

Swissmedic Journal 01/2021

20. Jahrgang
20^e année ISSN
2234-9456

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

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

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

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

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

Seite	Seite
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: COVID-19 Vaccine Moderna, Dispersion zur Injektion (COVID-19-mRNA-Impfstoff (Nukleosid-modifiziert))	4
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Parofor Crypto 140 mg/ml ad us. vet., Lösung zum Eingeben für Kälber (Paromomycinum)	6
Arzneimittel Statistik	
Neuzulassung	8
Revision und Änderung der Zulassung	22
Änderung der Zulassungsinhaberin	88
Widerruf der Zulassung	96
Erlöschen der Zulassung	101
Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	103
Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	104

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

- | | |
|---|---|
| <p>A Einmalige Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung</p> <p>B Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung</p> | <p>C Abgabe nach Fachberatung durch Medizinalpersonen</p> <p>D Abgabe nach Fachberatung</p> <p>E Abgabe ohne Fachberatung</p> |
|---|---|

Page	Page
Médicaments	Miscellanées
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: COVID-19 Vaccine Moderna, Dispersion injectable Vaccin à ARNm anti-COVID-19 (à nucléosides modifiés) 5	Nouvelle autorisation 8
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Parofor Crypto 140 mg/ml ad us. vet., solution orale pour veaux (paromomycinum) 7	Révision et modification de l'autorisation 22
	Modification du titulaire d'AMM 88
	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché 96
	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché 101
	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 103
	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 104

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
COVID-19 Vaccine Moderna, Dispersion zur Injektion (COVID-19-mRNA-Impfstoff
(Nukleosid-modifiziert))**

Name Arzneimittel:	COVID-19 Vaccine Moderna COVID-19-mRNA-Impfstoff (Nukleosid-modifiziert)
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	CX-024414: 5'-capped Messenger-RNA (mRNA), die für das präfusionsstabilisierte Spike (S)-Glykoprotein des neuartigen Coronavirus 2019 (SARS-CoV-2) kodiert (eingebettet in Lipid-Nanopartikel)
Dosisstärke und Darreichungsform:	Weisse bis cremefarbene Dispersion zur Injektion, 0,20 mg/ml
Anwendungsgebiet / Indikation:	COVID-19 Vaccine Moderna 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:	J07B
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.08./Impfstoff
Zulassungsnummer/n:	68267
Zulassungsdatum:	12.01.2021

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
COVID-19 Vaccine Moderna, Dispersion injectable Vaccin à ARNm anti-COVID-19 (à nucléosides modifiés)**

Préparation:	COVID-19 Vaccine Moderna, Vaccin à ARNm anti-COVID-19 (à nucléosides modifiés)
Principe(s) actif(s):	CX-024414: d'ARN messenger (ARNm) à coiffe en 5' (ARNm) codant pour la glycoprotéine de pointedu spicule (S) du nouveau coronavirus de 2019 (SARS-CoV-2), stabilisée par en configuration de pré-fusion (incorporée dans des nanoparticules lipidiques)
Dosage et forme pharmaceutique:	Dispersion injectable blanche à blanc cassé, 0,20 mg/ml
Possibilités d'emploi / Indication:	Le COVID-19 Vaccine Moderna est indiqué pour l'immunisation active en vue de prévenir la maladie à coronavirus 2019 (COVID-19), causée par le virus SARS-CoV-2, chez les personnes dès l'âge de 18 ans
Code ATC:	J07B
No IT / désignation:	08.08./Vaccins
No d'autorisation:	68267
Date d'autorisation:	12.01.2021
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Parofor Crypto 140 mg/ml ad us. vet., Lösung zum Eingeben für Kälber (Paromomycinum)

Name Arzneimittel:	Parofor Crypto 140 mg/ml ad us. vet., Lösung zum Eingeben für Kälber
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Paromomycinum
Dosisstärke und Darreichungsform:	140 mg/ml, Lösung zum Eingeben für Kälber
Anwendungsgebiet / Indikation:	Gegen <i>Cryptosporidium parvum</i> beim Kalb Soll als Einzeltierbehandlung nur angewendet werden: <ul style="list-style-type: none">- nach einer nachgewiesenen Infektion mit <i>C. parvum</i>- vor Beginn des Durchfalls- wenn dies trotz eines guten Betriebsmanagements und gezielter Hygienemassnahmen zur Verminderung des Auftretens von Durchfall erforderlich ist.
ATC Code:	QP51AX
IT-Nummer / Bezeichnung:	--
Zulassungsnummer/n:	67472
Zulassungsdatum:	13.1.2021

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren.
www.tierarzneimittel.ch

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Parofor Crypto 140 mg/ml ad us. vet., solution orale pour veaux (paromomycinum)**

Préparation:	Parofor Crypto 140 mg/ml ad us. vet., solution orale pour veaux
Principe(s) actif(s):	paromomycinum
Dosage et forme pharmaceutique:	140 mg/ml, solution orale pour veaux
Possibilités d'emploi / Indication:	Contre <i>Cryptosporidium parvum</i> chez les veaux Ne doit être utilisé que pour le traitement d'animaux individuels: <ul style="list-style-type: none">- à la suite d'une infection confirmée par <i>C. parvum</i>- avant l'apparition de la diarrhée- si cela est nécessaire pour réduire l'incidence de la diarrhée, malgré une bonne gestion d'exploitation et des mesures d'hygiène ciblées.
Code ATC:	QP51AX
No IT / désignation:	--
No d'autorisation:	67472
Date d'autorisation:	13.1.2021

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 Algifor Dolo Duo 500mg/150mg, Filmtabletten

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

N° d'AMM: 67737	Catégorie de remise: D	Index: 01.01.1.	12.01.2021
Composition	01	paracetamolum 500.00 mg, ibuprofenum 150.00 mg, maydis amyllum, cellulolum microcristallinum, amyllum pregelificatum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, talcum, pellicule: hypromellosum, lactosum monohydricum 3.81 mg, E 171, macrogolum 4000, natrii citras dihydricus, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium max. 2.4 mg.	
Indication		Traitement symptomatique à court terme de la douleur légère à modérée	
Conditionnements	01	001	20 comprimé(s) D
Valable jusqu'au		11.01.2026	

01 Azacitidin Mylan 100 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionssuspension

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 67676	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	18.01.2021
Zusammensetzung	01	azacitidinum 100 mg, mannitolum, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		17.01.2026	

01 Azithromycin-Mepha 250 mg, Filmtabletten

02 Azithromycin-Mepha 500 mg, Filmtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67761	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	29.01.2021
Zusammensetzung	01	azithromycinum 250 mg ut azithromycinum dihydricum, calcii hydrogenophosphas, hypromellosum, maydis amyllum, amyllum pregelificatum, cellulolum microcristallinum, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.1 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, polysorbatum 80, talcum, E 171, pro compresso obducto.	
	02	azithromycinum 500 mg ut azithromycinum dihydricum, calcii hydrogenophosphas, hypromellosum, maydis amyllum, amyllum pregelificatum, cellulolum microcristallinum, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.19 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, polysorbatum 80, talcum, E 171, E 132, pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	4 Tablette(n) A
		002	6 Tablette(n) A
	02	003	3 Tablette(n) A
Gültig bis		28.01.2026	

**01 COVID-19 Vaccine Moderna dispersion for injection,
COVID-19 mRNA Vaccine (nucleoside modified)**

Moderna Switzerland GmbH, 4051 Basel

N° d'AMM: 68267	Catégorie de remise: B	Index: 08.08.	12.01.2021
Composition	01	CX-024414 1.26 mg, heptadecan-9-ylis 8-((2-hydroxyethyl) (6-oxo-6-(undecyloxy)hexyl)amino)-octanoas, cholesterolum, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, 1,2-dimyristoyl-rac-glycero-3-macrogoli 2000 aether methylicus, trometamolium, trometamoli hydrochloridum, acidum aceticum, natrii acetat, saccharum, aqua ad iniectabile, ad suspensionem pro 6.3 ml corresp. natrium 0.033 mg pro dosi.	
Indication		COVID-19 Vaccine Moderna is indicated for active immunisation to prevent COVID-19 caused by SARS-CoV-2 in individuals 18 years of age and older	
Conditionnements	01	001	10 flacon(s) Packaging with 10 multiple-dose vials, supplied in a 5 ml Type I glass vial B
Remarque		Autorisation de durée limitée au sens de l'art. 9, al. 4 LPT (RS 812.21) NAS (New Active Substance): CX-024414	
Valable jusqu'au		11.01.2023	

01 Cuprior 150 mg, Filmtabletten

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 67719	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	21.01.2021
Zusammensetzung	01	trientinum 150 mg ut trientini tetrahydrochloridum, mannitolium, silica colloidalis anhydrica, glyceroli dibehenas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, glyceroli monocaprylocapras, E 172 (flavum), natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.057 mg, pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung von Morbus Wilson bei bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern im Alter von 5 Jahren oder älter mit Unverträglichkeit gegenüber einer D-Penicillamin-Therapie	
Packung/en	01	001	72 Tablette(n) B
		002	96 Tablette(n) B
Bemerkung		Zulassung gemäss Art. 14 Abs. 1 Bst. abis HMG	
Gültig bis		20.01.2026	

01 Essenssia 250 mg, comprimés pelliculés**02 Essenssia 500 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: 68190	Catégorie de remise: D	Index: 01.04.1.	29.01.2021
Composition	01	hyperici herbae extractum siccum quantificatum (Hypericum perforatum L., herba) 250 mg corresp. hypericinum 0.25-0.75 mg et hyperforinum max. 0.5 mg DER: 4-7:1 solvant d'extraction Ethanolum 57.9 % (V/V), silica colloidalis anhydrica, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 118-122 mg, macrogolum 6000, magnesii stearas, pellicule: macrogolum 400, propylenglycolum, macrogolum 20'000, hypromellosum, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	02	hyperici herbae extractum siccum quantificatum (Hypericum perforatum L., herba) 500 mg corresp. hypericinum 0.5-1.5 mg et hyperforinum max. 1 mg DER: 4-7:1, solvant d'extraction Ethanolum 57.9 % (V/V), cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.95-3.24 mg, magnesii stearas, macrogolum 6000, silica colloidalis anhydrica, pellicule: hypromellosum, E 171, acidum stearicum, cellulosum microcristallinum, macrogolum 20'000, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Indication		En cas de baisse d'humeur	
Remarque		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

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

Zul.-Nr.: 68105	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	20.01.2021
Zusammensetzung	01	ezetimibum 10 mg, atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, lactosum monohydricum 153.79 mg, calcii carbonas, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, pro compresso obducto corresp. natrium 2.24 mg.	
	02	ezetimibum 10 mg, atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, lactosum monohydricum 178.68 mg, calcii carbonas, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, pro compresso obducto corresp. natrium 2.77 mg.	
	03	ezetimibum 10 mg, atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, lactosum monohydricum 230.45 mg, calcii carbonas, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, pro compresso obducto corresp. natrium 3.82 mg.	
	04	ezetimibum 10 mg, atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, lactosum monohydricum 334 mg, calcii carbonas, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, pro compresso obducto corresp. natrium 5.92 mg.	
Anwendung		Primäre Hypercholesterinämie und Homozygote familiäre Hypercholesterinämie	
Packung/en	01	001	30 mg Tabletten(n) B
		002	90 mg Tabletten(n) B
	02	003	30 mg Tabletten(n) B
		004	90 mg Tabletten(n) B
	03	005	30 mg Tabletten(n) B
		006	90 mg Tabletten(n) B
	04	007	30 mg Tabletten(n) B
		008	90 mg Tabletten(n) B
Gültig bis		19.01.2026	

01 Fentalis 100 µg, Sublingualtabletten
 02 Fentalis 200 µg, Sublingualtabletten
 03 Fentalis 300 µg, Sublingualtabletten
 04 Fentalis 400 µg, Sublingualtabletten
 05 Fentalis 600 µg, Sublingualtabletten
 06 Fentalis 800 µg, Sublingualtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67996	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	27.01.2021
Zusammensetzung	01	fentanylum 100 µg ut fentanyl citras, mannitolium, cellulolum microcrystallinum silicificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.06 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	fentanylum 200 µg ut fentanyl citras, mannitolium, cellulolum microcrystallinum silicificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.06 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	fentanylum 300 µg ut fentanyl citras, mannitolium, cellulolum microcrystallinum silicificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.06 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
	04	fentanylum 400 µg ut fentanyl citras, mannitolium, cellulolum microcrystallinum silicificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.08 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
	05	fentanylum 600 µg ut fentanyl citras, mannitolium, cellulolum microcrystallinum silicificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.13 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
	06	fentanylum 800 µg ut fentanyl citras, mannitolium, cellulolum microcrystallinum silicificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.17 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Durchbruchschmerzen bei chronischen Tumorschmerzen	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) A
		002	30 Tablette(n) A
	02	003	10 Tablette(n) A
		004	30 Tablette(n) A
	03	005	30 Tablette(n) A
	04	006	30 Tablette(n) A
	05	007	30 Tablette(n) A
	06	008	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		26.01.2026	

02 Fingolimod-Mepha 0.5 mg, Kapseln

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67608	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	04.01.2021
Zusammensetzung	02	fingolimodum 0.5 mg ut fingolimodi hydrochloridum, amyllum pregelificatum, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.045 mg, Kapselhülle: E 171, E 172 (flavum), gelatina, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula corresp..	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	02	001	28 Kapsel(n) B
		002	98 Kapsel(n) B
		003	84 Kapsel(n) B
Gültig bis		03.01.2026	

01 Gaviscon Dual Liquid, Suspension zum Einnehmen in Sachets

Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 67378	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	22.01.2021
Zusammensetzung	01	natrii alginas 500 mg, natrii hydrogenocarbonas 213 mg, calcii carbonas 325 mg, carbomerum 974P, natrii hydroxidum, aqua purificata, saccharinum natricum, aromatica, propylis parahydroxybenzoas 6 mg, E 218 40 mg, ad suspensionem pro dosi corresp. natrium 127.25 mg.	
Anwendung		Antacidum	
Packung/en	01	001	12 Beutel D
		002	24 Beutel D
		003	48 Beutel D
Gültig bis		21.01.2026	

01 Gaviscon Dual, Kautabletten

Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 67374	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	22.01.2021
Zusammensetzung	01	natrii alginas 250 mg, natrii hydrogenocarbonas 106.5 mg, calcii carbonas 187.5 mg, mannitolium, copovidonum, acesulfamum kalicum, magnesii stearas, macrogolum 20'000, xylitolium, aspartamum 5.863 mg, aromatica, E 220, saccharum 0.4125 mg, carmellosum natricum, E 122 0.375 mg pro compresso corresp. natrium 55.375 mg.	
Anwendung		Antacidum	
Packung/en	01	001	16 Tablette(n) Blisterpackung D
		002	24 Tablette(n) Blisterpackung D
		003	48 Tablette(n) Blisterpackung D
		004	60 Tablette(n) Blisterpackung D
		005	80 Tablette(n) Blisterpackung D
Gültig bis		21.01.2026	

01 Gavisconell Dual Liquid, Suspension zum Einnehmen in Flaschen

Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 67379	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	22.01.2021
Zusammensetzung	01	natrii alginas 500 mg, natrii hydrogenocarbonas 213 mg, calcii carbonas 325 mg, carbomerum 974P, natrii hydroxidum, aqua purificata, saccharinum natricum, aromatica, propylis parahydroxybenzoas 6 mg, E 218 40 mg ad suspensionem pro 10 ml corresp. natrium 127.25 mg.	
Anwendung		Antacidum	
Packung/en	01	001	150 ml Flasche(n) D
		002	200 ml Flasche(n) D
		003	300 ml Flasche(n) D
		004	600 ml Flasche(n) D
Gültig bis		21.01.2026	

- 01 Lenalidomid Accord 2.5 mg, Hartkapseln
 02 Lenalidomid Accord 5 mg, Hartkapseln
 03 Lenalidomid Accord 7.5 mg, Hartkapseln
 04 Lenalidomid Accord 10 mg, Hartkapseln
 05 Lenalidomid Accord 15 mg, Hartkapseln
 06 Lenalidomid Accord 20 mg, Hartkapseln
 07 Lenalidomid Accord 25 mg, Hartkapseln
 Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 67714 Abgabekategorie: A Index: 07.16.4. 15.01.2021

Zusammensetzung	01	lenalidomidum 2.5 mg, lactosum 35.96 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.014 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: E 172 (nigrum), E 171, gelatina, aqua, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, E 171, E 172 (flavum), E 132, pro capsula.	
	02	lenalidomidum 5 mg, lactosum 33.46 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.014 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: E 171, gelatina, aqua, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, E 171, E 172 (flavum), E 132, pro capsula.	
	03	lenalidomidum 7.5 mg, lactosum 50.19 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.021 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: E 172 (rubrum), E 171, E 132, gelatina, aqua, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, E 171, E 172 (flavum), E 132, pro capsula.	
	04	lenalidomidum 10 mg, lactosum 66.92 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.028 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: E 132, E 172 (flavum), E 171, gelatina, aqua, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, E 171, E 172 (flavum), E 132, pro capsula.	
	05	lenalidomidum 15 mg, lactosum 100.38 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.042 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 171, gelatina, aqua, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, E 171, E 172 (flavum), E 132, pro capsula.	
	06	lenalidomidum 20 mg, lactosum 133.84 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.056 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: E 132, E 172 (flavum), E 171, gelatina, aqua, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, E 171, E 172 (flavum), E 132, pro capsula.	
	07	lenalidomidum 25 mg, lactosum 167.3 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.07 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: E 171, gelatina, aqua, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, E 171, E 172 (flavum), E 132, pro capsula.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	21 Kapsel(n) A
	02	002	21 Kapsel(n) A
	03	003	21 Kapsel(n) A
	04	004	21 Kapsel(n) A

	05	005	21 Kapsel(n)	A
	06	006	21 Kapsel(n)	A
	07	007	21 Kapsel(n)	A
Gültig bis	14.01.2026			

01 Namtab 250 mg / 60 mg, comprimés pelliculés**02 Namtab 500 mg / 120 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: 68195	Catégorie de remise: D	Index: 01.04.2.	19.01.2021	
Composition	01	valerianae extractum methanolicum siccum 250 mg, DER: 4-6:1, lupuli extractum methanolicum siccum 60 mg, DER: 5-7:1, arom.: vanillinum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.		
	02	valerianae extractum methanolicum siccum 500 mg, DER: 4-6:1, lupuli extractum methanolicum siccum 120 mg, DER: 5-7:1, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.		
Indication	En cas de difficultés de l'endormissement, troubles du sommeil ainsi que sommeil agité			
Remarque	Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger			
Valable jusqu'au	illimité			

01 Neo-Angin Dolo Orange 8.75 mg, Lutschtabletten

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67961	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	14.01.2021	
Zusammensetzung	01	flurbiprofenum 8.75 mg, isomaltum 2.036 g, maltitolum 427.5 mg, E 110 80 µg, E 124 13 µg, acesulfamum kalicum, macrogolum 300, aromatica, limonenum, citralum, levomentholum pro pastillo.		
Anwendung	kurzzeitige symptomatische Behandlung schmerzhafter Entzündungen der Rachenschleimhaut			
Packung/en	01	001	16 Tablette(n)	D
Gültig bis	13.01.2026			

01 Sorafenib Zentiva 200 mg, Filmtabletten

Helvapharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68210	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	07.01.2021	
Zusammensetzung	01	sorafenibum 200 mg ut sorafenibi tosilas 274 mg, hypromellosum, carmellosum natricum conexum, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, Überzug: hypromellosum, macrogola, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.75 mg.		
Anwendung	Leberzellkarzinom, Nierenzellkarzinom, Schilddrüsenkarzinom			
Packung/en	01	001	112 Tablette(n)	A
Gültig bis	06.01.2026			

01 Vinorelbin Sandoz 20 mg, Weichkapseln
 02 Vinorelbin Sandoz 30 mg, Weichkapseln
 03 Vinorelbin Sandoz 80 mg, Weichkapseln
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67330	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	14.01.2021
Zusammensetzung	01	vinorelbinum 20 mg ut vinorelbini tartras, excipiens pro capsula.	
	02	vinorelbinum 30 mg ut vinorelbini tartras, excipiens pro capsula.	
	03	vinorelbinum 80 mg ut vinorelbini tartras, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Kapsel(n) A
	02	002	1 Kapsel(n) A
	03	003	1 Kapsel(n) A
Gültig bis		13.01.2026	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Forceris ad us. vet., suspension injectable pour porcelets

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

N° d'AMM: 67712	Catégorie de remise: B	Index:	06.01.2021
Composition	01	ferrum 133.40 mg ut gleptoferronum, toltrazurilum 30 mg, phenolum 6.4 mg, natrii chloridum, natrii docusas, simethiconi emulsio, silica colloidalis anhydrica, povidonum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro.	
Indication		Pour la prévention simultanée de l'anémie ferriprive et des signes cliniques dus à une coccidiose chez les porcelets.	
Conditionnements	01	001 100 ml	B
		002 250 ml	B
		003 500 ml	B
Valable jusqu'au		05.01.2026	

01 Moxodex 0,1% ad us. vet., Lösung zum Eingeben für Schafe

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 67762	Abgabekategorie: B	Index:	13.01.2021
Zusammensetzung	01	moxidectinum 1.00 mg, propylenglyolum, alcohol benzylicus 40.00 mg, polysorbatum 20, aqua purificata, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Endo- und Ektoparasitikum für Schafe	
Packung/en	01	001 1 l	B
		002 2.5 l	B
Gültig bis		12.01.2026	

01 Moxodex 5 mg/ml Pour-on ad us. vet., Lösung für Rinder

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 67755	Abgabekategorie: B	Index:	13.01.2021
Zusammensetzung	01	moxidectinum 5.0 mg, aromatica Aromatic Solvent (Solvesso 100), PPG-2 myristyl ether propionate, polybutylenum, E 320 0.10 mg, tert.-butylhydrochinonum 0.030 mg, triglycerida media, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Endo- und Ektoparasitikum für Rinder	
Packung/en	01	001 1 l	B
		002 2.5 l	B
		003 3 l	B
Gültig bis		12.01.2026	

01 Parofor Crypto 140 mg/ml ad us. vet., Lösung zum Eingeben für Kälber

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 67472	Abgabekategorie: B	Index:	13.01.2021
Zusammensetzung	01	paromomycinum 140 mg ut paromomycini sulfas 200 mg, E 218 1.0 mg, propylis parahydroxybenzoas 0.1 mg, E 223 4.0 mg, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Aminoglykosid-Antibiotikum für Kälber	
Packung/en	01	001	125 ml B
		002	250 ml B
		003	500 ml B
		004	1 l B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): paromomycinum, DCI	
Gültig bis		12.01.2026	

- 01 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde 1,25–2,5 kg
 02 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde >2,5–5 kg
 03 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde >5–10 kg
 04 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde >10–20 kg
 05 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde >20–40 kg
 06 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde >40–60 kg
 Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

Zul.-Nr.: 67720	Abgabekategorie: B	Index:	22.01.2021
Zusammensetzung	01	sarolanerum 3.00 mg, moxidectinum 0.06 mg, pyrantelum 12.5 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.041 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amylum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum natricum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	sarolanerum 6.00 mg, moxidectinum 0.12 mg, pyrantelum 25.00 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.082 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amylum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum natricum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	sarolanerum 12.00 mg, moxidectinum 0.24 mg, pyrantelum 50.00 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.16 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amylum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum natricum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	04	sarolanerum 24.00 mg, moxidectinum 0.48 mg, pyrantelum 100.00 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.33 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amylum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum natricum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	05	sarolanerum 48.00 mg, moxidectinum 0.96 mg, pyrantelum 200.00 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.65 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amylum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum natricum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	06	sarolanerum 72.00 mg, moxidectinum 1.44 mg, pyrantelum 300.00 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.98 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amylum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum natricum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	

Anwendung		Antiparasitikum gegen Würmer, Flöhe und Zecken bei Hunden		
Packung/en	01	002	3 Kautabletten	B
	02	004	3 Kautabletten	B
	03	006	3 Kautabletten	B
	04	008	3 Kautabletten	B
	05	010	3 Kautabletten	B
	06	012	3 Kautabletten	B
Gültig bis		21.01.2026		

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

02 1001 Blattgrün Dragées

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 26293	Abgabekategorie: E	Index: 07.99.0.	13.01.2021
Zusammensetzung	02	chlorophyllinum cupricum et natricum 21 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 21.5 mg, magnesii stearas, lacca, ricini oleum virginale, talcum, Überzug: saccharum 71.3 mg, acaciae gummi, talcum, povidonum, cera carnauba, cera flava, lacca, E 104, E 131, E 132, E 171, E 172 (nigrum) pro compresso obducto.	
Anwendung		Desodorierung von Körpergeruch	
Packung/en	02	049	120 Dragée(s) E
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse: 50 Dragées)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Acarizax, Lyophilisat zum Einnehmen

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 65823	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	18.01.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus, dermatophagoides farinae) 12 U., gelatina, mannitolium 12.7 mg, natrii hydroxidum corresp. natrium 0.14 mg, pro dosi.	
Anwendung		Hyposensibilisierung bei Hausstaubmilben, bei Patienten von 12 bis 65 Jahren	
Packung/en	01	001	30 Einzeldose(n) A
		002	90 Einzeldose(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Adasuve 9.1 mg, einzeldosiertes Pulver zur Inhalation

OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 65461	Abgabekategorie: A	Index: 01.05.0.	19.01.2021
Zusammensetzung	02	loxapinum 9.1 mg, ad pulverem pro dosi.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Adrenalin Sintetica 0.1 mg/ml con disulfito, soluzione iniettabile**03 Adrenalin Sintetica 1.0 mg/ml con disulfito, soluzione iniettabile**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 13691	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.05.2.	18.01.2021
Composizione	02	adrenalinum 0.1 mg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 223 1 mg, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	adrenalinum 1 mg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 223 1.5 mg, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Simpatomimetico, vasoconstrictore, stimolatore cardiaco	
Osservazione		(Modifica del nome del preparato, precedentemente: Adrenalin Sintetica, soluzione iniettabile) Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		05.12.2022	

01 Advagraf 0.5 mg, Retardkapseln**02 Advagraf 1 mg, Retardkapseln****03 Advagraf 5 mg, Retardkapseln****04 Advagraf 3 mg, Retardkapseln**

Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 58809	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	07.01.2021
Zusammensetzung	01	tacrolimusum 0.5 mg, excipiens pro capsula.	
	02	tacrolimusum 1 mg, excipiens pro capsula.	
	03	tacrolimusum 5 mg, excipiens pro capsula.	
	04	tacrolimusum 3 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	002 50 Kapsel(n)	A
	02	004 50 Kapsel(n)	A
	03	008 50 Kapsel(n)	A
	04	009 50 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation(en) (Fachinformation: Stand der Information November 2020)	
Gültig bis		15.03.2022	

- 01 Adynovi 250 IE (5 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 02 Adynovi 500 IE (5 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 03 Adynovi 1000 IE (5 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 04 Adynovi 2000 IE (5 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 05 Adynovi 250 IE (2 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 06 Adynovi 500 IE (2 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 07 Adynovi 1000 IE (2 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 08 Adynovi 750 IE (2 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 09 Adynovi 1500 IE (2 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 10 Adynovi 3000 IE (5 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 11 Adynovi 750 IE (5 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 12 Adynovi 1500 IE (5 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 65953	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	26.01.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: ruriotocogum alfa pegolum 250 U.I., mannitolum, trehalosum dihydricum, natrii chloridum, histidinum, trometamolom, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, antiox.: glutathionum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 5 ml pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: ruriotocogum alfa pegolum 500 U.I., mannitolum, trehalosum dihydricum, natrii chloridum, histidinum, trometamolom, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, antiox.: glutathionum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 5 ml pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: ruriotocogum alfa pegolum 1000 U.I., mannitolum, trehalosum dihydricum, natrii chloridum, histidinum, trometamolom, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, antiox.: glutathionum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 5 ml pro vitro.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: ruriotocogum alfa pegolum 2000 U.I., mannitolum, trehalosum dihydricum, natrii chloridum, histidinum, trometamolom, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, antiox.: glutathionum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 5 ml pro vitro.	
	05	Praeparatio cryodesiccata: ruriotocogum alfa pegolum 250 U.I., mannitolum, trehalosum dihydricum, natrii chloridum, histidinum, trometamolom, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, antiox.: glutathionum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 2 ml pro vitro.	

- 06 Praeparatio cryodesiccata:
 ruriococogum alfa pegolum 500 U.I., mannitolum, trehalosum dihydricum, natrii chloridum, histidinum, trometamolom, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, antiox.: glutathionum, pro vitro.
 Solvens:
 aqua ad iniectabile 2 ml pro vitro.
- 07 Praeparatio cryodesiccata:
 ruriococogum alfa pegolum 1000 U.I., mannitolum, trehalosum dihydricum, natrii chloridum, histidinum, trometamolom, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, antiox.: glutathionum, pro vitro.
 Solvens:
 aqua ad iniectabile 2 ml pro vitro.
- 08 Praeparatio cryodesiccata:
 ruriococogum alfa pegolum 750 U.I., mannitolum, trehalosum dihydricum, natrii chloridum corresp. natrium 10.4 mg, histidinum, trometamolom, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, glutathionum, pro vitro.
 Solvens:
 aqua ad iniectabile 2 ml pro vitro.
- 09 Praeparatio cryodesiccata:
 ruriococogum alfa pegolum 1500 U.I., mannitolum, trehalosum dihydricum, natrii chloridum corresp. natrium 10.4 mg, histidinum, trometamolom, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, glutathionum, pro vitro.
 Solvens:
 aqua ad iniectabile 2 ml pro vitro.
- 10 Praeparatio cryodesiccata:
 ruriococogum alfa pegolum 3000 U.I., mannitolum, trehalosum dihydricum, natrii chloridum corresp. natrium 10.4 mg, histidinum, trometamolom, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, glutathionum, pro vitro.
 Solvens:
 aqua ad iniectabile 5 ml pro vitro.
- 11 Praeparatio cryodesiccata:
 ruriococogum alfa pegolum 750 U.I., mannitolum, trehalosum dihydricum, natrii chloridum corresp. natrium 10.4 mg, histidinum, trometamolom, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, glutathionum, pro vitro.
 Solvens:
 aqua ad iniectabile 5 ml pro vitro.
- 12 Praeparatio cryodesiccata:
 ruriococogum alfa pegolum 1500 U.I., mannitolum, trehalosum dihydricum, natrii chloridum corresp. natrium 10.4 mg, histidinum, trometamolom, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, glutathionum, pro vitro.
 Solvens:
 aqua ad iniectabile 5 ml pro vitro.
- Anwendung Hämophilie A

Packung/en	01	001	1 Set Packung enthält: Pulver, 5 ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT II)	B
		005	1 Set Packung enthält: Pulver, 5 ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
	02	002	1 Set Packung enthält: Pulver, 5 ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT II)	B
		006	1 Set Packung enthält: Pulver, 5 ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
	03	003	1 Set Packung enthält: Pulver, 5 ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT II)	B
		007	1 Set Packung enthält: Pulver, 5 ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
	04	004	1 Set Packung enthält: Pulver, 5 ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT II)	B
		008	1 Set Packung enthält: Pulver, 5 ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
	05	010	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, 2 ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
	06	012	1 Set Packung enthält: Pulver, 2 ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
	07	014	1 Set Packung enthält: Pulver, 2 ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
	08	015	1 Set Packung enthält: Pulver, 2 ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
	09	016	1 Set Packung enthält: Pulver, 2 ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
	10	017	1 Set Packung enthält: Pulver, 5 ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
	11	018	1 Set Packung enthält: Pulver, 5 ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
	12	019	1 Set Packung enthält: Pulver, 5 ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
Bemerkung			(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis			unbegrenzt	

01 Aktiferrin, Tropfen

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 40203	Abgabekategorie: D	Index: 06.07.1.	07.01.2021
Zusammensetzung	01	ferrum(II) 10 mg ut ferrosi sulfas heptahydricus, dl-serinum, aromatica, color.: E 150(a), conserv.: E 202, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 13 guttae corresp. ethanolum 2 % V/V.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Packung/en	01	028	30 ml D
Bemerkung			(Erneuerung der Zulassung)
Gültig bis			unbegrenzt

01 Allergodil saisonal forte 0,15%, Nasenspray

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 65425	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.7.	20.01.2021
Zusammensetzung	01	azelastini hydrochloridum 1.5 mg/ml corresp. azelastinum 1.4 mg/ml corresp. azelastinum 0.19 mg pro dosi, excipients ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 35.	
Anwendung		Saisonale allergische Rhinitis	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Amlodipin-Valsartan-Mepha 5/80 mg, Lactab**02 Amlodipin-Valsartan-Mepha 5/160 mg, Lactab****03 Amlodipin-Valsartan-Mepha 10/160 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65866	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	21.01.2021
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 80 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Andreamag mit Orangenaroma, Brausetabletten**04 Andreamag mit Himbeeraroma, Brausetabletten**

Andreabal AG, Binnigerstrasse 95, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 62185	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.1.	21.01.2021
Zusammensetzung	03	magnesium 300 mg ut magnesii oxidum ponderosum, aromatica, natrii cyclamas, aspartamum, saccharinum natricum, excipients pro compresso.	
	04	magnesium 300 mg ut magnesii oxidum ponderosum, arom.: natrii cyclamas, aspartamum, saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Magnesium-Präparat	
Packung/en	03	005	20 Tablette(n) D
		006	60 Tablette(n) D
	04	007	20 Tablette(n) D
		008	60 Tablette(n) D
Bemerkung		Erneute Zulassung	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Arkocaps Harpadol, gélules

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

N° d'AMM: 57035	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.6.	22.01.2021
Composition	01	harpagophyti radidis pulvis 435 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Traitement symptomatique des douleurs dues à des maladies dégénératives articulaires mineures	
Conditionnements	01	001	45 capsule(s) D
		002	150 capsule(s) D
Remarque		(renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 ASS + C Sandoz, Brausetabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58817	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.2.	20.01.2021
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 500 mg, acidum ascorbicum 250 mg, aromatica, natrii cyclamas, saccharinum natricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Linderung von Fieber und Schmerzen bei Erkältungskrankheiten	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Atarax, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: 21871	Catégorie de remise: B	Index: 01.04.1.	07.01.2021
Composition	01	hydroxyzini hydrochloridum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		sédatif, antihistaminique	
Conditionnements	01	060	25 comprimé(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Atarax, Sirup

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

N° d'AMM: 27096	Catégorie de remise: B	Index: 01.04.1.	07.01.2021
Composition	01	hydroxyzini hydrochloridum 25 mg, arom.: vanillinum, ethylvanillinum et alia, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 12.5 ml.	
Indication		Sedativum, Antihistaminikum	
Conditionnements	01	018	200 ml B
Remarque		Renouvellement de l'autorisation faisant suite à son expiration	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Aurum D10 3 Teile/Stibium D8 2 Teile, Injektionslösung (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59934	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	12.01.2021
Zusammensetzung	01	aurum metallicum praeparatum (aurum metallicum HAB) D10 aquos. 600 mg, stibium metallicum praeparatum (stibium metallicum HAB) D8 aquos. 400 mg, aqua ad iniectabile, natrii chloridum corresp. natrium 4 mg, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform, alt: Ampullen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Avonex Pen, Injektionslösung in einem Fertigen

Biogen Switzerland AG, Neuhofstrasse 30, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62178	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	27.01.2021
Zusammensetzung	01	interferonum beta-1a ADNr 30 µg corresp. 6 Mio U.I., natrii acetate trihydricus corresp. natrium 0.13 mg, acidum aceticum glaciale, arginini hydrochloridum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001	4 Set B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Baldriparan für die Nacht, Dragées

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55786	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.1.	26.01.2021
Zusammensetzung	01	valerianae extractum ethanolicum siccum 441 mg, DER: 6-7.4:1, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nervös bedingten Einschlafstörungen	
Packung/en	01	003	30 Dragée(s) D
		021	60 Dragée(s) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Baraclude 0.05 mg/mL, Lösung zum Einnehmen

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 57436	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	26.01.2021
Zusammensetzung	01	entecavirum 0.05 mg, aromatica, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Chronische Hepatitis B	
Packung/en	01	001	210 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 57435	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	26.01.2021
Zusammensetzung	01	entecavirum 0.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	entecavirum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Chronische Hepatitis B	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) A
	02	004	30 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Betaferon, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 53225	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	25.01.2021
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: interferonum beta-1b ADNr 0.3 mg corresp. 9.6 Mio U.I., albuminum humanum, mannitolium, natrii hydroxidum q.s. ad pH, acidum hydrochloricum q.s. ad pH, pro vitro. Solvens: natrii chloridum corresp. natrium 2.553 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1.2 ml. Solutio reconstituta: interferonum beta-1b ADNr 0.25 mg corresp. 8 Mio U.I., albuminum humanum, mannitolium, natrii chloridum, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium max. 2.955 mg.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	02	047	1 Kombipackung(en) 15 Einzeldosispackungen (1 Durchstechflasche mit Wirkstoff + 1 Fertigspritze mit Solvens + 2 Alkoholtupfer) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Betaserc, Tropfen

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 52403	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.4.	15.01.2021
Zusammensetzung	01	betahistini dihydrochloridum 8 mg, saccharinum natricum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 5 % V/V.	
Anwendung		Schwindel	
Packung/en	01	022	120 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bicalutamid Zentiva 50 mg, Filmtabletten**02 Bicalutamid Zentiva 150 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57666	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	19.01.2021
Zusammensetzung	01	bicalutamidum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	bicalutamidum 150 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Packung/en	01	009 30 Tablette(n)	B
		010 100 Tablette(n)	B
	02	011 30 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Bicatulamid Helvepharm, Filmtabletten) (Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		01.11.2021	

01 Bilifuge, Tropfen

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 10786	Abgabekategorie: D	Index: 04.11.2.	05.01.2021
Zusammensetzung	01	berberidis corticis extractum ethanolicum liquidum 35 mg, DER: 6:1, combreti extractum aquosum liquidum 18 mg, DER: 1:4, cynarae extractum ethanolicum liquidum 36 mg, DER: 1:1, orthosiphonis folii extractum ethanolicum liquidum 18 mg, DER: 3.5:1, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 74 % V/V.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.10.2024	

02 Bleomycin Baxter, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 35856	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.01.2021
Zusammensetzung	02	Praeparatio sicca: bleomycinum 15000 U.I. ut bleomycini sulfas, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	02	099 1 Durchstechflasche(n)	A
		102 10 Durchstechflasche(n)	A
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bonviva i.v., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 57526	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	06.01.2021
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 3 mg ut natrii ibandronas monohydricus, natrii chloridum, acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Brilique 90 mg, Filmtabletten**02 Brilique 60 mg, Filmtabletten**

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 61389	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	20.01.2021
Zusammensetzung	01	ticagrelorom 90 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ticagrelorom 60 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmung in Kombination mit Acetylsalicylsäure	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) Blisterpackung (Kalenderpackung) B
		002	100 Tablette(n) Blisterpackung (Kreuzblister) B
		003	168 Tablette(n) Blisterpackung (Kalenderpackung) B
	02	004	56 Tablette(n) B
		005	168 Tablette(n) B
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bupivacain 0,5 % hyperbar Sintetica, soluzione per iniezione intratecale

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 55529	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.02.2.	20.01.2021
Composizione	01	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 5 mg, glucosum monohydricum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Anestetico locale	
Confezione/i	01	001	10 x 4 ml flaconcino/flaconcini B
		002	10 x 4 ml fiala/fiale B
		003	10 x 4 ml fiala/fiale in blister sterile B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Caduet 5/10, Filmtabletten**02 Caduet 10/10, Filmtabletten**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57633	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	18.01.2021
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Kombiniertes Antihypertonikum	
Packung/en	01	004	98 Tablette(n) B
	02	008	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Calcium D3 Sandoz 1200/800, Brausetabletten mit Orangenaroma**03 Calcium D3 Sandoz 600/400, Brausetabletten mit Orangenaroma**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55755	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	05.01.2021
Zusammensetzung	02	calcium 1200 mg ut calcii lactas et gluconas et calcii carbonas, cholecalciferolum 800 U.I., aromatica, aspartamum, antiox.: E 320, conserv.: E 220, excipients pro compresso.	
	03	calcium 600 mg ut calcii lactas et gluconas et calcii carbonas, cholecalciferolum 400 U.I., aromatica, aspartamum, antiox.: E 320, conserv.: E 220, excipients pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D-Präparat	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.04.2023	

01 Calcium-Carbonat Salmon Pharma 500 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 50383	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	12.01.2021
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 500 mg corresp. calcium 200 mg, crospovidonum, povidonum, lactosum monohydricum 33 mg, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosem, macrogolum 6000, cellulolum microcrystallinum, macrogoli stearas, talcum, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Phosphatbinder	
Packung/en	01	017	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Anpassung Zusammensetzung an revidierte AMZV, geänderte Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		27.09.2022	

01 Calcort 6 mg, comprimés**02 Calcort 30 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: 46595	Catégorie de remise: B	Index: 07.07.27	15.01.2021
Composition	01	deflazacortum 6 mg, excipients pro compresso.	
	02	deflazacortum 30 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Thérapie par glucocorticoïdes	
Conditionnements	01	025 20 comprimé(s)	B
		033 100 comprimé(s)	B
	02	017 10 comprimé(s)	B
		041 30 comprimé(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Candesartan Spirig HC 4 mg, Tabletten**02 Candesartan Spirig HC 8 mg, Tabletten****03 Candesartan Spirig HC 16 mg, Tabletten****04 Candesartan Spirig HC 32 mg, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66096	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	14.01.2021
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipients pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipients pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipients pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz, Hypertonie bei Kindern und Jugendlichen 6 - 17 Jahre	
Packung/en	01	001 7 Tablette(n)	B
		008 10 Tablette(n)	B
	02	002 28 Tablette(n)	B
		003 98 Tablette(n)	B
		009 30 Tablette(n)	B
		010 100 Tablette(n)	B
	03	004 28 Tablette(n)	B
		005 98 Tablette(n)	B
		011 30 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
	04	006 28 Tablette(n)	B
		007 98 Tablette(n)	B
		013 30 Tablette(n)	B
		014 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Chlorhexamed 0.1%, Lösung zum Gurgeln

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 39901	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	22.01.2021
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 1 mg, aromatica, color.: E 124, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 7 % V/V.	
Anwendung		Antiseptisches Gurgelmittel	
Packung/en	01	022	200 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cinacalcet mmpharm 30 mg, Filmtabletten**02 Cinacalcet mmpharm 60 mg, Filmtabletten****03 Cinacalcet mmpharm 90 mg, Filmtabletten**

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 65769	Abgabekategorie: B	Index: 07.05.0.	07.01.2021
Zusammensetzung	01	cinacalcetum 30 mg ut cinacalceti hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	cinacalcetum 60 mg ut cinacalceti hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	cinacalcetum 90 mg ut cinacalceti hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hyperparathyreoidismus	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cineraria maritima D3, Augentropfen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59775	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	08.01.2021
Zusammensetzung	01	senecio cineraria ex herba ante florem D3 (Ph.Eur.Hom. 1.1.7) 1 ml, aqua ad iniectabile, kalii nitras, acidum boricum, borax, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 22 guttae.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Daktarin, Tinktur

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 43893	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.4.	21.01.2021
Zusammensetzung	01	miconazolium 20 mg, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	017	30 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 DemoPectol, pastilles pectorales

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

N° d'AMM: 62121	Catégorie de remise: E	Index: 03.02.0.	28.01.2021
Composition	01	anisi aetheroleum 3.05 mg, eucalypti aetheroleum 1.4 mg, levomentholum 3.85 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 1.4 mg, DER: 3-6:1, glycerolum 60 mg, liquiritiae succus 129.63 mg, excipients pro pastillo.	
Indication		En cas de toux due à un refroidissement	
Conditionnements	01	001	40 comprimé(s) E
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Dicloabak 0,1% Augentropfen

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

Zul.-Nr.: 61484	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.3.	13.01.2021
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 1 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer zur lokalen Anwendung am Auge	
Packung/en	01	001	10 ml B
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Disodium Pamidronate Bioren 30 mg/10 ml, soluzione per infusione**02 Disodium Pamidronate Bioren 60 mg/10 ml, soluzione per infusione****03 Disodium Pamidronate Bioren 90 mg/10 ml, soluzione per infusione**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 57283	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.99.0.	06.01.2021
Composizione	01	dinatrii pamidronas anhydricus 30 mg, mannitolium, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	dinatrii pamidronas anhydricus 60 mg, mannitolium, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	dinatrii pamidronas anhydricus 90 mg, mannitolium, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Indicazione		Ipercalcemia indotta da tumori	
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
		Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		illimitata	

01 Donepezil-Teva Medika 5 mg, Filmtabletten**02 Donepezil-Teva Medika 10 mg, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62103	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	21.01.2021
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dopamin Sintetica 50 mg/5 ml, concentrato per soluzione per infusione
02 Dopamin Sintetica 250 mg/10 ml, concentrato per soluzione per infusione
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 39401	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.05.2.	28.01.2021
Composizione	01	dopamini hydrochloridum 50 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, E 223 1.15 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml corresp. natrium 9 mg.	
	02	dopamini hydrochloridum 250 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, E 223 2.3 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 18 mg.	
Indicazione		Stato di shock, ipotensione grave acuta	
Confezione/i	01	134	10 x 5 ml fiala/fiale B
	02	142	10 x 10 ml fiala/fiale B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Dretinelle 21, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 62386	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	21.01.2021
Zusammensetzung	01	drospirenonum 3 mg, ethinylestradiolum 0.02 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	004	1 x 21 Tablette(n) B
		007	3 x 21 Tablette(n) Bündelpackung B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 3x21 und 6x21 und Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: Bündelpackung 63 Tabletten (3x21))	
Gültig bis		23.05.2022	

02 Droperidol Sintetica 1 mg/2 ml, soluzione iniettabile

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56550	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.02.1.	14.01.2021
Composizione	02	droperidolum 0.5 mg, acidum lacticum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Trattamento della nausea e del vomito postoperatori (NVPO) nell'adulto	
Confezione/i	02	001	10 x 2 ml fiala/fiale B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Eau oxygénée 3% Regen Lab, solution pour application cutanée

REGEN LAB SA, En Budron B2, 1052 Le Mont-sur-Lausanne

N° d'AMM: 56461	Catégorie de remise: D	Index: 10.09.1.	07.01.2021
Composition	01	hydrogenii peroxidum 30 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiseptique	
Conditionnements	01	002	1 x 125 ml Flacon multidoses D
Remarque		(Révocation du conditionnement 250 ml)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Echinaron Erkältungskrankheiten, Tropfen

Spagyros AG, Neufeldstrasse 1, 3076 Worb

Zul.-Nr.: 57752	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	19.01.2021
Zusammensetzung	01	echinaceae angustifoliae herbae cum radice recentis extractum ethanolicum liquidum 217 mg, ratio: 0.72:1, echinaceae purpureae herbae cum radice recentis extractum ethanolicum liquidum 108.5 mg, ratio: 0.67:1, echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 108.5 mg, ratio: 0.67:1, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 70-80 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkältungen	
Packung/en	01	003	50 ml D
		004	100 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Elocta 250 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 02 Elocta 500 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 04 Elocta 1000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 05 Elocta 1500 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 06 Elocta 2000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 07 Elocta 3000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 08 Elocta 4000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 09 Elocta 5000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 10 Elocta 6000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 11 Elocta 750 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Swedish Orphan Biovitrum AG, Messeplatz 10, 4058 Basel

Zul.-Nr.: **65843** Abgabekategorie: **B** Index: 06.01.1. 18.01.2021

- | | |
|-----------------|---|
| Zusammensetzung | <p>01 Praeparatio cryodesiccata:
 efmoroctocogum alfa 250 U.I., histidinum, natrii chloridum,
 calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20,
 acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum pro vitro corresp.
 natrium 14.1 mg.
 Solvens:
 aqua ad iniectabile.</p> <p>02 Praeparatio cryodesiccata:
 efmoroctocogum alfa 500 U.I., histidinum, natrii chloridum,
 calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20,
 acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum pro vitro corresp.
 natrium 14.1 mg.
 Solvens:
 aqua ad iniectabile.</p> <p>04 Praeparatio cryodesiccata:
 efmoroctocogum alfa 1000 U.I., histidinum, natrii chloridum,
 calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20,
 acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum pro vitro corresp.
 natrium 14.1 mg.
 Solvens:
 aqua ad iniectabile.</p> <p>05 Praeparatio cryodesiccata:
 efmoroctocogum alfa 1500 U.I., histidinum, natrii chloridum,
 calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20,
 acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum pro vitro corresp.
 natrium 14.1 mg.
 Solvens:
 aqua ad iniectabile.</p> <p>06 Praeparatio cryodesiccata:
 efmoroctocogum alfa 2000 U.I., histidinum, natrii chloridum,
 calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20,
 acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum pro vitro corresp.
 natrium 14.1 mg.
 Solvens:
 aqua ad iniectabile.</p> <p>07 Praeparatio cryodesiccata:
 efmoroctocogum alfa 3000 U.I., histidinum, natrii chloridum,
 calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20,
 acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum pro vitro corresp.
 natrium 14.1 mg.
 Solvens:
 aqua ad iniectabile.</p> |
|-----------------|---|

	08	Praeparatio cryodesiccata: efmoctocogum alfa 4000 U.I., histidinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum pro vitro corresp. natrium 14.1 mg. Solvens: aqua ad iniectabile.		
	09	Praeparatio cryodesiccata: efmoctocogum alfa 5000 U.I., histidinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum pro vitro corresp. natrium 14.1 mg. Solvens: aqua ad iniectabile.		
	10	Praeparatio cryodesiccata: efmoctocogum alfa 6000 U.I., histidinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum pro vitro corresp. natrium 14.1 mg. Solvens: aqua ad iniectabile.		
	11	Praeparatio cryodesiccata: efmoctocogum alfa 750 U.I., histidinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum pro vitro corresp. natrium 14.1 mg. Solvens: aqua ad iniectabile.		
Anwendung		Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie A		
Packung/en	01	001	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B
	02	002	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B
	04	004	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B
	05	005	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B
	06	006	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B
	07	007	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B
	08	008	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B
	09	009	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B

	10	010	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B
	11	011	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)			
Gültig bis	unbegrenzt			

01 Epclusa, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 66095	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	19.01.2021
Zusammensetzung	01	sofosbuvirum 400 mg, velpatasvirum 100 mg, copovidonum, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 2.85 mg.	
Anwendung	Chronische Hepatitis C		
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Epril, Tabletten**02 Epril mite, Tabletten****03 Epril submite, Tabletten****04 Epril 40, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55229	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	21.01.2021
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 20 mg, excipients pro compresso.	
	02	enalaprili maleas 10 mg, excipients pro compresso.	
	03	enalaprili maleas 5 mg, excipients pro compresso.	
	04	enalaprili maleas 40 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung	ACE-Hemmer		
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	02	006	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
	03	010	30 Tablette(n) B
	04	012	30 Tablette(n) B
		014	100 Tablette(n) B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

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

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

Zul.-Nr.: 66422	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	14.01.2021
Zusammensetzung	01	Filmtablette: pirfenidonum 267 mg, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, povidonum K 30, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.39 mg, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	03	Filmtablette: pirfenidonum 801 mg, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, povidonum K 30, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.17 mg, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung idiopathischer pulmonaler Fibrose (IPF)	
Packung/en	01	003	90 Tablette(n) B
	03	007	90 Tablette(n) B
Bemerkung		(Dosisstärke 02 wird per 12.01.2021 widerrufen)	
Gültig bis		07.11.2022	

01 Esbriet 267 mg, Hartkapseln

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

Zul.-Nr.: 65782	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	12.01.2021
Zusammensetzung	01	pirfenidonum 267 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.72 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 29-32, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), E 172 (flavum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Behandlung idiopathischer pulmonaler Fibrose (IPF)	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Estracyt, Kapseln

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 39259	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	21.01.2021
Zusammensetzung	01	estramustini phosphas 140 mg ut estramustini phosphas dinatricus monohydricus, talcum, natrii laurilsulfas, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, kalii hydroxidum, pro capsula corresp. natrium 12.53 mg.	
Anwendung		Prostata-Karzinom	
Packung/en	01	038	40 Kapsel(n) A
		040	100 Kapsel(n) A
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Femara 2,5 mg, Filmtabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54018	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	14.01.2021
Zusammensetzung	02	Filmtablette: letrozolum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Cytostatikum	
Packung/en	02	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Femicin Menopause One, capsules

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

N° d'AMM: 57767	Catégorie de remise: D	Index: 09.99.0.	12.01.2021
Composition	01	cimicifugae extractum ethanolicum siccum 6.5 mg, DER: 4.5-8.5:1, excipients pro capsula.	
Indication		En cas de troubles de la ménopause	
Conditionnements	01	001 30 capsule(s)	D
		003 90 capsule(s)	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Feraccru, Kapseln 30 mg

Ewopharma AG, Vordergasse 43, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: 66556	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.1.	21.01.2021
Zusammensetzung	01	ferrum(III) 30 mg ut ferricum maltolum, color.: E 110, E 129, E 133, excipients pro capsula.	
Anwendung		Eisenmangel bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.09.2022	

01 Flectoparin Tissugel, plaster

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

N° d'AMM: 57347	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.10.4.	20.01.2021
Composizione	01	Tela cum gelato: diclofenacum epolaminum 13 mg corresp. diclofenacum natricum 10 mg, heparinum natricum 400 U.I., propylenglycolum, aromatica, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indicazione		Antiflogistico	
Confezione/i	01	002 2 cerotto(i)	D
		004 5 cerotto(i)	D
		006 10 cerotto(i)	D
		008 7 cerotto(i)	D
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

04 Fortecortin Inject 4 mg, Injektionslösung
05 Fortecortin Inject 8 mg, Injektionslösung
 Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 48669	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.26	07.01.2021
Zusammensetzung	04	dexamethasoni dihydrogenophosphas 4 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, dinatrii edetas, creatininum, natrii citras dihydricus, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 2.833 mg.	
	05	dexamethasoni dihydrogenophosphas 8 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, dinatrii edetas, creatininum, natrii citras dihydricus, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium 5.666 mg.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	04	042	3 Ampulle(n) B
	05	050	3 Ampulle(n) B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Fachinformation: Stand der Information November 2020)	
Gültig bis		16.02.2024	

02 Fortecortin 4 mg, Tabletten
 Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 48670	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.26	07.01.2021
Zusammensetzung	02	dexamethasonum 4 mg, magnesii stearas, saccharum 2.4 mg, crospovidonum, cellulolum microcristallinum, maydis amylum, lactosum monohydricum 150 mg pro compresso.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	02	032	30 Tablette(n) B
		040	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Fachinformation: Stand der Information November 2020)	
Gültig bis		16.02.2024	

01 Fructines, Kautabletten
 F. UHLMANN-EYRAUD AG, Ateliergasse 1, 5600 Lenzburg

Zul.-Nr.: 48486	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.11	28.01.2021
Zusammensetzung	01	natrii picosulfas monohydricus 5 mg corresp. natrii picosulfas 4.82 mg, aromatica, color.: E 110, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Laxans	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.07.2022	

03 Fungotox Set, Creme + Vaginaltabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 49769	Abgabekategorie: D	Index: 09.03.0.	07.01.2021
Zusammensetzung	03	I): clotrimazolum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g. II): clotrimazolum 200 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Pilzinfektionen der Vagina	
Packung/en	03	001	1 Kombipackung(en) 3 Vaginaltabletten à 200 mg + 20 g Crème 1% D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Gardasil 9, Injektionssuspension in Durchstechflasche

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

Zul.-Nr.: 65728	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	29.01.2021
Zusammensetzung	01	proteinum L1 papillomaviri humani typus 6 30 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 11 40 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 16 60 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 18 40 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 31 20 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 33 20 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 45 20 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 52 20 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 58 20 µg, aluminium ut aluminii hydroxyphosphas sulfas amorphus, natrii chloridum, histidinum, polysorbatum 80, natrii boras, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Humaner Papillomavirus-Impfstoff (Typen 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52, 58)	
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation(en) (Fachinformation: Stand der Information Oktober 2020) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.07.2021	

01 Gardasil 9, Injektionssuspension in Fertigspritze

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

Zul.-Nr.: 65387	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	29.01.2021
Zusammensetzung	01	proteinum L1 papillomaviri humani typus 6 30 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 11 40 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 16 60 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 18 40 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 31 20 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 33 20 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 45 20 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 52 20 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 58 20 µg, aluminium ut aluminii hydroxyphosphas sulfas amorphus, natrii chloridum, histidinum, polysorbatum 80, natrii boras, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Humaner Papillomavirus-Impfstoff (Typen 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52, 58)	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) mit Nadel B
		002	10 Fertigspritze(n) mit Nadel B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation(en) (Fachinformation: Stand der Information Oktober 2020)	
Gültig bis		28.07.2021	

01 Genvoya 150mg/150mg/200mg/10mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 65793	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	19.01.2021
Zusammensetzung	01	elvitegravirum 150 mg, cobicistatum 150 mg, emtricitabinum 200 mg, tenofovirum alafenamidum 10 mg ut tenofoviri alafenamidi hemifumaras, lactosum monohydricum 60.8 mg, cellulolum microcrystallinum, hydroxypropylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, natrii laurilsulfas, carmellosum naticum conexum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, E 171, E 132, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 7.155 mg.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Gevilon 450 mg, Filmtabletten**04 Gevilon Uno, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 46927	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	07.01.2021
Zusammensetzung	02	gemfibrozilum 450 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	gemfibrozilum 900 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Fettstoffwechselstörungen	
Packung/en	02	060	100 Tablette(n) B
	04	080	50 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Glimeryl-Mepha 1 mg, Tabletten
02 Glimeryl-Mepha 2 mg, Tabletten
03 Glimeryl-Mepha 3 mg, Tabletten
04 Glimeryl-Mepha 4 mg, Tabletten
05 Glimeryl-Mepha 6 mg, Tabletten
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57611	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	28.01.2021
Zusammensetzung	01	glimepiridum 1 mg, excipients pro compresso.	
	02	glimepiridum 2 mg, color.: E 102, E 133, E 110, excipients pro compresso.	
	03	glimepiridum 3 mg, excipients pro compresso.	
	04	glimepiridum 4 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	05	glimepiridum 6 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Nicht Insulin-abhängiger Diabetes mellitus (Typ 2)	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	120 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	120 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	120 Tablette(n) B
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	120 Tablette(n) B
	05	009	30 Tablette(n) B
		010	120 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Glycerin ELK Pharma, Suppositorien
mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 65284	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.2.	07.01.2021
Zusammensetzung	01	glycerolum 2250 mg, excipients pro supposito. Laxans	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	001	18 Suppositorien D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.04.2021	

01 Haemopressin, Pulver und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 57226	Abgabekategorie: B	Index: 06.02.0.	20.01.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: terlipressini diacetat pentahydricus 1 mg corresp. terlipressinum 0.86 mg, mannitolium, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L.	
Anwendung		Akutbehandlung blutender Oesophagusvarizen	
Packung/en	01	002	5 Durchstechflasche(n) mit Wirksubstanz + 5 Ampullen mit Lösungsmittel B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Hycamtin 4 mg, Lyophilisat**02 Hycamtin 1 mg, Lyophilisat**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 53857	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.01.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: topotecanum 4 mg ut topotecani hydrochloridum, acidum tartaricum, mannitolium, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: topotecanum 1 mg ut topotecani hydrochloridum, acidum tartaricum, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Ovarialkarzinom, kleinzelliges Bronchialkarzinom, Zervixkarzinom	
Packung/en	01	019	5 Durchstechflasche(n) A
		027	1 Durchstechflasche(n) A
	02	035	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Hydroxychloroquin Sandoz 200 mg, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67944	Abgabekategorie: B	Index: 08.04.1.	25.01.2021
Zusammensetzung	01	hydroxychloroquini sulfas 200.00 mg, calcii hydrogenophosphas dihydricus, povidonum, natrii hydrogenocarbonas corresp. natrium 0.27 mg, magnesii stearas, Überzug: hydroxypropylcellulosum, hypromellosem, E 171, macrogolum 400, macrogolum 8000, pro compresso obducto.	
Anwendung		Malaria, Lupus erythematodes, chronische Polyarthrit	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) Flaschen B
		002	500 Tablette(n) Flaschen B
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ibandronat Zentiva Osteo, Fertigspritzen

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62412	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	08.01.2021
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 3 mg ut natrii ibandronas monohydricus, acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Therapie der Osteoporose bei postmenopausalen Frauen zur Reduktion des Risikos von vertebren Frakturen	
Packung/en	01	002	1 Spritze(n) B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Ibandronat Helvepharm Osteo, Fertigspritzen)	
Gültig bis		19.02.2023	

01 Ibuprofen Sandoz Retard 800, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62299	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	29.01.2021
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 800 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		002	50 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Idelvion 250 IU, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 02 Idelvion 500 IU, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 03 Idelvion 1000 IU, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 04 Idelvion 2000 IU, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 05 Idelvion 3500 IU, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 CSL Behring Lengnau AG, Industriestrasse 11, 2543 Lengnau BE

Zul.-Nr.: 65743	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	07.01.2021
Zusammensetzung	01	Pulver: albutrepenonacogum alfa 250 U.I., saccharum, polysorbatum 80, mannitolium, trinatrii citras dihydricus corresp. natrium 4.3 mg, acidum hydrochloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 2.5 ml pro vitro.	
	02	Pulver: albutrepenonacogum alfa 500 U.I., saccharum, polysorbatum 80, mannitolium, trinatrii citras dihydricus corresp. natrium 4.3 mg, acidum hydrochloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 2.5 ml pro vitro.	
	03	Pulver: albutrepenonacogum alfa 1000 U.I., saccharum, polysorbatum 80, mannitolium, trinatrii citras dihydricus corresp. natrium 4.3 mg, acidum hydrochloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 2.5 ml pro vitro.	
	04	Pulver: albutrepenonacogum alfa 2000 U.I., saccharum, polysorbatum 80, mannitolium, trinatrii citras dihydricus corresp. natrium 8.6 mg, acidum hydrochloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 5 ml pro vitro.	
	05	Praeparatio cryodesiccata: albutrepenonacogum alfa 3500 U.I., saccharum, polysorbatum 80, mannitolium, trinatrii citras dihydricus corresp. natrium 8.6 mg, acidum hydrochloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 5 ml pro vitro.	
Anwendung		Behandlung und Blutungsprophylaxe bei Patienten mit Haemophilie B (Faktor IX Mangel)	
Packung/en	01	005	250 I.E. je 1 Flasche mit Pulver und Lösungsmittel und Verabreichungsset B
	02	006	500 I.E. je 1 Flasche mit Pulver und Lösungsmittel und Verabreichungsset B
	03	007	1000 I.E. je 1 Flasche mit Pulver und Lösungsmittel und Verabreichungsset B
	04	008	2000 I.E. je 1 Flasche mit Pulver und Lösungsmittel und Verabreichungsset B
	05	009	3500 I.E. je 1 Flasche mit Pulver und Lösungsmittel und Verabreichungsset B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ikervis, 1 mg/ml collyre en émulsion (unidoses)

Santen SA, la Voie-Creuse 14, 1202 Genève

N° d'AMM: 66093	Catégorie de remise: B	Index: 11.99.0.	07.01.2021
Composition	01	ciclosporinum 1 mg, cetalkonii chloridum, excipients ad emulsionem pro 1 ml.	
Indication		Kératite	
Conditionnements	01	001	30 x 0.3 ml unidose(s) B
		002	90 x 0.3 ml unidose(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

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

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 65353	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.01.2021
Zusammensetzung	01	imatinibum 100 mg ut imatinibi mesilas 119.5 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, povidonum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	02	imatinibum 400 mg ut imatinibi mesilas 478 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, povidonum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 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
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Imlygic 10e6, Injektionslösung**02 Imlygic 10e8, Injektionslösung**

Amgen Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65812	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.	22.01.2021
Zusammensetzung	01	Lösung: talimogenum laherparepvecum 1 Million U..	
	02	Lösung: talimogenum laherparepvecum 100 Million U..	
Anwendung		Behandlung von Melanomen mit regionalen und entfernten Metastasen bei Erwachsenen indiziert	
	01	Imlygic ist zur Behandlung von Melanomen mit regionalen oder entfernten Metastasen bei Erwachsenen indiziert.	
	02	Imlygic ist zur Behandlung von Melanomen mit regionalen oder entfernten Metastasen bei Erwachsenen indiziert.	
Packung/en	01	001	1 ml Durchstechflasche(n) 1 ml Imlygic mit einer nominalen Konzentration von 1 x 10e6 (1 Million) Plaque-bildenden Einheiten (PFU)/ml
			A
	02	002	1 ml Durchstechflasche(n) 1 ml Imlygic mit einer nominalen Konzentration von 1 x 10e8 (100 Million) Plaque-bildenden Einheiten (PFU)/ml
			A
Bemerkung		talimogenum laherparepvecum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus talimogen laherparepvec	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Inflammac Dolo 25, Kapseln

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57457	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	22.01.2021
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 25 mg, color.: E 127, conserv.: E 200, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002	10 Kapsel(n)
			D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Irbesartan HCT Zentiva 150/12.5 mg, Filmtabletten
02 Irbesartan HCT Zentiva 300/12.5 mg, Filmtabletten
03 Irbesartan HCT Zentiva 300/25 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62278	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	14.01.2021
Zusammensetzung	01	irbesartanum 150 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	irbesartanum 300 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	irbesartanum 300 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Irbesartan Zentiva 150 mg, Filmtabletten
02 Irbesartan Zentiva 300 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62280	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	14.01.2021
Zusammensetzung	01	irbesartanum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	irbesartanum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		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
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Itraconazol-Mepha 100, Kapseln
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57368	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	06.01.2021
Zusammensetzung	01	itraconazolum 100 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	4 Kapsel(n) B
		002	15 Kapsel(n) B
		003	30 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Kalium chloratum 15% Sintetica, fiale supplementari per perfusioni

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 51434	Categoria di dispensazione: B	Index: 05.03.2.	28.01.2021
Composizione	01	kalii chloridum 150 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. chloridum 2 mmol, kalium 2 mmol.	
Indicazione		Terapia potassica	
Confezione/i	01	013	10 x 10 ml fiala/fiale B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Kalydeco 50mg, Granulat**02 Kalydeco 75mg , Granulat****03 Kalydeco 25mg , Granulat**

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

Zul.-Nr.: 66169	Abgabekategorie: A	Index: 03.99.0.	18.01.2021
Zusammensetzung	01	ivacaftorum 50 mg, hypromellosi acetat succinas, natrii laurilsulfas, lactosum monohydricum 73.2 mg, mannitolium, sucralosum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas ad granulatum pro charta corresp. natrium 0.99 mg, natrium 0.99 mg.	
	02	ivacaftorum 75 mg, hypromellosi acetat succinas, natrii laurilsulfas, lactosum monohydricum 109.8 mg, mannitolium, sucralosum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas ad granulatum pro charta corresp. natrium 1.49 mg, natrium 1.49 mg.	
	03	ivacaftorum 25 mg, hypromellosi acetat succinas, natrii laurilsulfas, lactosum monohydricum 36.6 mg, mannitolium, sucralosum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas ad granulatum pro charta corresp. natrium 0.5 mg.	
Anwendung		Mukoviszidose	
Packung/en	01	001	56 (4 x 14) Sachet(s) A
		02	56 (4 x 14) Sachet(s) A
		03	56 (4 x 14) Beutel A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 25 mg)	
Gültig bis		01.12.2021	

01 Keppra 100 mg/mL, Lösung

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

N° d'AMM: 57489	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.1.	07.01.2021
Composition	01	levetiracetamum 100 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, glycerolum (85 per centum), maltitolium 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. natrium < 23 mg.	
Indication		Antiepileptikum	
Conditionnements	01	006	300 ml mit 10 ml Dosierpipette und Adapter B
		007	150 ml mit 1 ml Dosierpipette und Adapter B
		008	150 ml mit 3 ml Dosierpipette und Adapter B
Remarque		Renouvellement de l'autorisation faisant suite à son expiration	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Kyprolis 60 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
02 Kyprolis 10 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
03 Kyprolis 30 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
 Amgen Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65690	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	05.01.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: carfilzomibum 60 mg, sulfobutylbetadexum natricum 3000 mg, acidum citricum, natrii hydroxidum, nitrogenium, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: carfilzomibum 10 mg, sulfobutylbetadexum natricum 500 mg, acidum citricum, natrii hydroxidum, nitrogenium, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: carfilzomibum 30 mg, sulfobutylbetadexum natricum 1500 mg, acidum citricum, natrii hydroxidum, nitrogenium, pro vitro.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation(en) (Fachinformation: Stand der Information: Dezember 2020)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Letrozol Devatis 2.5 mg, Filmtabletten
 Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 65923	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	26.01.2021
Zusammensetzung	01	letrozolum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Cytostatikum	
Packung/en	01	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lipanthyl 200 M, Kapseln
02 Lipanthyl 267 M, Kapseln
 Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 52620	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	27.01.2021
Zusammensetzung	01	fenofibratum 200 mg, excipients pro capsula.	
	02	fenofibratum 267 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Hyperlipidämie	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) B
		002	100 Kapsel(n) B
	02	058	30 Kapsel(n) B
		066	90 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lyman 200'000 forte, Emgel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 52855	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	27.01.2021
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 2000 U.I., dexpanthenolum 4 mg, allantoinum 3 mg, conserv.: alcohol benzylicus, ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Beschwerden bei venösen Beinleiden mit entzündlichen Begleiterscheinungen, stumpfe Unfallverletzungen	
Packung/en	01	001 60 g	D
		002 100 g	D
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		03.07.2022	

01 Lyman 40'000 Mono, Spray

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 55744	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	27.01.2021
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 400 U.I., conserv.: phenoxyethanolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Stumpfe Verletzungen, oberflächliche Venenentzündungen	
Packung/en	01	001 100 ml	D
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		12.09.2022	

01 Lyman 50'000, Emgel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 52854	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	27.01.2021
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 500 U.I., dexpanthenolum 4 mg, allantoinum 3 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Beschwerden bei venösen Beinleiden, stumpfe Unfallverletzungen	
Packung/en	01	001 40 g	D
		002 100 g	D
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Lyman-200'000 forte, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 45564	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	27.01.2021
Zusammensetzung	02	heparinum natricum 2000 U.I., dexpanthenolum 4 mg, allantoinum 3 mg, arom.: lavandulae aetheroleum 1 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei venösen Beinleiden und Sport- und Unfallverletzungen mit entzündlichen Begleiterscheinungen	
Packung/en	02	001 40 g	D
		002 100 g	D
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		11.11.2022	

02 Lyman-50'000, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 45563	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	27.01.2021
Zusammensetzung	02	heparinum natricum 500 U.I., dexpanthenolum 4 mg, allantoinum 3 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Sport- und Unfallverletzungen, Beschwerden bei Krampfadern und oberflächlichen Venenentzündungen	
Packung/en	02	001	40 g D
		002	100 g D
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		09.03.2023	

01 MabThera 100 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 MabThera 500 mg/50 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 54378	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	07.01.2021
Zusammensetzung	01	rituximabum 100 mg, natrii citras dihydricus, polysorbatum 80, natrii chloridum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 52.6 mg.	
	02	rituximabum 500 mg, natrii citras dihydricus, polysorbatum 80, natrii chloridum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml corresp. natrium 263.2 mg.	
Anwendung		Non-Hodgkin-Lymphom, Rheumatoide Arthritis, ANCA-assoziierte Vasculitis	
Packung/en	01	017	2 Durchstechflasche(n) A
	02	025	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Melix, compresse

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: 44714	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.06.2.	28.01.2021
Composizione	01	glibenclamidum 5 mg, excipients pro compresso.	
Indicazione		antidiabetico orale	
Confezione/i	01	019	30 compressa/compresse B
		027	100 compressa/compresse B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

- 01 Methotrexat-Mepha rheuma/derm 2.5 mg / 0.33 ml, Injektionslösung
 02 Methotrexat-Mepha rheuma/derm 7.5 mg / 0.30 ml, Injektionslösung
 03 Methotrexat-Mepha rheuma/derm 10 mg / 0.4 ml, Injektionslösung
 04 Methotrexat-Mepha rheuma/derm 12.5 mg / 0.3125 ml, Injektionslösung
 05 Methotrexat-Mepha rheuma/derm 15 mg / 0.375 ml, Injektionslösung
 06 Methotrexat-Mepha rheuma/derm 17.5 mg / 0.4375 ml, Injektionslösung
 07 Methotrexat-Mepha rheuma/derm 20 mg / 0.5 ml, Injektionslösung
 08 Methotrexat-Mepha rheuma/derm 25 mg / 0.625 ml, Injektionslösung
 09 Methotrexat-Mepha rheuma/derm 30 mg / 0.75 ml, Injektionslösung
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: **65510** Abgabekategorie: **A** Index: 07.10.6. 28.01.2021

Zusammensetzung	01	methotrexatum 2.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.33 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.		
	02	methotrexatum 7.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.		
	03	methotrexatum 10 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.4 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.		
	04	methotrexatum 12.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.3125 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.		
	05	methotrexatum 15 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.375 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.		
	06	methotrexatum 17.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.4375 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.		
	07	methotrexatum 20 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.		
	08	methotrexatum 25 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.625 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.		
	09	methotrexatum 30 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.75 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.		
Anwendung		Arthritis und Psoriasis		
Packung/en	01	001	1 Stück	A
	02	002	1 Stück	A
	03	003	1 Stück	A
	04	004	1 Stück	A

	05	005	1 Stück	A
	06	006	1 Stück	A
	07	007	1 Stück	A
	08	008	1 Stück	A
	09	009	1 Stück	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Mirtazapin Actavis 15 mg, Filmtabletten**02 Mirtazapin Actavis 30 mg, Filmtabletten****03 Mirtazapin Actavis 45 mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 61460	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	20.01.2021
Zusammensetzung	01	mirtazapinum 15 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	mirtazapinum 30 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	mirtazapinum 45 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Monuril 3 g, granulato per soluzione orale

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 49298	Categoria di dispensazione: A	Index: 08.01.9.	04.01.2021
Composizione	01	fosfomicinum 3 g ut fosfomicinum trometamolium, saccharinum, aromatica, excipients ad granulatum pro charta.	
Indicazione		Malattie infettive	
Confezione/i	01	001	1 bustina/bustine A
Osservazione		(Revoca del dosaggio 2 g)	
Valevole fino al		12.11.2022	

02 Multilind, Heilpaste

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 42675	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.4.	21.01.2021
Zusammensetzung	02	nystatinum 100'000 U.I., zinci oxidum 200 mg, aromatica, excipients ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Mykosen der Haut	
Packung/en	02	032	20 g B
		040	50 g B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 N-Acetylcysteine Alpex 200 mg, Brausetabletten**02 N-Acetylcysteine Alpex 600 mg, Brausetabletten**

Alpex Pharma SA, Via Cantonale, 6805 Mezzovico

N° d'AMM: 61348	Categoria di dispensazione: B/D	Index: 03.02.0.	28.
Composizione	01	acetylcysteinum 200 mg, aromatica, antiox.: E 320, excipients pro compresso.	
	02	acetylcysteinum 600 mg, aromatica, E 320, excipients pro compresso.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	001 10 compressa/compresse	D
		002 20 (2 x 10) compressa/compresse	D
	02	003 6 compressa/compresse	D
		004 12 (2 x 6) compressa/compresse	D
		005 10 compressa/compresse	D
		006 20 (2 x 10) compressa/compresse	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Natecal D, comprimé orodispersible

EFFIK SA, Via alla Campagna 2A, 6900 Lugano

N° d'AMM: 61363	Catégorie de remise: D	Index: 07.02.51	26.01.2021
Composition	01	calcii carbonas 1500 mg corresp. calcium 600 mg, cholecalciferolum 400 U.I., aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
Indication		Traitement et prophylaxie des carences en vitamine D et calcium des personnes âgées. Comme soutien dans la prévention et dans le traitement de l'ostéoporose.	
Conditionnements	01	001 60 comprimé(s)	D
		002 120 comprimé(s)	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Neutroses, Kautabletten

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

Zul.-Nr.: 8978	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	08.01.2021
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 160 mg, magnesii carbonas 114 mg, kaolinum ponderosum 30 mg, magnesii trisilicas 20 mg, saccharum 604.46 mg, talcum, paraffinum liquidum, menthae piperitae aetheroleum, E 122 0.24 mg pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 06 Nicotinell Fruit 2 mg, Kaugummi
 08 Nicotinell Fruit 4 mg, Kaugummi
 11 Nicotinell Cool Mint 2 mg, Kaugummi
 12 Nicotinell Cool Mint 4 mg, Kaugummi
 13 Nicotinell Spearmint 2 mg, Kaugummi
 14 Nicotinell Spearmint 4 mg, Kaugummi
 15 Nicotinell Tropical Fruit 2 mg, Kaugummi
 16 Nicotinell Tropical Fruit 4 mg, Kaugummi
 17 Nicotinell Licorice Noir 2 mg, Kaugummi
 18 Nicotinell Licorice Noir 4 mg, Kaugummi
 GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: **54064** Abgabekategorie: **D** Index: 15.02.0. 07.01.2021

Zusammensetzung	06	08	11	12	13	14	15	16	17	18	
	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, saccharinum, saccharinum natricum, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, saccharinum, saccharinum natricum, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, saccharinum, saccharinum natricum, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, saccharinum, saccharinum natricum, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
Anwendung	Unterstützung der Raucherentwöhnung										
Packung/en	06	004	12 Stück								D
		217	24 Stück								D
		225	96 Stück								D
		302	204 Stück								D
	08	008	12 Stück								D
		187	24 Stück								D
		241	96 Stück								D
	11	303	12 Stück								D
		304	24 Stück								D
		305	96 Stück								D
		306	204 Stück								D
	12	307	12 Stück								D
		308	24 Stück								D
		309	96 Stück								D
	13	312	24 Stück								D
		313	96 Stück								D

	314	204 Stück	D
14	315	24 Stück	D
	316	96 Stück	D
15	317	24 Stück	D
	318	96 Stück	D
	319	204 Stück	D
16	320	24 Stück	D
	321	96 Stück	D
17	322	24 Stück	D
	323	96 Stück	D
	324	204 Stück	D
18	325	24 Stück	D
	326	96 Stück	D
Bemerkung	(Widerruf der Dosisstärke 09 und 10; Nicotinell Classic 2/4 mg)		
Gültig bis	10.11.2023		

01 Olanzapin Sandoz 5, Schmelztabletten
02 Olanzapin Sandoz 10, Schmelztabletten
03 Olanzapin Sandoz 15, Schmelztabletten
04 Olanzapin Sandoz 20, Schmelztabletten
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62031	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	07.01.2021
Zusammensetzung	01	olanzapinum 5 mg, crospovidonum, lactosum monohydricum 60.6 mg, silica colloidalis anhydrica, hydroxypropylcellulosum, talcum, magnesii stearas, aromatica, pro compresso.	
	02	olanzapinum 10 mg, crospovidonum, lactosum monohydricum 121.2 mg, silica colloidalis anhydrica, hydroxypropylcellulosum, talcum, magnesii stearas, aromatica, pro compresso.	
	03	olanzapinum 15 mg, crospovidonum, lactosum monohydricum 181.8 mg, silica colloidalis anhydrica, hydroxypropylcellulosum, talcum, magnesii stearas, aromatica, pro compresso.	
	04	olanzapinum 20 mg, crospovidonum, lactosum 242.4 mg, silica colloidalis anhydrica, hydroxypropylcellulosum, talcum, magnesii stearas, aromatica, pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptika	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
	02	002	28 Tablette(n) B
	03	003	28 Tablette(n) B
	04	004	28 Tablette(n) B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Oxaliplatin Actavis Solution 50 mg/10 ml, Konzentrat für Infusionslösung
 02 Oxaliplatin Actavis Solution 100 mg/20 ml, Konzentrat für Infusionslösung
 03 Oxaliplatin Actavis Solution 200 mg/40 ml, Konzentrat für Infusionslösung
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 61888	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	07.01.2021
Zusammensetzung	01	oxaliplatinum 50 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	oxaliplatinum 100 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	03	oxaliplatinum 200 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Oxycodon-Naloxon Sandoz 5 mg/2.5mg, Retardtabletten
 02 Oxycodon-Naloxon Sandoz 10 mg/5mg, Retardtabletten
 03 Oxycodon-Naloxon Sandoz 20 mg/10mg, Retardtabletten
 04 Oxycodon-Naloxon Sandoz 30 mg/15mg, Retardtabletten
 05 Oxycodon-Naloxon Sandoz 40 mg/20mg, Retardtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65723	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	29.01.2021
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	oxycodoni hydrochloridum 30 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 15 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	05	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
		002 60 Tablette(n) Flasche	A
		011 60 Tablette(n) Blister	A
	02	003 30 Tablette(n)	A
		004 60 Tablette(n) Flasche	A
		012 60 Tablette(n) Blister	A
	03	005 30 Tablette(n)	A
		006 60 Tablette(n) Flasche	A
		013 60 Tablette(n) Blister	A
	04	007 30 Tablette(n)	A
		008 60 Tablette(n) Flasche	A
		014 60 Tablette(n) Blister	A
	05	009 30 Tablette(n)	A
		010 60 Tablette(n) Flasche	A
		015 60 Tablette(n) Blister	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pemtrexed mmpharm 100 mg, Lyophilisat**02 Pemtrexed mmpharm 500 mg, Lyophilisat**

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 65951	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.01.2021
Zusammensetzung	01	pemtrexedum 100 mg ut pemtrexedum dinatricum, mannitolium, aqua ad iniectabile, pro vitro.	
	02	pemtrexedum 500 mg ut pemtrexedum dinatricum, mannitolium, aqua ad iniectabile, pro vitro.	
Anwendung	Zytostatikum		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Pemtrex Sandoz 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Pemtrex Sandoz 500 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****03 Pemtrex Sandoz 1 g, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65775	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	21.01.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pemtrexedum 100 mg ut pemtrexedum dinatricum hemipentahydricum, mannitolium, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium 10.29 mg.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: pemtrexedum 500 mg ut pemtrexedum dinatricum hemipentahydricum, mannitolium, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium 51.45 mg.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: pemtrexedum 1000 mg ut pemtrexedum dinatricum hemipentahydricum, mannitolium, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium 102.9 mg.	
Anwendung	Zytostatikum		
Bemerkung	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Pioglitazon-Mepha Teva 15 mg, Tabletten
 02 Pioglitazon-Mepha Teva 30 mg, Tabletten
 03 Pioglitazon-Mepha Teva 45 mg, Tabletten
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62095	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	27.01.2021
Zusammensetzung	01	pioglitazonum 15 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	02	pioglitazonum 30 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	03	pioglitazonum 45 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	013 28 Tablette(n)	B
		014 98 Tablette(n)	B
	02	015 28 Tablette(n)	B
		016 98 Tablette(n)	B
	03	017 28 Tablette(n)	B
		018 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Pioglitazon Actavis) (Umwandlung von Export in Hauptzulassung)	
Gültig bis		06.11.2021	

01 Plumbum aceticum comp., Tropfen zum Einnehmen

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

Zul.-Nr.: 60168	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.2.	13.01.2021
Zusammensetzung	01	arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 (HAB 54c) 0.06 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 (HAB, SV, 54b) 0.12 ml, camphora (HAB) D3 0.07 ml, chelidonium majus ex herba rec. spag. Glückselig D7 (HAB 54a) 0.07 ml, cuprum sulfuricum (HAB) D4 (HAB 5a) 0.12 ml, kalium nitricum (HAB) D3 (HAB 5a) 0.20 ml, plumbum aceticum spag. Glückselig D4 (HAB 54b) 0.07 ml, stibium sulfuratum nigrum (HAB) D8 0.08 ml, valeriana officinalis e radice sicc. Glückselig D1 (HAB 54c) 0.07 ml, zincum metallicum (HAB) D8 0.07 ml, ethanolum 20 per centum, ethanolum 96 per centum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 37 guttae, corresp. Ethanolum 31 % V/V.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform; bisher -> Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pramipexol ER Sandoz 0.375 mg, Retardtabletten**02 Pramipexol ER Sandoz 0.75 mg, Retardtabletten****03 Pramipexol ER Sandoz 1.5 mg, Retardtabletten****04 Pramipexol ER Sandoz 3 mg, Retardtabletten****05 Pramipexol ER Sandoz 4.5 mg, Retardtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65825	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	07.01.2021
Zusammensetzung	01	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.375 mg corresp. pramipexolum 0.26 mg, excipients pro compresso.	
	02	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.75 mg corresp. pramipexolum 0.52 mg, excipients pro compresso.	
	03	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1.5 mg corresp. pramipexolum 1.05 mg, excipients pro compresso.	
	04	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 3 mg corresp. pramipexolum 2.1 mg, excipients pro compresso.	
	05	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 4.5 mg corresp. pramipexolum 3.15 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	10 Tablette(n) B
		003	30 Tablette(n) B
	03	004	30 Tablette(n) B
	04	005	30 Tablette(n) B
	05	006	30 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Praxbind 2.5 g, Injektions- bzw. Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 65804	Abgabekategorie: A	Index: 06.99.0.	15.01.2021
Zusammensetzung	01	idarucizumabum 2.5 g, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 20, natrii acetat trihydricus, sorbitolum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Praxbind ist zur Aufhebung der antikoagulativen Wirkung von Pradaxa bestimmt	
Packung/en	01	001	2 x 50 ml Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prilocain Sintetica 5mg/ml, soluzione iniettabile**02 Prilocain Sintetica 10mg/ml, soluzione iniettabile****03 Prilocain Sintetica 20mg/ml, soluzione iniettabile**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56546	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.02.2.	28.01.2021
Composizione	01	prilocaini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	prilocaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	prilocaini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Anestetico locale	
Confezione/i	01	001	10 x 10 ml fiala/fiale B
		012	5 x 20 ml fiala/fiale B
	02	005	10 x 10 ml fiala/fiale B
		013	5 x 20 ml fiala/fiale B
	03	009	10 x 10 ml fiala/fiale B
		014	5 x 20 ml fiala/fiale B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 ProQuad, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

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

Zul.-Nr.: 699	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	26.01.2021
Zusammensetzung	01	Pulver: virus morbilli vivus (Stamm: Ender's Edmonston) min. 3.00 log 10 U., virus parotitis vivus (Stamm: Jeryl Lynn (Level B)) min. 4.30 log 10 U., virus rubella vivus (Stamm: Wistar RA 27/3) min. 3.00 log 10 U., virus varicellae vivus (Stamm: Oka/Merck) min. 3.99 log 10 U., saccharum, gelatina hydrolysata, natrii chloridum, sorbitolum 16 mg, medium 199, natrii hydrogenoglutamas monohydricus, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas anhydricus, natrii hydrogenocarbonas, minimal essential medium (MEM), kalii hydrogenophosphas, kalii dihydrogenophosphas, kalii chloridum, neomycinum, phenolsulfonphthaleinum, ureum, acidum hydrochloridum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, pro vitro corresp. kalium 0.09 mg, natrium max. 1.75 mg, residui: albuminum humanum. Solvens: aqua ad iniectabile.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Masern, Mumps, Röteln und Varizellen, ab dem 1. bis zum 12. Geburtstag	
Packung/en	01	003	1 Set 1 Durchstechflasche mit Pulver + 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel B
		004	10 Set 10 Durchstechflaschen mit Pulver + 10 Fertigspritzen mit Lösungsmittel B
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Pruri-med Lipolotion, Lipolotion

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 56161	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	05.01.2021
Zusammensetzung	02	ureum 50 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 30 mg, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, conserv.: phenoxyethanolum, E 202, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei trockener, juckender Haut sowie zur unterstützenden Behandlung verschiedener Hauterkrankungen	
Packung/en	02	003	500 ml Flasche D
		004	200 ml Tube D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pulmicort Turbuhaler 200, Pulver zur Inhalation
02 Pulmicort Turbuhaler 100, Pulver zur Inhalation
03 Pulmicort Turbuhaler 400, Pulver zur Inhalation
 AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 50192	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.4.	07.01.2021
Zusammensetzung	01	budesonidum 200 µg pro dosi, doses pro vase 200.	
	02	budesonidum 100 µg pro dosi, doses pro vase 200.	
	03	budesonidum 400 µg pro dosi, doses pro vase 50.	
Anwendung		Obstruktive Atemwegserkrankungen	
Packung/en	01	016 200 Einzeldose(n)	B
	02	032 200 Einzeldose(n)	B
	03	040 50 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 400 mcg, 200 Einzeldosen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Quetiapin Sandoz 25 mg, Filmtabletten
02 Quetiapin Sandoz 100 mg, Filmtabletten
03 Quetiapin Sandoz 200 mg, Filmtabletten
04 Quetiapin Sandoz 300 mg, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61374	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	07.01.2021
Zusammensetzung	01	quetiapinum 25 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	02	quetiapinum 100 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	03	quetiapinum 200 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	04	quetiapinum 300 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	B
	02	002 60 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	03	004 60 Tablette(n)	B
		005 100 Tablette(n)	B
	04	006 60 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rapamune 1 mg/ml, Lösung zum Einnehmen

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 55243	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	07.01.2021
Zusammensetzung	01	sirolimusum 1 mg, polysorbatum 80, phosphatidylcholinum, sojae oleum 20 mg, mono/diglycerida, ethanolum 96 per centum 20 mg, propylenglycolum 350 mg, E 304, ad solutionem pro 1 ml, ethanolum 3.17 % V/V.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	002	60 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rapamune 1 mg, überzogene Tabletten**02 Rapamune 2 mg, überzogene Tabletten****03 Rapamune 0.5 mg, überzogene Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 55804	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	21.01.2021
Zusammensetzung	01	sirolimusum 1 mg, poloxamerum 188, lactosum monohydricum 86.4 mg, macrogolum 8000, magnesii stearas, talcum, macrogolum 20'000, glyceroli mono-oleas, lacca, calcii sulfas anhydricus, cellulolum microcristallinum, saccharum 213.85 mg, E 171, povidonum K 29-32, int-rac-alpha-tocopherylis acetas, cera carnauba, Drucktinte: lacca, E 172 (rubrum), propylenglycolum, simeticonum, pro compresso obducto.	
	02	sirolimusum 2 mg, poloxamerum 188, lactosum monohydricum 86.4 mg, macrogolum 8000, magnesii stearas, talcum, macrogolum 20'000, glyceroli mono-oleas, lacca, calcii sulfas anhydricus, cellulolum microcristallinum, saccharum 212.46 mg, povidonum K 29-32, int-rac-alpha-tocopherylis acetas, E 171, E 172 (flavum), E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), cera carnauba, Drucktinte: lacca, E 172 (rubrum), propylenglycolum, simeticonum, pro compresso obducto.	
	03	sirolimusum 0.5 mg, poloxamerum 188, lactosum monohydricum 86.4 mg, macrogolum 8000, magnesii stearas, talcum, macrogolum 20'000, glyceroli mono-oleas, lacca, calcii sulfas anhydricus, cellulolum microcristallinum, saccharum 213.7 mg, povidonum K 29-32, int-rac-alpha-tocopherylis acetas, E 171, E 172 (flavum), E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), cera carnauba, Drucktinte: lacca, E 172 (rubrum), propylenglycolum, simeticonum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) (überzogene Tabletten) B
		003	100 Tablette(n) (überzogene Tabletten) B
	02	005	30 Tablette(n) (überzogene Tabletten) B
		007	100 Tablette(n) (überzogene Tabletten) B
	03	008	30 Tablette(n) (überzogene Tabletten) B
		009	100 Tablette(n) (überzogene Tabletten) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rasagilin Sandoz 1 mg, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66136	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	20.01.2021
Zusammensetzung	01	rasagilinum 1 mg ut rasagilini tartras, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno

N° d'AMM: 61234	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.06.2.	07.01.2021
Composizione	01	repaglinidum 0.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	repaglinidum 1 mg, excipiens pro compresso.	
	03	repaglinidum 2 mg, excipiens pro compresso.	
Indicazione		antidiabetico	
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
		Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		illimitata	

01 Rheumalix forte, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58017	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	19.01.2021
Zusammensetzung	01	etofenamatum 100 mg, macrogolum 400, propylenglycolum, q.s. ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	007 40 g	D
		008 100 g	D
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		04.10.2022	

01 Rhin-X Xylo, Dosierspray

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62104	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.1.	15.01.2021
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 0.14 mg, dinatrii edetas, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, sorbitolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro dosi corresp. natrium 0.14 mg, doses pro vase 107.	
Anwendung		Nasenschleimhautentzündung	
Packung/en	01	002 15 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rytmonorm 150 mg, Filmtabletten**02 Rytmonorm 300 mg, Filmtabletten**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 45118	Abgabekategorie: B	Index: 02.02.0.	22.01.2021
Zusammensetzung	01	propafenoni hydrochloridum 150 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	propafenoni hydrochloridum 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiarrhythmikum	
Packung/en	01	010	50 Tablette(n) B
		029	100 Tablette(n) B
	02	037	50 Tablette(n) B
		045	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Salazopyrin EN, Dragées

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 30906	Abgabekategorie: A	Index: 04.09.0.	07.01.2021
Zusammensetzung	01	sulfasalazinum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Colitis ulcerosa, rheumatoide Polyarthritits	
Packung/en	01	020	100 Dragée(s) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Serdolect 4 mg, Filmtabletten
 03 Serdolect 12 mg, Filmtabletten
 04 Serdolect 16 mg, Filmtabletten
 05 Serdolect 20 mg, Filmtabletten
 Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 53845	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	28.01.2021
Zusammensetzung	01	sertindolum 4 mg, maydis amyllum, lactosum monohydricum 60.78 mg, hydroxypropylcellulosum, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.17 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, E 171, E 172 (flavum) pro compresso obducto.	
	03	sertindolum 12 mg, maydis amyllum, lactosum monohydricum 84.52 mg, hydroxypropylcellulosum, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.25 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum) pro compresso obducto.	
	04	sertindolum 16 mg, maydis amyllum, lactosum monohydricum 95.08 mg, hydroxypropylcellulosum, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.28 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, E 171, E 172 (rubrum) pro compresso obducto.	
	05	sertindolum 20 mg, maydis amyllum, lactosum monohydricum 118.84 mg, hydroxypropylcellulosum, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.35 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum) pro compresso obducto.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	010	30 Tablette(n) B
	03	053	28 Tablette(n) B
		088	98 Tablette(n) B
	04	096	28 Tablette(n) B
		126	98 Tablette(n) B
	05	134	28 Tablette(n) B
		150	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sevikar HCT 20 mg/5 mg/12.5 mg, Filmtabletten
 02 Sevikar HCT 40 mg/5 mg/12.5 mg, Filmtabletten
 03 Sevikar HCT 40 mg/10 mg/12.5 mg, Filmtabletten
 04 Sevikar HCT 40 mg/5 mg/25 mg, Filmtabletten
 05 Sevikar HCT 40 mg/10 mg/25 mg, Filmtabletten
 Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Vulkanstrasse 106, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: 61519	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	14.01.2021
Zusammensetzung	01	olmesartanum medoxomilum 20 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		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
	04	007	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
	05	009	28 Tablette(n) B
		010	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sidroga Beruhigungs- und Entspannungstee, Arzneitee
 Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 63281	Abgabekategorie: E	Index: 01.04.2.	08.01.2021
Zusammensetzung	01	valerianae radix 0.6 g, lavandulae flos 0.5 g, melissae folium 0.4 g, menthae piperitae folium 0.3 g, foeniculi amari fructus, rosmarini folium, pro charta.	
Anwendung		Traditionsgemäss zur Beruhigung bei leichter Unruhe, Nervosität und Spannungszuständen sowie bei leichten Einschlafstörungen	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform, alt: geschnittene Drogen) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sidroga Gallen- und Lebertee N, Arzneitee

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 65046	Abgabekategorie: E	Index: 04.11.2.	08.01.2021
Zusammensetzung	01	taraxaci officinalis herba cum radice 0.6 g, silybi mariani fructus 0.5 g, millefolii herba 0.5 g, menthae piperitae folium 0.2 g, foeniculi amari fructus, carvi fructus, pro charta 2.0 g.	
Anwendung		Traditionsgemäss zur Linderung der Beschwerden bei leichten auch krampfartigen Verdauungsstörungen	
Packung/en	01	001 20 x 2 g	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform; bisher -> geschnittene Drogen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sidroga Hustenlösender Bronchialtee, Arzneitee

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 65060	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	15.01.2021
Zusammensetzung	01	plantaginis lanceolatae folium 0.525 g, thymi herba 0.375 g, althaeae radix 0.375 g, liquiritiae radix, pro charta.	
Anwendung		Traditionsgemäss zur Linderung von Husten und bei Verschleimung der Atemwege im Rahmen einer Erkältungskrankheit	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung; Korrektur der Publikation im Swissmedic Journal 12/2020, neu: unbegrenzt zugelassen) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sidroga Magen-Darm Verdauungstee, Arzneitee

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 65137	Abgabekategorie: E	Index: 04.04.0.	08.01.2021
Zusammensetzung	01	calami rhizoma 0.3 g, matricariae flos 0.3 g, millefolii herba 0.3 g, centaurii herba 0.3 g, melissae folium 0.225 g, salviae trilobae folium, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Traditionsgemäss bei Verdauungsbeschwerden wie Völlegefühl, Aufstossen und Blähungen sowie zur Appetitanregung	
Packung/en	01	001 20 x 1.5 g	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform; bisher -> geschnittene Drogen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sidroga Magentee, Arzneitee

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 39447	Abgabekategorie: E	Index: 04.99.0.	08.01.2021
Zusammensetzung	01	calami rhizoma 0.3 g, centaurii herba 0.3 g, matricariae flos 0.3 g, millefolii herba 0.3 g, melissae folium 0.15 g, menthae crispae folium, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform; bisher -> geschnittene Drogen) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sidroga Verdauungs- und Gallentee, Arzneitee

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 65141	Abgabekategorie: E	Index: 04.11.2.	08.01.2021
Zusammensetzung	01	taraxaci officinalis herba cum radice 0.7 g, millefolii herba 0.7 g, menthae piperitae folium 0.5 g, carvi fructus, pro charta 2.0 g.	
Anwendung		Traditionsgemäss zur Linderung der Beschwerden bei leichten auch krampfartigen Verdauungsstörungen	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform; bisher -> geschnittene Drogen) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Skinoren, Gel

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 55784	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	22.01.2021
Zusammensetzung	01	acidum azelaicum 150 mg, propylenglycolum, conserv.: E 210, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Acne vulgaris	
Packung/en	01	003	30 g B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Stilnox, comprimés pelliculés sécables

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

N° d'AMM: 49106	Catégorie de remise: B	Index: 01.03.1.	04.01.2021
Composition	01	zolpidemi tartras 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Hypnotique	
Conditionnements	01	001	14 comprimé(s) B
		017	30 comprimé(s) B
		025	10 comprimé(s) B
Remarque		(Changement ou ajout d'un conditionnement ; nouveau : 14 comprimés pelliculés sécables) Soumis à la loi fédérale sur les stupéfiants et les substances (RS 812.121)	
Valable jusqu'au		14.12.2021	

01 Strepsils Dolo Spray, Lösung

Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtstrasse 5, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 65577	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	20.01.2021
Zusammensetzung	01	flurbiprofenum 8.748 mg pro dosi, arom.: saccharinum natricum et alia, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad solutionem.	
Anwendung		Kurzzeitige symptomatische Behandlung schmerzhafter Entzündungen der Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	001	15 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Symphytum comp., Tropfen zum Einnehmen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59788	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	08.01.2021
Zusammensetzung	01	symphytum officinale e radice, ethanol. Decoctum D3 300 mg, arnica montana ex planta tota (HAB) D3 200 mg, allium cepa (HAB) D3 100 mg, bellis perennis (HAB) D3 100 mg, calendula officinalis (HAB) D2 100 mg, hamamelis virginiana, ethanol. Decoctum (HAB) D2 100 mg, ruta graveolens (HAB) D2 100 mg, ethanolum 96 per centum 240 mg, aqua purificata, ad solutionem pro 1 g, corresp. 40 guttae, corresp. ethanolum 29 % V/V.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform; bisher -> Dilutio)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

AbbVie AG, Alte Steinhäuserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 65695	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	28.01.2021
Zusammensetzung	01	palivizumabum 50 mg, histidinum, glycinum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	palivizumabum 100 mg, histidinum, glycinum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		RSV-Prophylaxe	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 65872	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	25.01.2021
Zusammensetzung	01	osimertinibum 40 mg ut osimertinibi mesilas, excipients pro compresso obducto.	
	02	osimertinibum 80 mg ut osimertinibi mesilas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
	02	002	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation(en) (Fachinformation: Stand der Information: Januar 2021)	
Gültig bis		10.07.2021	

- 01 Temodal 5 mg, Kapseln
 02 Temodal 20 mg, Kapseln
 03 Temodal 100 mg, Kapseln
 04 Temodal 250 mg, Kapseln
 05 Temodal 140 mg, Kapseln
 06 Temodal 180 mg, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 54577	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	21.01.2021
Zusammensetzung	01	temozolomidum 5 mg, lactosum 132.8 mg, carboxymethylamylum natricum A, silica colloidalis anhydrica, acidum tartaricum, acidum stearicum, Kapselhülle: natrii laurilsulfas, gelatina, E 171, E 132, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, aqua purificata, ammonii hydroxidum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula corresp. natrium 0.33 mg.	
	02	temozolomidum 20 mg, lactosum 182.2 mg, carboxymethylamylum natricum A, silica colloidalis anhydrica, acidum tartaricum, acidum stearicum, Kapselhülle: natrii laurilsulfas, gelatina, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, aqua purificata, ammonii hydroxidum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula corresp. natrium 0.47 mg.	
	03	temozolomidum 100 mg, lactosum 175.7 mg, carboxymethylamylum natricum A, silica colloidalis anhydrica, acidum tartaricum, acidum stearicum, Kapselhülle: natrii laurilsulfas, gelatina, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, aqua purificata, ammonii hydroxidum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula corresp. natrium 0.64 mg.	
	04	temozolomidum 250 mg, lactosum 154.3 mg, carboxymethylamylum natricum A, silica colloidalis anhydrica, acidum tartaricum, acidum stearicum, Kapselhülle: natrii laurilsulfas, gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, aqua purificata, ammonii hydroxidum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula corresp. natrium 0.96 mg.	
	05	temozolomidum 140 mg, lactosum 246 mg, carboxymethylamylum natricum A, silica colloidalis anhydrica, acidum tartaricum, acidum stearicum, Kapselhülle: natrii laurilsulfas, gelatina, E 171, E 132, Drucktinte: lacca, aqua purificata, ammonii hydroxidum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula corresp. natrium 0.89 mg.	
	06	temozolomidum 180 mg, lactosum 316.3 mg, carboxymethylamylum natricum A, silica colloidalis anhydrica, acidum tartaricum, acidum stearicum, Kapselhülle: natrii laurilsulfas, gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, aqua purificata, ammonii hydroxidum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula corresp. natrium 1.14 mg.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	092	5 Kapsel(n) einzeln in Beuteln verpackt A
		093	20 Kapsel(n) einzeln in Beuteln verpackt A
	02	094	5 Kapsel(n) einzeln in Beuteln verpackt A
		095	20 Kapsel(n) einzeln in Beuteln verpackt A
	03	096	5 Kapsel(n) einzeln in Beuteln verpackt A
		097	20 Kapsel(n) einzeln in Beuteln verpackt A
	04	098	5 Kapsel(n) einzeln in Beuteln verpackt A
	05	099	5 Kapsel(n) einzeln in Beuteln verpackt A

		100	20 Kapsel(n) einzeln in Beuteln verpackt	A
	06	101	5 Kapsel(n) einzeln in Beuteln verpackt	A
		103	20 Kapsel(n) einzeln in Beuteln verpackt	A
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Traumalix Gel, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66405	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	19.01.2021
Zusammensetzung	01	etofenamatum 50 mg, propylenglycolum, aromatica, q.s. ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	007	40 g D
		008	100 g D
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		11.01.2022	

01 Trevicta 175 mg/0.875 ml, Retardsuspension zur intramuskulären Injektion**02 Trevicta 263 mg/1.315 ml, Retardsuspension zur intramuskulären Injektion****03 Trevicta 350 mg/1.75 ml, Retardsuspension zur intramuskulären Injektion****04 Trevicta 525 mg/2.625 ml, Retardsuspension zur intramuskulären Injektion**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 66054	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	07.01.2021
Zusammensetzung	01	paliperidonum 175 mg ut paliperidoni palmitas 273 mg, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.875 ml corresp. natrium 3.59 mg.	
	02	paliperidonum 263 mg ut paliperidoni palmitas 410 mg, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 1.315 ml corresp. natrium 5.40 mg.	
	03	paliperidonum 350 mg ut paliperidoni palmitas 546 mg, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 1.75 ml corresp. natrium 7.18 mg.	
	04	paliperidonum 525 mg ut paliperidoni palmitas 819 mg, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 2.625 ml corresp. natrium 10.78 mg.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
		02	1 Fertigspritze(n) B
		03	1 Fertigspritze(n) B
		04	1 Fertigspritze(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Triveram 10 / 5 / 5 mg, comprimé pelliculé
 02 Triveram 20 / 5 / 5 mg, comprimé pelliculé
 03 Triveram 20 / 10 / 5 mg, comprimé pelliculé
 04 Triveram 20 / 10 / 10 mg, comprimé pelliculé
 05 Triveram 40 / 10 / 10 mg, comprimé pelliculé
 Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny

N° d'AMM: 65514	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.2.	18.01.2021
Composition	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum, perindoprilum argininum 5 mg corresp. perindoprilum 3.395 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, perindoprilum argininum 5 mg corresp. perindoprilum 3.395 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, perindoprilum argininum 10 mg corresp. perindoprilum 6.790 mg, amlodipinum 5 mg corresp. amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, perindoprilum argininum 10 mg corresp. perindoprilum 6.790 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
	05	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum, perindoprilum argininum 10 mg corresp. perindoprilum 6.790 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		hypertension; maladie coronaire stable	
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s) B
		002	90 comprimé(s) (3x30) B
	02	003	30 comprimé(s) B
		004	90 comprimé(s) (3x30) B
	03	005	30 comprimé(s) B
		006	90 comprimé(s) (3x30) B
	04	007	30 comprimé(s) B
		008	90 comprimé(s) (3x30) B
	05	009	30 comprimé(s) B
		010	90 comprimé(s) (3x30) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

02 Uromitexan 400 mg, Lösung zur intravenösen Anwendung
 Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 43407	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	18.01.2021
Zusammensetzung	02	mesnum 400 mg, dinatrii edetas, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Verhütung der Urotoxizität von Oxazaphosphorinen	
Packung/en	02	031	15 Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ventolin, Dossier-Aerosol

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 54320	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	18.01.2021
Zusammensetzung	01	salbutamolium 0.1 mg ut salbutamoli sulfas, propellentia ad aerosolum pro dosi. doses pro vase 200.	
Anwendung		Bronchospasmolyticum	
Packung/en	01	019 200 Inhalationen	B
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Viferol D3 100'000 UI / ml, solution buvable

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

N° d'AMM: 65253	Catégorie de remise: B	Index: 07.02.3.	26.01.2021
Composition	02	cholecalciferolum 100000 U.I., arom.: aurantii dulcis flavedinis aetheroleum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Préparation Vitamine D	
Conditionnements	02	002 1 ampoule(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Virucalm, crema

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 55151	Categoria di dispensazione: D	Index: 10.09.3.	26.01.2021
Composizione	01	aciclovirum 50 mg, macrogolglyceridorum stearates, dimeticonum, alcohol cetylicus 15 mg, paraffinum liquidum, vaselinum album, propylenglycolum 150 mg, aqua purificata, q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Herpes labialis	
Confezione/i	01	004 2 g	D
Valevole fino al		illimitata	

02 VPRIV 400 U, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 61297	Abgabekategorie: B	Index: 07.14.0.	28.01.2021
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: velaglycerasum alfa 400 U., saccharum, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, polysorbatum 20, pro vitro.	
Anwendung		Morbus Gaucher Typ 1	
Packung/en	02	002 1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Wilate 500 IE, Injektionspräparat**04 Wilate 1000 IE, Injektionspräparat**

Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: 56133	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	28.01.2021
Zusammensetzung	03	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 500 U.I., factor humanus von Willebrandi 500 U.I., proteina (Gesamtprotein) max. 7.5 mg, glycinum, saccharum, natrii chloridum, natrii citras anhydricus, calcii chloridum anhydricum, pro praeparatione. Solvens: polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 1000 U.I., factor humanus von Willebrandi 1000 U.I., proteina (Gesamtprotein) max. 15 mg, glycinum, saccharum, natrii chloridum, natrii citras anhydricus, calcii chloridum anhydricum, pro praeparatione. Solvens: polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Prophylaxe und Therapie von Blutungen bei Hämophilie A und beim von Willebrand Syndrom	
Packung/en	03	003	1 Set Je 1 Flasche Trockensubstanz (500IE) + Lösungsmittel (5ml) B
	04	004	1 Set Je 1 Flasche Trockensubstanz (1000IE) + Lösungsmittel (10ml) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Xyrem 500 mg/ml, Solution buvable

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

N° d'AMM: 57184	Catégorie de remise: A	Index: 01.10.2.	25.01.2021
Composition	01	natrii oxybas 500 mg, acidum malicum, natrii hydroxidum, aqua purificata, ad solutionem corresp. natrium 91.12 mg.	
Indication		Traitement de la narcolepsie chez les patients adultes présentant une cataplexie	
Conditionnements	01	007	180 ml flacon(s) A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) Soumis à la loi fédérale sur les stupéfiants et les substances (RS 812.121)	
Valable jusqu'au		illimité	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Albex 10% ad us.vet., suspension orale pour boeufs, chèvres et moutons

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

N° d'AMM: 56304	Catégorie de remise: B	Index:	22.01.2021
Composition	01	albendazolium 100 mg, E 218 2 mg, propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, E 142, xanthani gummi, povidonum K 90, polysorbatum 20, propylenglycolum, simethiconum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Anthelminthique à large spectre pour boeufs, chèvres et moutons	
Conditionnements	01	003	1 l B
Remarque		(Révocation du conditionnement 2.5 L, 5 L et 10 L)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Cefaseptin 75 mg ad us. vet., teilbare Tabletten**02 Cefaseptin 300 mg ad us. vet., teilbare Tabletten****03 Cefaseptin 750 mg ad us. vet., teilbare Tabletten**

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 65984	Abgabekategorie: A	Index:	26.01.2021
Zusammensetzung	01	cefalexinum anhydricum 75 mg ut cefalexinum monohydricum, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	cefalexinum anhydricum 300 mg ut cefalexinum monohydricum, aromatica, excipients pro compresso.	
	03	cefalexinum anhydricum 750 mg ut cefalexinum monohydricum, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung	01	Cephalosporin-Antibiotikum für Hunde und Katzen	
	02	Cephalosporin-Antibiotikum für Hunde	
	03	Cephalosporin-Antibiotikum für Hunde	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) A
	02	005	100 Tablette(n) A
	03	008	72 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Eprizero Pour-On ad us. vet., Lösung zum Aufgiessen

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 65704	Abgabekategorie: A	Index:	15.01.2021
Zusammensetzung	01	eprinomectinum 5 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiparasitikum zur Behandlung von Endo- und Ektoparasiten beim Rind	
Packung/en	01	001	250 ml A
		002	1000 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Frontline spot on Katze ad us. vet., Lösung

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

Zul.-Nr.: 53752	Abgabekategorie: D	Index:	05.01.2021
Zusammensetzung	01	fipronilum 50 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.5 ml.	
Anwendung		Insektizide und akarizide Lösung zur äusserlichen Anwendung	
Packung/en	01	020 3 x 0,5 ml Pipetten	D
		021 6 x 0,5 ml Pipetten	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Keta-S ad us.vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 57152	Abgabekategorie: B	Index:	08.01.2021
Zusammensetzung	01	esketaminum 60 mg ut esketamini hydrochloridum, conserv.: E 219 1.14 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Injizierbares Analgetikum und Anästhetikum für Hunde, Katzen und Pferde	
Packung/en	01	001 10 ml	B
		003 5 x 10 ml	B
		004 50 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Meloxidyl 0.5 mg/ml ad us. vet., suspension orale

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

N° d'AMM: 63195	Catégorie de remise: B	Index:	12.01.2021
Composition	01	meloxicamum 0.5 mg, aromatica, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		Anti-inflammatoires non stéroïdien pour chats	
Conditionnements	01	002 15 ml	B
		003 5 ml	B
Remarque		(Ajout d'un conditionnement ; nouveau : 5 ml)	
Valable jusqu'au		26.03.2024	

01 Noromectin Paste ad us. vet.

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 57282	Abgabekategorie: A	Index:	22.01.2021
Zusammensetzung	01	ivermectinum 18.7 mg, excipients ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Breitspektrum-Antiparasitikum, Paste zur oralen Anwendung bei Pferden und Eseln	
Packung/en	01	003 7.49 g	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Preventef N ad us. vet., Halsband für Katzen

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 47954	Abgabekategorie: E	Index:	27.01.2021
Zusammensetzung	01	dimpylatum 2.1 g, color.: E 172, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Antiparasitär wirkendes Halsband für Katzen	
Packung/en	01	001 1 Halsband braun	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 PRID delta 1.55 g ad us. vet., système de diffusion vaginal pour bovins

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

N° d'AMM: 62051	Catégorie de remise: B	Index:	12.01.2021
Composition	01	progesteronum 1.55 g, excipients pro praeparatione.	
Indication		Système de diffusion vaginal pour le contrôle des chaleurs chez les génisses et les vaches	
Conditionnements	01	004 10 pièce(s) spirales vaginales	B
Remarque		Modifications des indications thérapeutiques (Information sur le médicament : mise à jour de l'information Novembre 2020) Révocation des conditionnements: 25 spirales vaginales et 50 spirales vaginales	
Valable jusqu'au		27.10.2021	

03 Primadox 50 ad us. vet., Arzneimittelvormischung für Schweine und Kälber

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 55001	Abgabekategorie: B	Index:	14.01.2021
Zusammensetzung	03	doxycyclinum 50 g ut doxycyclini hyclas, aromatica (Vanille-Aroma), glucosum monohydricum, ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		Arzneimittelvormischung (Antibiotikum) für Schweine und Kälber	
Packung/en	03	020 5 kg Sack (ohne Messlöffel)	B
		022 25 kg Sack (ohne Messlöffel)	B
		029 700 g Dose (mit Messlöffel)	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Synulox 500 mg Bolus ad us. vet., Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 55028	Abgabekategorie: A	Index:	19.01.2021
Zusammensetzung	01	Filmtablette: amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 105 mg ut kalii clavulanas, color.: E 110, E 122, E 124, E 132, excipients pro bolo.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Kälbern	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n) Boli	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Synulox 50 mg ad us. vet., Tabletten
02 Synulox 250 mg ad us. vet., Tabletten
03 Synulox 500 mg ad us. vet., Tabletten
 Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

Zul.-Nr.: 46943	Abgabekategorie: A	Index:	19.01.2021
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 40 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 10 mg ut kalii clavulanas, color.: E 127, excipients pro compresso.	
	02	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 50 mg ut kalii clavulanas, color.: E 127, excipients pro compresso.	
	03	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 100 mg ut kalii clavulanas, color.: E 127, excipients pro compresso.	
Anwendung	01	Bakterielle Infektionen bei Hunden und Katzen	
	02	Bakterielle Infektionen bei Hunden	
	03	Bakterielle Infektionen bei Hunden	
Packung/en	01	001 100 Tablette(n)	A
	02	002 100 Tablette(n)	A
	03	003 100 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Varroxal ad us. vet., Pulver
 Andermatt BioVet AG, Stahlermatten 6, 6146 Grossdietwil

Zul.-Nr.: 66127	Abgabekategorie: D	Index:	12.01.2021
Zusammensetzung	01	acidum oxalicum dihydricum 75 g.	
Anwendung		Behandlung der Varroose bei Honigbienen (<i>Apis mellifera</i>)	
Packung/en	01	001 75 g Dose	D
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 01.01.2021 übernimmt die Firma **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** folgende/s Arzneimittel der Firma **Vifor SA, Villars-sur-Glâne**:

A compter du 01.01.2021, l'entreprise **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Vifor SA, Villars-sur-Glâne**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
40087	Myocholine-Glenwood, Tabletten

Per 01.01.2021 übernimmt die Firma **Almirall AG, Wallisellen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Medinova AG, Zürich**:

A compter du 01.01.2021, l'entreprise **Almirall AG, Wallisellen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Medinova 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)
53761	Dafnegil, Vaginalcrème
53762	Dafnegil, Vaginalovula
54494	Dafnegil, Duopack

Per 01.01.2021 übernimmt die Firma **T&S Eye Care Management AG, Sarnen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Similasan AG, Jonen**:

A compter du 01.01.2021, l'entreprise **T&S Eye Care Management AG, Sarnen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Similasan AG, Jonen**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
45116	Similasan Allergisch reagierende Augen, Augentropfen
45117	Similasan Trockene Augen, Augentropfen
60378	Similasan Überanstrengte Augen, Augentropfen Monodosen
60379	Similasan Überanstrengte Augen, Augentropfen 10 ml
60380	Similasan Entzündete Augen, Augentropfen Monodosen
60381	Similasan Entzündete Augen, Augentropfen 10 ml

Per 01.01.2021 übernimmt die Firma **Pierre Fabre Pharma SA, Allschwil** folgende/s Arzneimittel der Firma **Pierre Fabre (Suisse) S.A., Allschwil**:

A compter du 01.01.2021, l'entreprise **Pierre Fabre Pharma SA, Allschwil** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Pierre Fabre (Suisse) S.A., Allschwil**:

Allschwil:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
38008	Airol, Lotion
38009	Airol, Crème
51853	Alopexy, Lösung
56682	Anesderm, Crème
56885	Curakne, Weichkapseln
59959	Mycoster, Crème
60393	Clarelux, Schaum zur Anwendung auf der Haut
60404	Dexeryl, Creme
61214	Hemangioli 3.75 mg/ml, Lösung zum Einnehmen

Per 01.01.2021 übernimmt die Firma **Dr. Falk Pharma AG, Opfikon** folgende/s Arzneimittel der Firma **Vifor SA, Villars-sur-Glâne**:

A compter du 01.01.2021, l'entreprise **Dr. Falk Pharma AG, Opfikon** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Vifor SA, Villars-sur-Glâne**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
42782	Ursofalk, Kapseln
46673	Salofalk, Suppositorien
46674	Salofalk, Filmtabletten
47329	Salofalk 4 g, Klysmen
50986	Salofalk 2 g, Klysmen
53259	Budenofalk 3 mg, Kapseln
54634	Ursofalk, Suspension
55951	Salofalk, Granulat
59263	Budenofalk 2 mg, Rektalschaum
59777	Salofalk, Rektalschaum
60812	Ursofalk 500 mg, Filmtabletten
61405	Budenofalk Uno 9 mg, Granulat
63011	Azafalk, Filmtabletten
66915	Salofalk 1 g, Filmtabletten
66999	Jorveza, Schmelztabletten

Per 15.01.2021 übernimmt die Firma **CLINIGEN HEALTHCARE SWITZERLAND SARL, Versoix** folgende/s Arzneimittel der Firma **Curatis AG, Liestal**:

A compter du 15.01.2021, l'entreprise **CLINIGEN HEALTHCARE SWITZERLAND SARL, Versoix** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Curatis AG, Liestal**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
52357	Foscavir, solution pour infusion

Per 15.01.2021 übernimmt die Firma **CLINIGEN HEALTHCARE SWITZERLAND SARL, Versoix** folgende/s Arzneimittel der Firma **Curatis AG, Liestal**:

A compter du 15.01.2021, l'entreprise **CLINIGEN HEALTHCARE SWITZERLAND SARL, Versoix** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Curatis AG, Liestal**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
53450	Ethyol, lyophilisat

Per 25.01.2021 übernimmt die Firma **Bavarian Nordic Switzerland AG, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **GlaxoSmithKline AG, Münchenbuchsee**:

A compter du 25.01.2021, l'entreprise **Bavarian Nordic Switzerland AG, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **GlaxoSmithKline AG, Münchenbuchsee**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
627	Encepur N, Injektionssuspension
628	Encepur N Kinder, Injektionssuspension
685	Rabipur, Injektionslösung

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

Per 21.01.2021 ändert die Firma **Allergopharma AG** ihr Firmendomizil von Erlenstrasse 29, 4106 Therwil nach **Bösch 104, 6331 Hünenberg**.

A compter du 21.01.2021, l'entreprise **Allergopharma AG** actuellement sise Erlenstrasse 29, 4106 Therwil, aura pour nouveau domicile **Bösch 104, 6331 Hünenberg**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
60606	Novo-Helisen Depot D. farinae/D. pteronyssinus, Injektionssuspension
60608	Novo-Helisen Depot D. farinae, Injektionssuspension
60609	Novo-Helisen Depot D. pteronyssinus, Injektionssuspension
60621	Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale, Injektionssuspension
60623	Allergovit Mixtura Graminea/Betula/Secale, Injektionssuspension
60624	Allergovit Alnus/Corylus, Injektionssuspension
60625	Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Plantago, Injektionssuspension
60626	Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Artemisia, Injektionssuspension
60627	Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Betula, Injektionssuspension
60628	Allergovit Mixtura Graminea 60/Secale 40, Injektionssuspension
60629	Allergovit Mixtura Graminea 80/Secale 20, Injektionssuspension
60630	Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis, Injektionssuspension
60631	Allergovit Mixtura Graminea, Injektionssuspension
60632	Allergovit Plantago, Injektionssuspension
60633	Allergovit Alnus, Injektionssuspension
60634	Allergovit Mixtura Graminea/Betula/Secale/Plantago, Injektionssuspension
60635	Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale/Plantago, Injektionssuspension
60636	Allergovit Betula/Alnus/Corylus, Injektionssuspension
60637	Allergovit Mixtura Graminea/Secale/Plantago, Injektionssuspension
60638	Allergovit Secale, Injektionssuspension

- 60639 Allergovit Corylus, Injektionssuspension
60640 Allergovit Parietaria, Injektionssuspension
60641 Allergovit Artemisia, Injektionssuspension
60642 Allergovit Betula, Injektionssuspension
61560 Provokations-Test Populus alba, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
61561 Provokations-Test Herbarius, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
61562 Provokations-Test Serpula lacrymans (Merulius lacrymans), Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
61563 Provokations-Test Mesocricetus auratus, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
61564 Provokations-Test Pullularia pullulans, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
61566 Provokations-Test Hordeum vulgare, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
61568 Provokations-Test Mixtura Graminea-Cerealis, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
61569 Provokations-Test Secale cereale, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
61570 Provokations-Test Triticum sativum, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
61571 Provokations-Test Fusarium moniliforme, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
61572 Provokations-Test Helminthosporium halodes, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
61573 Provokations-Test Curvularia lunata, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
61574 Provokations-Test D. farinae, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
61575 Provokations-Test Arbores II, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
61576 Provokations-Test Penicilium notatum, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
61577 Provokations-Test Canis familiaris, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
61578 Provokations-Test Rhizopus nigricans, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
61579 Provokations-Test Oryctolagus cuniculus, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
61580 Provokations-Test Mucor mucedo, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
61581 Provokations-Test Avenae sativae farina, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
61582 Provokations-Test Tilia cordata, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
61584 Provokations-Test Ambrosia artemisiifolia, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
61585 Provokations-Test Artemisia vulgaris, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
61586 Provokations-Test Taraxacum vulgare, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
61587 Provokations-Test Mixtura Graminea, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
61588 Provokations-Test Zeae maydis farina, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
61589 Provokations-Test Botrytis cinerea, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

- 61590 Provokations-Test *Fraxinus excelsior*, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
- 61591 Provokations-Test *Urtica dioica*, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
- 61593 Provokations-Test *Corylus avellana*, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
- 61595 Provokations-Test *Tyrophagus putrescentiae*, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
- 61596 Provokations-Test *Plantanus orientalis*, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
- 61597 Provokations-Test *Cladosporium herbarum*, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
- 61598 Provokations-Test *Robinia pseudoacacia*, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
- 61599 Provokations-Test *Plantago lanceolata*, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
- 61600 Provokations-Test *Quercus robur*, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
- 61601 Provokations-Test *Alnus glutinosa*, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
- 61602 Provokations-Test *Betula spec.*, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
- 61603 Provokations-Test *Alternaria tenuis*, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
- 61605 Provokations-Test *Aspergillus fumigatus*, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
- 61607 Provokations-Test *Fagus silvatica*, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
- 61609 Provokations-Test *Arbores I*, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
- 61610 Provokations-Test *Equus caballus*, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
- 61611 Provokations-Test *Cavia porcellus*, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
- 61612 Provokations-Test *Bos taurus*, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
- 61613 Provokations-Test *Felis domesticus*, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
- 61614 Provokations-Test *Acarus siro*, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
- 61615 Provokations-Test *Lepidoglyphus destructor*, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
- 61616 Provokations-Test Negativkontrolle, nasal
- 61617 Provokations-Test *D. pteronyssinus*, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
- 61618 Provokations-Test *Salix caprea*, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
- 61619 Provokations-Test *Ulmus scabra*, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
- 61621 Provokations-Test *Hordei farina*, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
- 61622 Provokations-Test *Secalis cerealis farina*, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
- 61623 Provokations-Test *Tritici sativi farina*, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
- 61690 Prick-Test *Lepidoglyphus destructor*, topische Lösung
- 61693 Prick-Test *Chenopodium album*, topische Lösung
- 61695 Prick-Test *Artemisia vulgaris*, topische Lösung
- 61696 Prick-Test *Urticaria dioica*, topische Lösung
- 61697 Prick-Test *Parietaria officinalis*, topische Lösung
- 61698 Prick-Test *Taraxacum vulgare*, topische Lösung
- 61699 Prick-Test *Ambrosia artemisiifolia*, topische Lösung
- 61701 Prick-Test *D. farinae*, topische Lösung
- 61702 Prick-Test *Tyrophagus putrescentiae*, topische Lösung
- 61703 Prick-Test *Caro anatina*, topische Lösung

61704	Prick-Test <i>D. pteronyssinus</i> , topische Lösung
61705	Prick-Test <i>Caro vervecis</i> , topische Lösung
61706	Prick-Test <i>Caro anseris</i> , topische Lösung
61707	Prick-Test <i>Caro gallinae</i> , topische Lösung
61708	Prick-Test <i>Caro Meleagris</i> , topische Lösung
61709	Prick-Test <i>Acarus siro</i> , topische Lösung
61710	Prick-Test <i>Caro I</i> , topische Lösung
61712	Prick-Test <i>Solea vulgaris</i> , topische Lösung
61713	Prick-Test <i>Thunnus</i> , topische Lösung
61714	Prick-Test <i>Ananas comosus</i> , topische Lösung
61716	Prick-Test <i>Citrus aurantium/sinensis</i> , topische Lösung
61717	Prick-Test <i>Caro II</i> , topische Lösung
61718	Prick-Test <i>Epithelia Animalum I</i> , topische Lösung
61719	Prick-Test <i>Arbores I</i> , topische Lösung
61720	Prick-Test <i>Arachis Hypogea</i> , topische Lösung
61723	Prick-Test <i>Citrus reticulata</i> , topische Lösung
61724	Prick-Test <i>Musa paradisiaca</i> , topische Lösung
61725	Prick-Test <i>Mytilus edulis</i> , topische Lösung
61728	Prick-Test <i>Lycopersicum</i> , topische Lösung
61729	Prick-Test <i>Nux avellana</i> , topische Lösung
61730	Prick-Test <i>Juglans regia</i> , topische Lösung
61733	Prick-Test <i>Uva</i> , topische Lösung
61735	Prick-Test <i>Brassica oleracea</i> , topische Lösung
61736	Prick-Test <i>Herbarius</i> , topische Lösung
61737	Prick-Test <i>Salmo salar</i> , topische Lösung
61738	Prick-Test <i>Fraxinus excelsior</i> , topische Lösung
61739	Prick-Test <i>Robinia pseudoacacia</i> , topische Lösung
61740	Prick-Test <i>Acer pseudoplatanus</i> , topische Lösung
61742	Prick-Test <i>Corylus avellana</i> , topische Lösung
61744	Prick-Test <i>Mixtura Graminea-Cerealis</i> , topische Lösung
61745	Prick-Test <i>Mixtura Graminea</i> , topische Lösung
61746	Prick-Test <i>Fungi II</i> , topische Lösung
61747	Prick-Test <i>Fungi I</i> , topische Lösung
61748	Prick-Test <i>Arbores II</i> , topische Lösung
61749	Prick-Test <i>Citrus paradisi</i> , topische Lösung
61751	Prick-Test <i>Bertholletia excelsa</i> , topische Lösung
61752	Prick-Test <i>Capsicum</i> , topische Lösung
61753	Prick-Test <i>Betula spec.</i> , topische Lösung
61754	Prick-Test <i>Pisum sativum</i> , topische Lösung
61755	Prick-Test <i>Alnus glutinosa</i> , topische Lösung
61756	Prick-Test <i>Plantago lanceolata</i> , topische Lösung
61757	Prick-Test <i>Caris / caridina</i> , topische Lösung
61758	Prick-Test <i>Cyprinus carpio</i> , topische Lösung
61759	Prick-Test <i>Caro suis</i> , topische Lösung
61760	Prick-Test <i>Caro bovis</i> , topische Lösung
61762	Prick-Test <i>Quercus robur</i> , topische Lösung
61763	Prick-Test <i>Asparagus officinalis</i> , topische Lösung

61764	Prick-Test <i>Fagus silvatica</i> , topische Lösung
61766	Prick-Test <i>Lolium perenne</i> , topische Lösung
61769	Prick-Test <i>Secale cereale</i> , topische Lösung
61770	Prick-Test <i>Avenae sativae farina</i> , topische Lösung
61771	Prick-Test <i>Gadus morhua</i> , topische Lösung
61772	Prick-Test <i>Solanum tuberosum</i> , topische Lösung
61773	Prick-Test <i>Homarus Gammarus</i> , topische Lösung
61774	Prick-Test <i>Palinurus vulgaris</i> , topische Lösung
61776	Prick-Test <i>Dactylis glomerata</i> , topische Lösung
61777	Prick-Test <i>Hippoglossus hippoglossus</i> , topische Lösung
61778	Prick-Test <i>Secealis cerealis farina</i> , topische Lösung
61779	Prick-Test <i>Spinacia oleracea</i> , topische Lösung
61782	Prick-Test <i>Salmo trutta</i> , topische Lösung
61783	Prick-Test <i>Hordei farina</i> , topische Lösung
61784	Prick-Test <i>Holcus lanatus</i> , topische Lösung
61785	Prick-Test <i>Anguilla anguilla</i> , topische Lösung
61786	Prick-Test <i>Cynodon dactylon</i> , topische Lösung
61787	Prick-Test <i>Aspergillus fumigatus</i> , topische Lösung
61789	Prick-Test <i>Avena sativa</i> , topische Lösung
61790	Prick-Test <i>Salix caprea</i> , topische Lösung
61791	Prick-Test <i>Hordeum vulgare</i> , topische Lösung
61792	Prick-Test <i>Alternaria tenius</i> , topische Lösung
61794	Prick-Test <i>Zea mays</i> , topische Lösung
61795	Prick-Test <i>Zea maydis farina</i> , topische Lösung
61799	Prick-Test <i>Botrytis cinerea</i> , topische Lösung
61800	Prick-Test <i>Ovum gallinae (toto)</i> , topische Lösung
61801	Prick-Test <i>Pimpinella anisum</i> , topische Lösung
61802	Prick-Test <i>Chamomilla recutita</i> , topische Lösung
61803	Prick-Test <i>Apii radix</i> , topische Lösung
61804	Prick-Test <i>Capsicum (condimentum)</i> , topische Lösung
61805	Prick-Test <i>Ovum gallinae (albumen ovi)</i> , topische Lösung
61806	Prick-Test <i>Ovum gallinae (luteum ovi)</i> , topische Lösung
61808	Prick-Test <i>Lac vaccinum</i> , topische Lösung
61809	Prick-Test <i>Triticum sativum</i> , topische Lösung
61810	Prick-Test <i>Phleum pratense</i> , topische Lösung
61811	Prick-Test <i>Poa pratensis</i> , topische Lösung
61812	Prick-Test <i>Festuca pratensis</i> , topische Lösung
61818	Prick-Test <i>Felis domesticus</i> , topische Lösung
61820	Prick-Test <i>Equus caballus</i> , topische Lösung
61821	Prick-Test <i>Sus scrofa domestica</i> , topische Lösung
61822	Prick-Test <i>Cavia porcellus</i> , topische Lösung
61823	Prick-Test <i>Oryctolagus cuniculus</i> , topische Lösung
61825	Prick-Test <i>Bos taurus</i> , topische Lösung
61827	Prick-Test <i>Tilia cordata</i> , topische Lösung
61828	Prick-Test <i>Populus alba</i> , topische Lösung
61829	Prick-Test <i>Mesocricetus auratus</i> , topische Lösung
61830	Prick-Test <i>Canis familiaris</i> , topische Lösung

- 61831 Prick-Test *Plantanus orientalis*, topische Lösung
- 61832 Prick-Test *Ulmus scabra*, topische Lösung
- 61835 Prick-Test *Penicilinum notatum*, topische Lösung
- 61837 Prick-Test *Mucor mucedo*, topische Lösung
- 61838 Prick-Test *Helminthosporium halodes*, topische Lösung
- 61839 Prick-Test *Fusarium moniliforme*, topische Lösung
- 61841 Prick-Test *Cladosporium herbarum*, topische Lösung
- 61843 Prick-Test *Serpula lacrymans* (*Merulius lacrymans*), topische Lösung
- 61844 Prick-Test *Rhizopus nigricans*, topische Lösung
- 61845 Prick-Test *Pullularia pullulans*, topische Lösung
- 61846 Prick-Test Positivkontrolle, topische Lösung
- 61847 Prick-Test Negativkontrolle, topische Lösung
- 61860 Prick-Test *Tritici sativi farina*, topische Lösung

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Acne Crème Widmer, Emulsion Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren	30096	D	10.02.0.	01.05.2021
1	01	Alpinamed Ringelblumen Salbe, Salbe Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG	49817	D	10.06.0.	31.08.2021
1	02	Andriol Testocaps, Kapseln MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	42028	B	07.08.4.	30.06.2021
1	01	Aripiprazole mmpharm 10 mg, Schmelztabletten mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	65539	B	01.05.0.	12.01.2021
1	02	Aripiprazole mmpharm 15 mg, Schmelztabletten mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	65539	B	01.05.0.	12.01.2021
1	01	Asacol lavements 2 g, mousse rectale Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	51691	B	04.09.0.	06.01.2021
1	02	Asacol lavements 4 g, mousse rectale Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	51691	B	04.09.0.	06.01.2021
1	01	Aspirin, Tabletten Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich	8537	D	01.01.1.	25.01.2021

1	01	Azithromycin-Mepha 250, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	57572	A	08.01.6.	29.07.2021
1	01	Azithromycin-Mepha 500, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58810	A	08.01.6.	29.07.2021
1	01	Benlysta, Lösung zur subkutanen Injektion (Fertigspritze) GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	66586	B	07.15.0.	21.01.2021
1	01	Dalacin T, topische Lösung Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	44926	B	10.02.0.	05.01.2021
1	01	Künzle Frauentee, geschnittene Drogen Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	55833	E	01.04.2.	31.05.2021
1	01	Künzle Magentee, geschnittene Drogen Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	10074	E	04.99.0.	01.11.2021
1	01	Künzle Nerven- und Schlaftee, geschnittene Drogen Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	9605	E	01.04.2.	31.10.2021
1	01	Künzle Nieren-Blasentee, geschnittene Drogen Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	10811	D	05.02.0.	01.05.2021
1	01	Lipanthyl 160 mg, Filmtabletten Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	56743	B	07.12.0.	07.01.2021
1	01	Locacorten, Salbe RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar	30902	B	10.05.1.	01.01.2021
1	01	Mannite Actipharm, Pulver für Trinklösung Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	54551	D	04.08.12	01.12.2021

1	01	Nutriflex Lipid special ohne Elektrolyte, Infusionsemulsion 1250ml B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	56091	B	07.01.2.	22.01.2021
1	02	Nutriflex Lipid special ohne Elektrolyte, Infusionsemulsion 1875ml B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	56091	B	07.01.2.	22.01.2021
1	03	Nutriflex Lipid special ohne Elektrolyte, Infusionsemulsion 2500ml B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	56091	B	07.01.2.	22.01.2021
1	02	Pegferon 180 mcg/ml, Injektionslösung in der Durchstechflasche Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel	63068	A	08.03.0.	12.01.2021
1	01	Retacrit (Epoetin Zeta) 1000, Injektionslösung in Fertigspritzen Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	60407	A	06.07.3.	21.01.2021
1	02	Retacrit (Epoetin Zeta) 2000, Injektionslösung in Fertigspritzen Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	60407	A	06.07.3.	21.01.2021
1	03	Retacrit (Epoetin Zeta) 3000, Injektionslösung in Fertigspritzen Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	60407	A	06.07.3.	21.01.2021
1	04	Retacrit (Epoetin Zeta) 4000, Injektionslösung in Fertigspritzen Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	60407	A	06.07.3.	21.01.2021
1	05	Retacrit (Epoetin Zeta) 5000, Injektionslösung in Fertigspritzen Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	60407	A	06.07.3.	21.01.2021
1	06	Retacrit (Epoetin Zeta) 6000, Injektionslösung in Fertigspritzen Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	60407	A	06.07.3.	21.01.2021

1	07	Retacrit (Epoetin Zeta) 8000, Injektionslösung in Fertigspritzen Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	60407	A	06.07.3.	21.01.2021
1	08	Retacrit (Epoetin Zeta) 10000, Injektionslösung in Fertigspritzen Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	60407	A	06.07.3.	21.01.2021
1	09	Retacrit (Epoetin Zeta) 20000, Injektionslösung in Fertigspritzen Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	60407	A	06.07.3.	21.01.2021
1	10	Retacrit (Epoetin Zeta) 30000, Injektionslösung in Fertigspritzen Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	60407	A	06.07.3.	21.01.2021
1	11	Retacrit (Epoetin Zeta) 40000, Injektionslösung in Fertigspritzen Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	60407	A	06.07.3.	21.01.2021
1	02	Ropegra 180 mcg/ml, Injektionslösung in der Durchstechflasche Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel	63065	A	08.03.0.	12.01.2021
1	01	Sebo-Psor Lotion Widmer Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren	45621	B	10.05.2.	01.07.2021
1	01	Soldactone, Injektionspräparat Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	37528	B	05.01.0.	06.01.2021
1	01	Spasmo-Canulase, Bitabs GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	30197	D	04.03.3.	06.01.2021
1	01	Swidro Ringelblumensalbe, Salbe Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG	56940	D	10.06.0.	31.08.2021
1	01	Travogen, Crème Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf	42497	B	10.09.4.	30.11.2021

1	01	Veklury, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung Gilead Sciences Switzerland Sàrl, General-Guisan-Strasse 8, 6300 Zug	68043	A	08.03.0. 28.02.2021
---	----	---	--------------	----------	---------------------

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Adalat CR 30 mg, Retardtabletten Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich	51065	B	02.06.1.	18.06.2021
1	02	Adalat CR 60 mg, Retardtabletten Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich	51065	B	02.06.1.	18.06.2021
1	03	Adalat CR 20 mg, Retardtabletten Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich	51065	B	02.06.1.	18.06.2021
1	01	Itraderm, Kapseln Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg	57541	B	08.06.0.	08.06.2021
1	01	Omidia Hypericum plus Globuli, homöopathische Globuli Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	57571	D	20.01.1.	05.06.2021
1	02	Pinimenthol-N, Salbe Piniol AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	26936	D	03.06.0.	14.06.2021
1	01	Ursodiol RR Zentiva 225 mg, Kapseln Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	62272	B	04.99.0.	16.06.2021
1	02	Ursodiol RR Zentiva 450 mg, Kapseln Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	62272	B	04.99.0.	16.06.2021

1	01	Ursodiol Zentiva 150 mg, Kapseln Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	62271	B	04.99.0.	16.06.2021
1	02	Ursodiol Zentiva 300 mg, Kapseln Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	62271	B	04.99.0.	16.06.2021
1	01	Vitreolent, Augentropfen OmniVision AG, Zentralstrasse 100, 8212 Neuhausen am Rheinfall	32227	B	11.10.0.	13.06.2021

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

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

2	Ethinylestradiol/Norgestimate (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation hormonal contraception Gynial AG, Chamerstrasse 44, 6331 Hünenberg	28.01.2021
2	Somapacitan (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Substitution des endogenen Wachstumshormons bei Erwachsenen mit einem Wachstumshormonmangel Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich	28.01.2021

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

Decitabin (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Zytostatikum Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen	04.01.2021
Dexmedetomidinum ut Dexmedetomidini hydrochloridum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Sedierung erwachsener, intensivmedizinisch behandelter Patienten sowie Sedierung erwachsener, nicht intubierter Patienten vor und/oder während diagnostischer oder chirurgischer Massnahmen Baxter AG, 8152 Opfikon	04.01.2021
Atezolizumab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation TNBC Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel	05.01.2021
Fingolimod (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Selektives Immunsuppressivum PharmaContext GmbH, Haldenstrasse 5, 6340 Baar	06.01.2021
Sitagliptin (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Orales Antidiabetikum Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	06.01.2021
lasmiditan (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif migraine Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	07.01.2021

<p>Secukinumab (3 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Plaque Psoriasis ab 6 Jahren Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch</p>	<p>08.01.2021</p>
<p>Amlodipinum, Valsartanum, Hydrochlorothiazidum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Essentielle Hypertonie Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld</p>	<p>10.01.2021</p>
<p>Auszug aus frischem Eschenmistelkraut (20 mg – 0,02 mg) Viscum album Fraxini ex herba recente col. (D6 - D30) (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation Zusatzbehandlung bei malignen und benignen Geschwulstkrankheiten Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH</p>	<p>11.01.2021</p>
<p>Budesonid und Formoterol Fumarat Dihydrat (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Patienten mit obstruktiven Atemwegserkrankungen wie Asthma bronchiale, bei denen eine Kombinationstherapie mit inhalativem Glucokortikosteroid und Bronchodilatator angezeigt ist, falls niedrig dosierte inhalative Glucocortikosteroide alleine nicht ausreichend sind Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug</p>	<p>12.01.2021</p>
<p>Diphtheria Toxoid, Tetanus Toxoid, Pertussis Antigens (Pertussis Toxoid, Filamentous Haemagglutinin, Pertactin, Fimbriae Types 2 and 3) (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif booster vaccine against tetanus, diphtheria and pertussis Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier</p>	<p>12.01.2021</p>
<p>ravulizumab (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke paroxysmal nocturnal haemoglobinuria (PNH) Alexion Pharma GmbH, Giesshübelstrasse 30, 8045 Zürich</p>	<p>12.01.2021</p>
<p>pitavastatinum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Reduktion der Serumcholesterinkonzentration Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch</p>	<p>13.01.2021</p>
<p>Anidulafungin (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Behandlung von Candidämie und invasiver Candidiasis bei erwachsenen und pädiatrischen Patienten ab einem Alter von 1 Monat. Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich</p>	<p>14.01.2021</p>

<p>Remdesivir (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Veklury is indicated for the treatment of coronavirus disease 2019 (COVID 19) in adults with pneumonia not requiring supplemental oxygen. Gilead Sciences Switzerland Sàrl, General-Guisan-Strasse 8, 6300 Zug</p>	14.01.2021
<p>Tirbanibulin (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Actinic keratosis Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen</p>	14.01.2021
<p>Ertugliflozin (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Steglatro wird zusätzlich zu Diät und Bewegung zur Behandlung Erwachsener mit unzureichend kontrolliertem Diabetes mellitus Typ 2 angewendet: • Als Monotherapie bei Patienten mit einer Unverträglichkeit oder Kontraindikation für Metformin • In Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln (siehe Abschnitt „Klinische Wirksamkeit“ für Ergebnisse zu den in klinischen Studien untersuchten Kombinationen) Für Studienergebnisse zu Kombinationen von Therapien, Auswirkungen auf die glykämische Kontrolle, kardiovaskuläre Ereignisse und die untersuchten Populationen siehe Sektionen «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen», «Interaktionen» und «Eigenschaften/Wirkungen». MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern</p>	15.01.2021
<p>Ertugliflozin und Metformin (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Segluromet (Ertugliflozin und Metformin) wird zusätzlich zu einer Diät und Bewegung zur Behandlung Erwachsener mit unzureichend kontrolliertem Diabetes mellitus Typ 2 angewendet: anstelle von Metformin, wenn mit der maximal tolerierten Dosis von Metformin allein keine adäquate glykämische Kontrolle erreicht wird anstelle von Metformin, in Kombination mit anderen glukosesenkenden Arzneimitteln (Siehe Abschnitt „Klinische Wirksamkeit“ für Ergebnisse zu den in klinischen Studien untersuchten Kombinationen.) als Ersatz für die separat verabreichten Wirkstoffe Ertugliflozin und Metformin Für Studienergebnisse zu Kombinationen von Therapien, Auswirkungen auf die glykämische Kontrolle, kardiovaskuläre Ereignisse und die untersuchten Populationen siehe Sektionen «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen», «Interaktionen» und «Eigenschaften/Wirkungen». MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern</p>	15.01.2021
<p>Ibuprofen lysinat (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation In der Selbstmedikation für die Kurzzeitbehandlung von maximal 3 Tagen und folgende Indikationen: Schmerzen im Bereich von Gelenken und Bändern; Rückenschmerzen; Kopfschmerzen; Zahnschmerzen; Menstruationsschmerzen; Schmerzen nach Verletzungen; Fieber bei grippalen Zuständen. Fairmed Healthcare AG, Industriestrasse 9, 6300 Zug</p>	15.01.2021
<p>Secukinumab (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke Plaque Psoriasis, axiale Spondyloarthritis, psoriatische Arthritis Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch</p>	15.01.2021

Secukinumab (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform Plaque Psoriasis, psoriatische Arthritis Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	15.01.2021
Fulvestrantum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Östrogenrezeptor-Antagonist zur Behandlung von lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Brustkrebs bei post-menopausalen, Östrogenrezeptor-positiven Frauen Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	18.01.2021
mometasoni-17 furoas (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Rhinitis, Nasenpolypen Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	18.01.2021
Ozanimod (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Colitis Ulcerosa Celgene GmbH, Bändliweg 20, 8048 Zürich	19.01.2021
Tadalafil (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Bei erektiler Dysfunktion und gutartiger Prostatavergrösserung/ Phosphodiesterase-5-Hemmer Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	19.01.2021
Concentré d'enzymes protéolytiques riches en bromélaïne (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif Agent de débridement enzymatique Triskel INTEGRATED SERVICES SA, Chemin du Pavillon 5, 1218 le Grand-Saconnex	20.01.2021
Eplerenone (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Diuretikum PharmaContext GmbH, Haldenstrasse 5, 6340 Baar	20.01.2021
Olmesartanum medoxomilum, Amlodipinum, Hydrochlorothiazidum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Essentielle Hypertonie Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	20.01.2021
Calcium phosphoricum D6, Magnesium phosphoricum D6, Kalium arsenicosum D12, Kalium bromatum D12, Cuprum arsenicosum D12 und Natrium chloratum natronatum D12. (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation Zyklusunregelmässigkeiten und Wechseljahrsbeschwerden wie z.B.: Periodenkrämpfe, Stimmungsschwankungen, Nervosität, Schlafstörungen, Hitzewallungen. Adler Pharma Helvetia AG, Dorfplatz 10, 6060 Sarnen	26.01.2021

<p>Dapagliflozin (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Chronische Nierenerkrankung AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar</p>	26.01.2021
<p>Normales Immunglobulin vom Menschen (SClg) (1 Arzneimittel) Neuanschreibung eines Arzneimittels nach Art. 12 Abs. 4 VAZV Substitutionstherapie bei Erwachsenen, Kindern und Jugendlichen (0 - 18 Jahre) bei • Primären Immunmangelsyndromen (PID) mit eingeschränkter Antikörperbildung • Hypogammaglobulinämie und rezidivierenden bakteriellen Infektionen bei Patienten mit chronischer lymphatischer Leukämie (CLL), bei denen prophylaktische Antibiotika versagt haben oder kontraindiziert sind. • Hypogammaglobulinämie und rezidivierenden bakteriellen Infektionen bei Patienten mit multiplem Myelom (MM). • Hypogammaglobulinämie bei Patienten vor und nach allogener hämatopoetischer Stammzellentransplantation (HSCT). Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ</p>	26.01.2021
<p>sacituzumab govitecan (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif Treatment of breast cancer R.D. Pharma Sàrl, rue de Contamines 17, 1206 Genève</p>	26.01.2021
<p>Zytostatikum (1 Arzneimittel) Neuanschreibung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Cabazitaxelum Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen</p>	26.01.2021
<p>Desloratadin (1 Arzneimittel) Neuanschreibung eines Arzneimittels im Co-Marketing Antiallergikum Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel</p>	27.01.2021
<p>tralokinumab (1 Arzneimittel) Neuanschreibung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff treatment of moderate-to-severe atopic dermatitis in adults who are candidates for systemic therapy Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf</p>	27.01.2021
<p>Dostarlimab (1 Arzneimittel) Neuanschreibung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Endometriumkarzinom GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee</p>	28.01.2021
<p>baricitinib (1 médicament) nouvelle indication treatment of COVID-19 Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier</p>	29.01.2021

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

<p>Miconazolnitrat, Prednisolonacetat, Polymyxin-B-sulfat (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Tropfsuspension gegen Ohr- und Hautinfektionen für Hunde, Katzen und Meerschweinchen Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern</p>	05.01.2021
<p>Grapiprant (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff For the treatment of pain and inflammation associated with osteoarthritis in dogs. Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel</p>	25.01.2021
<p>Penethamat hydriodid (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Rind, Therapie von klinischen und subklinischen Mastitiden, verursacht durch empfindliche Erreger Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern</p>	26.01.2021
<p>terbinafine hydrochloride, florfenicol, mometasone furoate (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Zur Behandlung der akuten Otitis externa und akuter Exazerbationen einer rezidivierenden Otitis bei Hunden, hervorgerufen durch Mischinfektionen mit Florfenicol-empfindlichen Bakterienstämmen (<i>Staphylococcus pseudintermedius</i>) und Terbinafin-empfindlichen Pilzen (<i>Malassezia pachydermatis</i>) Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel</p>	27.01.2021
<p>Tulathromycin; Ketoprofen (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Atemwegserkrankungen beim Rind in Verbindung mit Fieber Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont</p>	28.01.2021