19.08.2022
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum liquidum 120.8 mg ex gentianae radix (Gentiana lutea L., radix) 0.83 mg, primulae flos cum calyce (Primula veris L., Primula elatior (L.) Hill., flos cum calyce) 2.5 mg, rumicis crispi herba (Rumex crispus L. herba) 2.5 mg, sambuci flos (Sambucus nigra L., flos) 2.5 mg et verbenaе herba (Verbena officinalis L., herba) 2.5 mg DER: 1:11 Auszugsmittel Ethanolum 59 % V/V, aqua purificata, maltitolum liquidum 787.4 mg, aromatica (Kirschenaroma), ethanolum 64 mg, ad solutionem pro 1.2 g corresp. 1 ml corresp. ethanolum 8 % V/V.	
Anwendung		Akute und chronische Entzündungen der Nasennebenhöhlen und der Atemwege	
Packung/en	01	003 100 ml	D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Sinupret, Sirup)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sinupret Tropfen, Tropfen zum Einnehmen

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 53160	Abgabekategorie: D	Index: 12.99.0.	19.08.2022
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum liquidum 284 mg ex gentianae radix (Gentiana lutea L., radix) 1.96 mg, primulae flos cum calyce (Primula veris L., Primula elatior (L.) Hill., flos cum calyce) 5.88 mg, rumicis crispi herba (Rumex crispus L. herba) 5.88 mg, sambuci flos (Sambucus nigra L., flos) 5.88 mg et verbenaе herba (Verbena officinalis L., herba) 5.88 mg DER: 1:11 Auszugsmittel Ethanolum 59 % V/V, aqua purificata, ethanolum 152 mg, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 19 % V/V.	
Anwendung		Bei Entzündungen der Nasennebenhöhlen und Atemwege	
Packung/en	01	002 100 ml	D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Sinupret, Tropfen)	
Gültig bis		14.10.2023	

- 01 Sitagliptin axapharm 25 mg, Filmtabletten**
02 Sitagliptin axapharm 50 mg, Filmtabletten
03 Sitagliptin axapharm 100 mg, Filmtabletten
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68161	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	02.08.2022
Zusammensetzung	01	sitagliptinum 25 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, cellulose microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, carmellosum natricum conexum, natrii stearylis fumaras, magnesii stearas, Überzug: poly(vinylis acetas), E 171, macrogola, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.28 mg. 02 sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, cellulose microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, carmellosum natricum conexum, natrii stearylis fumaras, magnesii stearas, Überzug: poly(vinylis acetas), E 171, macrogola, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.56 mg. 03 sitagliptinum 100 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, cellulose microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, carmellosum natricum conexum, natrii stearylis fumaras, magnesii stearas, Überzug: poly(vinylis acetas), E 171, macrogola, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.12 mg.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
	02	009 28 Tablette(n)	B
		010 98 Tablette(n)	B
	03	011 28 Tablette(n)	B
		012 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Sitagliptin-Medius)	
Gültig bis		15.12.2026	

01 Solatran 15 mg, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 42286	Abgabekategorie: B	Index: 01.04.1.	08.08.2022
Zusammensetzung	01	ketazolamum 15 mg, carmellosum calcicum, gossypii oleum hydrogenatum, Kapselhülle: gelatina, aqua, aqua purificata, E 127, E 171 pro capsula.	
Anwendung		Anxiolyticum	
Packung/en	01	028 30 Kapsel(n)	B
		036 60 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 02, Solatran 30mg, Kapseln) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121) gossypii oleum hydrogenatum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Solcoseryl, Dental-Adhäsivpaste

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

Zul.-Nr.: 44484	Abgabekategorie: D	Index: 13.04.0.	19.08.2022
Zusammensetzung	01	dialysatum deproteinatum sanguinis vituli siccum 2.125 mg (Rind: Blut), macrogoli 9 aether laurilicus 10 mg, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Mundschleimhautläsionen	
Packung/en	01	013 5 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.04.2024	

01 Solidago compositum, Injektionslösung (s.c., i.m.)

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58974	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	11.08.2022
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum (HAB) D28 (HAB SV) 22.0 mg, apisinum (HAB) D8 (HAB SV) 22.0 mg, argentum nitricum (HAB) D6 22.0 mg, berberis vulgaris (HAB) D4 22.0 mg, baptisia tinctoria (HAB) D4 22.0 mg, barosma ex foliis D8 (HAB 4a) 22.0 mg, capsicum annum (HAB) D6 22.0 mg, chondrodendron (HAB) D6 22.0 mg, colibacillinum nosode D13 (HAB 44) 22.0 mg, coxsackie virus A9 nosode D8 (HAB 44) 22.0 mg, cuprum sulfuricum (HAB) D6 (HAB 5a) 22.0 mg, equisetum hiemale ex planta tota D4 (HAB 2a) 22.0 mg, hepar sulfuris (HAB) D10 22.0 mg, hydrargyrum bichloratum (HAB) D8 (HAB 5a) 22.0 mg, lytta vesicatoria (HAB) D6 22.0 mg, sodium pyruvicum D10 (HAB 5a) 22.0 mg, orthosiphon aristatus ex herba D6 (HAB 4a) 22.0 mg, pyelon suis D10 (HAB 42a) 22.0 mg, pyrogenium-nosode (HAB) D198 22.0 mg, smilax (HAB) D6 22.0 mg, solidago virgaurea (HAB) D3 22.0 mg, terebinthina laricina (HAB) D6 22.0 mg, ureter suis D10 (HAB 42a) 22.0 mg, urethra suis D10 (HAB 42a) 22.0 mg, vesica urinaria suis D8 (HAB 42a) 22.0 mg, natrii chloridum corresp. sodium 7,60 mg, aqua ad injectabile, pro vitro 2.2 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		(Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)	

01 Solutio alkalina 5%, Tropfen zum Einnehmen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59621	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	23.08.2022
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentrationen: solutio alkalina (compositio soluta e cinere (e humus, plantae spec. diversae herba rec., kalium tartaricum, aqua pluviae) et aqua purificata; TR 10%) 500 mg, aqua purificata, ad solutionem pro 1 g, corresp. 17 guttae.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		(Präzisierung der Darreichungsform, bisher: Dilutio)	

02 Stilamin 3 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 43307	Abgabekategorie: A	Index: 07.09.0.	17.08.2022
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: somatostatinum 3 mg, mannitolum, acidum aceticum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro.	
Anwendung		Gastrointestinal-Ulkus mit akuter Hämorrhagie; Adjuvans bei Pankreas- und Intestinal-Fisteln	
Packung/en	02	029 1 Ampulle(n) Trockensubstanz	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

04 Sulgan N, Salbe

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 48724	Abgabekategorie: D	Index: 02.09.1.	04.08.2022
Zusammensetzung	04	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, levomentholum 5 mg, camphora racemica 10 mg, adeps lanae, propylenglycolum, conserv.: alcohol 2,4-dichlorobenzyllicus, triclosanum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Beschwerden bei Hämorrhoiden	
Packung/en	04	079 30 g	D
		080 50 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

04 Sulgan N, Suppositorien

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 48725	Abgabekategorie: D	Index: 02.09.1.	04.08.2022
Zusammensetzung	04	lidocainum 4.32 mg, levomentholum 10 mg, camphora racemica 20 mg, propylenglycolum, conserv.: alcohol 2,4-dichlorobenzyllicus, triclosanum, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung		Beschwerden bei Hämorrhoiden	
Packung/en	04	075 10 Suppositorien	D
		076 20 Suppositorien	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

05 Sulgan N, Tüchlein in Sachets**06 Sulgan N Zupfboxe, Tüchlein**

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 48726	Abgabekategorie: D	Index: 02.09.1.	04.08.2022
Zusammensetzung	05	Tela cum solutione 3.1 g. Lösung: lidocaini hydrochloridum anhydricum 4.4 mg, levomentholum 3 mg, camphora racemica 10 mg, propylenglycolum, PPG-12-PEG-65 lanolin oil, aromatica, conserv.: alcohol 2,4-dichlorobenzyllicus, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
	06	Tela cum solutione 1.7 g. Lösung: lidocaini hydrochloridum anhydricum 4.4 mg, levomentholum 3 mg, camphora racemica 10 mg, propylenglycolum, PPG-12-PEG-65 lanolin oil, aromatica, conserv.: alcohol 2,4-dichlorobenzyllicus, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Beschwerden bei Hämorrhoiden	
Packung/en	05	001 1 x 10 Tüchlein in Sachets	D
	06	056 1 x 25 Tüchlein Zupfboxe	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

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

N° d'AMM: 52408	Catégorie de remise: B	Index: 02.97.0.	16.08.2022
Composition	01	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum (Ginkgo biloba L., folium) 60 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 13.2-16.2 mg et terpenlactona ginkgo 3.2-4.0 mg, DER: 35-67:1, solvant d'extraction Acetonum 60% (m/m), excipiens pro capsula.	
	02	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum (Ginkgo biloba L., folium) 120 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 26.4-32.4 mg et terpenlactona ginkgo 6.5-7.9 mg, DER: 35-67:1, solvant d'extraction Acetonum 60 % (m/m), excipiens pro capsula.	
Indication		En cas de troubles dus à l'artériosclérose	
Conditionnements	02	005 60 capsule(s) 006 120 capsule(s)	B B
Remarque		Renonciation à l'autorisation des tailles d'emballages pour le dosage à 120 mg: 30 et 50 capsules 52408 01 Dosage autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Synagis 50 mg/0.5 ml, Injektionslösung**02 Synagis 100 mg/1 ml, Injektionslösung**

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 65695	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	02.08.2022
Zusammensetzung	01 palivizumabum 50 mg, histidinum, glycinum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml. 02 palivizumabum 100 mg, histidinum, glycinum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	RSV-Prophylaxe		
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n) 02 002 1 Durchstechflasche(n)		A A
Bemerkung	(Änderung ATC-Code, früher: J06BB16 neu: J06BD01)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Tamsulosin Axapharm, Retardkapseln

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58173	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	18.08.2022
Zusammensetzung	01 tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.		
Anwendung	benigne Prostatahyperplasie		
Packung/en	01 004 10 Kapsel(n) 005 30 Kapsel(n) 006 100 Kapsel(n)		B B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Tamsulosin Streuli 0,4 mg, Retardkapseln

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 58170	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	15.08.2022
Zusammensetzung	01 tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, excipiens pro capsula.		
Anwendung	benigne Prostatahyperplasie		
Packung/en	01 001 10 Kapsel(n) 002 30 Kapsel(n) 003 100 Kapsel(n)		B B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Tamsulosin T Spirig HC, Retardtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62817	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	23.08.2022
Zusammensetzung	01 tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung	benigne Prostatahyperplasie		
Packung/en	01 004 10 Tablette(n) 005 30 Tablette(n) 006 100 Tablette(n)		B B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Tamsunax 0,4 mg, Retardkapseln

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58162	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	18.08.2022
Zusammensetzung	01	tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	004 10 Kapsel(n)	B
	005	30 Kapsel(n)	B
	006	100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Targocid 200 mg i.v./i.m., lyophilisat et solvant**03 Targocid 400 mg i.v./i.m., lyophilisat et solvant**

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

N° d'AMM: 49339	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.9.	16.08.2022
Composition	02	Praeparatio cryodesiccata: teicoplaninum 200 mg, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 3 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: teicoplaninum 400 mg, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 3 ml.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	02	038 1 + 1 ampoule(s) ampoule de substance séche et ampoule de solvant	A
	03	046 1 + 1 ampoule(s) ampoule de substance séche et ampoule de solvant	A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Teglutik 50mg/10ml, suspension buvable

EFFIK SA, Rue du Marché 10, 1260 Nyon

N° d'AMM: 66434	Catégorie de remise: B	Index: 01.99.0.	30.08.2022
Composition	01	riluzolum 50 mg, arom.: saccharinum natricum, excipiens ad suspensionem pro 10 ml.	
Indication		Sclérose latérale amyotrophique (SLA)	
Conditionnements	01	001 300 ml	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Tramadol-Mepha, Kapseln

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 52557	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	17.08.2022
Zusammensetzung	01	tramadol hydrochloridum 50 mg, cellulose microcristallinum, carboxymethylamylum naticum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, aqua, natrii laurilsulfas, E 172 (flavum), E 171, pro capsula corresp. natrium max. 0.9 mg.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 10 Kapsel(n)	A
		002 20 Kapsel(n)	A
		003 60 Kapsel(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tramadol-Mepha, Lösung zum Einnehmen

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 52559	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	17.08.2022
Zusammensetzung	01	tramadol hydrochloridum 100 mg, glycerolum (85 per centum), propylenglycolum 150 mg, saccharum 200 mg, natrii cyclamas, saccharinum naticum, macrogolglyceroli hydroxystearas 1 mg, menthae arvensis aetheroleum partim mentholum depletum, aromatica (Anis), E 202, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 1.62 mg.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	057 1 x 10 ml ohne Dosierpumpe	A
		065 3 x 10 ml ohne Dosierpumpe	A
		073 50 ml mit Dosierpumpe	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tramadol-Mepha, Suppositorien

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 52558	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	17.08.2022
Zusammensetzung	01	tramadol hydrochloridum 100 mg, adeps solidus, pro suppositorio.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	026 10 Suppositorien	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Uriconorm 100 mg, Tabletten**04 Uriconorm 300 mg, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 39981	Abgabekategorie: B	Index: 07.11.3.	18.08.2022
Zusammensetzung	03 allopurinolum 100 mg, excipiens pro compresso. 04 allopurinolum 300 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Urikostatikum		
Packung/en	03 106 50 Tablette(n) 04 114 30 Tablette(n) 122 100 Tablette(n)		B B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

02 Vagifem 10 µg, Vaginaltabletten

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 49600	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	15.08.2022
Zusammensetzung	02 estradiolum 10 µg ut estradiolum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Durch Oestrogenmangel bedingte atrophische Vaginitis		
Packung/en	02 012 24 Tablette(n)		B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Vardenafil-Mepha 5 mg, Lactab**02 Vardenafil-Mepha 10 mg, Lactab****03 Vardenafil-Mepha 20 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66650	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	29.08.2022
Zusammensetzung	01 vardenafilum 5 mg ut vardenafili hydrochloridum trihydricum, excipiens pro compresso obducto. 02 vardenafilum 10 mg ut vardenafili hydrochloridum trihydricum, excipiens pro compresso obducto. 03 vardenafilum 20 mg ut vardenafili hydrochloridum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Erektile Dysfunktion		
Packung/en	01 001 12 Tablette(n) 02 002 4 Tablette(n) 003 12 Tablette(n) 03 004 4 Tablette(n) 005 12 Tablette(n)		B B B B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 VasoKINOX 800 ppm mole/mole, Medizinalgas

CARBAGAS AG, 3074 Muri bei Bern

Zul.-Nr.: 66565	Abgabekategorie: A	Index: 03.99.0.	25.08.2022
Zusammensetzung	01	nitrogenii oxidum 800 ppm, nitrogenium, gasum inhalationis.	
Anwendung		Künstliche Beatmung bei Neugeborenen	
Packung/en	01	001 2 l	A
		002 11 l	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Venoruton 300, Kapseln

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 33037	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	09.08.2022
Zusammensetzung	01	O-(2-hydroxyethyl)-rutosidea 300 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		unbegrenzt	

01 Venoruton forte, Tabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 42647	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	09.08.2022
Zusammensetzung	01	O-(2-hydroxyethyl)-rutosidea 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	01	012 30 Tablette(n)	D
	039	100 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Venoruton 500, Brausetabletten**02 Venoruton 1000, Brausetabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 55875	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	09.08.2022
Zusammensetzung	01	O-(2-hydroxyethyl)-rutosidea 500 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	O-(2-hydroxyethyl)-rutosidea 1000 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	02	076 30 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		55875 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		unbegrenzt	

01 Venoruton, Gel

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 27837	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	09.08.2022
Zusammensetzung	01	O-(2-hydroxyethyl)-rutosidea 20 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	01	001 40 g	D
		002 100 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vicrin D3 100'000 UI, Lösung zum Einnehmen

Novasearch AG, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66444	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	09.08.2022
Zusammensetzung	01	cholecalciferolum 100'000 U.I., conserv.: E 200, antiox.: E 321, arom.: saccharinum, excipiens ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	001 2 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vita Hepa 600, Dragées

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 55959	Abgabekategorie: D	Index: 04.11.2.	26.08.2022
Zusammensetzung	01	cynarae folii extractum siccum (Cynara cardunculus L. folium) 600 mg DER: 4-6:1 Auszugsmittel aqua ad extracta praeparanda, lactosum monohydricum 127.5 mg, silica colloidalis anhydrica, crospovidonum, cellulose microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, cellulose microcristallinum, acidum stearicum, talcum, acaciae gummi, calcii carbonas, saccharum 217.18 mg, kaolinum ponderosum, macrogolum 6000, glucosum liquidum 1.728 mg, cera montanglycoli, glycerolum (85 per centum), E 171, E 172, pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	001 20 Dragée(s)	D
		002 50 Dragée(s)	D
		003 100 Dragée(s)	D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Natu-Hepa 600, Dragées)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Xeomin 50 LD50-Einheiten, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**
02 Xeomin 100 LD50-Einheiten, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung
03 Xeomin 200 LD50-Einheiten, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung
 Merz Pharma (Schweiz) AG, Hegenheimermattweg 57, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 62080	Abgabekategorie: A	Index: 01.13.0.	03.08.2022
Zusammensetzung	01 Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A (150 kDa) 50 U.I., saccharum, albuminum humanum pro vitro. 02 Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A (150 kDa) 100 U.I., saccharum, albuminum humanum pro vitro. 03 toxinum botulinicum A (150 kDa) 200 U.I., saccharum, albuminum humanum pro vitro.		
Anwendung	Bei Erwachsenen zur symptomatischen Behandlung von Blepharospasmus, zervikaler Dystonie mit überwiegend rotatorischer Komponente (Torticollis spasmodicus), Spastik der oberen Extremitäten, chronischer, beeinträchtigender Sialorrhö. Bei Kindern und Jugendlichen im Alter von 2 bis 17 Jahren zur symptomatischen Behandlung von chronischer, beeinträchtigender Sialorrhoe aufgrund neurologischer Erkrankungen / Entwicklungsstörungen.		
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n) 02 002 1 Durchstechflasche(n) 03 003 1 Durchstechflasche(n)		A A A
Bemerkung	Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 05/2022)		
Gültig bis	11.04.2023		

01 Xermelo 250 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 66374	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.4.	08.08.2022
Zusammensetzung	01 ethylis telotristatas 250 mg ut telotristati etipras 327.9 mg corresp. telotristatum 237.80 mg, lactosum 167.91 mg, hydroxypropylcellulosum, carmellosum naticum conexum, sodium 4.54 mg, magnesii stearas, silica colloidalis, Überzug: poly (alcohol vinylicus), macrogol 3350, talcum, E 171, pro compresso obducto.		
Anwendung	Karzinoid-Syndrom-bedingte Diarröhö		
Packung/en	01 001 90 Tablette(n)		B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Xofluza 20 mg, Filmtabletten**02 Xofluza 40 mg, Filmtabletten****03 Xofluza 80 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 67426	Abgabekategorie: B	Index: 08.03.0.	30.08.2022
Zusammensetzung	01	Filmtablette: baloxavirum marboxilum 20 mg, lactosum monohydricum 77.9 mg, carmellosum naticum conexum, povidonum K 25, cellulosum microcristallinum, natrii stearylis fumaras, talcum, Überzug: hypromellosum, talcum, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 1.13 mg. 02 baloxavirum marboxilum 40 mg, lactosum monohydricum 155.8 mg, carmellosum naticum conexum, povidonum K 25, cellulosum microcristallinum, natrii stearylis fumaras, talcum, Überzug: hypromellosum, talcum, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 2.26 mg. 03 baloxavirum marboxilum 80 mg, lactosum monohydricum 311.6 mg, carmellosum naticum conexum, povidonum K 25, cellulosum microcristallinum, natrii stearylis fumaras, talcum, Überzug: hypromellosum, talcum, titanii dioxidum, pro compresso obducto corresp. natrium 2.3 mg.	
Anwendung		Behandlung von Influenza, Influenza-Postexpositionsprophylaxe	
Packung/en	01	001 2 Tablette(n)	B
		002 4 Tablette(n)	B
	02	003 1 Tablette(n)	B
		004 2 Tablette(n)	B
	03	005 1 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung) neu 80 mg	
Gültig bis		18.02.2025	

01 YERVOY 50 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 YERVOY 200 mg/40 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 61798	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	09.08.2022
Zusammensetzung	01	ipilimumabum 50 mg, trometamoli hydrochloridum, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 23 mg.	
	02	ipilimumabum 200 mg, trometamoli hydrochloridum, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 40 ml corresp. natrium 92 mg.	
Anwendung		Melanom, Nierenzellkarzinom, kolorektales Karzinom	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 ZentiDol, 200 mg, Filmtabletten**02 ZentiDol, 400 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68588	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	18.08.2022
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.83 mg, hypromellosum, acidum stearicum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 300, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 3.66 mg, hypromellosum, acidum stearicum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 300, talcum, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	003 20 Tablette(n)	D
	02	004 10 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Änderung Arzneimittelname früher: Ibu Zentiva Dolo, Filmtabletten)	
Gültig bis		17.05.2027	

01 Zeposia 0.23 mg, Hartkapseln**02 Zeposia 0.46 mg, Hartkapseln****03 Zeposia 0.92 mg, Hartkapseln**

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 67046	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	19.08.2022
Zusammensetzung	01	ozanimodum 0.23 mg ut ozanimodi hydrochloridum 0.25 mg, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.187 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172, pro capsula.	
	02	ozanimodum 0.46 mg ut ozanimodi hydrochloridum 0.5 mg, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.187 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172, pro capsula.	
	03	ozanimodum 0.92 mg ut ozanimodi hydrochloridum 1, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.187 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172, pro capsula.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001 1 Kombipackung(en) 7 Kapseln (4 x 0,23 mg + 3 x 0,46 mg)	B
	02	003 1 Kombipackung(en) siehe Packungscode 001	B
	03	002 28 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 07/2020)	
Gültig bis		10.08.2025	

01 Zoledronat Onco Labatec 4 mg/5 ml, concentré pour solution pour perfusion
Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 63012	Catégorie de remise: B	Index: 07.99.0.	26.08.2022
Composition	01	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolum, natrii citras dihydricus, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Les métastases osseuses de tumeurs solides et lors de myélome multiple, traitement d'hypercalcémie maligne	
Conditionnements	01	001 1 flacon(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Zometa 4 mg/5 ml, Infusionskonzentrat

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56257	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	10.08.2022
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg, mannitolum, natrii citras anhydricus, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Knochenmetastasen solider Tumoren und multiples Myelom, maligne Hyperkalzämie	
Packung/en	01	002 1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**01 Animedazon Spray ad us. vet., Spray**

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

Zul.-Nr.: 66436	Abgabekategorie: A	Index:	03.08.2022
Zusammensetzung	01 chlortetracyclini hydrochloridum 3.21 g corresp. chlortetracyclinum 2.98 g, color.: E 131, excipiens ad suspensionem, propellantia ad aerosolum pro vase 211 ml.		
Anwendung	Antibiotikum-Spray für Rinder, Schafe und Schweine		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt		

02 Atopica 25 ad us. vet., Kapseln**03 Atopica 50 ad us. vet., Kapseln****04 Atopica 100 ad us. vet., Kapseln**

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 55969	Abgabekategorie: B	Index:	05.08.2022
Zusammensetzung	02 ciclosporinum 25 mg, excipiens pro capsula. 03 ciclosporinum 50 mg, excipiens pro capsula. 04 ciclosporinum 100 mg, excipiens pro capsula.		
Anwendung	Immunmodulator zur Behandlung der atopischen Dermatitis des Hundes		
Packung/en	02 026 30 Kapsel(n) 03 028 30 Kapsel(n) 04 030 30 Kapsel(n)		B B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Aurizon ad us. vet., Ohrentropfen

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 56116	Abgabekategorie: B	Index:	12.08.2022
Zusammensetzung	01 marbofloxacinum 3 mg, clotrimazolum 10 mg, dexamethasonum 0.9 mg ut dexamethasoni acetas, antiox.: E 310, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.		
Anwendung	Zur Behandlung von Entzündungen des äusseren Ohres beim Hund		
Packung/en	01 001 10 ml Suspension 003 20 ml Suspension		B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Betadine desinfizierende Wundsalbe ad us. vet.

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

Zul.-Nr.: 37313	Abgabekategorie: D	Index:	03.08.2022
Zusammensetzung	01	iodum 10 mg ut povidonum iodinatum, macrogol 400, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Desinfiziens für Tiere	
Packung/en	01	076 100 g Tube	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Betadine flüssige Seife ad us. vet.

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

Zul.-Nr.: 37314	Abgabekategorie: D	Index:	03.08.2022
Zusammensetzung	01	iodum 7.5 mg ut povidonum iodinatum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfiziens für Tiere	
Packung/en	01	072 1 l	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Betadine Lösung standardisiert ad us. vet.

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

Zul.-Nr.: 37312	Abgabekategorie: D	Index:	03.08.2022
Zusammensetzung	01	iodum 11 mg ut povidonum iodinatum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfiziens für Tiere	
Packung/en	01	118 1000 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bisolvon ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 34068	Abgabekategorie: B	Index:	19.08.2022
Zusammensetzung	01	bromhexini hydrochloridum 3 mg, acidum tartaricum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.3 mg, E 218 0.7 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Broncho-Sekretolytikum für Rinder, Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	019 100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Caninsulin ad us. vet., Injektionssuspension

MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 51445	Abgabekategorie: B	Index:	03.08.2022
Zusammensetzung	01	insulinum suis amorphum zinci 30 % et insulinum suis cristallinum zinci 70 % corresp. 40 U.I., natrii acetas trihydricus, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antidiabetikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	023 10 x 2.5 ml	B
		024 10 x 2.7 ml VetPen Patronen	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Caninsulin ad us. vet., Injektionssuspension

MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 51445	Abgabekategorie: B	Index:	30.08.2022
Zusammensetzung	01	insulinum suis amorphum zinci 35 % et insulinum suis cristallinum zinci 65 % corresp. 40 U.I., natrii acetas trihydricus, natrii chloridum, conserv.: metacresolum 3.0 mg, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antidiabetikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	023 10 x 2.5 ml	B
		024 10 x 2.7 ml VetPen Patronen	B
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cerenia ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 58031	Abgabekategorie: B	Index:	11.08.2022
Zusammensetzung	01	maropitantum 10 mg ut maropitanti citras monohydricus, sulfobutylbetadexum naticum, conserv.: metacresolum 3.3 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiemetikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	004 20 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cerenia 16 mg ad us. vet., Tabletten**02 Cerenia 24 mg ad us. vet., Tabletten****03 Cerenia 60 mg ad us. vet., Tabletten****04 Cerenia 160 mg ad us. vet., Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 58030	Abgabekategorie: B	Index:	11.08.2022
Zusammensetzung	01 maropitantum 16 mg ut maropitanti citras monohydricus, color.: E 110, excipiens pro compresso. 02 maropitantum 24 mg ut maropitanti citras monohydricus, color.: E 110, excipiens pro compresso. 03 maropitantum 60 mg ut maropitanti citras monohydricus, color.: E 110, excipiens pro compresso. 04 maropitantum 160 mg ut maropitanti citras monohydricus, color.: E 110, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Antiemetikum für Hunde		
Packung/en	01 001 4 Tablette(n) 02 003 4 Tablette(n) 03 005 4 Tablette(n) 04 007 4 Tablette(n)		B B B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Cytopoint 10 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Hunde**02 Cytopoint 20 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Hunde****03 Cytopoint 30 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Hunde****04 Cytopoint 40 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Hunde**

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

Zul.-Nr.: 66554	Abgabekategorie: B	Index:	03.08.2022
Zusammensetzung	01 lokivetmabum 10 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, dinatrii edetas, methioninum 0.1 mg, polysorbatum 80, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1 ml. 02 lokivetmabum 20 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, dinatrii edetas, methioninum 0.1 mg, polysorbatum 80, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1 ml. 03 lokivetmabum 30 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, dinatrii edetas, methioninum 0.1 mg, polysorbatum 80, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1 ml. 04 lokivetmabum 40 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, dinatrii edetas, methioninum 0.1 mg, polysorbatum 80, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Monoklonaler Antikörper zur Behandlung der klinischen Manifestationen der atopischen Dermatitis und zur Behandlung von Juckreiz bei allergischer Dermatitis bei Hunden		
Packung/en	01 001 2 Flasche(n) à 1 ml 02 003 2 Flasche(n) à 1 ml 03 005 2 Flasche(n) à 1 ml 04 007 2 Flasche(n) à 1 ml		B B B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Duplocillin LA ad us. vet., Injektionssuspension

MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 37457	Abgabekategorie: B	Index:	03.08.2022	
Zusammensetzung	01	benzylpenicilllinum benzathinum 150'000 U.I., benzylpenicilllinum procainum 150'000 U.I., lecithinum, natrii citras dihydricus, kalii dihydrogenophphas, simeticonum, sorbitani palmitas, polysorbatum 40, natrii chloridum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.12 mg, E 218 1 mg, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml.		
Anwendung		Antibiotikum (Depotpräparat) für Rinder, Schafe, Schweine, Hunde und Katzen		
Packung/en	01	019 100 ml	B	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Enrox 10% ad us. vet., Arzneimittelvormischung (flüssig) für Hühner, Truten und Kaninchen
Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62594	Abgabekategorie: A	Index:	25.08.2022
Zusammensetzung	01	enrofloxacinum 100.00 mg, alcohol benzylicus 14.00 mg, hypromellosum, kalii hydroxidum, aqua purificata, ad solutionem pro 1.00 ml.	
Anwendung		Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Hühner, Truten und Kaninchen	
Packung/en	01	001 100 ml Flasche mit 25 ml Messbecher	A
		002 1000 ml Flasche mit 50 ml Messbecher	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Equisedan ad us. vet., Injektionslösung für Pferde

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

Zul.-Nr.: 58171	Abgabekategorie: B	Index:	03.08.2022
Zusammensetzung	01	detomidini hydrochloridum 10 mg, E 218 1 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidi solutio 1 mol/L, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sedativum und Analgetikum für Pferde	
Packung/en	01	001 15 ml	B
		002 10 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Eqvalan Duo ad us. vet., Paste zur oralen Anwendung bei Pferden und Eseln

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

Zul.-Nr.: 56339	Abgabekategorie: B	Index:	03.08.2022
Zusammensetzung	01	ivermectinum 15.5 mg, praziquantelum 77.5 mg, E 320 0.26 mg, E 110, E 171, hydroxypropylcellulosum, ricini oleum hydrogenatum, glyceroli formalum, ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Behandlung eines Befalls mit Endoparasiten und Dasselfliegenlarven bei Pferden und Eseln	
Packung/en	01	001 9.68 g Applikator	B
		002 7.74 g Applikator	B
		003 14.19 g Applikator	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		18.08.2023	

01 Flunixin Neo Biokema ad us. vet., solution injectable

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

N° d'AMM:	56110	Catégorie de remise:	B	Index:	25.08.2022	
Composition	01	flunixinum 50 mg ut flunixinum megluminum, dinatrii edetas, natrii hydroxidum, propylenglycolum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 2.5 mg, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.				
Indication		Anti-inflammatoire non stéroïdien pour chevaux, bovins et porcs				
Conditionnements	01	002 50 ml		B		
		004 100 ml		B		
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)				
Valable jusqu'au		illimité				

01 Inflacam 1.5 mg/ml ad us. vet., orale Suspension

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.:	62533	Abgabekategorie:	B	Index:	11.08.2022
Zusammensetzung	01	meloxicamum 1.5 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, conserv.: natrii benzoas, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.			
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Hunde			
Packung/en	01	001 15 ml		B	
		002 42 ml		B	
		003 100 ml		B	
		004 200 ml		B	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)			
Gültig bis		unbegrenzt			

01 Inflacam 15 mg/ml ad us. vet., orale Suspension

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.:	62534	Abgabekategorie:	B	Index:	11.08.2022
Zusammensetzung	01	meloxicamum 15 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, conserv.: natrii benzoas, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.			
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Pferde			
Packung/en	01	001 100 ml		B	
		002 250 ml		B	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)			
Gültig bis		unbegrenzt			

01 Inflacam 20 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62535	Abgabekategorie: B	Index:	11.08.2022
Zusammensetzung	01	meloxicamum 20 mg, megluminum, macrogolum 400, poloxamerum 188, glycinum, conserv.: ethanolum 150 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Rinder, Schweine und Pferde	
Packung/en	01	005 20 ml	B
		006 50 ml	B
		007 100 ml	B
		008 250 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Inflacam 1 mg ad us. vet., Kautabletten**02 Inflacam 2.5 mg ad us. vet., Kautabletten**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62532	Abgabekategorie: B	Index:	11.08.2022
Zusammensetzung	01	meloxicamum 1 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	meloxicamum 2.5 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Hunde	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 20 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Isofluran Baxter ad us. vet., Inhalationsanästhetikum

Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 55999	Abgabekategorie: B	Index:	05.08.2022
Zusammensetzung	01	isofluranum 100 %.	
Anwendung		Inhalationsanästhetikum für Hunde, Katzen und Pferde	
Packung/en	01	004 6 x 250 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Lorasol GL 0.75% ad us. vet., Zitzendesinfektionsmittel

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 41531	Abgabekategorie: E	Index:	03.08.2022
Zusammensetzung	02	iodum 7.7 mg ut nonoxinolum-15-iodum, glycerolum 78.8 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Jodophorkonzentratlösung, Zitzendesinfektionsmittel für Kühe	
Packung/en	02	045 5 l	E
		061 4 x 5 l	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Loxicom 0.5 mg/ml ad us. vet., orale Suspension für Katzen
ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 62424	Abgabekategorie: B	Index:	04.08.2022
Zusammensetzung	01	meloxicamum 0.5 mg, conserv.: E 211, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Katzen	
Packung/en	01	15 ml mit Dosierspritze	B
	002	5 ml mit Dosierspritze	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Loxicom 1.5 mg/ml ad us. vet., orale Suspension für Hunde
ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 62426	Abgabekategorie: B	Index:	04.08.2022
Zusammensetzung	01	meloxicamum 1.5 mg, conserv.: E 211, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Hunde	
Packung/en	01	32 ml	B
	003	100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Loxicom 5 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung
ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 62427	Abgabekategorie: B	Index:	04.08.2022
Zusammensetzung	01	meloxicamum 5 mg, megluminum, glycinum, poloxamerum 188, natrii chloridum, glycofurol, conserv.: ethanolum anhydricum 150 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	20 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Marbocyl FD ad us. vet., Lyophilisat
VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 55530	Abgabekategorie: A	Index:	12.08.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: marbofloxacinum 200 mg, mannotinum, natrii hydroxidum, dinatrii edetas, conserv.: benzalkonii chloridum 2 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 20 ml.	
Anwendung		Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	20 ml Pulver und Lösungsmittel	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Marfloquin 2% ad us. vet., Injektionslösung**02 Marfloquin 10% ad us. vet., Injektionslösung**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62436	Abgabekategorie: A	Index:	11.08.2022
Zusammensetzung	01	marbofloxacinum 20 mg, d-glucono-1,5-lactonum, dinatrii edetas, mannitolum, antiox.: thioglycerolum 0.5 mg, conserv.: metacresolum 2 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	marbofloxacinum 100 mg, d-glucono-1,5-lactonum, dinatrii edetas, antiox.: thioglycerolum 1 mg, conserv.: metacresolum 2 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Rinder, Kälber und Schweine	
Packung/en	01	001 50 ml	A
		002 100 ml	A
	02	003 50 ml	A
		004 100 ml	A
		005 250 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nafpenzial DC ad us. vet., Salbeninjektoren

MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 37875	Abgabekategorie: A	Index:	09.08.2022
Zusammensetzung	01	Suspension: benzylpenicillinum procainum 300'000 U.I., dihydrostreptomycinum 100 mg ut dihydrostreptomycini sulfas, nafcillinum 100 mg ut nafcillinum natricum, natrii citras dihydricus, aluminii distearas, paraffinum liquidum, pro vase 3 g. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70 %, aqua purificata 30 %.	
Anwendung		Antibiotika-Kombination zum Trockenstellen von Kühen, Schafen und Ziegen	
Packung/en	01	023 4 Euterinjektore(n) mit 4 Desinfektionstüchern	A
		024 20 Euterinjektore(n) mit 20 Desinfektionstüchern	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 NoroSeal ad us. vet., suspension intramammaire

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

N° d'AMM:	66827	Catégorie de remise:	B	Index:	25.08.2022
Composition	01	Suspension: bismuthi subnitras 2.6 g, aluminii di/tristearas, povidonum iodinatum, paraffinum liquidum, pro vase 4 g.			
		Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70 % V/V, aqua q.s. ad solutionem pro 2.2 ml.			
Indication		Protection mammaire sans antibiotique pour bovins (vaches laitières) pendant la période de tarissement			
Conditionnements	01	003 24 x 4 g seringues intramammaires avec lingettes nettoyantes			B
		004 120 x 4 g seringues intramammaires avec lingettes nettoyantes			B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)			
Valable jusqu'au		illimité			

01 Tolfedine 4% ad us. vet., Injektionslösung für Hunde und Katzen

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.:	50793	Abgabekategorie:	B	Index:	04.08.2022
Zusammensetzung	01	acidum tolfenamicum 40 mg, diethylenglycoli monoethylicum aetherum, alcohol benzylicus 10.40 mg, ethanolaminum, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1 ml.			
Anwendung		Nichtsteroidal Entzündungshemmer für Hunde und Katzen			
Packung/en	01	001 10 ml			B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)			
Gültig bis		unbegrenzt			

01 UFA 902 DUO ad us. vet., Arzneimittelvormischung

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.:	40007	Abgabekategorie:	A	Index:	31.08.2022
Zusammensetzung	01	sulfadimidinum 40 g, sulfathiazolum 40 g, trimethoprim 16 g, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.			
Anwendung		Arzneimittelvormischung für Schweine und Kälber			
Packung/en	01	001 1 kg Dose (mit Messlöffel)			A
		002 5 kg Sack (ohne Messlöffel)			A
		003 25 kg Sack (ohne Messlöffel)			A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)			
Gültig bis		31.12.2024			

01 Virbagen Omega 5 ad us. vet., Injektionspräparat**02 Virbagen Omega 10 ad us. vet., Injektionspräparat**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 55685	Abgabekategorie: A	Index:	05.08.2022
Zusammensetzung	01 Praeparatio cryodesiccata: interferonum omega ADNr 5 Mio. U.I., natrii chloridum, sorbitolum, gelatina. Solvens: natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	02 Praeparatio cryodesiccata: interferonum omega ADNr 10 Mio. U.I., natrii chloridum, sorbitolum, gelatina. Solvens: natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Felines Interferon Omega ad us. vet., Antivirales Immunstimulans für Katzen und Hunde		
Packung/en	01 002 5 Flasche(n) Lyophilisat und 5 1ml Fläschchen Lösungsmittel 02 004 5 Flasche(n) Lyophilisat und 5 1ml Fläschchen Lösungsmittel 006 2 Flasche(n) Lyophilisat und 2 1ml Fläschchen Lösungsmittel	A A A	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Ypozane S ad us. vet., Tabletten**02 Ypozane M ad us. vet., Tabletten****03 Ypozane L ad us. vet., Tabletten****04 Ypozane XL ad us. vet., Tabletten**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 58356	Abgabekategorie: A	Index:	11.08.2022
Zusammensetzung	01 osateroni acetas 1.875 mg, excipiens pro compresso. 02 osateroni acetas 3.75 mg, excipiens pro compresso. 03 osateroni acetas 7.5 mg, excipiens pro compresso. 04 osateroni acetas 15 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Zur Behandlung der benignen Prostatahyperplasie bei Rüden		
Packung/en	01 001 7 Tablette(n) 02 003 7 Tablette(n) 03 005 7 Tablette(n) 04 007 7 Tablette(n)	A A A A	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

Änderung der Zulassungsinhaberin Modification du titulaire d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 01.08.2022 übernimmt die Firma **Alpinamed AG, Roggwil TG** folgende/s Arzneimittel der Firma **Wiewohl Diethelm AG, Hinwil**:

A compter du 01.08.2022, l'entreprise **Alpinamed AG, Roggwil TG** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Wiewohl Diethelm AG, Hinwil**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
32819	Wiewohl, Flüssigkeit zur Anwendung auf der Haut und zur Inhalation

Per 15.08.2022 übernimmt die Firma **Leman SKL SA, Lancy** folgende/s Arzneimittel der Firma **Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Zürich**:

A compter du 15.08.2022, l'entreprise **Leman SKL SA, Lancy** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Zürich**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
59136	Efient, comprimés pelliculés

Änderung Name und Domizil der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale et domicile

Per 23.08.2022 ändert die Firma **Basilea Pharmaceutica International AG, Grenzacherstrasse 487, 4058 Basel** ihren Firmennamen und ihr Domizil auf **Basilea Pharmaceutica International AG, Allschwil, Hegenheimermattweg 167b, 4123 Allschwil**.

A compter du 23.08.2022, l'entreprise **Basilea Pharmaceutica International AG** actuellement sise Grenzacherstrasse 487, 4058 Basel, aura pour nouvelle raison sociale et domicile **Basilea Pharmaceutica International AG, Allschwil, Hegenheimermattweg 167b, 4123 Allschwil**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
66172	Cresemba, Hartkapseln
66173	Cresemba, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Berberis-Homaccord, Tropfen zum Einnehmen ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	47392	D	20.01.1.	25.08.2022
1	01	Bisolvon Ambroxol, Lutschpastillen Opella Healthcare Switzerland AG, 6343 Risch	63107	D	03.02.0.	31.07.2023
1	01	Bonherba classique Kräuter, gefüllt, Kräuterbonbons F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon	20732	E	12.03.9.	31.10.2022
1	01	Bonherba classique Kräuterzucker, Kräuterbonbon 5,5 g F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon	34569	E	12.03.9.	31.10.2022
1	01	Bonherba classique Salbei, zuckerfrei, Kräuterbonbon F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon	56234	E	12.03.9.	31.10.2022
1	01	Bonherba classique Zitronenmelisse Hustenbonbons, Bonbons F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon	57157	E	12.03.9.	31.10.2022
1	02	Bonherba classique Zitronenmelisse Hustenbonbons, Bonbons F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon	57157	E	12.03.9.	31.10.2022

1	01	Bonherba Kräuterbonbon mit Honig, Kräuterbonbon F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon	56233	E	12.03.9. 31.10.2022
1	01	Bonherba Orangenminze, zuckerfrei, Kräuterbonbon F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon	61540	E	12.03.9. 31.10.2022
1	01	Burgerstein Geriatrikum, Kapseln Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona	53121	D	07.02.6. 03.08.2022
1	01	Burgerstein TopVital, Kapseln Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona	55701	D	07.02.6. 03.08.2022
1	01	Calcort 6 mg, comprimés Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	46595	B	07.07.27 31.12.2022
1	02	Calcort 30 mg, comprimés Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	46595	B	07.07.27 31.12.2022
1	02	Darmol capsules laxatives, capsules Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	39828	D	04.08.14 03.08.2022
1	01	Disci comp. cum Pulsatilla, Ungentum WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern	60273	D	20.02. 19.07.2023
1	01	Dr. Brand Salbe Bären-Apotheke AG, Kalkbreitestrasse 131, 8003 Zürich	17664	D	10.06.0. 04.08.2022
1	01	Eucerin Trockene Haut 10% Urea, Crème Beiersdorf AG, Aeschengraben 29, 4051 Basel	55118	D	10.10.0. 31.12.2022
1	01	Eucerin Trockene Haut 10% Urea, Lotion Beiersdorf AG, Aeschengraben 29, 4051 Basel	55119	D	10.10.0. 31.12.2022
1	01	Fluoxetin-CIMEX, Kapseln Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	54065	B	01.06.0. 05.08.2022

1	01	Hansaplast ABC-Wärme-Pflaster N, Pflaster Beiersdorf AG, Aeschengraben 29, 4051 Basel	55404	D	07.10.4.	31.12.2022
1	02	Künzle Mariendistel, Kapseln Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	45923	D	04.11.2.	01.09.2022
1	01	Lyxumia 10 ug, solution pour injection Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	65968	B	07.06.	01.09.2022
1	02	Lyxumia 20 ug, solution pour injection Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	65968	B	07.06.	01.09.2022
1	01	M Classic Eucalyptus Gummipastillen F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon	23326	E	12.03.9.	31.10.2022
1	02	M Classic Spitzwegerich Halspastillen, Pastillen F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon	30426	E	12.03.9.	31.10.2022
1	01	Melissosan Halspastillen F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon	61408	E	12.03.9.	31.10.2022
1	01	Myconormin 250 mg, Tabletten Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen	57233	B	08.06.0.	31.07.2023
1	01	Novocart 3D, Transplantatprodukt B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	58945	A		16.08.2022
1	01	Oberland Apotheke Hustenstiller, Sirup Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	57875	C	03.03.1.	01.09.2022
1	01	Phytopharma Leber-Galle Kapseln, Kapseln Phytopharma S.A., 1666 Grandvillard	55171	D	04.11.2.	11.08.2022
1	01	Pioglitazon-Mepha 15 mg, Tabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	62100	B	07.06.2.	01.12.2022
1	02	Pioglitazon-Mepha 30 mg, Tabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	62100	B	07.06.2.	01.12.2022

1	03	Pioglitazon-Mepha 45 mg, Tabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	62100	B	07.06.2. 01.12.2022
1	01	Sitagliptin Wörwag Pharma 25 mg, Filmtabletten Maras AG, Alte Steinhauserstrasse 21, 6330 Cham	68554	B	07.06.2. 02.08.2022
1	02	Sitagliptin Wörwag Pharma 50 mg, Filmtabletten Maras AG, Alte Steinhauserstrasse 21, 6330 Cham	68554	B	07.06.2. 02.08.2022
1	03	Sitagliptin Wörwag Pharma 100 mg, Filmtabletten Maras AG, Alte Steinhauserstrasse 21, 6330 Cham	68554	B	07.06.2. 02.08.2022
1	01	Skinoren, Gel Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf	55784	B	10.02.0. 31.12.2022
1	01	Solian 100 mg/ml, gouttes buvables Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	55355	B	01.05.0. 16.08.2022
1	01	Soluprick SQ 3-Bäumemischung, Pricktestlösung ALK-Abelló AG, Richtistrasse 11, 8304 Wallisellen	58579	A	14.03.0. 15.09.2022
1	01	Soluprick SQ 6-Gräsermischung, Pricktestlösung ALK-Abelló AG, Richtistrasse 11, 8304 Wallisellen	58571	A	14.03.0. 15.09.2022
1	01	Soluprick SQ Alnus glutinosa, Pricktestlösung ALK-Abelló AG, Richtistrasse 11, 8304 Wallisellen	58575	A	14.03.0. 15.09.2022
1	01	Soluprick SQ Corylus avellana, Pricktestlösung ALK-Abelló AG, Richtistrasse 11, 8304 Wallisellen	58578	A	14.03.0. 15.09.2022
1	01	Soluprick SQ Equus caballus, Pricktestlösung ALK-Abelló AG, Richtistrasse 11, 8304 Wallisellen	58584	A	14.03.0. 15.09.2022

1	01	Soluprick SQ Secale cereale, Pricktestlösung ALK-Abelló AG, Richtistrasse 11, 8304 Wallisellen	58568	A	14.03.0. 15.09.2022
1	03	Supradyn energy, Brausetabletten mit Orangenaroma Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich	56698	D	07.02.51 03.08.2022
1	02	Supradyn energy, Filmtabletten Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich	56699	D	07.02.51 03.08.2022
1	01	Symphytum comp., Tropfen zum Einnehmen Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59788	D	20.02. 25.08.2022
1	01	Trialix, comprimés Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	52941	B	02.07.2. 10.08.2022
1	01	Veblocema 120 mg, solution injectable en seringue préremplie IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA, route de Suisse 160-162, 1290 Versoix	67881	A	07.15.0. 25.08.2022
1	01	Vizimpro 15 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99 8052 Zürich	66774	A	07.16.01. 31.08.2022
1	02	Vizimpro 30 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99 8052 Zürich	66774	A	07.16.01. 31.08.2022
1	03	Vizimpro 45 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99 8052 Zürich	66774	A	07.16.01. 31.08.2022
1	01	Zürcher Bahnhof Apotheke Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	59382	C	03.03.1. 01.05.2023

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	Afribin, Tabletten Interdelta S.A., Route André-Piller 21, 1762 Givisiez	62351	D	20.01.1.	29.01.2023
1	01	Afribin, Tropfen Interdelta S.A., Route André-Piller 21, 1762 Givisiez	62352	D	20.01.1.	29.01.2023
1	02	Alendronat Streuli 70 mg, Wochentabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	58215	B	07.99.0.	21.01.2023
1	01	Amavita Domperidon 10mg, Schmelztabletten Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	67006	B	04.06.0.	31.01.2023
1	01	Cinis Capsellae comp., Salbe Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59841	D	20.02.	10.01.2023
1	01	Diarrheel S, homöopathische Tabletten ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	51085	D	20.01.1.	25.11.2022
1	01	Itinerol B6, dragées Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	25127	D	01.09.0.	29.01.2023
1	01	Itires, homöopathisch-spagyrische Globuli ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	55994	B	20.01.2.	16.12.2022
1	01	Nux vomica-Homaccord, homöopathische Injektionslösung ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	48967	B	20.01.1.	25.11.2022

1	01	Phytopharma Blasen Dragées Phytopharma S.A., 1666 Grandvillard	54176	D	05.02.0. 31.12.2022
1	01	Revalid cheveux et ongles, capsules Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	48981	D	10.99.0. 31.12.2022
1	01	Zeel comp., homöopathische Salbe ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	54027	D	20.01.1. 28.11.2022

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

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

- | | | |
|---|--|------------|
| 2 | Dabigatranetexilat (als Dabigatranetexilat-Mesilat) (1 Arzneimittel)
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation
Prävention von Schlaganfall und systemischer Embolie bei erwachsenen Patienten mit nicht-valvulärem Vorhofflimmern. Behandlung tiefer Venenthrombosen und/oder Lungenembolien. Prävention der rezidivierenden tiefen Venenthrombose und/oder Lungenembolie.
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen | 03.08.2022 |
| 2 | Tocilizumab (1 Arzneimittel)
Änderung, neue Indikation
COVID-19
Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel | 11.08.2022 |
| 2 | 864 mg Trockenextrakt aus Bärentraubenblättern (Arctostaphylos uva-ursi (L.) Spreng., folium, Droe-Extrakt-Verhältnis 2,5 – 4,5 : 1) entsprechend 180 – 210 mg Hydrochinonderivate, berechnet als wasserfreies Arbutin (Spektrophotometrie), Auszugsmittel: Wasser (1 Arzneimittel)
Neuanmeldung eines Phytoarzneimittels
UROinfekt ist ein traditionelles pflanzliches Arzneimittel, angewendet bei Frauen zur Linderung von Beschwerden bei leichten wiederholt auftretenden (rezidivierenden) Entzündungen der ableitenden Harnwege wie Brennen beim Wasserlassen und/oder häufiges Wasserlassen, nachdem schwerwiegende Erkrankungen von einem Arzt ausgeschlossen wurden. Das Arzneimittel ist ein traditionelles Arzneimittel, das ausschliesslich auf Grund langjähriger Anwendung für das Anwendungsgebiet registriert ist. Dieses Arzneimittel wird bei erwachsenen Frauen ab 18 Jahren angewendet.
Interdelta S.A., Route André-Piller 21, 1762 Givisiez | 12.08.2022 |

2	Baumpollen D12, Schoenocaulon officinale D12 (2 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels ohne Indikation Homöopathisches Arzneimittel ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 2 KPAV Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen	25.08.2022
2	Gräserpollen D12, Schoenocaulon officinale D12 (2 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels ohne Indikation Homöopathisches Arzneimittel ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 2 KPAV Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen	25.08.2022
2	Sertralín hydrochlorid (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	25.08.2022
2	Cannabidiol (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Applied for: Epidyolex is indicated for the adjunctive therapy of seizures associated with Lennox-Gastaut syndrome (LGS) or Dravet syndrome (DS) in patients 1 year of age and older. DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten	30.08.2022
2	Polatuzumab vedotin (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation diffuses großzelliges B-Zell-Lymphom Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel	30.08.2022

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

Secukinumab (4 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Hidradenitis suppurativa (Acne inversa) Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	02.08.2022
Sodium Fluoride (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation neue Indikation: für Kinder ab 12 Jahren GABA Schweiz AG, Grabetsmattweg, 4106 Therwil	02.08.2022
Tixagevimabum, Cilgavimabum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff COVID-19 Behandlung AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	02.08.2022
Tozinameranum, Riltozinameranum (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, biologischer Wirkstoff mit neuer Molekularstruktur Aktive Immunisierung gegen SARS-CoV-2-Infektionen Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	02.08.2022
Bimatoprost (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Monotherapie zur Senkung des erhöhten Augeninnendrucks (IOD) bei Patienten mit Weitwinkel-Glaukom, okulärer Hypertension oder als Zusatzmedikation zu Betablockern bei Patienten, die mit topisch verabreichten Betablockern nicht ausreichend eingestellt sind. Über die Wirkung von Aptiflow bei anderen Glaukomformen liegen keine Studienresultate vor (siehe "Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen"). THEA Pharma S.A., Moserstrasse 27, 8200 Schaffhausen	04.08.2022

Estradiol, Progesteron (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Kontinuierliche kombinierte Hormonersatztherapie (hormone replacement therapy, HRT) bei Östrogenmangelsymptomen bei postmenopausalen Frauen mit intaktem Uterus, bei denen die letzte Regelblutung mindestens 12 Monate zurückliegt. Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	04.08.2022
belzutifan (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff von Hippel-Lindau (VHL) disease MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	05.08.2022
Gadopiclenol (2 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff MRT-Kontrastmittel für die ZNS-Diagnostik und weitere Körperregionen Guerbet AG, Thurgauerstrasse 32, 8050 Zürich	08.08.2022
Rimegepan (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Migräne Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	08.08.2022
Remdesivir (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Veklury indication extension for adolescent and paediatric patients for treatment of COVID-19 Gilead Sciences Switzerland Sàrl, General-Guisan-Strasse 8, 6300 Zug	09.08.2022
Sugammadex (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Aufhebung der durch Recuronium oder Vecuronium induzierten neuromuskulären Blockade Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	10.08.2022
Testosteron undecanoat (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Hypogonadismus des Mannes Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	10.08.2022
Bilastinum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Symptomatic treatment of seasonal allergic rhino-conjunctivitis and urticaria A. Menarini GmbH, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich	11.08.2022
Daprodustat (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Anämie GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	11.08.2022

Ferri carboxymaltosum (1 Arzneimittel)	12.08.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Antianämikum	
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	
kératinocytes autologues humains (1 médicament)	12.08.2022
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif	
Traitement des brûlures du 2ème degré et 3ème degré ou lésions assimilées	
Centre hospitalier universitaire vaudois (CHUV), Rue du Bugnon 21, 1011 Lausanne	
Efbemalenograstim alfa (1 Arzneimittel)	15.08.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Zur Verkürzung der Dauer von Neutropenien sowie zur Verminderung der Häufigkeit febriler Neutropenien bei erwachsenen Patienten, die wegen einer malignen Erkrankung mit einer zytotoxischen Chemotherapie behandelt werden (mit Ausnahme der chronisch-myeloischer Leukämie und myelodysplastischem Syndrom).	
Regulix GmbH, Effingerstrasse 6a, 3011 Bern	
risankizumab (2 Arzneimittel)	15.08.2022
Änderung, neue Indikation	
SKYRIZI ist indiziert zur Behandlung mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis bei erwachsenen Patienten, die für eine systemische Therapie in Frage kommen.	
AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham	
Toxinum botulinicum A (1 Arzneimittel)	15.08.2022
Änderung, neue Indikation	
Prophylaxe chronischer Migräne	
AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham	
Dulaglutidum (1 médicament)	16.08.2022
Modifica, nouvelle indication	
Diabetes mellitus, pediatric	
Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	
nas-nko (Neuer Wirkstoff (Netarsudil) kombiniert mit mit bekanntem Wirkstoff (Latanoprost) - Neue fixe Kombination (1 médicament)	16.08.2022
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif	
Roclanda is indicated for the reduction of elevated intraocular pressure (IOP) in adult patients with primary open-angle glaucoma or ocular hypertension for whom monotherapy with a prostaglandin or netarsudil provides insufficient IOP reduction	
Santen SA, la Voie-Creuse 14, 1202 Genève	
Cholecalciferol concentrate (powder form) (1 Arzneimittel)	18.08.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
Anfangsbehandlung von klinisch relevantem Vitamin-D-Mangel (Serumspiegel < 25 nmol/l (10 ng/ml)) bei Erwachsenen	
Maras AG, Alte Steinhauserstrasse 21, 6330 Cham	

Fesoterodinfumarat (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Behandlung der neurogenen Detrusorhyperaktivität (DHA) bei pädiatrischen Patienten ab einem Alter von 6 Jahren mit einem Körpergewicht grösser als 25 kg Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	19.08.2022
Filgotinib (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Ulcerative colitis PharmaCons GmbH, Langhagstrasse 17, 4410 Liestal	19.08.2022
Gadotersäure (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation MRT-Kontrastmittel für die ZNS-Diagnostik und Ganzkörper-MRT b.e.imaging.ag, Strehlgasse 9, 6430 Schwyz	22.08.2022
Minoxidil (2 médicaments) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu avec innovation Indiqué dans le traitement de l'alopecie androgénique Leman SKL SA, 1213 Lancy	22.08.2022
Vedolizumab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Pouchitis Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon	22.08.2022
Delafloxacin as Delafloxacin-Meglumin (2 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Treatment of Community-acquired pneumonia (CAP) in adults A. Menarini GmbH, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich	23.08.2022
Romiplostim (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform Thromozytopenie (zusätzliche Darreichungsform) Amgen Switzerland AG, 6343 Risch	23.08.2022
Oxybutynin hydrochlorid (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Zur Unterdrückung einer Detrusorüberaktivität aufgrund einer Rückenmarksschädigung oder Meningomyelozele (Spina bifida) bei Kindern ab 6 Jahren und bei Erwachsenen, die ihre Blase mittels sauberer intermittierender Katheterisierung entleeren und nicht adäquat mit oralen Anticholinergika eingestellt sind. Salmon Pharma GmbH, St. Jakobs-Strasse 90, 4052 Basel	24.08.2022
Sitagliptin Hydrochlorid-Monohydrat, Metformin Hydrochloride (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Antidiabetika Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	25.08.2022

Ibuprofen (1 Arzneimittel)	26.08.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Analgetikum	
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	
 Dupilumab (2 médicaments)	28.08.2022
Modifica, nouvelle indication	
Dupixent est indiqué pour le traitement des adultes atteints de prurigo nodularis (PN) modéré à sévère, dont la maladie n'est pas contrôlée de manière adéquate par des thérapies topiques sur ordonnance ou lorsque ces thérapies ne sont pas recommandées. Dupixent peut être utilisé avec ou sans corticostéroïdes topiques	
Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	
 Dupilumab (2 médicaments)	29.08.2022
Modifica, nouvelle indication	
OEsophagite à éosinophiles Dupixent est indiqué pour le traitement des patients âgés de 12 ans et plus, atteints d'oesophagite à éosinophiles.	
Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	
 flurbiprofenum (1 Arzneimittel)	30.08.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Kurzzeitige symptomatische Behandlung schmerzhafter Entzündungen der Rachenschleimhaut	
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
 lisdexamfetamini dimesilas (1 Arzneimittel)	31.08.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Aufmerksamkeitsdefizit-Hyperaktivitätsstörung (ADHS)	
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
 Sitagliptinphosphat monohydrat (1 Arzneimittel)	31.08.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Orales Antidiabetikum	
Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	