

# Swissmedic Journal 04/2023

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

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

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

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

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

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

<b>Seite</b>	<b>Seite</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: milgamma®, teilbare Filmtabletten (Benfotiaminum) <b>354</b>	<b>Arzneimittel Statistik</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Comirnaty®, Original/Omicron BA. 4-5, Injektionsdispersion (Tozinameranum/ Famtozinameranum) <b>356</b>	Neuzulassung <b>364</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Camzyos®, Hartkapseln (Mavacamtenum) <b>358</b>	Revision und Änderung der Zulassung <b>372</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Lupkynis, Weichkapsel (Voclosporinum) <b>360</b>	Änderung der Zulassungsinhaberin <b>457</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Verdye, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung (Indocyaningrün) <b>362</b>	Widerruf der Zulassung <b>458</b>
	Erlöschen der Zulassung <b>461</b>
	Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels <b>464</b>
	Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels <b>465</b>
	Berichtigung <b>469</b>

### Swissmedic Kontaktliste

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

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

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

	Page		Page
<b>Médicaments</b>		<b>Miscellanées</b>	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: milgamma®, comprimés pelliculés sécables (benfotiaminum)	355	Nouvelle autorisation	364
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Comirnaty®, Original/Omicron BA. 4-5, dispersion injectable (tozinameranum/famtozinameranum)	357	Révision et modification de l'autorisation	372
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Camzyos®, gélules (mavacamtenum)	359	Modification du titulaire d'AMM	457
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Lupkynis, capsule molle (voclosporinum)	361	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	458
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Verdye, poudre pour solution injectable (vert d'indocyanine)	363	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	461
		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	464
		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	465
		Rectification	469

## 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: milgamma®, teilbare Filmtabletten (Benfotiaminum)

<b>Name Arzneimittel:</b>	milgamma®, teilbare Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Benfotiaminum
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	300 mg, teilbare Filmtabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Behandlung von Erkrankungen, die auf die Verabreichung von Vitamin B1 ansprechen, wie z. B.: <ul style="list-style-type: none"><li>- Behandlung und Prophylaxe von Vitamin-B1-Mangelzuständen, die durch diätetische Massnahmen nicht behoben werden können;</li><li>- Behandlung von neurologischen Erkrankungen im Zusammenhang mit einem Vitamin-B1-Mangel, wie z. B. alkoholische oder diabetische Polyneuropathie, die sich durch Sensibilitätsstörungen (z. B. Schmerzen, Kribbeln, Taubheitsgefühl) in den Extremitäten äussern kann;</li><li>- Behandlung von kardiovaskulären Erkrankungen im Zusammenhang mit einem Vitamin-B1-Mangel bei Menschen mit Diabetes mellitus.</li></ul> milgamma wird angewendet bei Erwachsenen.
<b>ATC Code:</b>	A11DA03
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.02.03./einfache Vitamine
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	68695
<b>Zulassungsdatum:</b>	06.04.2023
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

## Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: milgamma<sup>®</sup>, comprimés pelliculés sécables (benfotiaminum)

<b>Préparation:</b>	milgamma <sup>®</sup> , comprimés pelliculés sécables
<b>Principe(s) actif(s):</b>	benfotiaminum
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	300 mg, comprimés pelliculés sécables
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Behandlung von Erkrankungen, die auf die Verabreichung von Vitamin B1 ansprechen, wie z. B.:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Behandlung und Prophylaxe von Vitamin-B1-Mangelzuständen, die durch diätetische Massnahmen nicht behoben werden können;</li> <li>- Behandlung von neurologischen Erkrankungen im Zusammenhang mit einem Vitamin-B1-Mangel, wie z. B. alkoholische oder diabetische Polyneuropathie, die sich durch Sensibilitätsstörungen (z. B. Schmerzen, Kribbeln, Taubheitsgefühl) in den Extremitäten äussern kann;</li> <li>- Behandlung von kardiovaskulären Erkrankungen im Zusammenhang mit einem Vitamin-B1-Mangel bei Menschen mit Diabetes mellitus.</li> </ul> <p>milgamma wird angewendet bei Erwachsenen. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a>.</p>
<b>Code ATC:</b>	A11DA03
<b>No IT / désignation:</b>	07.02.03./vitamines simples
<b>No d'autorisation:</b>	68695
<b>Date d'autorisation:</b>	06.04.2023
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Comirnaty®, Original/Omicron BA. 4-5, Injektionsdispersion  
(Tozinameranum/ Famtozinameranum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Comirnaty®, Original/Omicron BA. 4-5, Injektionsdispersion
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Tozinameranum/ Famtozinameranum
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	2 ml, Durchstechflasche, Injektionsdispersion
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 15/15 Mikrogramm pro Dosis gebrauchsfertige Injektionsdispersion ist indiziert für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus hervorgerufenen COVID-19-Erkrankung bei Personen ab 12 Jahren.
<b>ATC Code:</b>	J07BX03
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	08.08./Impfstoffe
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	69127
<b>Zulassungsdatum:</b>	11.04.2023

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Comirnaty<sup>®</sup>, Original/Omicron BA. 4-5, dispersion injectable  
(tozinameranum/ famtozinameranum)**

<b>Préparation:</b>	Comirnaty <sup>®</sup> , Original/Omicron BA. 4-5, dispersion injectable
<b>Principe(s) actif(s):</b>	tozinameranum/ famtozinameranum
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	2 ml, flacon, dispersion injectable
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 15/15 Mikrogramm pro Dosis gebrauchsfertige Injektionsdispersion ist indiziert für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus hervorgerufenen COVID-19-Erkrankung bei Personen ab 12 Jahren. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicin.ch">www.swissmedicin.ch</a> .
<b>Code ATC:</b>	J07BX03
<b>No IT / désignation:</b>	08.08./vaccins
<b>No d'autorisation:</b>	69127
<b>Date d'autorisation:</b>	11.04.2023 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Camzyos<sup>®</sup>, Hartkapseln (Mavacamtenum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Camzyos <sup>®</sup> , Hartkapseln
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Mavacamtenum
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	2.5mg, 5mg, 10mg und 15mg, Hartkapseln
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Camzyos ist indiziert zur Behandlung erwachsener Patienten mit symptomatischer (NYHA II-III) obstruktiver hypertropher Kardiomyopathie (oHCM) zur Verbesserung der körperlichen Leistungsfähigkeit und assoziierter Symptome.
<b>ATC Code:</b>	C01EB24
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	02.99.0./Varia
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	68477
<b>Zulassungsdatum:</b>	25.04.2023

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.



**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Camzyos<sup>®</sup>, gélules (mavacamtenum)**

<b>Préparation:</b>	Camzyos <sup>®</sup> , gélules
<b>Principe(s) actif(s):</b>	mavacamtenum
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	2.5mg, 5mg, 10mg et 15mg, gélules
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Camzyos ist indiziert zur Behandlung erwachsener Patienten mit symptomatischer (NYHA II-III) obstruktiver hypertropher Kardiomyopathie (oHCM) zur Verbesserung der körperlichen Leistungsfähigkeit und assoziierter Symptome. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a> .
<b>Code ATC:</b>	C01EB24
<b>No IT / désignation:</b>	02.99.0./Varia
<b>No d'autorisation:</b>	68477
<b>Date d'autorisation:</b>	25.04.2023

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Lupkynis, Weichkapsel (Voclosporinum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Lupkynis, Weichkapsel
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Voclosporinum
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	7,9mg, Weichkapsel
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Lupkynis ist in Kombination mit einer immunsuppressiven Basistherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit aktiver Lupusnephritis der Klassen III, IV oder V (einschliesslich oder deren Mischformen III/ + V und oder IV/ + V) indiziert.
<b>ATC Code:</b>	L04AD03
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.15.0./Immunsuppressive Stoffe
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	68697
<b>Zulassungsdatum:</b>	24.04.2023

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Lupkynis, capsule molle (voclosporinum)**

<b>Préparation:</b>	Lupkynis, capsule molle
<b>Principe(s) actif(s):</b>	voclosporinum
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	7,9mg, capsule molle
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Lupkynis ist in Kombination mit einer immunsuppressiven Basistherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit aktiver Lupusnephritis der Klassen III, IV oder V (einschliesslich oder deren Mischformen III/ + V und oder IV/ + V) indiziert. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a> .
<b>Code ATC:</b>	L04AD03
<b>No IT / désignation:</b>	07.15.0./Immunosuppresseurs
<b>No d'autorisation:</b>	68697
<b>Date d'autorisation:</b>	24.04.2023 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Verdye, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung (Indocyaningrün)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Verdye, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Indocyaningrün
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	25 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Dieses Arzneimittel ist ein Diagnostikum (Herz-, Kreislauf- und Mikrozirkulationsdiagnostik, Leberfunktionsdiagnostik, ophthalmologische Angiographie).
<b>ATC Code:</b>	V04CX01
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	14.03.0./Andere Diagnostica
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	68489
<b>Zulassungsdatum:</b>	24.04.2023

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Verdye, poudre pour solution injectable (vert d'indocyanine)**

<b>Préparation:</b>	Verdye, poudre pour solution injectable
<b>Principe(s) actif(s):</b>	vert d'indocyanine
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	25 mg, poudre pour solution injectable
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Diagnostikum (Herz-, Kreislauf- und Mikrozirkulationsdiagnostik, Leberfunktionsdiagnostik, ophthalmologische Angiographie). L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a> .
<b>Code ATC:</b>	V04CX01
<b>No IT / désignation:</b>	14.03.0./autres diagnostics
<b>No d'autorisation:</b>	68489
<b>Date d'autorisation:</b>	24.04.2023 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Neuzulassung / Nouvelle autorisation**

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

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

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain****01 Aceduo Leman, Gel**

Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: <b>68957</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 10.02.0.	14.04.2023
Composition	01	adapalenum 1.00 mg, benzoylis peroxidum 25.00 mg ut benzoylis peroxidum cum aqua, dinatrii edetas, natrii docusas, glycerolum, poloxamerum 124, propylenglyolum 40.00 mg, acrylamidi et natrii acryloyldimethyltauratis polymerisatum, isohehexadecanum, polysorbatum 80, sorbitani oleas, aqua purificata q.s. ad gelatum pro 1.00 g.	
Indication		Traitement cutané de l'acne vulgaris en présence de comédons, papules et pustules	
Conditionnements	01	001	30 g B
		002	45 g B
		003	60 g B
Valable jusqu'au		13.04.2028	

**01 Cabazitaxel Labatec 45 mg/4.5 ml, solution à diluer pour perfusion****02 Cabazitaxel Labatec 50 mg/5 ml, solution à diluer pour perfusion****03 Cabazitaxel Labatec 60 mg/6 ml, solution à diluer pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>69233</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	20.04.2023
Composition	01	cabazitaxelum 45 mg, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 888.75 mg, macrogolum 300, acidum citricum, ad solutionem pro 4.5 ml.	
	02	cabazitaxelum 50 mg, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 987.5 mg, macrogolum 300, acidum citricum, ad solutionem pro 5 ml.	
	03	cabazitaxelum 60 mg, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 1185 mg, macrogolum 300, acidum citricum, nitrogenium, q.s. ad solutionem pro 6 ml.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
		002	1 flacon(s) A
		003	1 flacon(s) A
Valable jusqu'au		19.04.2028	

01 Camzyos 2.5 mg, Hartkapseln

02 Camzyos 5 mg, Hartkapseln

03 Camzyos 10 mg, Hartkapseln

04 Camzyos 15 mg, Hartkapseln

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 68477	Abgabekategorie: B	Index: 02.99.0.	25.04.2023
Zusammensetzung	01	mavacamtenum 2.5 mg, silica colloidalis hydrica, mannitolium, hypromelloseum, carmelloseum natricum conexum, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), ammoniae solutio concentrata, pro capsula corresp. natrium 0.525 mg.	
	02	mavacamtenum 5 mg, silica colloidalis hydrica, mannitolium, hypromelloseum, carmelloseum natricum conexum, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), ammoniae solutio concentrata, pro capsula corresp. natrium 1.05 mg.	
	03	mavacamtenum 10 mg, silica colloidalis hydrica, mannitolium, hypromelloseum, carmelloseum natricum conexum, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), ammoniae solutio concentrata, pro capsula corresp. natrium 0.84 mg.	
	04	mavacamtenum 15 mg, silica colloidalis hydrica, mannitolium, hypromelloseum, carmelloseum natricum conexum, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (nigrum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), ammoniae solutio concentrata, pro capsula corresp. natrium 1.26 mg.	
Anwendung		symptomatische obstruktive hypertrophe Kardiomyopathie	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) B
	02	003	28 Kapsel(n) B
	03	004	28 Kapsel(n) B
	04	005	28 Kapsel(n) B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): mavacamtenum carmelloseum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle	
Gültig bis		24.04.2028	

**01 Comirnaty Original/Omicron BA. 4-5 0.225 mg, Injektionsdispersion**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>69127</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	06.04.2023
Zusammensetzung	01	Suspension: tozinameranum 0.05 mg/ml, famtozinameranum 0.05 mg/ml, ((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyli)bis(2-hexyldecanoas), 2-(polyethylenglycoli 2000)-N,N-ditetradecylacetamidum, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, cholesterolum, saccharum, trometamolium, trometamoli hydrochloridum, aqua ad iniectabile, 1 ml corresp..	
Anwendung		Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 15/15 Mikrogramm pro Dosis gebrauchsfertige Injektionsdispersion ist indiziert für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus hervorgerufenen COVID-19-Erkrankung bei Personen ab 12 Jahren.	
Packung/en	01	001	10 Durchstechflasche(n) 1 Packung mit 10 2 ml Mehrfachdosis-Durchstechflaschen <b>B</b>
		002	195 Durchstechflasche(n) 1 Packung mit 195 2 ml Mehrfachdosis-Durchstechflaschen <b>B</b>
Bemerkung		NAS (New Active Substance): famtozinameranum NAS (New Active Substance): tozinameranum	
Gültig bis		05.04.2028	

**01 Daflon 1000, comprimés à croquer**

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

N° d'AMM: <b>68966</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 02.08.1.	27.04.2023
Composition	01	diosminum 900 mg, flavonoidea corresp. hesperidinum 100 mg, mannitolium, sorbitolum 1227.37 mg, maltodextrinum, aromatica (orange) cum alcohol benzylicus, acesulfamum kalicum, magnesi stearas, silica colloidalis anhydrica, pro compresso.	
Indication		oedèmes et autres symptômes de l'insuffisance veineuse	
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s) <b>D</b>
		002	60 comprimé(s) <b>D</b>
		003	90 comprimé(s) <b>D</b>
Valable jusqu'au		26.04.2028	

**01 Fynzur 2,275 mg/ml, solution pour pulvérisation cutanée**

Bailleul (Suisse) SA, Rue de Bourgogne 31, 1203 Genève

N° d'AMM: <b>68794</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 10.99.0.	18.04.2023
Composition	01	finasteridum 114 µg, ethanolium 96 per centum 25.0 mg, propylenglycolum, hydroxypropylpoliglusamum, aqua purificata ad solutionem pro dosi 50 µl doses pro vase 180.	
Indication		alopécie androgénétique	
Conditionnements	01	001	18 ml Flacon avec pompe et cône <b>B</b>
		002	3 x 18 ml Flacon avec pompe et cône <b>B</b>
Valable jusqu'au		17.04.2028	



**01 Glassia 20 mg/ml, Infusionslösung**

IDEOGEN AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>68833</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	20.04.2023
Zusammensetzung	01	alpha-1-proteinasi inhibitor humanum 1000 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, natrii chloridum, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml, natrium 149.5-195.5 mg.	
Anwendung		Chronische Augmentations- und Erhaltungstherapie bei Patienten mit klinisch manifestem Emphysem infolge eines schweren hereditären Mangels an Alpha1-Pi	
Packung/en	01	001	50 ml 1000mg/50ml Durchstechflasche mit steriler Einwegfilternadel <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis	19.04.2028		

**01 Lupkynis 7,9 mg, Weichkapsel**

Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>68697</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	24.04.2023
Zusammensetzung	01	voclosporinum 7.9 mg, ethanolum 21.57 mg, tocofersolanum, polysorbatum 40, triglycerida media, Kapselhülle: gelatina, sorbitolum 28.675 mg, glycerolum, aqua purificata q.s., E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 171, pro capsula.	
Anwendung		Lupusnephritis der Klassen III, IV oder V bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001	180 Kapsel(n) Blister <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung	NAS (New Active Substance): voclosporinum		
Gültig bis	23.04.2028		

**01 milgamma 300 mg, Filmtabletten**

Maras AG, Alte Steinhäuserstrasse 21, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>68695</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	06.04.2023
Zusammensetzung	01	benfotiaminum 300 mg, silica colloidalis anhydrica, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, povidonum K 30, talcum, partialglycerida longicatenalia, Überzug: hypromellosem, talcum, E 171, macrogolum 3350, saccharinum natricum, pro compresso obducto corresp. natrium 0.634 mg.	
Anwendung		Vitamin B1-Mangelzustände	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
		002	30 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
		003	60 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
		004	90 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
		005	100 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung	Zulassung gemäss Art.14 Abs. 1 Bst. a bis HMG (SR 812.21) NAS (New Active Substance): benfotiaminum		
Gültig bis	05.04.2028		

**01 Rivaroxaban vascular Bayer 2.5mg, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>69234</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.0.	06.04.2023
Zusammensetzung	01	rivaroxabanum 2.5 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, hypromellosum, lactosum monohydricum 36 mg, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.6 mg.	
Anwendung		In Kombination mit Acetylsalicylsäure zur Prävention schwerwiegender atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit koronarer Herzkrankheit oder manifester peripherer arterieller Gefässerkrankung und einem hohen Risiko für ischämische Ereignisse	
Packung/en	01	002	56 Tablette(n) B
		003	196 Tablette(n) B
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sitagliptin-Metformin-Mepha retard 50/500 mg, Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung****02 Sitagliptin-Metformin-Mepha retard 50/1000 mg, Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung****03 Sitagliptin-Metformin-Mepha retard 100/1000 mg, Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>69033</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	18.04.2023
Zusammensetzung	01	sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, metformini hydrochloridum 500 mg, hypromellosum, magnesii stearas, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcristallinum, natrii stearylism fumaras, carmellosum natricum conexum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 2.147 mg.	
	02	sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, metformini hydrochloridum 1000 mg, hypromellosum, magnesii stearas, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcristallinum, natrii stearylism fumaras, carmellosum natricum conexum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 4000, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 2.147 mg.	
	03	sitagliptinum 100 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, metformini hydrochloridum 1000 mg, hypromellosum, magnesii stearas, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcristallinum, natrii stearylism fumaras, carmellosum natricum conexum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.427 mg.	
Anwendung		Diabetes mellitus Typ 2	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) B
		002	160 Tablette(n) B
	02	003	60 Tablette(n) B
		004	160 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	90 Tablette(n) B
Gültig bis		17.04.2028	

**01 Verdye 25 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

Mediconsult AG, Frohheimstrasse 2, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>68489</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	24.04.2023
Zusammensetzung	01	viride indocyaninum 25 mg, pro vitro.	
Anwendung		Diagnostikum (Herz-, Kreislauf- und Mikrozirkulationsdiagnostik, Leberfunktionsdiagnostik, ophthalmologische Angiographie)	
Packung/en	01	001 5 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Zulassung gemäss Art.14 Abs. 1 Bst. a bis HMG (SR 812.21) NAS (New Active Substance): viride indocyaninum	
Gültig bis		23.04.2028	

**Anerkennung einer Präparate-Monografie**

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

**Reconnaissance d'une monographie d'une préparation**

La reconnaissance publiée ici est valide uniquement sous réserve qu'aucun recours ne soit ou n'ait été interjeté contre la décision concernée.

**Präparate-Monografie Hänseler Salicylvaselin, Salbe**

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

---

Präparate-Monografie-ID: **68489**

06.04.2023

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Twinox 40 mg / 10 mg ad us. vet., Kautabletten für Katzen und Hunde

02 Twinox 200 mg / 50 mg ad us. vet., Kautabletten für Katzen und Hunde

03 Twinox 400 mg / 100 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 69097	Abgabekategorie: B	Index:	04.04.2023
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 40 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 10 mg ut kalii clavulanas, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, carboxymethylamylum natricum A, faex siccata, E 127, pro compresso.	
	02	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 50 mg ut kalii clavulanas, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, carboxymethylamylum natricum A, faex siccata, E 127, pro compresso.	
	03	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 100 mg ut kalii clavulanas, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, carboxymethylamylum natricum A, faex siccata, E 127, pro compresso.	
Anwendung	01	Antibiotikum für Katzen und Hunde	
	02	Antibiotikum für Katzen und Hunde	
	03	Antibiotikum für Hunde	
Packung/en	01	001 1 x 10 Tablette(n)	B
		002 2 x 10 Tablette(n)	B
		003 10 x 10 Tablette(n)	B
		004 50 x 10 Tablette(n)	B
	02	005 1 x 10 Tablette(n)	B
		006 2 x 10 Tablette(n)	B
		007 10 x 10 Tablette(n)	B
		008 50 x 10 Tablette(n)	B
	03	009 2 x 6 Tablette(n)	B
		010 10 x 6 Tablette(n)	B
		011 50 x 6 Tablette(n)	B
Gültig bis	03.04.2028		

## 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 A. Vogel Stirnhöhlen-Tabletten, Tabletten

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 53272	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	13.04.2023
Zusammensetzung	02	hydrargyrum sulfuratum rubrum (HAB) D8 50 mg, hydrastis canadensis (HAB) D6 (HAB 4a) 50 mg, kalium bichromicum (HAB) D6 (HAB 5a) 50 mg, lemna minor (HAB) D4 50 mg, luffa operculata (HAB) D6 50 mg, magnesii stearas, amyllum pregelificatum, lactosum monohydricum 250 mg, pro compresso 260 mg.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei akuten Entzündungen der Nasennebenhöhlen, mit Beschwerden wie Nasennebenhöhlenkatarrh, Stockschnupfen mit Druckschmerzen in der Stirn und in den Kieferknochen sowie Schnupfen mit zäher Verschleimung des Nasen-Rachenraumes	
Packung/en	02	001	120 Tablette(n) Glasflasche D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Stirnhöhlen-Tabletten, Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

#### 01 A.Vogel Halsschmerz Spray, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 58336	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	05.04.2023
Zusammensetzung	01	extractum spissum 72.7 mg ex echinaceae purpureae herbae recentis tinctura (Echinacea purpurea (L.) Moench, herba) 863.3 mg ratio: 1:12 Auszugsmittel Ethanolum 65 % (V/V) et echinaceae purpureae radices recentis tinctura (Echinacea purpurea (L.) Moench, radix) 45.5 mg ratio: 1:11 Auszugsmittel Ethanolum 65 % (V/V), salviae officinalis folii recentis tinctura (Salvia officinalis L., folium) 430 mg ratio: 1:17 Auszugsmittel Ethanolum 68 % (V/V), sacchari lauras corresp. saccharum 3.3 mg, lecithinum ex soja, ethanolum 372 mg, menthae piperitae aetheroleum, sorbitolum liquidum non cristallisabile corresp. sorbitolum 293 mg, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 47 % V/V.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	003	30 ml D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Halsschmerz Spray, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle)	
Gültig bis		09.07.2024	

**02 Abilify 1 mg/ml, Sirup**

Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>57831</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	17.04.2023
Zusammensetzung	02	aripirazolum 1 mg, glycerolum, acidum lacticum, natrii hydroxidum, propylenglycolum 50 mg, dinatrii edetas, saccharum 400 mg, fructosum 200 mg, aromatica, propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, E 218 1.8 mg, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.3274.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	02	004	150 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 ACC Sandoz Erkältungshusten, Pulver zum Einnehmen**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>66465</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	24.04.2023
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 600 mg, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Mukolytikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Accupaque 300 mg l/ml, Injektionslösung****02 Accupaque 350 mg l/ml, Injektionslösung**

GE Healthcare AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>54637</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.01.0.	05.04.2023
Zusammensetzung	01	iohexolum 647 mg corresp. iodum 300 mg, trometamolium, natrii calcii edetas corresp. natrium 12 µg, acidum hydrochloridum ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	iohexolum 755 mg corresp. iodum 350 mg, trometamolium, natrii calcii edetas corresp. natrium 12 µg, acidum hydrochloridum ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Packung/en	01	136	1 x 50 ml Polypropylen-Injektionsflasche B
		144	10 x 50 ml Polypropylen-Injektionsflasche B
		152	1 x 100 ml Polypropylen-Injektionsflasche B
		160	10 x 100 ml Polypropylen-Injektionsflasche B
		168	1 x 200 ml Polypropylen-Injektionsflasche B
		176	10 x 200 ml Polypropylen-Injektionsflasche B
		184	1 x 500 ml Polypropylen-Injektionsflasche B
		192	6 x 500 ml Polypropylen-Injektionsflasche B
	02	200	1 x 50 ml Polypropylen-Injektionsflasche B
		208	10 x 50 ml Polypropylen-Injektionsflasche B
		216	1 x 100 ml Polypropylen-Injektionsflasche B
		224	10 x 100 ml Polypropylen-Injektionsflasche B
		232	1 x 200 ml Polypropylen-Injektionsflasche B
		240	10 x 200 ml Polypropylen-Injektionsflasche B
		248	1 x 500 ml Polypropylen-Injektionsflasche B
		256	6 x 500 ml Polypropylen-Injektionsflasche B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Acnatac, Gel**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>62513</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 10.02.0.	25.04.2023
Zusammensetzung	01	clindamycini phosphas 12 mg corresp. clindamycinum 10 mg, tretinoinum 0.25 mg, antioxid.: E 321, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Topische Behandlung von Akne vulgaris	
Packung/en	01	001	30 g A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	



**01 Acne Crème plus Widmer, Crème**

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: <b>47033</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.02.0.	20.04.2023
Zusammensetzung	01	benzoylis peroxidum 50 mg, miconazoli nitras 20 mg, propylenglycolum 70 mg, acidum lacticum, isopropylis myristas, sorbitolum liquidum non cristallisabile, dinatrii edetas, alcohol cetylicus 13 mg, glyceroli monopalmitostearas, natrii cetylo- et stearylosulfas, natrii cetylo- et stearylosulfas, adeps lanae 21 mg, alcoholes adipis lanae, paraffinum perliquidum, polyglyceroli-4 isostearas, E 321 0.0315 mg, propylis parahydroxybenzoas 0.4 mg, E 218 1.5 mg, aqua purificata q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	001	30 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Alges-X L, Filmtabletten****02 Alges-X L forte, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>66943</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	20.04.2023
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum lysinum 342 mg, cellulolum microcristallinum, copovidonum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, talcum, Überzug: hypromellosem, polydextrosum, talcum, maltodextrinum, triglycerida media, E 110 0.018 mg, E 124 0.0495 mg, E 132, E 171, carmellosum natricum, maltodextrinum, glucosum monohydricum 1.064 mg, kalii alumini silicas, E 171, lecithinum ex soja, pro compresso obducto corresp. natrium 0.31 mg.	
	02	ibuprofenum 400 mg, ibuprofenum lysinum 684 mg, cellulolum microcristallinum, copovidonum, carboxymethylamylum natricum A magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, macrogolum 4000, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, natrii hydrogenocarbonas, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 2.746 mg.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
	02	002	10 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Artemisia Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Artemisia Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>60641</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	24.04.2023
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 1000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg. B): pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 10000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 10000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Artemisia Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Artemisia Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: **60626** Abgabekategorie: **A** Index: 07.13.3. 24.04.2023

Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 8 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 8 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 12 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 8 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 %, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg. B): pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 8 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 8 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 12 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 8 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 %, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.
	02	pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 8 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 8 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 12 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 8 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 %, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.
Anwendung		Hyposensibilisierung
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
Gültig bis		unbegrenzt

**01 Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: **60621**Abgabekategorie: **A**

Index: 07.13.3.

24.04.2023

Zusammensetzung

01

A):

pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 10 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 10 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 10 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 20 %, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectionem ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.

B):

pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 10 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 10 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 10 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 20 %, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectionem ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.

02

pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 10 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 10 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 10 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 20 %, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectionem ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.

Anwendung

Hyposensibilisierung

Bemerkung

(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)

Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt

Gültig bis

unbegrenzt

**01 Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale/Plantago Kombipackung, Injektionssuspension**  
**02 Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale/Plantago Stärke B, Injektionssuspension**  
 Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: **60635** Abgabekategorie: **A** Index: 07.13.3. 24.04.2023

Zusammensetzung	01	<p>A):  pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 15 % et pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 15 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.</p> <p>B):  pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 15 % et pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 15 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.</p>
	02	<p>pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 15 % et pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 15 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.</p>
Anwendung		Hyposensibilisierung
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
Gültig bis		unbegrenzt

**02 Amisulpride Rivopharm 200 mg, compresse**

Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno

N° d'AMM: <b>59999</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>		Index: 01.05.0.	20.04.2023
Composizione	02	amisulpridum 200 mg, lactosum monohydricum 100 mg, methylcellulosum, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 1.03 mg, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, pro compresso.		
Indicazione		Neuroleptique		
Confezione/i	02	003	30 compressa/compresse	B
		004	90 compressa/compresse	B
Osservazione		Conversione del tipo di omologazione: omologazione principale		
Valevole fino al		illimitata		

**01 Amisulpride Rivopharm 400 mg, compresse rivestite con film**

Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno

N° d'AMM: <b>60021</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>		Index: 01.05.0.	20.04.2023
Composizione	01	amisulpridum 400 mg, lactosum monohydricum 200 mg, methylcellulosum, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 2.05 mg, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, coperta: copolymerum methacrylatis butylati basicum, talcum, magnesii stearas, macrogolum 6000, titanii dioxidum, pro compresso obducto.		
Indicazione		Neuroleptique		
Confezione/i	01	003	30 compressa/compresse	B
		004	90 compressa/compresse	B
Osservazione		Conversione del tipo di omologazione: omologazione principale		
Valevole fino al		illimitata		

**01 Amlodipin Viatris 5 mg, Tabletten****02 Amlodipin Viatris 10 mg, Tabletten**

Viatris Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>59261</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>		Index: 02.06.1.	18.04.2023
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, cellulolum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 168 µg, magnesii stearas, pro compresso.		
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, cellulolum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 336 µg, magnesii stearas, pro compresso.		
Anwendung		Calciumantagonist		
Packung/en	01	007	30 Tablette(n)	B
		008	100 Tablette(n)	B
	02	009	30 Tablette(n)	B
		010	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Amlodipin Pfizer, Tabletten)		
Gültig bis		02.06.2024		

**01 Antimonit D6, Injektionslösung (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59694	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	25.04.2023
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: antimonit (HAB) D6 aquos. (Ph.Eur.Hom. 3.2.2), natrii chloridum corresp. natrium 3 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabile, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen (s.c.))	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Argentum/Saccharum Sacchari, Injektionslösung (s.c.)**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60223	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	14.04.2023
Zusammensetzung	01	argentum metallicum (HAB) D5 aquos. 100 mg, saccharum sacchari D9 aquos. (HAB 5b) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabile, lactosum monohydricum, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.11 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Solutio ad injectionem)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Arnica Planta tota Rh D3, Augentropfen**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59826	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	18.04.2023
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: arnica montana ex planta tota Rh (HAB) D3 1000 mg, kalii nitras, acidum boricum, borax, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Aspirin 500, Brausetablette**

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 54909	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	19.04.2023
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 500 mg, natrii dihydrogenocitras anhydricus, natrii hydrogenocarbonas, acidum citricum, natrii carbonas, pro compresso corresp. natrium 543.9 mg.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	020	6x2 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 ASS Cardio-Mepha, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62784</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.2.	12.04.2023
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmung: Reinfarktprophylaxe, Reokklusionsprophylaxe, instabile Angina pectoris	
Packung/en	01	008	30 Tablette(n) B
		009	100 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Assan, Emgel**

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>55608</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	26.04.2023
Zusammensetzung	01	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 100 mg, heparinum natricum 300 U.I., aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	001	50 g D
		003	100 g D
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: M02AA, neu: M02AC)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Assan, Gel****02 Assan forte, Gel**

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>45443</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	26.04.2023
Zusammensetzung	01	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 50 mg, heparinum natricum 300 U.I., propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
	02	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 50 mg, heparinum natricum 2000 U.I., propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	027	100 g D
		035	50 g D
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: M02AA, neu: M02AC)	
		45443 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.12.2023	



**01 Azarga, Augentropfensuspension**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 59179	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	24.04.2023
Zusammensetzung	01	brinzolamidum 10 mg, timololum 5.0 mg ut timololi maleas, dinatrii edetas, natrii chloridum, mannitolium, tyloxapolum, carbomerum 974P, benzalkonii chloridum 0.1 mg, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001	5 ml B
		002	3x5 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Bacloalm 10 mg, comprimés****02 Bacloalm 25 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: 66571	Catégorie de remise: B	Index: 01.12.0.	20.04.2023
Composition	01	baclofenum 10 mg, excipients pro compresso.	
	02	baclofenum 25 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Myotonolytique	
Conditionnements	01	001	50 comprimé(s) B
		002	200 comprimé(s) B
	02	003	50 comprimé(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Benocten, Tabletten**

Medinova AG, Eggbühlstrasse 28, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 36736	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	11.04.2023
Zusammensetzung	01	diphenhydramini hydrochloridum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Schlafmittel	
Packung/en	01	011	10 Tablette(n) B
		038	20 Tablette(n) B
Bemerkung		Änderung ATC-Code, früher: N05CM, neu: R06AA02	
Gültig bis		15.01.2024	

**02 Benocten, Tropfen**

Medinova AG, Eggbühlstrasse 28, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 41925	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	11.04.2023
Zusammensetzung	02	diphenhydramini hydrochloridum 60.48 mg, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 202, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 30 guttae corresp. ethanolum 24 % V/V.	
Anwendung		Schlafmittel	
Packung/en	02	035	20 ml B
Bemerkung		Änderung ATC-Code, früher: N05CM, neu: R06AA02	
Gültig bis		15.01.2024	

**01 Bicalutamid Sandoz eco 50 mg, Filmtabletten**  
**02 Bicalutamid Sandoz eco 150 mg, Filmtabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62859</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	25.04.2023
Zusammensetzung	01	bicalutamidum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	bicalutamidum 150 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Bilastin axapharm 20 mg, Tabletten**  
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>68948</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.13.1.	24.04.2023
Zusammensetzung	01	bilastinum 20 mg, mannitolum, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A, magnesii aluminometasilicas, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, pro compresso corresp. natrium 210 µg.	
Anwendung		Antiallergikum / Antihistaminikum	
Packung/en	01	004 10 Tablette(n)	D
		005 30 Tablette(n)	D
		006 50 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von B zu D)	
Gültig bis		20.12.2027	

**01 Bio-H-Tin, Tabletten**  
 Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>54173</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	28.04.2023
Zusammensetzung	01	biotinum 2.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Biotin-Präparat	
Packung/en	01	025 40 Tablette(n)	D
		026 100 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 65034	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	25.04.2023
Zusammensetzung	01	bisoprololi fumaras 2.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	bisoprololi fumaras 5 mg, excipiens pro compresso.	
	03	bisoprololi fumaras 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Betarezeptorenblocker	
Packung/en	01	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
	02	009	30 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
	03	011	30 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Botox 100 Allergan-Einheiten, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung****02 Botox 50 Allergan-Einheiten, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung****03 Botox 200 Allergan-Einheiten, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 52433	Abgabekategorie: A	Index: 01.13.0.	13.04.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A 100 U., albuminum humanum, natrii chloridum corresp. natrium 0.35 mg, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A 50 U., albuminum humanum, natrii chloridum corresp. natrium 0.18 mg, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A 200 U., albuminum humanum, natrii chloridum corresp. natrium 0.71 mg, pro vitro.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung des Blepharospasmus, des Spasmus hemifacialis, der zervikalen Dystonie, der fokalen Spastizität der oberen und unteren Extremität, Korrektur des Strabismus, Behandlung der überaktiven Blase und Harninkontinenz, Behandlung der primären Hyperhidrosis axilliae.	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) 2 x 1 Durchstechflasche A
		010	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) 2 x 1 Durchstechflasche A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		52433 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>67542</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	27.04.2023
Zusammensetzung	01	cabazitaxelum 45 mg ut cabazitaxelum monohydricum, polysorbatum 80, acidum citricum, ethanolum anhydricum 891 mg, macrogolum 300, pro vitro.	
	02	cabazitaxelum 60 mg ut cabazitaxelum monohydricum, polysorbatum 80, acidum citricum, ethanolum anhydricum 1188 mg, macrogolum 300, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	003	1 Durchstechflasche(n) A
	02	004	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Umwandlung Zulassungsart: Hauptzulassung	
Gültig bis		06.04.2026	

**01 Candida parapsilosis D5, Tropfen zum Einnehmen und Einreiben**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>59440</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.1.	14.04.2023
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: candida parapsilosis e volumine cellulae (lyophil., steril.) (HAB 5a) 1 ml, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 21 guttae.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Caspofungin-Mepha 50 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Caspofungin-Mepha 70 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>67231</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.06.0.	25.04.2023
Zusammensetzung	01	caspofunginum 50 mg ut caspofungini diacetatas, saccharum, mannitolium, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum, pro vitro.	
	02	caspofunginum 70 mg ut caspofungini diacetatas, saccharum, mannitolium, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum, pro vitro.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ceclor Retard 375 mg, Filmtabletten****02 Ceclor Retard 500 mg, Filmtabletten****03 Ceclor Retard 750 mg, Filmtabletten**

Alfasigma Schweiz AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 52179	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	26.04.2023
Zusammensetzung	01	cefaclorum 375 mg ut cefaclorum monohydricum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	cefaclorum 500 mg ut cefaclorum monohydricum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	cefaclorum 750 mg ut cefaclorum monohydricum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	025	20 Tablette(n) A
	02	068	20 Tablette(n) A
	03	092	20 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Ceclor 250 mg, Granulat zur Herstellung einer oralen Suspension**

Alfasigma Schweiz AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 41720	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	26.04.2023
Zusammensetzung	02	cefaclorum 250 mg ut cefaclorum monohydricum, arom.: vanillinum et alia, color.: E 127, excipiens ad granulatam corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	050	100 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Cetallerg Sandoz, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56189	Abgabekategorie: B/D	Index: 07.13.1.	24.04.2023
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	050	10 Tablette(n) D
		051	30 Tablette(n) B
		052	50 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 China Kirin Ginseng Extrakt, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>46013</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	27.04.2023
Zusammensetzung	01	ginseng extractum ethanolicum siccum 220 mg corresp. ginsenosidea 22 mg, DER: 10-15:1, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Als Roborans	
Packung/en	01	018	30 Kapsel(n) D
		026	60 Kapsel(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 China Kirin Ginseng Extrakt, Tropfen zum Einnehmen**

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

Zul.-Nr.: <b>46520</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	05.04.2023
Zusammensetzung	01	ginseng extractum ethanolicum liquidum corresp. ginsenosidea 35 mg, DER: 1-1.2:1 ad solutionem pro 1 ml, corresp. 30 guttae, corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Anwendung		Als Roborans	
Packung/en	01	017	50 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ciproxin HC, Ohrensuspension**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>54807</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 12.01.3.	20.04.2023
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 2 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, hydrocortisonum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Otitis externa	
Packung/en	01	015	10 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Co-Diovan 80/12,5, Filmtabletten  
 02 Co-Diovan 160/12,5, Filmtabletten  
 03 Co-Diovan 160/25, Filmtabletten  
 04 Co-Diovan 320/12,5, Filmtabletten  
 05 Co-Diovan 320/25, Filmtabletten  
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54470	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	18.04.2023
Zusammensetzung	01	valsartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	valsartanum 320 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	valsartanum 320 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	088 28 Tablette(n)	B
		096 98 Tablette(n)	B
	02	118 28 Tablette(n)	B
		126 98 Tablette(n)	B
	03	134 28 Tablette(n)	B
		142 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) 54470 04 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 54470 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Copaxone 20mg/ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze  
 03 Copaxone 40mg/ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze  
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 56363	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	19.04.2023
Zusammensetzung	01	glatirameri acetat 20 mg corresp. glatiramerum 18 mg, mannitolium, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	glatirameri acetat 40 mg corresp. glatiramerum 36 mg, mannitolium, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	002 28 Fertigspritze(n)	B
	03	001 3 Fertigspritze(n)	B
		003 12 Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Corpus vitreum/Hornerz (Argentum chloratum nat.) comp., Augentropfen**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60350</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.	28.04.2023
Zusammensetzung	01	corpus vitreum bovis GI D7 (HAB 41b) 100 mg (Rind:), lens cristallina bovis GI D11 (HAB 41b) 100 mg (Rind:), rosae aetheroleum D7 (HAB 5a) 100 mg, chlorargyrit D5 (HAB 6) 100 mg, viscum album (mali) e planta tota recens ferm 34i D5 (HAB 34I) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 33 guttae.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Collyria)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Dafalgan 1 g, Filmtabletten**

UPSA Switzerland AG, Bahnhofstrasse 29, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>56318</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.01.1.	12.04.2023
Zusammensetzung	02	paracetamolum 1 g, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium ca. 1 mg, silica hydrophobica colloidalis, glyceroli dibehenas, magnesii stearas, Überzug: triglycerida media, polydextrosum, calcii carbonas, hypromellosum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	02	006 16 Tablette(n) 007 40 Tablette(n) 008 100 Tablette(n)	B B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**03 Depakine Chrono 300, comprimés pelliculés sécables****04 Depakine Chrono 500, comprimés pelliculés sécables**

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

N° d'AMM: <b>47693</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.07.2.	13.04.2023
Composition	03	natrii valproas 199.8 mg, acidum valproicum 87 mg, saccharinum natricum, excipients pro compresso obducto.	
	04	natrii valproas 333 mg, acidum valproicum 145 mg, saccharinum natricum, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antiépileptique, activité anti-maniaque	
Conditionnements	03	047 100 comprimé(s)	B
	04	055 60 comprimé(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	



**01 Depakine, préparation injectable**

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

N° d'AMM: 50271	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.1.	20.04.2023
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: natrii valproas 400 mg pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 4 ml.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	01	013	1 + 1 ampoule(s) 1 flacon ponctionnable 400mg / 1 ampoule de solvant 4 ml B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Depakine, sirop**

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

N° d'AMM: 40936	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.1.	13.04.2023
Composition	01	natrii valproas 300 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, color.: E 124, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	01	017	300 ml B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**02 Depakine, solution**

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

N° d'AMM: 34734	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.1.	13.04.2023
Composition	02	natrii valproas 300 mg, arom.: bergamottae aetheroleum, saccharinum natricum et alia, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	02	012	60 ml B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Deprivita, Filmtabletten**

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 58102	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	28.04.2023
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 900 mg corresp. hypericinum 0.9-2.7 mg, DER: 3-6:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei leichten bis mittelschweren Depressionen	
Packung/en	01	003	30 Tablette(n) B
		004	90 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Dicetel, Filmtabletten**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>46337</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.02.0.	24.04.2023
Zusammensetzung	02	pinaverii bromidum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Darm-Spasmolyticum	
Packung/en	02	027	60 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		028	120 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Diflucan, Infusionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>50349</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	04.04.2023
Zusammensetzung	01	fluconazolum 2 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	039	100 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Diflucan 50 mg, Kapseln****02 Diflucan 150 mg, Kapseln****03 Diflucan 200 mg, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>49503</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	04.04.2023
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, color.: E 131, excipients pro capsula.	
	02	fluconazolum 150 mg, color.: E 131, excipients pro capsula.	
	03	fluconazolum 200 mg, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	067	7 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
		075	28 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	032	1 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
		091	4 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
	03	040	2 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
		083	7 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Diflucan, Pulver zur Herstellung einer Suspension**  
**02 Diflucan forte, Pulver zur Herstellung einer Suspension**  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 51601	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	04.04.2023
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, aromatica, conserv.: E 211, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	fluconazolum 200 mg, aromatica, conserv.: E 211, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	017 35 ml	B
	02	025 35 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Discus intervertebralis suis compositum, Injektionslösung (i.m., s.c.)**  
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59014	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	13.04.2023
Zusammensetzung	01	acidum thiocticum D8 (HAB 6) 22 mg, acidum ascorbicum D6 (HAB 5a) 22 mg, acidum picricum (HAB) D6 (HAB SV) 22 mg, acidum silicicum (HAB) D6 22 mg, aesculus hippocastanum (HAB) D6 22 mg, ammonium chloratum (HAB) D8 (HAB 5a) 22 mg, argentum metallicum (HAB) D10 22 mg, berberis vulgaris (HAB) D4 22 mg, calcium phosphoricum (HAB) D10 22 mg, cartilago suis D8 (HAB 42a) 22 mg, cimicifuga racemosa (HAB) D4 22 mg, cinchona pubescens (HAB) D4 22 mg, citrullus colocynthis (HAB) D4 22 mg, coenzym A D10 (HAB 5a) 22 mg, cuprum aceticum (HAB) D6 (HAB SV) 22 mg, discus intervertebralis suis D8 (HAB 42a) 22 mg, embryo totalis suis D10 (HAB 42a) 22 mg, funiculus umbilicalis suis D10 (HAB 42a) 22 mg, glandula suprarenalis suis D10 (HAB 42a) 22 mg, kalium carbonicum (HAB) D6 (HAB 5a) 22 mg, ledum palustre (HAB) D4 22 mg, medorrhinum-nosode D18 (HAB 44) 22 mg, medulla ossis suis D10 (HAB 42a) 22 mg, hydrargyrum oxydatum rubrum D10 (HAB 6) 22 mg, nadidum D6 (HAB 5a) 22 mg, natrium diethyloxalaceticum D6 (HAB 6) 22 mg, natrium riboflavinum phosphoricum D6 (HAB 5a) 22 mg, nicotinamidum D6 (HAB 5a) 22 mg, pseudognaphalium obtusifolium (HAB) D3 22 mg, pulsatilla pratensis (HAB) D6 22 mg, pyridoxinum hydrochloricum D6 (HAB 5a) 22 mg, ranunculus bulbosus (HAB) D4 22 mg, secale cornutum (HAB) D6 22 mg, sepia officinalis (HAB) D10 22 mg, sulfur (HAB) D28 (HAB SV) 22 mg, thiaminum hydrochloricum D6 (HAB 5a) 22 mg, zincum metallicum (HAB) D10 22 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 2.2 ml corresp. corresp., natrium 7.4 mg, natrium 7.4 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Diuresal, compresse**

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: <b>43226</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	27.04.2023
Composizione	01	furosemidum 40 mg, excipients pro compresso.	
Indicazione		diuretico	
Confezione/i	01	001 12 compressa/compresse	B
		002 50 compressa/compresse	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

**01 Doxazosin retard Zentiva 4 mg, Filmlipetten****02 Doxazosin retard Zentiva 8 mg, Filmlipetten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>59194</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	25.04.2023
Zusammensetzung	01	doxazosinum 4 mg ut doxazosini mesilas, polyethyleni oxidum, E 321, cellulolum microcristallinum, povidonum K 29-32, int-rac-alpha-tocopherolum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearyl is fumaras corresp. natrium 0.1 mg, Überzug: acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, silica colloidalis hydrica, macrogolum 1450, E 171, pro compresso obducto.	
	02	doxazosinum 8 mg ut doxazosini mesilas, polyethyleni oxidum, E 321, cellulolum microcristallinum, povidonum K 29-32, int-rac-alpha-tocopherolum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearyl is fumaras corresp. natrium 0.1 mg, Überzug: acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, silica colloidalis hydrica, macrogolum 1450, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	009 28 Tablette(n)	B
		010 98 Tablette(n)	B
	02	011 28 Tablette(n)	B
		012 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Duac Akne, Gel**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>58494</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.02.0.	11.04.2023
Zusammensetzung	01	benzoylis peroxidum 50 mg ut benzoylis peroxidum cum aqua, clindamycinum 10 mg ut clindamycini phosphas, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	009 30 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Dul-X Classic, Emulsion**

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: <b>12548</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	13.04.2023
Zusammensetzung	01	levomentholum 2.5 mg, anisi stellati aetheroleum 5 mg, eucalypti aetheroleum 23 mg, gaultheriae aetheroleum 10 mg, citronellae aetheroleum 7 mg, menthae piperitae aetheroleum 8.5 mg, rosmarini aetheroleum 28 mg, arnicae floris extractum oleosum 17 mg corresp. sojae oleum raffinatum q.s., alcohol cetylicus et stearylicus 33.325 mg, macroglyceroli ricinoleas 6.45 mg, natrii cetylo- et stearylosulfas, helianthi oleum, maydis embryonis oleum, tritici embryonis oleum, natrii alginas, silica colloidalis anhydrica, acidum citricum monohydricum, aqua purificata, E 219 2 mg, E 214, E 216, E 218, butylis/isobutylis parahydroxybenzoas 1.4 mg, phenoxyethanolum, imidazolidinylureum, ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Einreibungsmittel bei Muskelschmerzen	
Packung/en	01	001	125 ml D
		002	250 ml D
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse: 1000 ml)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Dynexan Mundgel, Gel**

Resinag AG, Baarerstrasse 94, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>56125</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 13.01.1.	24.04.2023
Zusammensetzung	02	lidocaini hydrochloridum monohydricum 20 mg, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Lokale Behandlung von Schmerzen an Mundschleimhaut und Zahnfleisch	
Packung/en	02	003	10 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Dysport 500U, Lyophilisat****02 Dysport 300U, Lyophilisat**

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

Zul.-Nr.: 55057	Abgabekategorie: A	Index: 01.13.0.	17.04.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: complexus toxini botulinici A et haemagglutinini 500 U., albuminum humanum, lactosum monohydricum pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: complexus toxini botulinici A et haemagglutinini 300 U., albuminum humanum, lactosum monohydricum pro vitro.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung von Blepharospasmus, Spasmus hemifacialis und assoziierten fokalen Dystonien, Torticollis spasticus, fokaler Spastik der oberen Extremitäten bei Erwachsenen, fokaler Spastik der unteren Extremitäten bei Erwachsenen, dynamischer Spitzfussstellung (Equinovalgus-Deformität) infolge Spastizität bei Patienten (ab 2 Jahren) mit infantiler Zerebralparese, axillärer Hyperhidrose, Behandlung der Harninkontinenz	
Packung/en	01	002	1 Flasche(n) A
		004	2 Flasche(n) A
	02	005	1 Flasche(n) A
		006	2 Flasche(n) A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Dezember 2022)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**03 Ebixa 15 mg, Filmtabletten****04 Ebixa 20 mg, Filmtabletten****05 Ebixa 10 mg, Filmtabletten****06 Ebixa 5 mg, Filmtabletten**

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 55828	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	13.04.2023
Zusammensetzung	03	memantini hydrochloridum 15 mg corresp. memantinum 12.46 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	memantini hydrochloridum 20 mg corresp. memantinum 16.62 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	memantini hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.3 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	06	memantini hydrochloridum 5 mg corresp. memantinum 4.15 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Alzheimer-Krankheit	
Packung/en	03	888	1 Kombipackung(en) : siehe Seq.-Nr.06 B
	04	014	98 Tablette(n) B
	05	017	50 Tablette(n) B
	06	019	1 Kombipackung(en) bestehend aus je 7 Tabletten von 5/10/15/20 mg B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Echinacea/Quarz comp., Augentropfen**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 59899	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	14.04.2023
Zusammensetzung	01	argentum metallicum (HAB) D29 aquos. (HAB 8b) 100 mg, atropa belladonna ex herba rec. ferm 33a D14 (HAB 33a) 100 mg, echinacea pallida e planta tota rec. ferm 33c D2 (HAB 33c) 100 mg, quartz (HAB) D19 aquos. 100 mg, rosae aetheroleum D7 (HAB 5a) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 33 guttae.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Collyria)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ecofenac Sandoz, Lipogel**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54296	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	18.04.2023
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, arom.: ethylvanillinum et alia, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	030	50 g D
		031	100 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Epirubicin-Teva 10 mg/5 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation****02 Epirubicin-Teva 50 mg/25 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation****03 Epirubicin-Teva 200 mg/100 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation****04 Epirubicin-Teva 20 mg/10 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation****05 Epirubicin-Teva 150 mg/75 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58676	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	13.04.2023
Zusammensetzung	01	epirubicini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	epirubicini hydrochloridum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	03	epirubicini hydrochloridum 200 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	04	epirubicini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	05	epirubicini hydrochloridum 150 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 75 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Epogam 1000, Flüssigkeit zum Einnehmen**

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 54281	Abgabekategorie: D	Index: 10.04.0.	14.04.2023
Zusammensetzung	01	oenotherae oleum raffinatum (Oenothera biennis L., Oenothera lamarckiana L, oleum) 1000 mg corresp. acidum gamolenicum mind. 80 mg, RRR-alpha-tocopherylis acetat, sojae oleum max. 5.17 mg, pro dosi, Einzeldosisbehältnis bestehend aus: amyllum modificatum, glycerolum, dinatrii phosphas, carrageenanum.	
Anwendung		Chronische Ekzeme	
Packung/en	01	003	120 Einzeldose(n) D
		004	240 Einzeldose(n) D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Epogam 1000 Vegicaps Soft, Kapseln)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Etoposid Fresenius 100 mg/5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Etoposid Fresenius 200 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****03 Etoposid Fresenius 500 mg/25 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****04 Etoposid Fresenius 1000 mg/50 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 62997	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	13.04.2023
Zusammensetzung	01	etoposidum 100 mg, polysorbatum 80, macrogolum 300, ethanolum 1.21 g, antioxid.: acidum citricum, conserv.: alcohol benzylicus 150 mg ad solutionem pro 5 ml.	
	02	etoposidum 200 mg, polysorbatum 80, macrogolum 300, ethanolum 2.42 g, antioxid.: acidum citricum, conserv.: alcohol benzylicus 300 mg ad solutionem pro 10 ml.	
	03	etoposidum 500 mg, polysorbatum 80, macrogolum 300, ethanolum 6.05 g, antioxid.: acidum citricum, conserv.: alcohol benzylicus 750 mg ad solutionem pro 25 ml.	
	04	etoposidum 1 g, polysorbatum 80, macrogolum 300, ethanolum 12.1 g, antioxid.: acidum citricum, conserv.: alcohol benzylicus 1.5 g ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	5 ml Durchstechflasche(n) A
		002	10 ml Durchstechflasche(n) A
		003	25 ml Durchstechflasche(n) A
		004	50 ml Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	



**01 Evenity 105 mg/1.17 ml, solution injectable en seringue préremplie**

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

N° d'AMM: 67034	Catégorie de remise: B	Index: 07.99.0.	11.04.2023
Composition	01	romosozumabum 105 mg, calcii acetat, saccharum, polysorbatum 20, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1.17 ml.	
Indication		Traitement de l'ostéoporose grave chez les femmes après la ménopause	
Conditionnements	01	001	2 seringue(s) préremplie(s) B
Remarque		Renouvellement de l'autorisation de durée limitée au sens de l'art. 9a LPT (RS 812.21)	
		Autorisation de durée limitée au sens de l'art. 9a LPT (RS 812.21)	
Valable jusqu'au		01.07.2024	

**01 Evenity 105 mg/1.17 ml, solution injectable en stylo prérempli**

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

N° d'AMM: 67033	Catégorie de remise: B	Index: 07.99.0.	11.04.2023
Composition	01	romosozumabum 105 mg, calcii acetat, saccharum, polysorbatum 20, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1.17 ml.	
Indication		Traitement de l'ostéoporose grave chez les femmes après la ménopause	
Conditionnements	01	001	2 stylo(s) prérempli(s) B
Remarque		Renouvellement de l'autorisation de durée limitée au sens de l'art. 9a LPT (RS 812.21)	
		Autorisation de durée limitée au sens de l'art. 9a LPT (RS 812.21)	
Valable jusqu'au		01.07.2024	

**01 Evusheld, Injektionslösung**

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68704	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	27.04.2023
Zusammensetzung	01	A): tixagevimabum 150 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1.5 ml. B): cilgavimabum 150 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1.5 ml.	
Anwendung		Behandlung und Prä-Expositionsprophylaxe von COVID-19	
Packung/en	01	001	1 x 2 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation: Behandlung von COVID-19 (Arzneimittelinformation: Stand der Information 01/2023) Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		27.04.2025	

**01 Farmorubicin Solution 10 mg/5 ml, Lösung zur intravesikalen Anwendung/Injektionslösung**  
**03 Farmorubicin Solution 50 mg/25 ml, Lösung zur intravesikalen Anwendung/Injektionslösung**  
**05 Farmorubicin Solution 200 mg/100 ml, Lösung zur intravesikalen Anwendung/Injektionslösung**  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 51579	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	25.04.2023
Zusammensetzung	01	epirubicini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum corresp. natrium 17.7 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	epirubicini hydrochloridum 50 mg, natrii chloridum corresp. natrium 88.51 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	05	epirubicini hydrochloridum 200 mg, natrii chloridum, natrium 354.05 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	062	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Cytosafe A
	03	001	1 x 25 ml Durchstechflasche(n) Cytosafe A
	05	099	1 x 100 ml Durchstechflasche(n) Cytosafe A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**03 Fibrogammin 250 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**  
**04 Fibrogammin 1'250 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**  
 CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 671	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	20.04.2023
Zusammensetzung	03	Praeparatio sicca: factor XIII 250 U.I. corresp. proteinum humanum 24 - 64 mg, albuminum humanum, glucosum, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 4 ml.	
	04	Praeparatio sicca: factor XIII 1250 U.I. corresp. proteinum humanum 120-320 mg, albuminum humanum, glucosum, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 20 ml.	
Anwendung		Faktor XIII Mangel	
Packung/en	03	005	1 Set 1 Flasche 250 I.E. Pulver und 1 Flasche WFI (4ml) und Filter Transfer Set B
	04	006	1 Set 1 Flasche 1250 I.E. Pulver und 1 Flasche WFI (20ml) und Filter Transfer Set B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Fibrinogen 1g, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**

Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: <b>66836</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	06.04.2023
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: fibrinogenum humanum 1 g, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, glycinum, arginini hydrochloridum pro vitro corresp. natrium 132 mg. Solvens: aqua ad iniectabile, pro vitro.	
Anwendung		Kongenitaler Hypo- oder Afibrinogenämie mit Blutungsneigung.	
Packung/en	02	002	Durchstechflasche(n) 1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Durchstechflasche mit Lösungsmittel und 1 Octajet-Transfersystem und 1 Filter <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Fraxiforte 0,6 ml, Injektionslösung****02 Fraxiforte 0,8 ml, Injektionslösung****03 Fraxiforte 1 ml, Injektionslösung**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>54499</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.3.	20.04.2023
Zusammensetzung	01	nadroparinum calcicum ca. 100 mg corresp. 11400 U.I., aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	02	nadroparinum calcicum ca. 134 mg corresp. 15200 U.I., aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
	03	nadroparinum calcicum ca. 166 mg corresp. 19000 U.I., aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung der tiefen Venenthrombosen	
Packung/en	01	019	10 Spritze(n) Fertigspritze(n) <span style="float: right;">B</span>
		043	2 Spritze(n) Fertigspritze(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	027	10 Spritze(n) Fertigspritze(n) <span style="float: right;">B</span>
		078	2 Spritze(n) Fertigspritze(n) <span style="float: right;">B</span>
	03	035	10 Spritze(n) Fertigspritze(n) <span style="float: right;">B</span>
		094	2 Spritze(n) Fertigspritze(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Fraxiparine 0,3 ml, Injektionslösung  
 02 Fraxiparine 0,6 ml, Injektionslösung  
 03 Fraxiparine 0,2 ml, Injektionslösung  
 04 Fraxiparine 0,4 ml, Injektionslösung  
 05 Fraxiparine 0,8 ml, Injektionslösung  
 06 Fraxiparine 1 ml, Injektionslösung

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 47408	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.3.	20.04.2023
Zusammensetzung	01	nadroparinum calcicum ca. 25 mg corresp. 2850 U.I., aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	02	nadroparinum calcicum ca. 50 mg corresp. 5700 U.I., aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	03	nadroparinum calcicum ca. 17 mg corresp. 1900 U.I., aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.	
	04	nadroparinum calcicum ca. 33 mg corresp. 3800 U.I., aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
	05	nadroparinum calcicum ca. 67 mg corresp. 7600 U.I., aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
	06	nadroparinum calcicum ca. 83 mg corresp. 9500 U.I., aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antikoagulans	
Packung/en	01	024	10 Spritze(n) Fertigspritze(n) B
		083	2 Spritze(n) Fertigspritze(n) B
	02	032	10 Spritze(n) Fertigspritze(n) B
	03	040	10 Spritze(n) Fertigspritze(n) B
	04	059	10 Spritze(n) Fertigspritze(n) B
	05	067	10 Spritze(n) Fertigspritze(n) B
	06	075	10 Spritze(n) Fertigspritze(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Furosemide Zentiva 40 mg, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 65140	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	27.04.2023
Zusammensetzung	01	furosemidum 40 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Diuretikum	
Packung/en	01	001	12 Tablette(n) B
		002	50 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Gabapentin Viatris 600 mg, Filmtabletten****02 Gabapentin Viatris 800 mg, Filmtabletten**

Viatris Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 61265	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	04.04.2023
Zusammensetzung	01	gabapentinum 600 mg, poloxamerum 407, copovidonum, maydis amyllum, magnesi stearas, Überzug: talcum, hydroxypropylcellulosum, cera candelilla pro compresso obducto.	
	02	gabapentinum 800 mg, poloxamerum 407, copovidonum, maydis amyllum, magnesi stearas, Überzug: talcum, hydroxypropylcellulosum, cera candelilla pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	01	005	50 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	02	007	50 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Gabapentin Pfizer, Filmtabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Gabapentin Viatris 100 mg, Kapseln****02 Gabapentin Viatris 300 mg, Kapseln****03 Gabapentin Viatris 400 mg, Kapseln**

Viatris Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 61264	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	04.04.2023
Zusammensetzung	01	gabapentinum 100 mg, excipients pro capsula.	
	02	gabapentinum 300 mg, excipients pro capsula.	
	03	gabapentinum 400 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiepilepticum, bei neuropathischen Schmerzen	
Packung/en	01	007	50 Kapsel(n) B
		008	100 Kapsel(n) B
	02	009	50 Kapsel(n) B
		010	100 Kapsel(n) B
	03	011	50 Kapsel(n) B
		012	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Gabapentin Pfizer, Kapseln)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Galantamin SR Zentiva 8 mg, Retardkapseln**  
**02 Galantamin SR Zentiva 16 mg, Retardkapseln**  
**03 Galantamin SR Zentiva 24 mg, Retardkapseln**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>62890</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	19.04.2023
Zusammensetzung	01	galantaminum 8 mg ut galantamini hydrobromidum, excipients pro capsula.	
	02	galantaminum 16 mg ut galantamini hydrobromidum, excipients pro capsula.	
	03	galantaminum 24 mg ut galantamini hydrobromidum, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Leichte bis mittelschwere Demenz vom Alzheimer Typ	
Packung/en	01	005 28 Kapsel(n)	B
	02	006 28 Kapsel(n)	B
	03	007 28 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Gliclazid retard Zentiva 30 mg, Tabletten**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>58740</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	03.04.2023
Zusammensetzung	01	gliclazidum 30 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	004 20 Tablette(n)	B
		005 30 Tablette(n)	B
		006 120 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Glucose 5% Sintetica, soluzione per perfusione**  
**02 Glucose 10% Sintetica, soluzione per perfusione**  
**03 Glucose 20% Sintetica, soluzione per perfusione**  
**04 Glucose 40% Sintetica, soluzione per perfusione**  
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 52371	Categoria di dispensazione: B		Index: 05.03.1.	06.04.2023
Composizione	01	glucosum 50 g, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml. corresp. 840 kJ.		
	02	glucosum 100 g, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml. corresp. 1560 kJ.		
	03	glucosum 200 g, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml. corresp. 3120 kJ.		
	04	glucosum 400 g, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml. corresp. 6240 kJ.		
Indicazione		Somministrazione parenterale di glucosio		
Confezione/i	01	012	10 x 50 ml	B
		013	20 x 50 ml	B
		014	10 x 100 ml	B
		016	20 x 100 ml	B
		017	5 x 250 ml	B
		018	20 x 250 ml	B
		019	5x 250ml in 500 ml	B
		020	10x250ml in 500 ml	B
		021	5 x 500 ml	B
		022	10 x 500 ml	B
		024	4 x 1000 ml	B
		025	10 x 1000 ml	B
	02	026	10 x 100 ml	B
		027	20 x 100 ml	B
		028	5 x 250 ml ml	B
		029	20 x 250 ml ml	B
		030	5 x 500 ml	B
		032	10 x 500 ml	B
		033	4 x 1000 ml	B
		034	10 x 1000 ml	B
	03	035	5 x 500 ml	B
		036	10 x 500 ml	B
	04	037	10 x 500 ml	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)		
Valevole fino al		illimitata		

**01 Gyno-Pevaryl Depot, Vaginal-Ovula**

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: <b>44676</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.03.0.	20.04.2023
Zusammensetzung	01	econazoli nitras 150 mg, guari gummi et xanthani gummi et ceratoniae seminis pulvis, silica colloidalis anhydrica, adeps solidus, stearyl is heptanoas et stearyl is caprylas, pro ovulo.	
Anwendung		Vulvovaginale Mykosen	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ibandronat-Mepha Osteo i.v. 3 mg/ 3 ml, Fertigspritzen**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62719</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	12.04.2023
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 3 mg, natrii ibandronas monohydricus, acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum aceticum glaciale, aqua q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	



**01 Infanrix DTPa-IPV+Hib, Pulver und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>619</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	18.04.2023
Zusammensetzung	01	<p>I) DTPa-IPV: toxoidum diphtheriae min. 30 U.I., toxoidum tetani min. 40 U.I., toxoidum pertussis 25 µg, haemagglutininum filamentosum (B. pertussis) 25 µg, pertactinum (B. pertussis) 8 µg, virus poliomyelitis typus 1 inactivatus (Stamm Mahoney) 40 U., virus poliomyelitis typus 2 inactivatus (Stamm MEF-1) 8 U., virus poliomyelitis typus 3 inactivatus (Stamm Saukett) 32 U., aluminium 0.5 mg ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum corresp. natrium 1.8 mg, medium 199, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 0.5 ml, residui: neomycini sulfas, polymyxini B sulfas, polysorbatum 80, formaldehydum.</p> <p>II) Hib: polysaccharida haemophili influenzae typus B 20752 conjugata cum toxoido tetani 10 µg, lactosum, pro praeparatione.</p> <p>I) et II) corresp. DTPa-IPV + Hib: toxoidum diphtheriae min. 30 U.I., toxoidum tetani min. 40 U.I., toxoidum pertussis 25 µg, haemagglutininum filamentosum (B. pertussis) 25 µg, pertactinum (B. pertussis) 8 µg, virus poliomyelitis typus 1 inactivatus (Stamm Mahoney) 40 U., virus poliomyelitis typus 2 inactivatus (Stamm MEF-1) 8 U., virus poliomyelitis typus 3 inactivatus (Stamm Saukett) 32 U., polysaccharida haemophili influenzae typus B 20752 conjugata cum toxoido tetani 10 µg, aluminium 0.5 mg ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum corresp. natrium 1.8 mg, medium 199, lactosum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 0.5 ml, residui: neomycini sulfas, polymyxini B sulfas, polysorbatum 80, formaldehydum.</p>	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Diphtherie, Tetanus, Pertussis, Poliomyelitis und Haemophilus influenzae Typ b, ab dem vollendeten 2. Lebensmonat, Auffrischimpfung (4. Dosis), ab dem vollendeten 12. Lebensmonat	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) und 1 Durchstechflasche B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Irinotecan Accord 40 mg/2 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**02 Irinotecan Accord 100 mg/5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**03 Irinotecan Accord 300 mg/15 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**04 Irinotecan Accord 500 mg/25 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**05 Irinotecan Accord 1000 mg/50 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
 Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: <b>66766</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	13.04.2023
Zusammensetzung	01	irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg, acidum lacticum, sorbitolum 90 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium max. 0.16 mg.	
	02	irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg, acidum lacticum, sorbitolum 225 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml corresp. natrium max. 0.4 mg.	
	03	irinotecani hydrochloridum trihydricum 300 mg, acidum lacticum, sorbitolum 675 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 15 ml corresp. natrium max. 1.21 mg.	
	04	irinotecani hydrochloridum trihydricum 500 mg, acidum lacticum, sorbitolum 1125 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 25 ml corresp. natrium max. 2.01 mg.	
	05	irinotecani hydrochloridum trihydricum 1000 mg, acidum lacticum, sorbitolum 2250 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml corresp. natrium max. 4.02 mg.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
		02	002 1 Durchstechflasche(n) A
		03	003 1 Durchstechflasche(n) A
		04	004 1 Durchstechflasche(n) A
		05	005 1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Isoptin 80 mg, Filmtabletten**  
 Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>53374</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	18.04.2023
Zusammensetzung	01	verapamili hydrochloridum 80 mg, calcii hydrogenophosphas dihydricus, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, talcum, natrii laurilsulfas, macrogolum 6000, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 0.68 mg.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	018	50 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Isoptin retard 120, Filmtabletten**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>40783</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	18.04.2023
Zusammensetzung	01	verapamili hydrochloridum 120 mg, cellulolum microcristallinum, natrii alginas, povidonum K 30, magnesii stearas, aqua purificata, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, macrogolum 6000, talcum, cera montanglycoli, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 18.75 mg.	
Anwendung		Calciumantagonist	
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	

**02 Kenacort-A, Tinktur**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>36566</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	06.04.2023
Zusammensetzung	02	triamcinoloni acetonidum 2 mg, acidum salicylicum 20 mg, ethanolum 96 per centum 660 mg, aqua purificata, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
Packung/en	02	019	15 ml B
		027	50 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Lactoferment 10, Sachets**

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>51102</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.09.0.	27.04.2023
Zusammensetzung	01	lactobacillus acidophilus mortuus cryodesiccatus (lactobacillus fermentum et lactobacillus delbrueckii) 10 Mia. ut culturae extractum filtratum cryodesiccatum 160 mg, saccharum, aromatica, excipients ad pulverem pro charta.	
Anwendung		symptomatische Behandlung der Diarrhöe	
Packung/en	01	029	10 Sachet(s) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Lampren 50 mg, Kapseln****02 Lampren 100 mg, Kapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>34914</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.01.9.	12.04.2023
Zusammensetzung	01	clofaziminum 50 mg, rapae oleum raffinatum, lecithinum, sojæ oleum partim hydrogenatum 4.666 mg, sojæ oleum hydrogenatum 1.166 mg, cera flava, propylenglycolum, E 321, acidum citricum, Kapselhülle: gelatina, glycerolum (85 per centum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), E 215 230 µg, ethylvanillinum, propylis parahydroxybenzoas natricus 110 µg, 4-methoxyacetophenonum, aqua purificata, pro capsula.	
	02	clofaziminum 100 mg, rapae oleum raffinatum, lecithinum, sojæ oleum partim hydrogenatum 9.333 mg, sojæ oleum hydrogenatum 2.333 mg, cera flava, propylenglycolum, E 321, acidum citricum, Kapselhülle: gelatina, glycerolum (85 per centum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), E 215 550 µg, ethylvanillinum, propylis parahydroxybenzoas natricus 280 µg, 4-methoxyacetophenonum, aqua purificata, Drucktinte: lacca, E 171, propylenglycolum, pro capsula.	
Anwendung		Lepra	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Leucen Brand- und Wundgel, Gel**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47737</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	06.04.2023
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 0.3 mg, allantoinum 3 mg, dexpanthenolum 25 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 25 mg, carbomerum, trometamololum, macrogolglyceroli ricinoleas 20 mg, aqua q.s. ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Wundgel	
Packung/en	01	037	30 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Leustatin, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Atrnabs Pharma Switzerland AG, Dammstrasse 19, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>52541</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	27.04.2023
Zusammensetzung	01	cladribinum 10 mg, natrii chloridum, acidum phosphoricum aut dinatrii phosphas heptahydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 38.2 mg.	
Anwendung		Haarzellen-Leukämie	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Levofloxacin-Acino 250, Filmtabletten****02 Levofloxacin-Acino 500, Filmtabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>63287</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	26.04.2023
Zusammensetzung	01	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricum, natrii stearyl is fumaras, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, copovidonum, cellulolum microcristallinum, Überzug: lactosum monohydricum 3.84 mg, hypromellosem, triacetinum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.8 mg.	
	02	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricum, natrii stearyl is fumaras, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, copovidonum, cellulolum microcristallinum, Überzug: lactosum monohydricum 7.68 mg, hypromellosem, triacetinum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 3.7 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Loceryl, wirkstoffhaltiger Nagellack**

Galderma SA, Zählerweg 10, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>51281</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.09.4.	06.04.2023
Zusammensetzung	02	A) Nagellack: amorolfinum 50 mg ut amorolfini hydrochloridum, ammonio methacrylatis copolymerum A, triacetinum, butylis acetat, ethylis acetat, ethanololum anhydricum, ad solutionem pro 1 ml. B) Tupfer: alcohol isopropylicus 70 %.	
Anwendung		Nagelmykosen	
Packung/en	02	002 5 ml Nagellack (Flasche mit integriertem Spatel) mit 30 Tupfer/30 Feilen	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrößen: 2.5 ml (Nagellack (Flasche mit integriertem Spatel) mit 30 Tupfer/30 Feilen) / 5 ml (Nagellack mit 30 Tupfer / 10 Spatel / 30 Feilen) / 2.5 ml (Nagellack mit 30 Tupfer / 10 Spatel / 30 Feilen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Locoid Crelo, Emulsion**

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

Zul.-Nr.: <b>52585</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	06.04.2023
Zusammensetzung	01	hydrocortisoni-17 butyras 1 mg corresp. hydrocortisonum 0.84 mg, macrogoli aether cetostearylicus, alcohol cetylicus et stearylicus 20 mg, vaselinum album, paraffinum solidum, boraginis seminis oleum, natrii citras anhydricus, acidum citricum, aqua purificata, propylenglycolum 50 mg, E 321 0.2 mg, propylis parahydroxybenzoas 3 mg, butylis parahydroxybenzoas 1.5 mg, ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Lokalbehandlung der Psoriasis, insbesondere der Kopfhaut, sowie der akuten und subakuten Ekzemformen	
Packung/en	01	015	30 g B
		023	100 g B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Magnesiumchlorid 0,5 molar B. Braun, Zusatzampulle für Infusionslösungen**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>45882</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	21.04.2023
Zusammensetzung	01	magnesii chloridum hexahydricum 1.0166 g corresp. magnesii chloridum anhydricum 0.4761 g, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml, Corresp. magnesium 5 mmol, chloridum 10 mmol.	
Anwendung		Magnesiummangel	
Packung/en	01	020	5 x 10 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Mandragora comp., Tropfen zum Einnehmen**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59525</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.	28.04.2023
Zusammensetzung	01	arnica montana ex planta tota (HAB) D15 167 mg, betula pendula et betula pubescens e folio, ethanol. decoctum D3 (Ph.Eur.Hom. 1.2.12) 167 mg, equisetum arvense ethanol. decoctum D15 167 mg, formica rufa (HAB) D10 167 mg, mandragora, ethanol. decoctum (HAB) D3 167 mg, bos taurus e minisco genus vituli D6 (Ph.Eur.Hom. 2.1.1) 167 mg (Rind:) ethanolum 96 per centum 186 mg, aqua purificata, ad solutionem pro 1 g, corresp. 25 guttae, corresp. ethanolum 28 % 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 Marcoumar, Tabletten**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>19395</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 06.03.1.	06.04.2023
Zusammensetzung	01	phenprocoumonum 3 mg, lactosum 80 mg, maydis amyllum, talcum, magnesii stearas pro compresso.	
Anwendung		Anticoagulans	
Packung/en	01	001	25 Tablette(n) HDPE-Flasche A
		002	100 Tablette(n) HDPE-Flasche A
		014	25 Tablette(n) Glasflasche A
		030	100 Tablette(n) Glasflasche A
Bemerkung		(Zusätzliche Primärverpackung: HDPE-Flasche 25 / 100 Tablette(n) )	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Metamizol-Mepha 500 mg, Tablette**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>66998</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.01.1.	04.04.2023
Zusammensetzung	01	metamizolum natricum monohydricum 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	50 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Mictonet 5 mg, Dragées**

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

N° d'AMM: <b>67587</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 05.02.0.	27.04.2023
Composition	01	propiverini hydrochloridum 5 mg, lactosum monohydricum 33.56 mg, cellulosi pulvis, magnesii stearas, pellicule: saccharum 24.49 mg, talcum, kaolinum ponderosum, calcii carbonas, acaciae gummi, silica colloidalis anhydrica, macrogolum 6000, glucosum monohydricum 0.31 mg, E 171, pro compresso obducto.	
Indication		Incontinence et fréquence urinaire et urgence urinaire	
Conditionnements	01	001	7 dragée(s) B
		002	28 dragée(s) B
		003	56 dragée(s) B
Remarque		(Ajout d'un conditionnement ; nouveau : 56 dragées)	
Valable jusqu'au		25.11.2025	

**02 Minirin, Nasenspray**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>48069</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.03.2.	20.04.2023
Zusammensetzung	02	desmopressini acetat 0.1 mg corresp. desmopressinum 0.089 mg corresp. desmopressini acetat 10 µg pro dosi corresp. desmopressinum 8.9 µg pro dosi, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas dihydricus, benzalkonii chloridum 0.1 mg, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 60.	
Anwendung		Diabetes insipidus, Polyurie, Polydipsie nach Hypophysenoperationen	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Muco-Mepha 200 mg, Brausetabletten****02 Muco-Mepha 600 mg, Brausetabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>52385</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	25.04.2023
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, conserv.: E 220, excipiens pro compresso.	
	02	acetylcysteinum 600 mg, arom.: aspartamum et alia, conserv.: E 220, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	016	30 Tablette(n) D
	02	024	10 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**03 Muco-Mepha 100 mg, Granulat mit Orangen-Aroma****04 Muco-Mepha 200 mg, Granulat mit Orangen-Aroma****05 Muco-Mepha 600 mg, Granulat mit Orangen-Aroma**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>52376</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	25.04.2023
Zusammensetzung	03	acetylcysteinum 100 mg, aromatica, antiox.: E 320, excipiens ad granulatum pro charta 3 g.	
	04	acetylcysteinum 200 mg, aromatica, antiox.: E 320, excipiens ad granulatum pro charta 3 g.	
	05	acetylcysteinum 600 mg, aromatica, antiox.: E 320, excipiens ad granulatum pro charta 3 g.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	03	027	30 Sachet(s) D
	04	026	30 Sachet(s) D
	05	028	10 Sachet(s) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	



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

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 54525	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	06.04.2023
Zusammensetzung	03	alprostadilum 500 µg, macrogolum 1450, ad gelatum, pro praeparatione.	
	04	alprostadilum 1000 µg, macrogolum 1450, ad gelatum, pro praeparatione.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	03	060	1 Stück B
		079	6 Stück B
	04	087	1 Stück B
		095	6 Stück B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Nebilet, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 54489	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	13.04.2023
Zusammensetzung	01	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	021	28 Tablette(n) B
		048	56 Tablette(n) B
		049	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Nexium 10 mg, Granulat zur oralen Suspension**

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: 58091	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	13.04.2023
Zusammensetzung	01	esomeprazolum 10 mg ut esomeprazolum magnesicum trihydricum, excipiens ad granulatam pro charta.	
Anwendung		Protonenpumpenblocker	
Packung/en	01	002	28 Sachtet(s) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Nicorette Mint, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle****02 Nicorette Fruit & Mint, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle**

JNTL Consumer Health II (Switzerland) GmbH, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>62566</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 15.02.0.	20.04.2023
Zusammensetzung	01	nicotinum 1 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro dosi. doses pro vase 150.	
	02	nicotinum 1 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro dosi, doses pro vase 150.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	003	1 Stück Dispenser à 150 Sprühstösse D
		004	2 Stück Dispenser à 150 Sprühstösse D
	02	005	1 Stück Dispenser à 150 Sprühstösse D
		006	2 Stück Dispenser à 150 Sprühstösse D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Norit, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>44812</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.10.0.	13.04.2023
Zusammensetzung	01	carbo activatus 200 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Durchfall	
Packung/en	01	010	30 Kapsel(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Omeprazol-Mepha 10 mg, magensaftresistente Kapseln**  
**02 Omeprazol-Mepha 20 mg, magensaftresistente Kapseln**  
**03 Omeprazol-Mepha 40 mg, magensaftresistente Kapseln**  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62875</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: <b>04.99.0.</b>	<b>13.04.2023</b>
Zusammensetzung	01	omeprazolium 10 mg, excipiens pro capsula.	
	02	omeprazolium 20 mg, excipiens pro capsula.	
	03	omeprazolium 40 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	029 14 Kapsel(n)	B
		030 28 Kapsel(n)	B
		031 56 Kapsel(n)	B
		032 98 Kapsel(n)	B
	02	033 7 Kapsel(n)	B
		034 14 Kapsel(n)	B
		035 28 Kapsel(n)	B
		036 56 Kapsel(n)	B
		037 98 Kapsel(n)	B
	03	038 7 Kapsel(n)	B
		039 14 Kapsel(n)	B
		040 28 Kapsel(n)	B
		041 56 Kapsel(n)	B
		042 98 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Onivyde liposomal pégylé 4.3 mg/ml, dispersion à diluer pour perfusion**  
 Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève

N° d'AMM: <b>65994</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: <b>07.16.1.</b>	<b>18.04.2023</b>
Composition	01	irinotecanum 43 mg ut irinotecani sucrosofas corresp. irinotecani hydrochloridum trihydricum 50 mg, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, cholesterolum, N-(carbonyl-methoxypolyethylenglycoli 2000)-1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphoethanolaminum natricum, acidum hydroxyethylpiperazinethansulfonicum, natrii chloridum corresp. natrium 33.1 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		Adénocarcinomes du pancréas métastatiques	
Conditionnements	01	003 1 flacon(s) à 43 mg / 10 ml	A
Remarque		(Changement de code ATC, anciennement: L01XX19, nouveau: L01CE02)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Ovaleap 300 IU/0.5 ml , Injektionslösung  
 02 Ovaleap 450 IU/0.75 ml , Injektionslösung  
 03 Ovaleap 900 IU/1.5 ml , Injektionslösung  
 Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH

Zul.-Nr.: 66255	Abgabekategorie: A	Index: 07.08.1.	18.04.2023
Zusammensetzung	01	follitropinum alfa 300 U.I., natrii dihydrogenophosphas dihydricus, mannitolium, polysorbatum 20, antioxid.: methioninum 250 µg, conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, benzalkonii chloridum 10 µg, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	follitropinum alfa 450 U.I., natrii dihydrogenophosphas dihydricus, mannitolium, polysorbatum 20, antioxid.: methioninum 375 µg, conserv.: alcohol benzylicus 7.5 mg, benzalkonii chloridum 15 µg, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 0.75 ml.	
	03	follitropinum alfa 900 U.I., natrii dihydrogenophosphas dihydricus, mannitolium, polysorbatum 20, antioxid.: methioninum 750 µg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, benzalkonii chloridum 30 µg, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
Anwendung		Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen, bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen und bei Frauen mit schwerem LH- und FSH-Mangel; Stimulierung der Spermatogenese	
Packung/en	01	001	1 Set (1 Patrone mit Lösung zur Injektion s.c. und 10 Injektionsnadeln) A
	02	002	1 Set (1 Patrone mit Lösung zur Injektion s.c. und 10 Injektionsnadeln) A
	03	003	1 Set (1 Patrone mit Lösung zur Injektion s.c. und 20 Injektionsnadeln) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Oxycodon-Naloxon Sandoz 5 mg/2.5 mg, Retardtabletten  
 02 Oxycodon-Naloxon Sandoz 10 mg/5 mg, Retardtabletten  
 03 Oxycodon-Naloxon Sandoz 20 mg/10 mg, Retardtabletten  
 04 Oxycodon-Naloxon Sandoz 30 mg/15 mg, Retardtabletten  
 05 Oxycodon-Naloxon Sandoz 40 mg/20 mg, Retardtabletten  
 06 Oxycodon-Naloxon Sandoz 60 mg/30 mg, Retardtabletten  
 07 Oxycodon-Naloxon Sandoz 80 mg/40 mg, Retardtabletten  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65723	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	05.04.2023
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, povidonum K 30, poly(vinylis acetate), natrii laurilsulfas, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, macrogolum 3350, pro compresso obducto corresp. natrium 0.02 mg.	
	02	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, povidonum K 30, poly(vinylis acetate), natrii laurilsulfas, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, macrogolum 3350, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.04 mg.	
	03	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, poly(vinylis acetate), povidonum K 30, natrii laurilsulfas, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, macrogolum 3350, pro compresso obducto corresp. natrium 0.05 mg.	
	04	oxycodoni hydrochloridum 30 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 15 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, poly(vinylis acetate), povidonum K 30, natrii laurilsulfas, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, macrogolum 3350, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.05 mg.	
	05	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, poly(vinylis acetate), povidonum K 30, natrii laurilsulfas, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, macrogolum 3350, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.06 mg.	
	06	oxycodoni hydrochloridum 60 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 30 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, povidonum K 30, poly(vinylis acetate), natrii laurilsulfas, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, macrogolum 3350, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.08 mg.	
	07	oxycodoni hydrochloridum 80 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 40 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, povidonum K 30, poly(vinylis acetate), natrii laurilsulfas, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, macrogolum 3350, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.11 mg.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) Blister A+
		002	60 Tablette(n) Flasche A+

	011	60 Tablette(n) Blister	A+
02	003	30 Tablette(n) Blister	A+
	004	60 Tablette(n) Flasche	A+
	012	60 Tablette(n) Blister	A+
03	005	30 Tablette(n) Blister	A+
	006	60 Tablette(n) Flasche	A+
	013	60 Tablette(n) Blister	A+
04	007	30 Tablette(n) Blister	A+
	008	60 Tablette(n) Flasche	A+
	014	60 Tablette(n) Blister	A+
05	009	30 Tablette(n) Blister	A+
	010	60 Tablette(n) Flasche	A+
	015	60 Tablette(n) Blister	A+
06	016	30 Tablette(n) Blister	A+
	017	60 Tablette(n) Blister	A+
07	018	30 Tablette(n) Blister	A+
	019	60 Tablette(n) Blister	A+
Bemerkung	(Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 60 mg/30mg und 80 mg/40 mg) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Oxynorm, Lösung zum Einnehmen**

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

Zul.-Nr.: 55352	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	05.04.2023
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 10 mg corresp. oxycodonum 8.97 mg, E 211 1 mg, saccharinum natricum, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, E 110 0.1 mg, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium ca. 1.0 mg.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	001	30 ml Tropfen A+
		003	120 ml Tropfen A+
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Palexia retard 50 mg, Retardtabletten  
 02 Palexia retard 100 mg, Retardtabletten  
 03 Palexia retard 150 mg, Retardtabletten  
 04 Palexia retard 200 mg, Retardtabletten  
 05 Palexia retard 250 mg, Retardtabletten  
 06 Palexia retard 25 mg, Retardtabletten  
 Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: 62452	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	18.04.2023
Zusammensetzung	01	tapentadolum 50 mg ut tapentadoli hydrochloridum, hypromellosum, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 3.185 mg, talcum, macrogolum 6000, propylenglycolum, E 171, pro compresso obducto.	
	02	tapentadolum 100 mg ut tapentadoli hydrochloridum, hypromellosum, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 3.185 mg, talcum, macrogolum 6000, propylenglycolum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	03	tapentadolum 150 mg ut tapentadoli hydrochloridum, hypromellosum, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 3.185 mg, talcum, macrogolum 6000, propylenglycolum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	04	tapentadolum 200 mg ut tapentadoli hydrochloridum, hypromellosum, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 3.185 mg, talcum, macrogolum 6000, propylenglycolum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	05	tapentadolum 250 mg ut tapentadoli hydrochloridum, hypromellosum, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 3.185 mg, talcum, macrogolum 6000, propylenglycolum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	06	tapentadolum 25 mg ut tapentadoli hydrochloridum, hypromellosum, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 1.4 mg, talcum, macrogolum 400, macrogolum 6000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A+
		002	60 Tablette(n) A+
	02	003	30 Tablette(n) A+
		004	60 Tablette(n) A+
	03	005	30 Tablette(n) A+
		006	60 Tablette(n) A+
	04	007	30 Tablette(n) A+
		008	60 Tablette(n) A+
	05	009	30 Tablette(n) A+
		010	60 Tablette(n) A+
	06	011	30 Tablette(n) A+

Bemerkung	012	60 Tablette(n)	A+
	(Erneuerung der Zulassung)		
	Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Pamorelin LA 3.75 mg, poudre et solvant pour suspension injectable à libération prolongée**  
**02 Pamorelin LA 3.75 mg, poudre et solvant pour suspension injectable à libération prolongée**  
 Debiopharm Research & Manufacturing SA, Rue du Levant 146, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>52815</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.2.	17.04.2023
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: triptorelinum 3.75 mg ut triptorelini embonas, poly(lactidum-co-glycolidum), mannitolium, carmellosum natricum corresp. natrium 2.2 mg, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 2 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: triptorelinum 3.75 mg ut triptorelini embonas, poly(lactidum-co-glycolidum), mannitolium, carmellosum natricum corresp. natrium 2.2 mg, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 2 ml.	
Indication	Analogue synthétique de la GnRH / LH-RH naturelle		
Conditionnements	01	029	1 set flacon de poudre, 1 ampoule de solvant, kit de seringues
			A
	02	001	1 set flacon de poudre, 1 seringue pré-remplie de solvant, 1 adaptateur de flacon avec 1 aiguille
			A
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

**01 Panax Ginseng Pine Brand Extrakt, Lösung zum Einnehmen**

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

Zul.-Nr.: <b>42072</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	27.04.2023
Zusammensetzung	01	ginseng extractum ethanolicum liquidum 0.83 ml, DER: 1-1.2:1, excipients ad solutionem pro 15 ml, corresp. ethanolum 14 % V/V.	
Anwendung	Als Roborans		
Packung/en	01	028	300 ml
			D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Paracetamol Stada, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>58530</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	04.04.2023
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung	Analgetikum, Antipyretikum		
Packung/en	01	001	20 Tablette(n)
			D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		



**02 Peru-Stick, Drehstift**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>14809</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	06.04.2023
Zusammensetzung	02	lidocainum 12.17 mg, balsamum peruvianum 4.86 mg, dextrocamphora 4.86 mg, ricini oleum virginale 4.86 mg, alcoholes adipis lanae, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Schrunden, Schürfungen, Frostbeulen	
Packung/en	02	023	21 g Drehstift
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Peru-Stick, Drehstift**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>14809</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	27.04.2023
Zusammensetzung	02	lidocainum 12.17 mg, balsamum peruvianum 4.86 mg, dextrocamphora 4.86 mg, alcoholes adipis lanae, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Schrunden, Schürfungen, Frostbeulen	
Packung/en	02	001	21 g Drehstift
Bemerkung		(Änderung Wirkstoffzusammensetzung: Umklassierung Riziniusöl)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Piperacillin-Tazobactam Stragen 2,25 g, poudre pour solution pour perfusion****02 Piperacillin-Tazobactam Stragen 4,5 g, poudre pour solution pour perfusion**

Stragen Pharma SA, chemin du Pré-Fleuri 3, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: <b>58459</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.93	27.04.2023
Composition	01	Praeparatio sicca: piperacillinum 2 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 250 mg ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: piperacillinum 4 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 500 mg ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
Indication		maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s)
		003	10 flacon(s)
	02	005	1 flacon(s)
		007	10 flacon(s)
Remarque		(Modification du nom de la préparation, anciennement: Piperacillin-Tazobactam Orpha, poudre pour solution pour perfusion)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Piperacillin/Tazobactam Fresenius i.v. 2 g/0.25 g, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**02 Piperacillin/Tazobactam Fresenius i.v. 4 g/0.5 g, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**  
 Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Am Mattenhof 4, 6010 Kriens

Zul.-Nr.: <b>63001</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	26.04.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: piperacillinum 2 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 250 mg ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: piperacillinum 4 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 500 mg ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
		002	10 Durchstechflasche(n) A
	02	003	1 Durchstechflasche(n) A
		004	10 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Proglidem, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>39081</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.3.	20.04.2023
Zusammensetzung	02	diazoxidum 25 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Hypoglykämie	
Packung/en	02	017	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Progynova mite, Dragées**

**02 Progynova, Dragées**

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>33149</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.2.	04.04.2023
Zusammensetzung	01	estradioli valeras 1 mg, lactosum monohydricum 47.22 mg, maydis amyllum, povidonum K 25, talcum, magnesii stearas, saccharum 33.546 mg, povidonum K 90, macrogolum 6000, calcii carbonas, glycerolum (85 per centum), E 171, E 172 (flavum), cera montanglycoli, pro compresso obducto.	
	02	estradioli valeras 2 mg, lactosum monohydricum 46.22 mg, maydis amyllum, povidonum K 25, talcum, magnesii stearas, saccharum 33.98 mg, povidonum K 90, macrogolum 6000, calcii carbonas, cera montanglycoli, pro compresso obducto.	
Anwendung		Oestrogen-Substitutionstherapie	
Packung/en	01	042	3 x 28 Dragée(s) B
	02	001	28 Dragée(s) B
		002	3 x 28 Dragée(s) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Puri-Nethol, Tabletten**

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>21713</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	25.04.2023
Zusammensetzung	01	mercaptopurinum monohydricum 50 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	015	25 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Rebif 22 (HSA-haltige Formulierung), Injektionslösung in Fertigspritzen  
 02 Rebif 44 (HSA-haltige Formulierung), Injektionslösung in Fertigspritzen  
 03 Rebif 8.8 (HSA-haltige Formulierung), Injektionslösung in Fertigspritzen  
 04 Rebif 8.8 und 22, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 05 Rebif 22, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 06 Rebif 44, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 54810	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	04.04.2023	
Zusammensetzung	01	interferonum beta-1a ADNr 22 µg corresp. 6 Mio U.I., albuminum humanum, mannitolium, natrii acetat trihydricus, natrii hydroxidum, acidum aceticum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium max. 0.06 mg.		
	02	interferonum beta-1a ADNr 44 µg corresp. 12 Mio U.I., albuminum humanum, mannitolium, natrii acetat trihydricus, natrii hydroxidum, acidum aceticum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium max. 0.1 mg.		
	03	interferonum beta-1a ADNr 8.8 µg corresp. 2.4 Mio U.I., albuminum humanum, mannitolium, natrii acetat trihydricus, natrii hydroxidum, acidum aceticum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.2 ml corresp. natrium 0.02 mg.		
	04	I) 8.8 mcg/0.2 ml: interferonum beta-1a ADNr 8.8 µg corresp. 2.4 Mio U.I., alcohol benzylicus 1.0 mg, mannitolium, methioninum, poloxamerum 188, natrii acetat trihydricus, natrii hydroxidum, acidum aceticum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.2 ml corresp. natrium 0.01 mg. II) 22 mcg/0.5 ml: interferonum beta-1a ADNr 22 µg corresp. 6 Mio U.I., alcohol benzylicus 2.5 mg, mannitolium, methioninum, poloxamerum 188, natrii acetat trihydricus, natrii hydroxidum, acidum aceticum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium max. 0.03 mg.		
	05	interferonum beta-1a ADNr 22 µg corresp. 6 Mio U.I., alcohol benzylicus 2.5 mg, mannitolium, methioninum, poloxamerum 188, natrii acetat trihydricus, natrii hydroxidum, acidum aceticum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium max. 0.03 mg.		
	06	interferonum beta-1a ADNr 44 µg corresp. 12 Mio U.I., alcohol benzylicus 2.5 mg, mannitolium, methioninum, poloxamerum 188, natrii acetat trihydricus, natrii hydroxidum, acidum aceticum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium max. 0.04 mg.		
Anwendung		Multiple Sklerose		
Packung/en	04	060	6 + 6 Fertigspritze(n) 6 Fertigspritzen zu 8.8 µg/0.2 ml + 6 Fertigspritzen zu 22µg/0.5ml	B
		05	062 12 Fertigspritze(n)	B
		06	064 12 Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) 54810 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 54810 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 54810 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis		unbegrenzt		

**02 Rectoseptal Néo mit Wismut, Suppositorien für Kinder**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>15204</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.99.0.	11.04.2023
Zusammensetzung	02	bismuthi succinas 75 mg, terpini hydras 40 mg, cineolum 75 mg, kalii hydroxychinolini sulfas hemihydricus 12 mg, excipients pro suppositorio.	
Anwendung		Zur unterstützenden Behandlung bei akuten Infektionen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	02	044	8 Suppositorien <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke Erwachsene Seq.01)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Reparil, Tabletten**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>31286</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.1.	17.04.2023
Zusammensetzung	01	aescinum solubile 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Venenmittel, Schwellungen nach Verletzungen	
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: C05CX99, neu: C05CX)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Reparil, Tabletten**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>31286</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.1.	27.04.2023
Zusammensetzung	01	aescinum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Venenmittel, Schwellungen nach Verletzungen	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**03 Resiston nouvelle formule, comprimés effervescents**

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

N° d'AMM: <b>48134</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	25.04.2023
Composition	03	echinaceae purpureae herbae recentis succus siccatus 225 mg, DER: 40-50:1, arom.: saccharinum natricum et alia, antiox.: E 320, excipients pro compresso.	
Indication		prévention et traitement en cas de refroidissement	
Remarque		(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Rheumalix, Gel**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>42203</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	20.04.2023
Zusammensetzung	01	etofenamatum 50 mg, macrogolum 400, alcohol isopropylicus, carbomerum, trometamolium, oleth-10, oleth-5, aqua purificata q.s. ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	003	40 g D
		004	100 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ribomustin 25 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Ribomustin 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>58816</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	25.04.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: bendamustini hydrochloridum 25 mg corresp. bendamustinum 22.7 mg, mannitolium, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: bendamustini hydrochloridum 100 mg corresp. bendamustinum 90.8 mg, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	5 Durchstechflasche(n) A
		002	10 Durchstechflasche(n) A
		003	20 Durchstechflasche(n) A
		006	1 Durchstechflasche(n) A
	02	004	1 Durchstechflasche(n) A
		005	5 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ringerlactat B. Braun (nach Hartmann), Infusionslösung**  
**02 Ringerlactat Glucose B. Braun (nach Hartmann), Infusionslösung**  
 B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>38207</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.3.	19.04.2023
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 6 g, kalii chloridum 0.4 g, calcii chloridum dihydricum 0.27 g, natrii (S)-lactatis solutio 50% (m/m) 6.24 g corresp. natrii (S)-lactas 3.12 g, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. natrium 130.5 mmol, kalium 5.36 mmol, calcium 1.84 mmol, chloridum 111.7 mmol, lactas 27.8 mmol.	
	02	natrii chloridum 6 g, kalii chloridum 0.4 g, calcii chloridum dihydricum 0.27 g, natrii (S)-lactatis solutio 50% (m/m) 6.24 g corresp. natrii (S)-lactas 3.12 g, glucosum 50 g ut glucosum monohydricum 55 g, acidum hydrochloridum concentratum, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. natrium 130.5 mmol, kalium 5.36 mmol, calcium 1.84 mmol, chloridum 112.5-113 mmol, lactas 27.8 mmol.	
Anwendung		Rehydratation, leichte Alkalisierung, Volumenersatz, Trägerlösung	
Packung/en	01	237	20 x 250 ml Ecobag B
		245	20 x 500 ml Ecobag B
		253	10 x 1000 ml Ecobag B
		296	10 x 500 ml Ecoflac plus B
		326	10 x 1000 ml Ecoflac plus B
		327	1 x 500 ml Ecoflac plus B
		328	1 x 1000 ml Ecoflac plus B
	02	261	20 x 250 ml Ecobag B
		288	10 x 1000 ml Ecobag B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Rivastigmin-Acino 4.6 mg/24 h, transdermales Pflaster**  
**02 Rivastigmin-Acino 9.5 mg/24 h, transdermales Pflaster**  
**03 Rivastigmin-Acino 13.3 mg/24 h, transdermales Pflaster**  
 Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>62914</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	04.04.2023
Zusammensetzung	01	rivastigminum 6.9 mg, excipients ad praeparationem pro 4.6 cm <sup>2</sup> cum liberatione 4.6 mg/24h.	
	02	rivastigminum 13.8 mg, excipients ad praeparationem pro 9.2 cm <sup>2</sup> cum liberatione 9.5 mg/24h.	
	03	rivastigminum 20.7 mg, excipients ad praeparationem pro 13.8 cm <sup>2</sup> cum liberatione 13.8 mg/24h.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>66435</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	05.04.2023
Zusammensetzung	01	rituximabum 100 mg, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	rituximabum 500 mg, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Non-Hodgkin-Lymphom, Rheumatoide Arthritis, ANCA-assoziierte Vasculitis	
Packung/en	01	001	2 Durchstechflasche(n) A
		002	3 Durchstechflasche(n) A
	02	003	1 Durchstechflasche(n) A
		004	2 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Rohypnol 1 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>54959</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.03.1.	20.04.2023
Zusammensetzung	01	flunitrazepamum 1 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	01	028	10 Tablette(n) B
		036	30 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Rosae aetheroleum/Silicea colloidalis comp., Creme**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60336</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.	18.04.2023
Zusammensetzung	01	geranii aetheroleum (Pelargonium graveolens AIT, aetheroleum) 2.5 mg, rosae aetheroleum (Rosa gallica L., Rosa damascena MILL., Rosa centifolia L, aetheroleum) 0.5 mg, silicea colloidalis solutio aquosa 280 mg corresp. silicea colloidalis (ex liquor natrii silicici et acidum citricum monohydricum) 10 mg, adeps lanae 300 mg, paraffinum liquidum, vaselinum album, ad unguentum pro 1 g.	
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: Unguentum)	
Gültig bis		unbegrenzt	



**01 Sauerstoff medizinisch SOS, Gas zur medizinischen Anwendung, kälteverflüssigt in mobilen Behältern**

SOS Oxygène SA, Route des Avouillons 4, 1196 Gland

Zul.-Nr.: <b>66641</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.99.0.	27.04.2023
Zusammensetzung	01	oxygenium 99.5 % m/V, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	001	0,33 l Chromstahl Cryobehälter E
		002	0,6 l Chromstahl Cryobehälter E
		003	1 l Chromstahl Cryobehälter E
		004	1,2 l Chromstahl Cryobehälter E
		005	20 l Chromstahl Cryobehälter E
		010	45 l Chromstahl Cryobehälter E
		011	450 l Chromstahl Cryobehälter E
		012	600 l Chromstahl Cryobehälter E
		013	0,85 l Chromstahl Cryobehälter E
		015	60 l Chromstahl Cryobehälter E
		016	220-250 l Kleintank - Cryobehälter E
Bemerkung		(Erneute Zulassung und Erneuerung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sidroga Brust- und Hustentee, Arzneitee**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>24858</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.02.0.	12.04.2023
Zusammensetzung	01	liquiritiae radix 31.2 %, althaeae folium 11 %, plantaginis lanceolatae folium 11 %, thymi herba 11 %, anisi stellati fructus 7.3 %, althaeae radix 5.5 %, foeniculi fructus 5.5 %, lichen islandicus 5.5 %, salviae trilobae folium 5.5 %, rhoeados flos 6.5 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Bei übermässiger Bildung von zähem Schleim z. B. bei Erkältungshusten	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: geschnittene Drogen) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sidroga Magen-Darm Beruhigungstee, Arzneitee**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>63219</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.04.0.	27.04.2023
Zusammensetzung	01	matricariae flos 0.8 g, millefolii herba 0.6 g, menthae piperitae folium 0.5 g, cinnamomi cortex, pro charta 2.0 g.	
Anwendung		Traditionsgemäss bei Verdauungsbeschwerden wie Völlegefühl und Blähungen und bei leichten krampfartigen Magen-Darm-Beschwerden	
Packung/en	01	002	20 x 2 g D
Bemerkung		Umwandlung Zulassungsart: neu Hauptzulassung	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Similasan Ohrentropfen, Ohrentropfen**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>52750</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.1.	06.04.2023
Zusammensetzung	01	chamomilla recutita D10 333.3 mg, mercurius solubilis hahnemanni (HAB) D15 333.3 mg, sulfur D12 333.3 mg, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild zur Kurzzeitbehandlung von Ohrenschmerzen	
Packung/en	01	017	10 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 SmofKabiven special EF 1012 ml, Infusionsemulsion****02 SmofKabiven special EF 1518 ml, Infusionsemulsion**

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

Zul.-Nr.: <b>66859</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	20.04.2023
Zusammensetzung	01	<p>I) Aminosäurenlösung:  alaninum 9.3 g, argininum 7.9 g, glycinum 7.3 g, histidinum 1.9 g, isoleucinum 3.3 g, leucinum 4.8 g, lysinum anhydricum 4.4 g ut lysini acetat, methioninum 2.8 g, phenylalaninum 3.4 g, prolinum 7.4 g, serinum 4.3 g, taurinum 660 mg, threoninum 2.9 g, tryptophanum 1.3 g, tyrosinum 300 mg, valinum 4.1 g, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 662 ml.</p> <p>II) Glukoselösung:  glucosum 85.7 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 204 ml.</p> <p>III) Fetteemulsion:  sojae oleum raffinatum 8.8 g, triglycerida media 8.8 g, olivae oleum raffinatum 7.3 g, piscis oleum 4.4 g, int-rac-alpha-tocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectabile q.s. ad emulsionem pro 146 ml.</p> <p>I) et II) et III) corresp.:  carbohydrata 84.8 g/l, aminoacida 65.55 g/l, nitrogenia 10.5 g/l, materia crassa 28.7 g/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml, Corresp. 3700 kJ pro 1 l.</p>	
	02	<p>I) Aminosäurenlösung:  alaninum 13.9 g, argininum 11.9 g, glycinum 10.9 g, histidinum 2.9 g, isoleucinum 4.9 g, leucinum 7.3 g, lysinum anhydricum 6.6 g ut lysini acetat, methioninum 4.3 g, phenylalaninum 5.1 g, prolinum 11.1 g, serinum 6.5 g, taurinum 990 mg, threoninum 4.4 g, tryptophanum 2 g, tyrosinum 400 mg, valinum 6.2 g, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 993 ml.</p> <p>II) Glukoselösung:  glucosum 128.5 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 306 ml.</p> <p>III) Fetteemulsion:  sojae oleum raffinatum 13 g, triglycerida media 13 g, olivae oleum raffinatum 11 g, piscis oleum 6.6 g, int-rac-alpha-tocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectabile q.s. ad emulsionem pro 219 ml.</p> <p>I) et II) et III) corresp.:  carbohydrata 84.8 g/l, aminoacida 65.55 g/l, nitrogenia 10.5 g/l, materia crassa 28.7 g/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml, Corresp. 3700 kJ pro 1 l.</p>	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	002	4 x 1012 ml Beutel
	02	004	4 x 1518 ml Beutel
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Songha night, confetti**

Soho Flordis International Switzerland SA, Via Mulini, 6934 Bioggio

N° d'AMM: <b>54606</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 01.04.2.	13.04.2023
Composizione	01	valerianae extractum ethanolicum siccum 120 mg, DER: 3-6:1, melissae extractum methanolicum siccum 80 mg, DER: 4-6:1, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Indicazione		In caso di disturbi di insonnia nervosa	
Confezione/i	01	028 30 compresse rivestite	D
		036 60 compresse rivestite	D
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

**03 Staphylococcus aureus comp. D9, Nasenspray**

steinberg pharma ag, Bleichstrasse 32, 8400 Winterthur

Zul.-Nr.: <b>62617</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 20.01.1.	14.04.2023
Zusammensetzung	03	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Abgabekategorie B bis D11. Für Folgepotenzen ab D12 gilt die Abgabekategorie D.: staphylococci aurei subsp. aurei antigenum Spengler ad usum externum D9 (HAB 58a) 1.67 g, streptococci pneumoniae antigenum Spengler ad usum externum D9 (HAB 58a) 1.67 g, staphylococci aurei subsp. aurei antitoxinum Spengler ad usum externum D9 (HAB 58a) 3.33 g, streptococci pneumoniae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 (HAB 58a) 3.33 g, ad solutionem pro 10 g, corresp. x doses.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.10.2024	

**01 Stibium metallicum praeparatum D6, Injektionslösung (i.v.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59523</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.	25.04.2023
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: stibium metallicum praeparatum (stibium metallicum HAB) D6 aquos. (Ph.Eur.Hom. 3.2.2) 1 ml, natrii chloridum corresp. natrium 3 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabile, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen (i.v.))	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sumatriptan Zentiva 50 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>59464</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	27.04.2023
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas 70 mg, lactosum monohydricum 70 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.135 mg, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 1.1 mg, macrogolum 3000, triacetinum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	003	6 Tablette(n) B
		004	12 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 SUN STORE Ibuprofen 400, Filmtabletten**

Sun Store Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>67274</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	20.04.2023
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 400 mg, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002	10 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 System Sequi, transdermale Pflaster (Kombipackung)**

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

Zul.-Nr.: <b>54716</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.6.	20.04.2023
Zusammensetzung	01	I) Phase I Pflaster: estradiolum hemihydricum 3.2 mg, excipients ad praeparationem pro 16 cm <sup>2</sup> cum liberatione 50 µg/24 h. II) Phase II Pflaster: estradiolum hemihydricum 3.2 mg, norethisteroni acetat 11.2 mg, excipients ad praeparationem pro 16 cm <sup>2</sup> cum liberatione 50 µg et 170 µg/24 h.	
Anwendung		Oestrogen-Gestagen-Substitutionstherapie nach der Menopause	
Packung/en	01	028	8 Pflaster B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Tafinlar 50 mg, Hartkapseln**  
**02 Tafinlar 75 mg, Hartkapseln**  
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62781	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	24.04.2023
Zusammensetzung	01	dabrafenibum 50 mg ut dabrafenibi mesilas, cellulosum microcrystallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: hypromellosem, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula.	
	02	dabrafenibum 75.0 mg ut dabrafenibi mesilas, cellulosum microcrystallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: hypromellosem, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001 28 Kapsel(n)	A
		002 120 Kapsel(n)	A
	02	003 28 Kapsel(n)	A
		004 120 Kapsel(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Telmisartan Spirig HC 40 mg, Filmtabletten**  
**02 Telmisartan Spirig HC 80 mg, Filmtabletten**  
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 63077	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	25.04.2023
Zusammensetzung	01	telmisartanum 40 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	telmisartanum 80 mg, excipiens 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 Tirosint Solution 13 ug, soluzione orale in monodose  
 02 Tirosint Solution 25 ug, soluzione orale in monodose  
 03 Tirosint Solution 50 ug, soluzione orale in monodose  
 04 Tirosint Solution 75 ug, soluzione orale in monodose  
 05 Tirosint Solution 88 ug, soluzione orale in monodose  
 06 Tirosint Solution 100 ug, soluzione orale in monodose  
 07 Tirosint Solution 112 ug, soluzione orale in monodose  
 08 Tirosint Solution 125 ug, soluzione orale in monodose  
 09 Tirosint Solution 137 ug, soluzione orale in monodose  
 10 Tirosint Solution 150 ug, soluzione orale in monodose  
 11 Tirosint Solution 175 ug, soluzione orale in monodose  
 12 Tirosint Solution 200 ug, soluzione orale in monodose  
 IBSA Institut Biochimique SA, Lugano

N° d'AMM: 66695      Categoria di dispensazione: B      Index: 07.04.2.      20.04.2023

Composizione	01	levothyroxinum natricum 13 µg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	levothyroxinum natricum 25 µg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	03	levothyroxinum natricum 50 µg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	04	levothyroxinum natricum 75 µg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	05	levothyroxinum natricum 88 µg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	06	levothyroxinum natricum 100 µg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	07	levothyroxinum natricum 112 µg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	08	levothyroxinum natricum 125 µg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	09	levothyroxinum natricum 137 µg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	10	levothyroxinum natricum 150 µg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	11	levothyroxinum natricum 175 µg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	12	levothyroxinum natricum 200 µg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	

Indicazione      Ipotiroidismo

Confezione/i	01	001	30 x 1 ml monodosi	B
		002	90 x 1 ml monodosi	B
	02	003	30 x 1 ml monodosi	B
		004	90 x 1 ml monodosi	B
	03	005	30 x 1 ml monodosi	B
		006	90 x 1 ml monodosi	B
	04	007	30 x 1 ml monodosi	B
		008	90 x 1 ml monodosi	B
	05	009	30 x 1 ml monodosi	B
		010	90 x 1 ml monodosi	B
	06	011	30 x 1 ml monodosi	B
		012	90 x 1 ml monodosi	B
	07	013	30 x 1 ml monodosi	B
		014	90 x 1 ml monodosi	B
	08	015	30 x 1 ml monodosi	B
		016	90 x 1 ml monodosi	B
	09	017	30 x 1 ml monodosi	B
		018	90 x 1 ml monodosi	B
	10	019	30 x 1 ml monodosi	B
		020	90 x 1 ml monodosi	B
	11	021	30 x 1 ml monodosi	B
		022	90 x 1 ml monodosi	B

	12	023	30 x 1 ml monodosi	B
		024	90 x 1 ml monodosi	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)		
Valevole fino al		illimitata		

**01 Toviaz, Retardtabletten 4 mg**  
**02 Toviaz, Retardtabletten 8 mg**  
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>58743</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.02.0.	25.04.2023
Zusammensetzung	01	fesoterodini fumaras 4.0 mg corresp. fesoterodinum 3.1 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	02	fesoterodini fumaras 8.0 mg corresp. fesoterodinum 6.2 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
Anwendung		Behandlung der hyperaktiven Harnblase	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
		003	84 Tablette(n) B
	02	004	14 Tablette(n) B
		006	84 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Triofan Expectorant avec primevère comp., sirop**  
Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: <b>52526</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	14.04.2023
Composition	01	hederae folii extractum ethanolicum siccum 15.55 mg, DER: 6-7:1, thymi herbae extractum aquosum siccum 198.2 mg, DER: 7-13:1, primulae radices extractum ethanolicum siccum 39 mg, DER: 4-9:1, color.: E 150a, conserv.: E 200, E 202, propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Indication		En cas de toux lors de refroidissements	
Remarque		(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		09.11.2023	

**01 Ursofalk, Suspension**  
Dr. Falk Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>54634</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	13.04.2023
Zusammensetzung	01	acidum ursodeoxycholicum 250 mg (Rind: Galle), aqua purificata, xylitolum, glycerolum, cellulolum microcristallinum et carmellosum natricum, propylenglycolum 50 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum, natrii chloridum, natrii cyclamas, aromatica (Lemon), E 210 7.5 mg ad suspensionem pro 5 ml corresp. natrium 11.1 mg.	
Anwendung		Auflösung von Gallensteinen	
Packung/en	01	021	250 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	



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

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

Zul.-Nr.: 59270	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	18.04.2023
Zusammensetzung	01	olmesartanum medoxomilum 20 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, amyllum pregelificatum, cellulolum microcristallinum silicificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.48 mg, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, pro compresso obducto.	
	02	olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, amyllum pregelificatum, cellulolum microcristallinum silicificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.96 mg, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	03	olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, amyllum pregelificatum, cellulolum microcristallinum silicificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.96 mg, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), 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 Veklury, Pulver für Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 68026	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	05.04.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: remdesivirum 100 mg, sulfobutylbetadexum natricum 3.146 g, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium 211.8 mg.	
Anwendung		Corona virus disease 2019 (COVID-19)	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation(en) (Arzneimittelinformation: Stand der Information November 2022)	
Gültig bis		31.12.2027	

**01 Venlafaxin Viatris ER 37.5 mg, Hartkapsel, retardiert**  
**02 Venlafaxin Viatris ER 75 mg, Hartkapsel, retardiert**  
**03 Venlafaxin Viatris ER 150 mg, Hartkapsel, retardiert**  
 Viatris Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>62129</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	06.04.2023
Zusammensetzung	01	venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, ethylcellulosum, talcum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 172 (nigrum), Drucktinte: lacca, E 172 (rubrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, simeticonum, pro capsula.	
	02	venlafaxinum 75 mg ut venlafaxini hydrochloridum, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, ethylcellulosum, talcum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, E 172 (rubrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, simeticonum, pro capsula.	
	03	venlafaxinum 150 mg ut venlafaxini hydrochloridum, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, ethylcellulosum, talcum, Kapselhülle: gelatina, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 171, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, natrii hydroxidum, povidonum, E 171, pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	015	7 Kapsel(n) B
		016	28 Kapsel(n) B
	02	009	14 Kapsel(n) B
		010	28 Kapsel(n) B
		011	98 Kapsel(n) B
	03	012	14 Kapsel(n) B
		013	28 Kapsel(n) B
		014	98 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Venlafaxin Pfizer ER, Hartkapsel, retardiert)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**03 Virus influenzae A comp. D9, Nasenspray**  
 steinberg pharma ag, Bleichstrasse 32, 8400 Winterthur

Zul.-Nr.: <b>62619</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 20.01.1.	14.04.2023
Zusammensetzung	03	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Abgabekategorie B bis D11. Für Folgepotenzen ab D12 gilt die Abgabekategorie D.: haemophili influenzae antigenum Spengler ad usum externum D9 (HAB 58a) 1.67 g, influenzae viri A antigenum Spengler ad usum externum D9 (HAB 58a) 1.67 g, klebsiellae pneumoniae antigenum Spengler ad usum externum D9 (HAB 58a) 1.67 g, haemophili influenzae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 (HAB 59a) 1.67 g, influenzae viri A antitoxinum Spengler ad usum externum D9 (HAB 59a) 1.67 g, klebsiellae pneumoniae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 (HAB 59a) 1.67 g, thymolum 0.0012 g, ad solutionem pro 10.0112 g, corresp. x doses.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.10.2024	

**03 Virus influenzae A comp. D9, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle**

steinberg pharma ag, Bleichstrasse 32, 8400 Winterthur

Zul.-Nr.: <b>62618</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 20.01.1.	14.04.2023
Zusammensetzung	03	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Abgabekategorie B bis D11. Für Folgepotenzen ab D12 gilt die Abgabekategorie D.: influenzae viri A antigenum Spengler ad usum externum D9 (HAB 58a) 1.67 g, haemophili influenzae antigenum Spengler ad usum externum D9 (HAB 58a) 1.67 g, klebsiellae pneumoniae antigenum Spengler ad usum externum D9 (HAB 58a) 1.67 g, influenzae viri A antitoxinum Spengler ad usum externum D9 (HAB 59a) 1.67 g, haemophili influenzae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 (HAB 59a) 1.67 g, klebsiellae pneumoniae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, ad solutionem pro, corresp. x doses g.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.11.2024	

**01 Vita-Hexin, Salbe**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>52477</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	26.04.2023
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 5 mg, retinoli palmitas 400 U.I., morrhuae oleum 50 mg, zinci oxidum 50 mg, propylenglycolum, alcoholes adipis lanae, adeps lanae, antiox.: E 320, ethylis gallas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wundsalbe	
Packung/en	01	018	30 g D
		026	100 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Vitarubin, Injektionslösung**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>21672</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.07.2.	20.04.2023
Zusammensetzung	02	cyanocobalaminum 1 mg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, dinatrii edetas, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Perniziöse Anämie; nachgewiesener Mangel an Cyanocobalamin	
Packung/en	02	001	5 x 1 ml Ampulle(n) B
		002	10 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Voltaren Dolo, Emulgel**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55846</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	26.04.2023
Zusammensetzung	01	diclofenacum diethylaminum 11.6 mg corresp. diclofenacum natricum 10 mg, carbomerum 974P, macrogoli aether cetostearylicus, cocoylis caprylocapras, diethylaminum, alcohol isopropylicus, paraffinum liquidum, propylenglycolum 50 mg, aqua purificata, aromatica Parfüm Creme 45 cum linaloolum alcohol benzylicus geraniolum citronellolum benzylis benzoas cumarinum citralum eugenolum, ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	003	60 g D
		007	120 g D
		009	180 g D
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse: Tube zu 75 g mit Applikator)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Voltaren forte, Emulgel**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>61858</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	24.04.2023
Zusammensetzung	01	diclofenacum diethylaminum 23.2 mg corresp. diclofenacum natricum 20 mg, propylenglycolum, aromatica, antiox.: E 321, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001	50 g D
		002	100 g D
		003	30 g D
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 30 g)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Xeljanz 5 mg, Filmtabletten****02 Xeljanz 10 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62630</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	17.04.2023
Zusammensetzung	01	tofacitinibum 5 mg ut tofacitinibi citras, excipients pro compresso obducto.	
	02	tofacitinibum 10 mg ut tofacitinibi citras, color.: E 132, E 133, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektives Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) B
	02	004	56 Tablette(n) B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 04/2023)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Yuflyma 40 mg, solution injectable en seringue préremplie avec protège-aiguille****02 Yuflyma 80 mg, solution injectable en seringue préremplie avec protège-aiguille**

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

N° d'AMM: <b>68514</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	27.04.2023
Composition	01	adalimumabum 40 mg, acidum aceticum, natrii acetat trihydricus corresp. natrium 0.07 mg, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 0.4 ml.	
	02	adalimumabum 80 mg, acidum aceticum, natrii acetat trihydricus corresp. natrium 0.14 mg, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 0.8 ml.	
Indication	Polyarthrite rhumatoïde, Arthrite juvénile idiopathique polyarticulaire, Arthrite psoriasique, Spondylarthrite ankylosante, Maladie de Crohn chez l'adulte, Colite ulcéreuse, Psoriasis chez l'adulte, l'adolescent et l'enfant, Hidradénite suppurée, Uvéite		
Conditionnements	01	001	1 x 0.4 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille B
		002	2 x 0.4 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille B
		004	2 x 0.4 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille (emballage multiple) B
	02	003	1 x 0.8 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille B
Remarque	(Changement ou ajout d'un dosage ; nouveau : 80 mg)		
Valable jusqu'au	21.06.2027		

**01 Yuflyma 40 mg, solution injectable en stylo prérempli****02 Yuflyma 80 mg, solution injectable en stylo prérempli**

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

N° d'AMM: <b>68515</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	27.04.2023
Composition	01	adalimumabum 40 mg, acidum aceticum, natrii acetat trihydricus corresp. natrium 0.07 mg, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 0.4 ml.	
	02	adalimumabum 80 mg, acidum aceticum, natrii acetat trihydricus corresp. natrium 0.14 mg, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 0.8 ml.	
Indication	Polyarthrite rhumatoïde, Arthrite juvénile idiopathique polyarticulaire, Arthrite psoriasique, Spondylarthrite ankylosante, Maladie de Crohn chez l'adulte, Colite ulcéreuse, Psoriasis chez l'adulte, l'adolescent et l'enfant, Hidradénite suppurée, Uvéite		
Conditionnements	01	001	1 x 0.4 ml stylo(s) prérempli(s) B
		002	2 x 0.4 ml stylo(s) prérempli(s) B
		004	2 x 0.4 ml stylo(s) prérempli(s) avec protège-aiguille (emballage multiple) B
	02	003	1 x 0,8 ml stylo(s) prérempli(s) B
Remarque	(Changement ou ajout d'un dosage ; nouveau : 80 mg)		
Valable jusqu'au	21.06.2027		

**02 Zeller Herz und Nerven Classic, Tropfen zum Einnehmen**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>10029</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: <b>02.98.0.</b>	<b>27.04.2023</b>
Zusammensetzung	02	extractum liquidum ex ilicis aquifolii folium 10 mg, oleae folium 10 mg, crataegi fructus 10 mg, crataegi folium cum flore 30 mg, caryophyllatae herba 20 mg, passiflorae herba 15 mg, lupuli flos 10 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 32 % V/V.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	02	001	100 ml D
		002	200 ml D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Zeller Herz und Nerven, Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 ZOLGENSMA, Solution for Infusion,**  
Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: **67529** Abgabekategorie: **A** Index: 01.99.0. 26.04.2023

Zusammensetzung	01	Lösung: onasemnogenum abeparvovecum Gentherapeutikum, das das humane Survival-Motoneuron- (SMN) Protein exprimiert. Es handelt sich um einen nicht replizierenden rekombinanten adeno-assoziierten Vektor auf der Basis des Virus-Serotyp 9 (AAV9), der die cDNA des humanen SMN-Gens unter der Kontrolle des Cytomegalievirus-Enhancers/Hühner-β-Aktin-Hybrid-Promotors enthält. Onasemnogen-Abeparvovec wird durch DNS-Rekombinationstechnologie in menschlichen embryonalen Nierenzellen gebildet. Besteht aus genetisch verändertem adeno-assoziiertem viralem Vektor vom Serotyp 9 (AAV9) 2x10e13 Vektorgenomen (vg), trometamolium, magnesi chloridum 4.5-hydricum, natrii chloridum, poloxamerum 188, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile, 1 ml corresp..		
Anwendung		Zolgensma ist indiziert zur Behandlung von: •Patienten mit 5q-assoziiertes spinaler Muskelatrophie (SMA) mit einer biallelischen Mutation im SMN1-Gen und einer klinisch diagnostizierten Typ-1-SMA, oder •Patienten mit 5q-assoziiertes SMA mit einer biallelischen Mutation im SMN1-Gen und bis zu 3 Kopien des SMN2-Gens. Die Therapie darf nur bis zum Alter von zwei Jahren verabreicht werden.		
Packung/en	01	001	2 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		002	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 1 Durchstechflasche mit 8,3 ml	A
		003	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 2 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		004	3 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		005	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 2 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		006	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 3 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		007	4 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		008	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 3 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		009	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 4 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		010	5 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		011	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 4 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		012	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 5 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		013	6 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		014	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 5 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		015	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 6 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		016	7 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		017	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 6 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A

018	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 7 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
019	8 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
020	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 7 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
021	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 8 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
022	9 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
023	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 8 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
024	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 9 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
025	10 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
026	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 9 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
027	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 10 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
028	11 Durchstechflaschen mit 8,3 ml (nicht in der Schweiz zugelassen)	A
029	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 10 Durchstechflaschen mit 8,3 ml (nicht in der Schweiz zugelassen)	A
030	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 11 Durchstechflaschen mit 8,3 ml (nicht in der Schweiz zugelassen)	A
031	12 Durchstechflaschen mit 8,3 ml (nicht in der Schweiz zugelassen)	A
032	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 11 Durchstechflaschen mit 8,3 ml (nicht in der Schweiz zugelassen)	A
033	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 12 Durchstechflaschen mit 8,3 ml (nicht in der Schweiz zugelassen)	A
034	13 Durchstechflaschen mit 8,3 ml (nicht in der Schweiz zugelassen)	A
035	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 12 Durchstechflaschen mit 8,3 ml (nicht in der Schweiz zugelassen)	A
036	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 13 Durchstechflaschen mit 8,3 ml (nicht in der Schweiz zugelassen)	A
037	14 Durchstechflaschen mit 8,3 ml (nicht in der Schweiz zugelassen)	A
Bemerkung	Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis	28.12.2023	



**01 Zyrtec Plus, Retardtabletten**

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

N° d'AMM: <b>55680</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.13.2.	24.04.2023
Composition	01	cetirizini dihydrochloridum 5 mg, pseudoephedrini hydrochloridum 120 mg, hypromellosum, lactosum monohydricum 43.23 mg, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.122 mg, pellicule: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto.	
Indication		Allergische Rhinitis	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger illimité	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Bravecto Plus spot-on Katze S ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut

02 Bravecto Plus spot-on Katze M ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut

03 Bravecto Plus spot-on Katze L ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut

MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 66817	Abgabekategorie: B	Index:	28.04.2023
Zusammensetzung	01	fluralanerum 112.5 mg, moxidectinum 5.6 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.40 ml.	
	02	fluralanerum 250 mg, moxidectinum 12.5 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.89 ml.	
	03	fluralanerum 500 mg, moxidectinum 25 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 1.79 ml.	
Anwendung	01	Antiparasitikum für kleine Katzen von 1.2 - 2.8 kg	
	02	Antiparasitikum für Katzen mittlerer Grösse von >2.8 - 6.25 kg	
	03	Antiparasitikum für grosse Katzen von >6.25 - 12.5 kg	
Packung/en	01	001 0.40 ml 1 Pipette	B
		002 0.40 ml 2 Pipetten	B
	02	003 0.89 ml 1 Pipette	B
		004 0.89 ml 2 Pipetten	B
	03	005 1.79 ml 1 Pipette	B
		006 1.79 ml 2 Pipetten	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 BTVPUR BTV 8 ad us. vet., suspension pour injection pour ovins et bovins

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

N° d'AMM: 1695	Catégorie de remise: B	Index:	13.04.2023
Composition	01	Bluetongue virus, serotype 8, inactivated $\geq 2.12 \log_{10}$ U., corresp. $\geq 1.2 \log_{10}$ U., aluminii oxidum hydricum 2.7 mg, saponinum 30 U., ad suspensionem pro dosi 1 ml.	
Indication		Vaccin inactivé contre l'Orbivirus bovin (maladie de la langue bleue) chez les bovins et ovins	
Remarque		(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		31.12.2023	

01 Carprodolor ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 63073	Abgabekategorie: B	Index:	25.04.2023
Zusammensetzung	01	carprofenum 50 mg, ethanolum 96 per centum, macrogolum 400, poloxamerum 188, ethanolaminum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Rinder	
Packung/en	01	001 50 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Catosal 10% ad us. vet., Injektionslösung**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>34465</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	28.04.2023
Zusammensetzung	02	butafosfanum 100 mg, cyanocobalaminum 50 µg, conserv.: alcohol butylicus 30 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anregung des Stoffwechsels bei Rindern, Pferden, Schweinen, Schafen, Ziegen, Hunden, Katzen, Geflügel und Pelztieren	
Packung/en	02	001 250 ml	B
		011 100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Contacera 15 mg/ml ad us. vet., orale Suspension für Pferde**

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

Zul.-Nr.: <b>66106</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	14.04.2023
Zusammensetzung	01	meloxicamum 15 mg, saccharinum natricum, carmellosum natricum, silica colloidalis anhydrica, acidum citricum monohydricum, sorbitolum liquidum non cristallisabile, dinatrii phosphas dodecahydricus, E 211 5.0 mg, aromatica (honey flavour), aqua purificata, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Pferde	
Packung/en	01	001 100 ml mit Dosierspritze	B
		002 250 ml mit Dosierspritze	B
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 100 ml)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Cydectin 0.1% orale Lösung für Schafe ad us. vet.**

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

Zul.-Nr.: <b>55657</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	17.04.2023
Zusammensetzung	01	moxidectinum 1 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Endo- und Ektoparasitikum für Schafe	
Packung/en	01	002 1 l Flasche	A
		004 2.5 l Flasche	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Dectomax 0.5% pour on Lösung ad us. vet.**

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>54647</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	28.04.2023
Zusammensetzung	01	doramectinum 5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiparasitikum zum Aufgiessen für nicht laktierende Rinder	
Packung/en	01	026 1000 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Dentisept ad us. vet., Paste**

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

Zul.-Nr.: 52272	Abgabekategorie: D	Index:	11.04.2023
Zusammensetzung	02	chlorhexidinum 2 mg, arom.: vanillinum, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Dental-Adhäsiv-Paste für Hunde und Katzen	
Packung/en	02	018 20 g Tube	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Depo-Promone ad us. vet., Injektionssuspension**

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

Zul.-Nr.: 42046	Abgabekategorie: B	Index:	25.04.2023
Zusammensetzung	01	medroxyprogesteroni acetat 50 mg, polysorbatum 80, macrogolum 4000, natrii chloridum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.139 mg, E 218 1.298 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Unterdrückung der Brunst, Metorrhagien bei Hündinnen und Kätzinnen	
Packung/en	01	001 3 ml 019 5 ml	B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Domosedan Gel ad us. vet., Gel zur sublingualen Anwendung für Pferde**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 59125	Abgabekategorie: B	Index:	05.04.2023
Zusammensetzung	01	detomidini hydrochloridum 7.63 mg, hydroxypropylcellulosum, propylenglycolum, natrii laurilsulfas, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, E 133, aqua purificata, ad gelatum pro 1 ml.	
Anwendung		Sedierung und Ruhigstellung von Pferden	
Packung/en	01	001 1 x 3.0 ml	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		26.03.2024	

**01 Duvaxyn EHV 1.4 ad us. vet., Injektionssuspension für Pferde**

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

Zul.-Nr.: 1458	Abgabekategorie: B	Index:	24.04.2023
Zusammensetzung	01	Equine herpesvirus type 1, strain 438/77, inactivated $\geq 1$ U., Equine herpesvirus type 4, strain 405/76, inactivated $\geq 1$ U., carbomerum, ad suspensionem pro dosi 1.5 ml.	
Anwendung		Inaktivierter Impfstoff gegen das Equine Rhinopneumonitisvirus (Herpesvirus) bei Pferden	
Packung/en	01	001 10 Flaschen à 1 Impfstoffdosis à 1.5 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Engemycin 10% ad us. vet., Injektionslösung**

MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 38721	Abgabekategorie: A	Index:	21.04.2023
Zusammensetzung	01	oxytetracyclinum 100 mg ut oxytetracyclini hydrochloridum, magnesii oxidum leve, povidonum K 12, ethanolaminum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 5 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	038 100 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62912	Abgabekategorie: A	Index:	26.04.2023
Zusammensetzung	01	pentobarbitalum 362.9 mg ut pentobarbitalum natricum 400.00 mg, alcohol benzylicus 20.00 mg, ethanolum 96 per centum, propylenglycolum, E 131 0.01 mg, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Euthanasie von Hunden, Katzen, Nagetieren, Kaninchen, Pferden, Wiederkäuern und Nerzen	
Packung/en	01	001 100 ml 002 250 ml	A A
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von B zu A) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**03 EXspot ad us. vet., Lösung**

MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 51793	Abgabekategorie: B	Index:	05.04.2023
Zusammensetzung	03	permethrinum 715 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bekämpfung von Flöhen, Zecken und Schmetterlingsmücken bei Hunden	
Packung/en	03	001 6 x 1 ml Ampullen 002 6 x 6 x 1 ml Ampullen	B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Frontline Combo Spot-on Katzen und Frettchen ad us. vet., solution**

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

Zul.-Nr.: 56044	Abgabekategorie: B	Index:	21.04.2023
Zusammensetzung	01	fipronilum 50.0 mg, (S)-methoprenum 60.0 mg, ethanolum, polysorbatum 80, povidonum, E 320 0.10 mg, E 321 0.05 mg, diethylenglycoli monoethyllicum aetherum, ad solutionem pro vase 0.5 ml.	
Anwendung		Insektizide und akarizide Lösung mit Depotfunktion für Katzen und Frettchen	
Packung/en	01	003 0.5 ml 3 Pipetten 004 0.5 ml 6 Pipetten	B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Isathal ad us. vet., Augentropfsuspension für Hunde und Katzen**

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

Zul.-Nr.: 53376	Abgabekategorie: B	Index:	11.04.2023
Zusammensetzung	01	acidum fusidicum 10.0 mg, benzalkonii chloridum 0.11 mg, dinatrii edetas, mannitolium, carbomerum 974P, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad suspensionem pro 1 g.	
Anwendung		Antibiotische Augentropfsuspension für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001 3 g	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Longamox ad us. vet., Injektionssuspension für Rinder, Schafe und Schweine**

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 54312	Abgabekategorie: B	Index:	21.04.2023
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 150.0 mg ut amoxicillinum trihydricum, propylis parahydroxybenzoas 1.4 mg, ethylcellulosum, methylcellulosum, sorbitani trioleas, propylenglycoli octanoas et decanoas, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiinfektivum für Rinder, Schafe und Schweine	
Packung/en	01	016 100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Masticlav Neo ad us. vet., suspension intramammaire pour les vaches laitières**

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

N° d'AMM: 67727	Catégorie de remise: B	Index:	13.04.2023
Composition	01	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 50 mg ut kalii clavulanas, prednisolonum 10 mg, alcohol cetylicus et stearylicus, aluminii natrii silicas, vaselinum album, paraffinum perliquidum, ad suspensionem pro vase 3 g.	
Indication		Pour le traitement de la mammite clinique chez les bovins causée par les bactéries suivantes sensibles à l'association de l'amoxicilline et de l'acide clavulanique : Staphylocoques (y compris les souches produisant $\beta$ -lactamase), Streptococcus (y compris S.agalactiae, S.dysgalactiae et S.uberis) et Escherichia coli (y compris les souches produisant $\beta$ -lactamase)	
Remarque		(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		24.03.2025	

**01 Medetor ad us. vet., Injektionslösung für Hunde und Katzen**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 58407	Abgabekategorie: B	Index:	12.04.2023
Zusammensetzung	01	medetomidini hydrochloridum 1.0 mg, E 218 1.0 mg, propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Injizierbares Sedativum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	002 10 ml	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Neo-M-Salbe forte ad us. vet., Salbe in Injektoren**

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

Zul.-Nr.: <b>45983</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	24.04.2023
Zusammensetzung	02	benzylpenicillinum procainum 2 Mio U.I., neomycinum 700 mg ut neomycini sulfas, retinoli palmitas 20'000 U.I., paraffinum liquidum, vaselinum album, alcohol cetylicus et stearylicus, alcoholes adipis lanae, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 30 mg, E 218 70 mg, pro vase 20 g.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Packung/en	02	049 3 Euterinjektore(n)	A
		050 100 Euterinjektore(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Nobivac DHP ad us. vet., Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslösung für Hunde**

MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>1648</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	20.04.2023
Zusammensetzung	01	canine distemper virus (CDV), live attenuated, Onderstepoort strain $\geq 10^{4.0}$ U., canine adenovirus (CAV2), live attenuated, strain Manhattan LPV3 $\geq 10^{4.0}$ U., canine parvovirus (CPV-2), live attenuated, strain 154 $\geq 10^{7.0}$ U., pro vitro, residui: neomycinum.	
Anwendung		Attenuierter Lebendimpfstoff gegen das Canine Staupe-, Adeno- und Parvovirus bei Hunden	
Packung/en	01	001 10x1 Dosis Lyophilisat	B
		002 50x1 Dosis Lyophilisat	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Nobivac DHPPi ad us. vet., Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslösung für Hunde**

MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>1631</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	20.04.2023
Zusammensetzung	01	canine distemper virus (CDV), live attenuated, Onderstepoort strain $\geq 10^{4.0}$ U., canine adenovirus (CAV2), live attenuated, strain Manhattan LPV3 $\geq 10^{4.0}$ U., canine parvovirus (CPV-2), live attenuated, strain 154 $\geq 10^{7.0}$ U., canine parainfluenza virus (CPi), Cornell strain, live attenuated $\geq 10^{5.5}$ U., pro vitro, residui: neomycinum.	
Anwendung		Attenuierter Lebendimpfstoff gegen das Canine Staupe-, Adeno-, Parvo- und Parainfluenzavirus bei Hunden	
Packung/en	01	001 10 x 1 Dosis Lyophilisat	B
		002 50 x 1 Dosis Lyophilisat	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Noroclav N Euterinjektor ad us. vet., Suspension zur intramammären Anwendung bei laktierenden Kühen**

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: <b>67652</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	13.04.2023
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 200.00 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 50.00 mg ut kalii clavulanas, prednisolonum 10.00 mg, alcohol cetylicus et stearylicus, aluminii natrii silicas, vaselinum album, paraffinum perliquidum, ad suspensionem pro vase 3 g.	
Anwendung		Zur Behandlung von klinischen Mastitiden bei Kühen während der Laktation	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.02.2025	

**01 Panacur AquaSol 200 mg/ml ad us. vet., flüssige Arzneimittelvormischung für Schweine und Hühner**

MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>66489</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	05.04.2023
Zusammensetzung	01	fenbendazolum 200 mg, polysorbatum 80, simeticonum emulsion 30%, alcohol benzylicus 20.0 mg, aqua purificata, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anthelminthikum für Schweine und Hühner (inkl. Legehennen)	
Packung/en	01	001 1 l Flasche	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Poulvac IB QX ad us. vet., Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur Sprühapplikation für Hühner**

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

Zul.-Nr.: <b>1737</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	19.04.2023
Zusammensetzung	01	infectious bronchitis virus (IB), strain L1148, live attenuated $10^{3.0}$ - $10^{5.0}$ U., mannitolum, gelatina, inositolum, peptonum, aqua ad iniectabile, pro dosi.	
Anwendung		Attenuierter Lebendimpfstoff gegen das Aviäre Infektiöse Bronchitisvirus bei Hühnern	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Regumate Porcine ad us. vet., ölige Lösung zum Eingeben**

MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>58096</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	24.04.2023
Zusammensetzung	01	altrenogestum 4 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Progestagen zur Brunstsynchronisation bei zyklischen Jungsaunen	
Packung/en	01	003 1 l	B
		004 540 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	



**01 Semintra 10 mg/ml ad us. vet., orale Lösung**

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

Zul.-Nr.: 67202	Abgabekategorie: B	Index:	21.04.2023
Zusammensetzung	01	telmisartanum 10 mg, aromatica, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Angiotensin-Rezeptorblocker (AT1-Antagonist) für Katzen	
Packung/en	01	001 35 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Semintra 4 mg/ml ad us. vet., orale Lösung**

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

Zul.-Nr.: 63045	Abgabekategorie: B	Index:	21.04.2023
Zusammensetzung	01	telmisartanum 4 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Reduktion der Proteinurie bei chronischer Nierenerkrankung (CNE) der Katze	
Packung/en	01	001 30 ml 002 100 ml	B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Theranekron D6 ad us. vet., Injektionslösung**

Streuli Tiergesundheit AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 62925	Abgabekategorie: B	Index:	17.04.2023
Zusammensetzung	01	tarantula cubensis D6 1 ml ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 30 % m/V.	
Anwendung		Homöopathisches Arzneimittel zur subkutanen Injektion für Rinder, Pferde, Schafe, Ziegen, Schweine, Hunde, Katzen	
Packung/en	01	001 50 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ubroseal blue ad us. vet., intramammäre Suspension**

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

Zul.-Nr.: 67195	Abgabekategorie: B	Index:	25.04.2023
Zusammensetzung	01	Suspension: bismuthi subnitras 2.6 g, paraffinum liquidum, aluminii di/tristearas, silica colloidalis anhydrica, color.: E 132, pro vase 4 g. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70 % V/V, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Antibiotikafreier Euterschutz während der Trockenzeit für Rinder (Milchkühe)	
Packung/en	01	002 20 x 4 g Injektoren mit Desinfektionstüchern	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Versican Plus P ad us. vet., Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde**

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

Zul.-Nr.: 1746	Abgabekategorie: B	Index:	19.04.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: canine parvovirus type 2b, strain CPV-2b-Bio 12/B, live attenuated 10 <sup>4.3</sup> - 10 <sup>6.6</sup> U., trometamololum, acidum edeticum, saccharum, dextranum 70, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Attenuierter Lebendimpfstoff gegen das Canine Parvovirus bei Hunden	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Vetmedin ad us. vet., Kapseln 2.5 mg****02 Vetmedin ad us. vet., Kapseln 5 mg****03 Vetmedin ad us. vet., Kapseln 1.25 mg****04 Vetmedin ad us. vet., Kapseln 10 mg**

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

Zul.-Nr.: 54319	Abgabekategorie: B	Index:	28.04.2023
Zusammensetzung	01	pimobendanum 2.5 mg, excipients pro capsula.	
	02	pimobendanum 5 mg, color.: E 110, excipients pro capsula.	
	03	pimobendanum 1.25 mg, excipients pro capsula.	
	04	pimobendanum 10 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.	
Anwendung		Kardiovaskuläres Therapeutikum beim Hund	
Packung/en	01	010	100 Kapsel(n) B
	02	029	100 Kapsel(n) B
	03	037	100 Kapsel(n) B
	04	038	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Westolyt-Solution ad us. vet., solution pour perfusion**

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

N° d'AMM: 45840	Catégorie de remise: B	Index:	21.04.2023
Composition	01	sorbitolum 12 g, natrii hydrogenocarbonas 4.2 g, natrii acetat trihydricus 6.8 g, natrii chloridum 2.338 g, kalii chloridum 0.373 g, magnesi chloridum hexahydricum 0.305 g, conserv.: propylis parahydroxybenzoas natricus 0.3 g, E 219 0.7 g, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Indication		Solution pour la réhydratation intraveineuse des veaux	
Conditionnements	01	018	1000 ml B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

## 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 01.04.2023 übernimmt die Firma **Eumédica Pharmaceuticals AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Indivior Schweiz AG, Baar**:

A compter du 01.04.2023, l'entreprise **Eumédica Pharmaceuticals AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Indivior Schweiz AG, Baar**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
41931	Temgesic, Injektionslösung
44100	Temgesic, Sublingualtabletten

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

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

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

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

1	01	<b>ACC Sandoz 600, Granulat mit Orangenaroma</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>55622</b>	<b>D</b>	03.02.0.	13.04.2023
1	01	<b>Entecavir Mylan 0.5 mg, Filmtabletten</b> Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	<b>67102</b>	<b>A</b>	08.03.0.	24.04.2023
1	02	<b>Entecavir Mylan 1 mg, Filmtabletten</b> Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	<b>67102</b>	<b>A</b>	08.03.0.	24.04.2023
1	01	<b>Harvoni, Filmtabletten</b> Gilead Sciences Switzerland Sàrl, General- Guisan-Strasse 8, 6300 Zug	<b>65331</b>	<b>A</b>	08.03.0.	30.06.2023
1	02	<b>Liquemin 5'000 I.E. subcutan, Injektionslösung</b> Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel	<b>38847</b>	<b>B</b>	06.03.3.	30.04.2023
1	01	<b>MOBI Fluid</b> Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars- sur-Glâne	<b>69013</b>	<b>D</b>	07.10.4.	04.04.2023
1	01	<b>MOBI Spray</b> Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars- sur-Glâne	<b>69014</b>	<b>D</b>	07.10.4.	04.04.2023
1	01	<b>Normacol, Granulat</b> Norgine AG, Werftstrasse 3, 6005 Luzern	<b>15200</b>	<b>D</b>	04.08.13	01.03.2024
1	01	<b>Solcoseryl 212.5 mg/5 ml i.v., Injektionslösung</b> MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>22958</b>	<b>B</b>	02.99.0.	22.10.2023

1	02	<b>Solcoseryl 85 mg/2 ml i.v., Injektionslösung</b> MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	22958	B	02.99.0. 22.10.2023
---	----	---	-------	---	---------------------

**Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**

4	01	<b>Optimectin Pour-On ad us. vet., Lösung</b> VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern	<b>56302</b>	<b>B</b>	24.04.2023
---	----	---	--------------	----------	------------

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	<b>Alpinamed Echinapur, Tropfen</b> Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG	<b>52113</b>	<b>D</b>	03.99.0.	30.09.2023
1	01	<b>Ameu, capsules</b> Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	<b>49057</b>	<b>D</b>	07.12.0.	23.09.2023
1	01	<b>Clabin, Lösung</b> Perrigo Schweiz AG, Rennweg 38, 8001 Zürich	<b>29167</b>	<b>D</b>	10.07.0.	03.09.2023
1	01	<b>Eucalyptus comp., Paste</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>59892</b>	<b>D</b>	20.02.	29.09.2023
1	01	<b>Kernosan Heidelberger Kräuterpulver</b> E. Kern AG, pharmazeutische Kräuterspezialitäten, Glarus Nord	<b>11833</b>	<b>E</b>	04.04.0.	30.09.2023
1	01	<b>Nevirapin Mylan 200 mg, Tabletten</b> Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	<b>66764</b>	<b>A</b>	08.03.0.	11.09.2023
1	01	<b>Nevirapin Mylan 400 mg, Retardtabletten</b> Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	<b>66765</b>	<b>A</b>	08.03.0.	11.09.2023
1	01	<b>Sequase XR 50 mg, Retardtabletten</b> AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	<b>63255</b>	<b>B</b>	01.05.0.	30.09.2023
1	02	<b>Sequase XR 150 mg, Retardtabletten</b> AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	<b>63255</b>	<b>B</b>	01.05.0.	30.09.2023
1	03	<b>Sequase XR 200 mg, Retardtabletten</b> AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	<b>63255</b>	<b>B</b>	01.05.0.	30.09.2023
1	04	<b>Sequase XR 300 mg, Retardtabletten</b> AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	<b>63255</b>	<b>B</b>	01.05.0.	30.09.2023

1	05	<b>Sequase XR 400 mg, Retardtabletten</b> AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	<b>63255</b>	<b>B</b>	01.05.0.	30.09.2023
1	01	<b>SUN STORE Dextromethorphan, Hustentabletten</b> Sun Store Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	<b>67206</b>	<b>B</b>	03.01.1.	10.09.2023
1	01	<b>Symphytum, ethanol. Decoctum 5%, Salbe (Unguentum)</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>60013</b>	<b>D</b>	20.02.	24.09.2023



## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	<b>EAZI-breed CIDR G ad us. vet., Intravaginalpessar</b> Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont	52284	B	23.09.2023
1	01	<b>Euthoxin 500 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung</b> Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach	66646	B	19.09.2023

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

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

Zeichenerklärung / Légende

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

Zeichen	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	<b>doxorubicin hydrochloride</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation breast neoplasms, ovarian neoplasms, multiple myeloma, Kaposi's sarcoma InnoMedica Schweiz AG, Gesellschaftsstrasse 16, 3012 Bern	06.04.2023
2	<b>Zanubrutinib</b> (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation BRUKINSA wird zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit Marginalzonen- lymphom angewendet, die zuvor mindestens eine vorangehende Anti-CD20- basierende Therapie erhalten haben. BeiGene Switzerland GmbH, Aeschengraben 27, 4051 Basel	18.04.2023
1	<b>Calcipotriolum monohydricum 0.05 mg – Betamethasonum dipropionatum 0.5 mg</b> (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans in- novation Préparation contre le psoriasis Leman SKL SA, 1213 Lancy	21.04.2023
2	<b>Ranibizumab</b> (3 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport OPHTHALMOLOGICA APS-Arzneimittel-Paralellimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	24.04.2023

**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**

<p><b>olipudase alfa</b> (1 médicament)</p> <p>Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif</p> <p>Xenozyme est indiqué comme enzymothérapie substitutive pour le traitement des manifestations non liées au système nerveux central (SNC) du déficit en sphingomyélinase acide (ASMD) chez les patients pédiatriques et adultes.</p> <p>Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier</p>	04.04.2023
<p><b>Rivaroxaban</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Thromboseprophylaxe und Behandlung, Schlaganfall- und Embolieprophylaxe, Behandlung von Lungenembolien</p> <p>Viatrix Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen</p>	05.04.2023
<p><b>Rivaroxaban</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>In Kombination mit Acetylsalicylsäure zur Prävention schwerwiegender atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit koronarer Herzkrankheit oder manifester peripherer arterieller Gefässerkrankung und einem hohen Risiko für ischämische Ereignisse</p> <p>Viatrix Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen</p>	05.04.2023
<p><b>Dexmedetomidine hydrochloride</b> (1 médicament)</p> <p>Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation</p> <p>Sedation in hospital intensive care units (level of sedation in which the patient can still respond to verbal stimulation). Sedation of non-intubated patients before or during diagnostic or surgical procedures.</p> <p>Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin</p>	06.04.2023
<p><b>Sugammadex</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Aufhebung der durch Recuronium oder Vecuronium induzierten neuromuskulären Blockade</p> <p>Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug</p>	11.04.2023

<b>Omalizumab</b> (1 Arzneimittel)	12.04.2023
Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform	
Asthma, Nasenpolypen, CSU	
Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	
<b>Omalizumab</b> (1 Arzneimittel)	12.04.2023
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Asthma, Nasenpolypen, CSU	
Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	
<b>Zanubrutinib</b> (1 Arzneimittel)	12.04.2023
Änderung, neue Indikation	
Follikuläres Lymphom	
BeiGene Switzerland GmbH, Aeschengraben 27, 4051 Basel	
<b>Trastuzumabum deruxtecanum</b> (1 Arzneimittel)	13.04.2023
Änderung, neue Indikation	
Gastric cancer	
Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Vulkanstrasse 106, 8048 Zürich	
<b>Ibuprofenum</b> (1 Arzneimittel)	17.04.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing	
Analgetikum	
NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	
<b>Lidocaine hydrochloride monohydrate, Amylmetacresol, 2,4-Dichlorobenzyl alcohol</b> (1 Arzneimittel)	17.04.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
Zur Symptomlinderung von Halsschmerzen bei Erwachsenen und Jugendlichen über 12 Jahren.	
Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	
<b>Filgrastimum (G-CSF)</b> (1 Arzneimittel)	19.04.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Parallellimport	
Neutropenie	
Pharma Nova GmbH, Zugerstrasse 76A, 6340 Baar	
<b>Amylmetacresol, 2,4-Dichlorobenzylalkohol</b> (1 Arzneimittel)	20.04.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	

<p><b>Tacrolimus (als Monohydrat)</b> (1 Arzneimittel) 21.04.2023</p> <p>Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke</p> <p>Behandlung akuter Exazerbationen von mittelschwerer bis schwerer atopischer Dermatitis als «second-line»-Therapie, falls die herkömmliche Behandlung nicht genügend wirksam ist oder unerwünschte Wirkungen auftreten.</p> <p>Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimerweg 183, 4123 Allschwil</p>
<p><b>Talazoparib als Talazoparibtosylat</b> (1 Arzneimittel) 21.04.2023</p> <p>Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke</p> <p>Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke</p> <p>Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke</p> <p>Änderung, neue Indikation</p> <p>zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit metastasiertem kastrationsresistentem Prostatakarzinom</p> <p>Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich</p>
<p><b>Tranexamic Acid</b> (1 médicament) 24.04.2023</p> <p>Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation</p> <p>Antifibrinolytics</p> <p>Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin</p>
<p><b>Trifluridine / Tipiracil</b> (1 médicament) 24.04.2023</p> <p>Modifica, nouvelle indication</p> <p>Nouvelle indication : Lonsurf® en combinaison avec bevacizumab dans le traitement des patients adultes atteints d'un cancer colorectal métastatique (CCRM) qui ont été précédemment traités par deux traitements anticancéreux. (en cas d'extension</p> <p>Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève</p>
<p><b>apixabanum</b> (1 Arzneimittel) 25.04.2023</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Postoperative Thromboseprophylaxe; Prävention von Schlaganfall und systemischer Embolie; Behandlung und Prävention tiefer VT und LE.</p> <p>Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen</p>
<p><b>Methadon-Hydrochlorid</b> (1 Arzneimittel) 25.04.2023</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation</p> <p>Substitutionsbehandlung bei Opiat-/Opioidabhängigkeit</p> <p>Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch</p>
<p><b>Posaconazol</b> (1 Arzneimittel) 25.04.2023</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Antimykotikum</p> <p>Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham</p>
<p><b>Succinylierte Gelatin, Natriumchlorid</b> (1 Arzneimittel) 25.04.2023</p> <p>Änderung, neue Indikation</p> <p>Volumenersatzmittel</p> <p>B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach</p>

<b>Morphine sulfate pentahydrate</b> (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke Analgetikum Lipomed AG, Fabrikmattenweg 4, 4144 Arlesheim	26.04.2023
<b>sodium polystyrene sulfonate</b> (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation • lors d'hyperkaliémies secondaires à l'anurie ou à une oligurie grave (liées en général à une insuffisance rénale aiguë ou chronique); • dans les séquelles d'avortements, d'accouchements graves et compliqués, • d'incompatibilités de transfusions sanguines; • dans le syndrome de Crush; • dans les états post-prostatectomie; • dans les séquelles de brûlures étendues; • chez les patients en état de choc; • dans certains cas de glomérulo-néphrite et de pyélonéphrite Leman SKL SA, 1213 Lancy	26.04.2023
<b>Nonacogum beta pegolum</b> (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke Hämophilie B Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten	27.04.2023
<b>Dostarlimab</b> (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation 1st line Endometrial Cancer GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee	28.04.2023

**Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**

<b>Fluralaner, Moxidectin</b> (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Antiparasitikum für Katzen MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	13.04.2023
<b>florfenicolum, meloxicamum</b> (1 médicament) Modification, nouvelle indication Préparation combinée antibiotique et anti-inflammatoire pour bovins Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	25.04.2023
<b>Sarolaner, Moxidectin, Pyrantel embonate</b> (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Antiparasitikum gegen Würmer, Flöhe, Milben und Zecken bei Hunden Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont	25.04.2023

**Berichtigung  
Rectification**

Swissmedic Journal Nr. 03/2023, März 2023, Seite 292  
Journal Swissmedic No 03/2023, mars 2023, page 292

**01 Phosphorus D5/Tartarus stibiatus D3, Tropfen zum Einnehmen**  
Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul. -Nr. : <b>59508</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.	28.03.20.23
--------------------------	---------------------------	---------------	-------------

Im Swissmedic Journal 03/23 wurde die falsche Potenzangabe bei der Vorpotenz publiziert.

Die korrekte Zusammensetzung lautet:

phosphorus (HAB) D5 et kalium stibyltartaricum (HAB) D3 1000 mg, ex: phosphorus (HAB) D4 100 mg et kalium stibyltartaricum (HAB) **D2** 100 mg, letzte Stufe gemeinsam potenziert (Ph.Eur. Hom. 5.1.5), aqua purificata, ethanolum 96 per centum, ad solutionem pro 1 g, corresp. 31 guttae, corresp. ethanolum 67 % V/V

L'indication de la dilution préparatoire publiée dans le Journal Swissmedic 03/23 était erronée.

La composition correcte est la suivante :

phosphorus (HAB) D5 et kalium stibyltartaricum (HAB) D3 1000 mg, ex: phosphorus (HAB) D4 100 mg et kalium stibyltartaricum (HAB) **D2** 100 mg, letzte Stufe gemeinsam potenziert (Ph.Eur. Hom. 5.1.5), aqua purificata, ethanolum 96 per centum, ad solutionem pro 1 g, corresp. 31 guttae, corresp. ethanolum 67 % V/V