

Swissmedic Journal 05/2023

22. Jahrgang
22^e année ISSN
2234-9456

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

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

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

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

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

Seite	Seite
Arzneimittel Nachrichten	Arzneimittel Statistik
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Kimmtrak [®] , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Tebentafuspum) 474	Neuzulassung 476
	Revision und Änderung der Zulassung 490
	Änderung der Zulassungsinhaberin 575
	Widerruf der Zulassung 578
	Erlöschen der Zulassung 581
	Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels 584
	Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels 586

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

Page	Page
Médicaments	Miscellanées
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Kimmtrak®, solution à diluer pour perfusion (tebentafuspum) 475	Nouvelle autorisation 476
	Révision et modification de l'autorisation 490
	Modification du titulaire d'AMM 575
	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché 578
	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché 581
	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 584
	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 586

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:
Kimmtrak[®], Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Tebentafuspum)**

Name Arzneimittel:	Kimmtrak [®] , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Tebentafuspum
Dosisstärke und Darreichungsform:	100 mg/0.5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Kimmtrak wird angewendet als Monotherapie bei der Behandlung von HLA (humanes Leukozyten-Antigen)-A*02:01-positiven erwachsenen Patienten mit inoperablem oder metastasiertem uvealem Melanom.
ATC Code:	L01XX75
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	68846
Zulassungsdatum:	09.05.2023

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Kimmtrak®, solution à diluer pour perfusion (tebentafuspum)**

Préparation:	Kimmtrak®, solution à diluer pour perfusion
Principe(s) actif(s):	tebentafuspum
Dosage et forme pharmaceutique:	100 mg/0.5 ml, solution à diluer pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication:	Kimmtrak wird angewendet als Monotherapie bei der Behandlung von HLA (humanes Leukozyten-Antigen)-A*02:01-positiven erwachsenen Patienten mit inoperablem oder metastasiertem uvealem Melanom. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	L01XX75
No IT / désignation:	07.16.1./Cytostatica
No d'autorisation:	68846
Date d'autorisation:	09.05.2023

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 Adler Gelenkscomplex, Tabletten

Adler Pharma Helvetia AG, Dorfplatz 10, 6060 Sarnen

Zul.-Nr.: 68893	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.4.	10.05.2023
Zusammensetzung	01	No.2 calcium phosphoricum (HAB) D6 (HAB 6) 20 mg, No.3 ferrum phosphoricum (HAB) D12 (HAB 6) 60 mg, No.4 kalium chloratum (HAB) D6 (HAB 6) 20 mg, No.8 natrium chloratum (HAB) D6 (HAB 6) 50 mg, No.9 natrium phosphoricum (HAB) D6 (HAB 6) 60 mg, No.11 silicea (HAB) D12 (HAB 6) 10 mg, No.12 calcium sulfuricum (HAB) D6 (HAB 6) 30 mg, calcii behenas, solani amyllum, lactosum monohydricum 250 mg, pro compresso 260 mg.	
Anwendung		Gemäss dem biochemischen Therapieprinzip nach Dr. Schüssler zur Milderung von Gelenkschmerzen verschiedenen Ursprungs, wie: Leichten, schmerzhaften Erkrankungen des Bewegungsapparates, insbesondere der Gelenke; Leichten Gelenkschmerzen des rheumatischen Formenkreises; Schmerzen bei leichten degenerativen Erkrankungen, wie Arthrose, Arthritis und Schwellungen im Bereich der Gelenke.	
Packung/en	01	001	400 Tablette(n) D
		002	1000 Tablette(n) D
Gültig bis		09.05.2028	

01 Amavita Diclo Patch 180 mg, Wirkstoffhaltiges Pflaster

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 69254	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	03.05.2023
Zusammensetzung	01	diclofenacum epolaminum 180.05 mg corresp. diclofenacum natricum, sorbitolum liquidum non cristallisabile, 1,3-butandiolium, natrii polyacrylas, kaolinum ponderosum, carmellosum natricum, propylenglycolum 420.0 mg, gelatina, povidonum K 90, acidum tartaricum, E 171, aluminii glycinas, polysorbatum 80, dinatrii edetas, propylis parahydroxybenzoas 7.0 mg, E 218 14.0 mg, aqua purificata q.s. ad gelatum pro 14000 mg, Trägermaterial: polyesterum, polypropylenum, ad praeparationem pro 140 cm ² .	
Anwendung		Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001	10 Pflaster D
Gültig bis		02.05.2028	

01 Azelastin-Fluticason-Mepha, Nasenspray, Suspension

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68730	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.2.	11.05.2023
Zusammensetzung	01	azelastini hydrochloridum 0.137 mg, fluticasoni propionas 0.05 mg, cellulolum microcristallinum et carmellosum natricum, glycerolum, polysorbatum 80, dinatrii edetas, alcohol phenylethylicus, benzalkonii chloridum 0.014 mg, aqua purificata, ad suspensionem pro dosi, doses pro vase 120.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der saisonalen allergischen Rhinitis und Rhinokonjunktivitis.	
Packung/en	01	001	23 ml B
Gültig bis		10.05.2028	

01 Calquence 100 mg, Filmtabletten

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68817	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	04.05.2023
Zusammensetzung	01	acalabrutinibum 100 mg ut acalabrutinibi maleas monohydricum, mannitolium, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, natrii stearyl is fumaras, Überzug: hypromellosem, copovidonum, E 171, macrogolum 3350, triglycerida media, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.59 mg.	
Anwendung		chronisch lymphatische Leukämie (CLL)	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) A
Bemerkung		(Änderung Wirkstoffzusammensetzung: Acalabrutinibmaleat)	
Gültig bis		03.05.2028	

01 Dekristol 20.000 I.E., Weichkapseln

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 68261	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	25.05.2023
Zusammensetzung	01	cholecalciferolum 0.5 mg corresp. cholecalciferolum 20000 U.I., intrac-alpha-tocopherolum, triglycerida media, arachidis oleum 80 mg, Kapselhülle: gelatina, glycerolum (85 per centum), aqua purificata, pro capsula.	
Anwendung		Vitamin D-Mangel	
Packung/en	01	001	14 Kapsel(n) Flasche B
		002	3 Kapsel(n) Blister B
		003	4 Kapsel(n) Blister B
		004	6 Kapsel(n) Blister B
		005	14 Kapsel(n) Blister B
		006	50 Kapsel(n) Blister B
Bemerkung		Zulassung gemäss Art.14 Abs. 1 Bst. a bis HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		24.05.2028	

01 Fluticasone/Formoterol Mundipharma 50/5 µg, Druckgasinhalation, Suspension
02 Fluticasone/Formoterol Mundipharma 125/5 µg, Druckgasinhalation, Suspension
03 Fluticasone/Formoterol Mundipharma 250/10 µg, Druckgasinhalation, Suspension
 Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74,
 4052 Basel

Zul.-Nr.: 69351	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	12.05.2023
Zusammensetzung	01	fluticasoni propionas 50 µg pro dosi, formoteroli fumaras dihydricus 5 µg pro dosi, natrii cromoglicas, ethanolum, apafluranum ad aerosolum, doses pro vase 120.	
	02	fluticasoni propionas 125 µg pro dosi, formoteroli fumaras dihydricus 5 µg pro dosi, natrii cromoglicas, ethanolum, apafluranum ad aerosolum, doses pro vase 120.	
	03	fluticasoni propionas 250 µg pro dosi, formoteroli fumaras dihydricus 10 µg pro dosi, natrii cromoglicas, ethanolum, apafluranum ad aerosolum, doses pro vase 120.	
Anwendung		Asthma bronchiale	
Packung/en	01	001	120 Inhalationen
	02	002	120 Inhalationen
	03	003	120 Inhalationen
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Influenzinum N C6, globules
02 Influenzinum N D12, globules
03 Influenzinum N C6, granules
04 Influenzinum N D12, granules

Laboratoire homéopathique D. Schmidt-Nagel SA, rue du Pré-Bouvier 27, 1242 Satigny

N° d'AMM: 68702	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	17.05.2023
Composition	01	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: influenzinum ex vaccinum influenzae inactivatum ex virorum fragmentis praeparatum C6 (Ph.Eur.Hom. 3.1.1) 10 mg, saccharum 1 g, ad globulos pro 1 g, corresp. 240 - 260 granula homeopathica imbuta.	
	02	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: influenzinum ex vaccinum influenzae inactivatum ex virorum fragmentis praeparatum D12 (Ph.Eur.Hom. 3.1.1) 10 mg, saccharum 1 g, ad globulos pro 1 g, corresp. 240 - 260 granula homoeopathica imbuta.	
	03	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: influenzinum ex vaccinum influenzae inactivatum ex virorum fragmentis praeparatum C6 (Ph.Eur.Hom. 3.1.1) 10 mg, saccharum 1 g, ad globulos pro 1 g, corresp. 20 - 25 granula homoeopathica imbuta.	
	04	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: influenzinum ex vaccinum influenzae inactivatum ex virorum fragmentis praeparatum D12 (Ph.Eur.Hom. 3.1.1) 10 mg, saccharum 1 g, ad globulos pro 1 g, corresp. 20 - 25 granula homoeopathica imbuta.	
Indication		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 25, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24)	
Valable jusqu'au		16.05.2028	

01 Kimmtrak 100 mcg / 0.5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Immunocore GmbH, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68846	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	09.05.2023
Zusammensetzung	01	tebentafuspum 0.10 mg, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas dodecahydricus, mannitolium, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 0.94 mg.	
Anwendung		Uveales Melanom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): tebentafuspum	
Gültig bis		08.05.2028	

- 01 Morphine Mundipharma 30 mg, Retardtabletten
 02 Morphine Mundipharma 60 mg, Retardtabletten
 03 Morphine Mundipharma 100 mg, Retardtabletten
 04 Morphine Mundipharma 200 mg, Retardtabletten
 05 Morphine Mundipharma 10 mg, Retardtabletten

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

Zul.-Nr.: 69352	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	17.05.2023
Zusammensetzung	01	morphini sulfas pentahydricus 30 mg corresp. morphinum 22.56 mg, lactosum 70 mg, hydroxyethylcellulosum, alcohol cetylicus et stearylicus, magnesii stearas, talcum, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, E 171, E 110 0.0004 mg, E 132, E 127, pro compresso obducto.	
	02	morphini sulfas pentahydricus 60 mg corresp. morphinum 45.12 mg, lactosum 40 mg, hydroxyethylcellulosum, alcohol cetylicus et stearylicus, magnesii stearas, talcum, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, E 171, E 110 0.23 mg, E 104, E 127, pro compresso obducto.	
	03	morphini sulfas pentahydricus 100 mg corresp. morphinum 75.21 mg, hydroxyethylcellulosum, alcohol cetylicus et stearylicus, magnesii stearas, talcum, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, E 171, E 132, E 172 (flavum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	04	morphini sulfas pentahydricus 200 mg corresp. morphinum 150.42 mg, hydroxyethylcellulosum, alcohol cetylicus et stearylicus, magnesii stearas, talcum, macrogolum 400, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, E 171, E 133, E 104, excipients pro compresso obducto.	
	05	morphini sulfas pentahydricus 10 mg corresp. morphinum 7.52 mg, lactosum 90 mg, hydroxyethylcellulosum, alcohol cetylicus et stearylicus, magnesii stearas, talcum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) A+
		002	30 Tablette(n) A+
		003	60 Tablette(n) A+
	02	004	10 Tablette(n) A+
		005	30 Tablette(n) A+
	03	006	30 Tablette(n) A+
	04	007	30 Tablette(n) A+
	05	008	60 Tablette(n) A+
		009	10 Tablette(n) A+
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Oxycodone Mundipharma 10 mg/1 ml, Injektionslösung**
02 Oxycodone Mundipharma 50 mg/1 ml, Injektionslösung
03 Oxycodone Mundipharma 200 mg/20 ml, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 69354	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	10.05.2023
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 10 mg corresp. oxycodonum 9 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium ca. 3 mg.	
	02	oxycodoni hydrochloridum 50 mg corresp. oxycodonum 45 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium ca. 1 mg.	
	03	oxycodoni hydrochloridum 200 mg corresp. oxycodonum 180 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 20 ml corresp. natrium ca. 60 mg.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	001	5 x 1 ml Ampulle(n) A+
	02	002	5 x 1 ml Ampulle(n) A+
	03	003	4 x 20 ml Ampulle(n) A+
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Oxycodone Mundipharma 10 mg, Retardtabletten
 02 Oxycodone Mundipharma 20 mg, Retardtabletten
 03 Oxycodone Mundipharma 40 mg, Retardtabletten
 04 Oxycodone Mundipharma 80 mg, Retardtabletten
 05 Oxycodone Mundipharma 5 mg, Retardtabletten

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

Zul.-Nr.: 69353	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	26.05.2023
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 10 mg corresp. oxycodonum 8.97 mg, lactosum monohydricum 69.25 mg, povidonum K 30, ammonio methacrylatis copolymerum B, acidum sorbicum, triacetinum, alcohol stearylicus, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, hydroxypropylcellulosum, E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto.	
	02	oxycodoni hydrochloridum 20 mg corresp. oxycodonum 17.93 mg, lactosum monohydricum 59.25 mg, povidonum K 30, ammonio methacrylatis copolymerum B, acidum sorbicum, triacetinum, alcohol stearylicus, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, E 171, macrogolum 400, polysorbatum 80, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	03	oxycodoni hydrochloridum 40 mg corresp. oxycodonum 35.86 mg, lactosum monohydricum 35.25 mg, povidonum K 30, ammonio methacrylatis copolymerum B, acidum sorbicum, triacetinum, alcohol stearylicus, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, E 171, macrogolum 400, polysorbatum 80, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	04	oxycodoni hydrochloridum 80 mg corresp. oxycodonum 71.72 mg, lactosum monohydricum 78.5 mg, povidonum K 30, ammonio methacrylatis copolymerum B, acidum sorbicum, triacetinum, alcohol stearylicus, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, hydroxypropylcellulosum, E 171, macrogolum 400, E 172 (flavum), E 132, pro compresso obducto.	
	05	oxycodoni hydrochloridum 5 mg corresp. oxycodonum 4.48 mg, lactosum monohydricum 77.3 mg, povidonum K 30, ammonio methacrylatis copolymerum B, acidum sorbicum, triacetinum, alcohol stearylicus, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, E 171, macrogolum 400, E 133, pro compresso obducto.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	001 6 Tablette(n)	A+
		002 10 Tablette(n)	A+
		003 30 Tablette(n)	A+
		004 60 Tablette(n)	A+
	02	005 6 Tablette(n)	A+
		006 10 Tablette(n)	A+
		007 30 Tablette(n)	A+
		008 60 Tablette(n)	A+
	03	009 6 Tablette(n)	A+
		010 10 Tablette(n)	A+
		011 30 Tablette(n)	A+
		012 60 Tablette(n)	A+
	04	013 6 Tablette(n)	A+
		014 10 Tablette(n)	A+

	015	30 Tablette(n)	A+
	016	60 Tablette(n)	A+
05	017	6 Tablette(n)	A+
	018	10 Tablette(n)	A+
	019	30 Tablette(n)	A+
	020	60 Tablette(n)	A+
Bemerkung	Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Oxycodone/Naloxone Mundipharma 10 mg/5 mg, Retardtabletten
 02 Oxycodone/Naloxone Mundipharma 20 mg/10 mg, Retardtabletten
 03 Oxycodone/Naloxone Mundipharma 5 mg/2.5 mg, Retardtabletten
 04 Oxycodone/Naloxone Mundipharma 40 mg/20 mg, Retardtabletten
 05 Oxycodone/Naloxone Mundipharma 60 mg/30 mg, Retardtabletten
 06 Oxycodone/Naloxone Mundipharma 80 mg/40 mg, Retardtabletten

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

Zul.-Nr.: 69358	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	17.05.2023
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 10 mg corresp. oxycodonum 8.97 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum 5.45 mg corresp. naloxonium 4.46 mg, povidonum K 30, ethylcellulosum, alcohol stearylicus, lactosum monohydricum 64.25 mg, talcum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, pro compresso obducto.	
	02	oxycodoni hydrochloridum 20 mg corresp. oxycodonum 17.93 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum 10.9 mg corresp. naloxonium 9 mg, povidonum K 30, ethylcellulosum, alcohol stearylicus, lactosum monohydricum 54.5 mg, talcum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	03	oxycodoni hydrochloridum 5 mg corresp. oxycodonum 4.48 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum 2.73 mg corresp. naloxonium 2.24 mg, hydroxypropylcellulosum, ethylcellulosum, alcohol stearylicus, lactosum monohydricum 71.25 mg, talcum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 133, pro compresso obducto.	
	04	oxycodoni hydrochloridum 40 mg corresp. oxycodonum 35.86 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum 21.8 mg corresp. naloxonium 17.85 mg, povidonum K 30, ethylcellulosum, alcohol stearylicus, lactosum monohydricum 109 mg, talcum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	05	oxycodoni hydrochloridum 60 mg corresp. oxycodonum 53.79 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 30 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum 32.7 mg corresp. naloxonium 26.77 mg, povidonum K 30, ethylcellulosum, alcohol stearylicus, lactosum monohydricum 77.1 mg, talcum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	06	oxycodoni hydrochloridum 80 mg corresp. oxycodonum 71.72 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 40 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum 43.6 mg corresp. naloxonium 35.7 mg, povidonum K 30, ethylcellulosum, alcohol stearylicus, lactosum monohydricum 45.2 mg, talcum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A+
		002 60 Tablette(n)	A+
		003 5 Tablette(n)	A+

	004	10 Tablette(n)	A+
	005	14 Tablette(n)	A+
	006	20 Tablette(n)	A+
	007	28 Tablette(n)	A+
02	008	30 Tablette(n)	A+
	009	60 Tablette(n)	A+
	010	5 Tablette(n)	A+
	011	10 Tablette(n)	A+
	012	14 Tablette(n)	A+
	013	20 Tablette(n)	A+
	014	28 Tablette(n)	A+
03	015	30 Tablette(n)	A+
	016	60 Tablette(n)	A+
	017	5 Tablette(n)	A+
	018	10 Tablette(n)	A+
	019	14 Tablette(n)	A+
	020	20 Tablette(n)	A+
	021	28 Tablette(n)	A+
04	022	30 Tablette(n)	A+
	023	60 Tablette(n)	A+
	024	5 Tablette(n)	A+
	025	10 Tablette(n)	A+
	026	14 Tablette(n)	A+
	027	20 Tablette(n)	A+
	028	28 Tablette(n)	A+
05	029	30 Tablette(n)	A+
	030	60 Tablette(n)	A+
06	031	30 Tablette(n)	A+
	032	60 Tablette(n)	A+
Bemerkung	Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Pantacido 20 mg, magensaftresistente Tabletten**02 Pantacido 40 mg, magensaftresistente Tabletten**

NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 69376	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	05.05.2023
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, trinatrii phosphas anhydricus, isomaltum 29.25 mg, carmellosum natricum, crospovidonum, natrii stearylism fumaras, Überzug: hypromellosesum, povidonum K 25, propylenglycolum, E 171, E 172 (flavum), acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, triethylis citras, dimeticonum, sorbitani stearas, polysorbatum 60, silica colloidalis anhydrica, xanthani gummi, E 210 <0.65 µg, E 200, kalii hydroxidum, acidum hydrochloridum, pro compresso obducto corresp. natrium 3.58 mg.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, trinatrii phosphas anhydricus, isomaltum 58.5 mg, carmellosum natricum, crospovidonum, natrii stearylism fumaras, Überzug: hypromellosesum, povidonum K 25, propylenglycolum, E 171, E 172, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, triethylis citras, dimeticonum, sorbitani stearas, polysorbatum 60, silica colloidalis anhydrica, xanthani gummi, E 210 < 1.3 µg, E 200, kalii hydroxidum, acidum hydrochloridum, pro compresso obducto corresp. natrium 7.17 mg.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001	15 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	60 Tablette(n) B
		004	120 Tablette(n) B
	02	005	7 Tablette(n) B
		006	15 Tablette(n) B
		007	30 Tablette(n) B
		008	60 Tablette(n) B
		009	105 Tablette(n) B
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Perenterol Lyo-Sol, polvere per sospensione orale

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 68559	Categoria di dispensazione: D	Index: 04.09.0.	16.05.2023
Composizione	01	Polvere: saccharomyces boulardii cryodesiccatus (Saccharomyces boulardii CNCM I-745) 250 mg corresp. cellulae vivae $2 \cdot 10^9$ CFU, lactosum monohydricum 32.50 mg, pro vitro. Soluzione: fructosum 1520.0 mg, acidum citricum, aromatica (Beeraroma) cum propylenglycolum 10.08 mg et alcohol benzylicus 1.2 mg et ethanolum 4.48 mg, E 202, natrii benzoas 8.0 mg corresp. natrium 1.272 mg, aqua purificata, ad solutionem pro 8 ml.	
Indicazione		Per il trattamento sintomatico delle malattie diarroiche di varia eziologia.	
Confezione/i	01	001	10 flacone/flaconi D
		002	14 flacone/flaconi D
Valevole fino al		15.05.2028	

01 Radicava, Suspension zum Einnehmen

Mitsubishi Tanabe Pharma GmbH, Düsseldorf, Zweigniederlassung Zürich, Talstrasse 70, 8001 Zürich

Zul.-Nr.: 68016	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	01.05.2023
Zusammensetzung	01	edaravonum 105 mg, poly(alcohol vinylicus), xanthani gummi, E 222 5 mg, cysteini hydrochloridum monohydricum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, acidum phosphoricum q.s. ad pH, sorbitolum 2000 mg, simeticoni emulsio, aqua purificata, q.s. ad suspensionem pro 5 ml, natrium 1.10 mg.	
Anwendung		Behandlung der amyotrophen Lateralsklerose (ALS)	
Packung/en	01	001	50 ml B
		002	2 x 35 ml B
Gültig bis	30.04.2028		

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

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 69081	Abgabekategorie: B	Index: 15.01.0.	24.05.2023
Zusammensetzung	01	sugammadexum 200 mg ut sugammadexum natricum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium 19.4 mg.	
	02	sugammadexum 500 mg ut sugammadexum natricum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 5 ml corresp. natrium 48.5 mg.	
Anwendung		Aufhebung der durch Recuronium oder Vecuronium induzierten neuromuskulären Blockade	
Packung/en	01	001	10 Durchstechflasche(n) B
	02	002	10 Durchstechflasche(n) B
Gültig bis	23.05.2028		

01 Symphytum comp. N, Tropfen zum Einnehmen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 68982	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	17.05.2023
Zusammensetzung	01	symphytum officinale e radice, ethanol. decoctum D3 (Ph.Eur.Hom. 1.2.11) 300 mg, arnica montana ex planta tota (HAB) D3 200 mg, allium cepa (HAB) D3 100 mg, bellis perennis (HAB) D3 100 mg, calendula officinalis (HAB) D3 100 mg, hamamelis virginiana, ethanol. Decoctum (HAB) D3 100 mg, ruta graveolens (HAB) D3 100 mg, ethanolum 96 per centum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 g, corresp. 40 guttae, corresp. ethanolum 26 % V/V.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24).	
Gültig bis	16.05.2028		

01 Thiogamma 600 mg/ 50 ml, Infusionslösung

Maras AG, Alte Steinhäuserstrasse 21, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 68983	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	12.05.2023
Zusammensetzung	01	acidum thiocticum 600 mg ut acidum thiocticum megluminum, macrogolum 300, megluminum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Missempfindungen bei diabetischer Polyneuropathie bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) B
		002	5 Flasche(n) B
		003	10 Flasche(n) B
Bemerkung		Zulassung gemäss Art.14 Abs. 1 Bst. a bis HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		11.05.2028	

01 Triofan Antitussif Noscapine, comprimés enrobés

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

N° d'AMM: 68811	Catégorie de remise: D	Index: 03.01.2.	08.05.2023
Composition	01	noscapini hydrochloridum hydricum 15 mg corresp. noscapinum 13.25 mg, lactosum monohydricum 80.707 mg, maydis amyllum, amyllum pregelificatum, talcum, magnesii stearas, pellicule: saccharum 64.826 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, silica colloidalis anhydrica, talcum, calcii carbonas, carmellosum natricum, macrogolum 6000, natrii docusas, glucosum 2.15 mg, povidonum K 25, E 171, natrii benzoas 0.008 mg, E 132, lacca, cera alba, cera carnauba, pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.06 mg.	
Indication		Toux sèche ou d'irritation	
Conditionnements	01	001	20 comprimé(s) D
Remarque		Autorisation selon l'art. 14 al. 1 let. a ter LPTH (RS 812.21)	
Valable jusqu'au		07.05.2028	

01 Viyana 100 mg / 2 ml, Injektions-/Infusionslösung**02 Viyana 500 mg / 10 ml, Injektions-/Infusionslösung****03 Viyana 1000 mg / 20 ml, Injektions-/Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 69360	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.1.	25.05.2023
Zusammensetzung	01	ferrum 100 mg ut ferricum carboxymaltosum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	ferrum 500 mg ut ferricum carboxymaltosum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	ferrum 1000 mg ut ferricum carboxymaltosum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		Antianämikum	
Packung/en	01	001	5 x 2 ml Ampulle(n) B
	02	003	5 x 10 ml Ampulle(n) B
		004	1 x 10 ml Ampulle(n) B
	03	005	1 x 20 ml Ampulle(n) B
Gültig bis		unbegrenzt	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Cortotic 0.584 mg/ml ad us. vet., Ohrenspray für Hunde

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 68816	Abgabekategorie: B	Index:	02.05.2023
Zusammensetzung	01	hydrocortisoni aceponas 0.584 mg, 1-methoxy-2-propanolum, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Ohrenspray für Hunde zur Behandlung einer Otitis externa	
Packung/en	01	001	16 ml B
Gültig bis	01.05.2028		

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

- 01 Actemra 80 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**
02 Actemra 200 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
03 Actemra 400 mg/20 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 58868	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	08.05.2023
Zusammensetzung	01	tocilizumabum 80 mg, polysorbatum 80, saccharum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml corresp. natrium 1.76 mg.	
	02	tocilizumabum 200 mg, polysorbatum 80, saccharum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 4.43 mg.	
	03	tocilizumabum 400 mg, polysorbatum 80, saccharum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 20 ml corresp. natrium 8.84 mg.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis. Systemische juvenile idiopathische Arthritis. Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis. Zytokinfreisetzungssyndrom.	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Adonis/Scilla comp., Injektionslösung (s.c.)**
 WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60299	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	11.05.2023
Zusammensetzung	01	adonis vernalis fern 33d (HAB) D2 100 mg, convallaria majalis e planta tota recens ferm 33c D3 (HAB 33c) 100 mg, crataegus laevigata/monogyna e foliis et fructibus rec. ferm 33d D2 (HAB 33d) 100 mg, urginea maritima var. rubra e bulbo recens ferm 33b D3 (HAB 33b) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.49 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Solutio ad injectionem)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Aklief, Crème

Galderma SA, Zählerweg 10, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 67632	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	17.05.2023
Zusammensetzung	01	trifarotenum 50 µg, propylenglycolum 300 mg, allantoinum, triglycerida media, phenoxyethanolum, ciclometiconum, acrylamidi et natrii acryloyldimethyltauratis polymerisatum, isohexadecanum, polysorbatum 80, sorbitani oleas, ethanolum 50 mg, aqua purificata q.s. ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		topische Behandlung mittelschwerer Akne	
Packung/en	01	002	75 g B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 30 g)	
Gültig bis		15.12.2025	

02 Allergodil Nasenspray, Lösung

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 51257	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.7.	22.05.2023
Zusammensetzung	02	azelastini hydrochloridum 0.14 mg, dinatrii edetas, hypromellosem, acidum citricum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii chloridum, aqua purificata ad solutionem pro 0.14 ml pro dosi, doses pro vase 60.	
Anwendung		Allergische Rhinitis	
Packung/en	02	022	10 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Allergodil saisonal, Augentropfen

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 56724	Abgabekategorie: D	Index: 11.06.2.	22.05.2023
Zusammensetzung	01	azelastini hydrochloridum 0.5 mg, hypromellosem, dinatrii edetas, sorbitolum liquidum non cristallisabile, natrii hydroxidum, aqua, benzalkonii chloridum 125 µg, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der saisonalen allergischen Konjunktivitis und Rhinokonjunktivitis	
Packung/en	01	001	4 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Alopexy 2%, Lösung zur Anwendung auf der Haut

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimerweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 51853	Abgabekategorie: D	Index: 10.99.0.	25.05.2023
Zusammensetzung	01	minoxidilum 20 mg, ethanolum 96 per centum 443.9 mg, gammadexum, propylenglycolum 50 mg, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Alopecia androgenetica	
Packung/en	01	025	1 x 60 ml Dosierpipette und Dosierpumpe D
		026	3 x 60 ml Dosierpipette und Dosierpumpe D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Alopexy, Lösung zur Anwendung auf der Haut)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Alopexy 2%, Lösung

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 51853	Abgabekategorie: D	Index: 10.99.0.	04.05.2023
Zusammensetzung	01	minoxidilum 20 mg, ethanolum 96 per centum 443.9 mg, gammadexum, propylenglycolum 50 mg, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Alopecia androgenetica	
Packung/en	01	025	1 x 60 ml Dosierpipette und Dosierpumpe D
		026	3 x 60 ml Dosierpipette und Dosierpumpe D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 59421	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	02.05.2023
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, povidonum K 30, cellulolum microcrystallinum, calcii hydrogenophosphas, crospovidonum, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, povidonum K 30, cellulolum microcrystallinum, calcii hydrogenophosphas, crospovidonum, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist	
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 Anagallis comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60222	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	11.05.2023
Zusammensetzung	01	anagallis arvensis e planta tota ferm 33b D4 (HAB 33b) 100 mg, cichorium intybus e planta tota rec. ferm 33c D6 (HAB 33c) 100 mg, kalium carbonicum e cinere fagi silvaticae D6 (HAB 5b) 100 mg, silybum marianum e fructibus sicc. ferm 36 D4 (HAB 36) 100 mg, taraxacum officinale e planta tota rec. ferm 34c D4 (HAB 34c) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectionem, pro vitro corresp., natrium 3.48 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	

03 Antidry Lotion, Emulsion**04 Antidry Lotion sensitive, Emulsion**

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

Zul.-Nr.: 51931	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	10.05.2023
Zusammensetzung	03	natrii (S)-lactas 60.8 mg et acidum (S)-lacticum 1.25 mg corresp. acidum (S)-lacticum (sine aqua) 50.0 mg, amygdalae oleum raffinatum 100 mg, E 320, phenoxyethanol, aromatica, citronellolum, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
	04	natrii (S)-lactas et acidum (S)-lacticum 1.25 mg corresp. acidum (S)-lacticum (sine aqua) 50.0 mg, amygdalae oleum raffinatum 100 mg, antiox.: E 320, conserv.: phenoxyethanol, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, empfindliche Haut	
Packung/en	03	001	200 ml
		002	500 ml
	04	003	200 ml
		004	500 ml
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Aranesp 10 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 03 Aranesp 20 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 04 Aranesp 30 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 05 Aranesp 40 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 06 Aranesp 50 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 07 Aranesp 60 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 08 Aranesp 80 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 09 Aranesp 100 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 10 Aranesp 150 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 11 Aranesp 300 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 12 Aranesp 500 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze

Amgen Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55725	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	10.05.2023
Zusammensetzung	01	darbepoetinum alfa 10 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp., darbepoetinum alfa 25 µg/ml.	
	03	darbepoetinum alfa 20 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp., darbepoetinum alfa 40 µg/ml.	
	04	darbepoetinum alfa 30 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp., darbepoetinum alfa 100 µg/ml, natrium 1.14 mg.	
	05	darbepoetinum alfa 40 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp., darbepoetinum alfa 100 µg/ml.	
	06	darbepoetinum alfa 50 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp., darbepoetinum alfa 100 µg/ml.	
	07	darbepoetinum alfa 60 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.	
	08	darbepoetinum alfa 80 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.	
	09	darbepoetinum alfa 100 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.	
	10	darbepoetinum alfa 150 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp., darbepoetinum alfa 500 µg/ml.	
	11	darbepoetinum alfa 300 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.6 ml corresp., darbepoetinum alfa 500 µg/ml.	
	12	darbepoetinum alfa 500 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Stimulierung der Erythropoese	
Packung/en	01	002	1 Spritze(n) A
		004	4 Spritze(n) A
	03	055	1 Spritze(n) mit Nadelschutz A
		056	4 Spritze(n) mit Nadelschutz A
	04	057	1 Spritze(n) mit Nadelschutz A
		058	4 Spritze(n) mit Nadelschutz A
	05	059	1 Spritze(n) mit Nadelschutz A

	060	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
06	061	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	062	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
07	063	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	064	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
08	065	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	066	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
09	067	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	068	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
10	069	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	070	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
11	071	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
12	073	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
Bemerkung	Widerruf der Dosisstärke 02: Aranesp 15 ug Widerruf der Packungsgrößen: 072: Aranesp 300 ug: 4 Spritzen mit Nadelschutz 074: Aranesp 500 ug: 4 Spritzen mit Nadelschutz darbepoetinum alfa: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus CHO-Zellen (CHO: Chinese Hamster Ovary) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais		
Gültig bis	unbegrenzt		

02 Assan forte, Crème

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 46822	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.4.	16.05.2023
Zusammensetzung	02	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 100 mg, heparinum natricum 2000 U.I., macrogoli 2 stearas, glyceroli stearas et natrii laurilsulfas 5 mg, propylenglycolum 40 mg, isopropylis myristas, arachidis oleum hydrogenatum 25 mg, macrogoli 150 stearas, dimeticonum, rosmarini aetheroleum, pentadecalactonum, aqua purificata, ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung	Kutanes Antiphlogisticum		
Bemerkung	(Änderung ATC-Code, früher: M02AA, neu: M02AC) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	unbegrenzt		

02 Assan forte, Crème

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 46822	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.4.	24.05.2023
Zusammensetzung	02	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 100 mg, heparinum natricum 2000 U.I., macrogoli 2 stearas, glyceroli stearas et natrii laurilsulfas 5 mg, propylenglycolum 40 mg, isopropylis myristas, arachidis oleum hydrogenatum 25 mg, macrogoli 150 stearas, dimeticonum, rosmarini aetheroleum, pentadecalactonum, aqua purificata, ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung	Kutanes Antiphlogisticum		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	unbegrenzt		

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

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 45443	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	16.05.2023
Zusammensetzung	01	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 50 mg, heparinum natricum 300 U.I., propylenglycolum 85 mg, ethanolum 96 per centum 365 mg, aminomethylpropanolum, hydroxyethylcellulosum, dinatrii edetas, diisopropylis adipas, polysorbatum 20, diethylenglycoli monoethylicum aetherum, rosmarini aetheroleum, aqua purificata, ad gelatum pro 1 g.	
	02	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 50 mg, heparinum natricum 2000 U.I., propylenglycolum 150 mg, alcohol isopropylicus, glycerolum (85 per centum), diethylaminum, carbomerum 980, rosmarini aetheroleum, pentadecalactonum, aqua purificata, 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		unbegrenzt	

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

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 45443	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	24.05.2023
Zusammensetzung	01	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 50 mg, heparinum natricum 300 U.I., propylenglycolum 85 mg, ethanolum 96 per centum 365 mg, aminomethylpropanolum, hydroxyethylcellulosum, dinatrii edetas, diisopropylis adipas, polysorbatum 20, diethylenglycoli monoethylicum aetherum, rosmarini aetheroleum, aqua purificata, ad gelatum pro 1 g.	
	02	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 50 mg, heparinum natricum 2000 U.I., propylenglycolum 150 mg, alcohol isopropylicus, glycerolum (85 per centum), diethylaminum, carbomerum 980, rosmarini aetheroleum, pentadecalactonum, aqua purificata, ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	027	100 g D
		035	50 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) 45443 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Atorva Viatris 10 mg, Filmtabletten

02 Atorva Viatris 20 mg, Filmtabletten

03 Atorva Viatris 40 mg, Filmtabletten

04 Atorva Viatris 80 mg, Filmtabletten

Viatris Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 61510	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	08.05.2023
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum 10.85 mg, calcii carbonas, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 27.25 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.123 mg, polysorbatum 80, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 8000, talcum, E 171, simeticoni emulsio cum simeticonum E 200 E 210 0.04 µg, pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum 21.7 mg, calcii carbonas, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 54.5 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 2.246 mg, polysorbatum 80, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 8000, talcum, E 171, simeticoni emulsio cum simeticonum E 200 E 210 0.08 µg, pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum 43.4 mg, calcii carbonas, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 109 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 4.493 mg, polysorbatum 80, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 8000, talcum, E 171, simeticoni emulsio cum simeticonum E 200 E 210 0.16 µg, pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum 86.8 mg, calcii carbonas, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 218 mg, carmellosum natricum conexum, natrium 8.986 mg, polysorbatum 80, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 8000, talcum, E 171, simeticoni emulsio cum simeticonum E 200 E 210 0.32 µg, pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	009	30 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
	02	011	30 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
	03	013	30 Tablette(n) B
		014	100 Tablette(n) B
	04	015	30 Tablette(n) B
		016	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Atorva Pfizer, Filmtabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Benepali 50 mg, Injektionslösung im Fertigpen

Samsung Bioepis CH GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 66323	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	04.05.2023
Zusammensetzung	01	etanerceptum 50 mg, saccharum, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.509 mg, natrium 3.509 mg.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis, Plaque-Psoriasis bei Erwachsenen sowie Kindern und Jugendlichen, Juvenile idiopatische Arthritis	
Packung/en	01	001	4 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
		002	2 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Benepali 50 mg, Injektionslösung in einer Fertigspritze**02 Benepali 25 mg, Injektionslösung in einer Fertigspritze**

Samsung Bioepis CH GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 66325	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	04.05.2023
Zusammensetzung	01	etanerceptum 50 mg, saccharum, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.509 mg, natrium 3.509 mg.	
	02	etanerceptum 25 mg, saccharum, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.754 mg.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis, Plaque-Psoriasis bei Erwachsenen sowie Kindern und Jugendlichen, Juvenile idiopatische Arthritis	
Packung/en	01	001	4 Fertigspritze(n) B
		002	2 Fertigspritze(n) B
	02	003	4 Fertigspritze(n) (2 Teilpackungen à 2 Fertigspritzen) B
		004	8 Fertigspritze(n) (2 Teilpackungen à 4 Fertigspritzen) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Benocten, Tabletten

Medinova AG, Eggbühlstrasse 28, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 36736	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	04.05.2023
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		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Benocten, Tropfen

Medinova AG, Eggbühlstrasse 28, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 41925	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	04.05.2023
Zusammensetzung	02	diphenhydramini hydrochloridum 60.48 mg, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 202, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 30 guttae corresp. ethanolum 24 % V/V.	
Anwendung		Schlafmittel	
Packung/en	02	035	20 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bepanthen MED Plus, Spray

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 51739	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	25.05.2023
Zusammensetzung	01	dexpanthenolum 50 mg, chlorhexidini digluconas 5 mg corresp. chlorhexidinum 2.88 mg, dl-pantolactonum, macrogoli 9 aether laurilicus, ethanolum 96 per centum 57 mg, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Infizierte Wunden	
Packung/en	01	001	30 ml D
		002	50 ml D
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 50 ml)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Betnesol, Tabletten

Alfasigma Schweiz AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 30120	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.25	04.05.2023
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni natrii phosphas, natrii hydrogenocarbonas, dinatrii citras sesquihydricus, povidonum, saccharinum natricum, E 211 6 mg, E 127, pro compresso corresp. natrium 22.23 mg.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	019	30 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Bisolvon Hustensirup, Sirup

Opella Healthcare Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54619	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	23.05.2023
Zusammensetzung	02	bromhexini hydrochloridum 8 mg, maltitolum liquidum 2.5 g, sucralosum, aqua purificata, aromatica (Kirsche, Schokolade), levomentholum, E 210 6.35 mg ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	02	024	200 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bonherba classique Kräuter Halsbonbons, Lutschtabletten

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

Zul.-Nr.: 30367	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	05.05.2023
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum 9.45 mg, specierum pectoralium extractum (Brombeer-, Eibisch-, Eukalyptus-, Pfefferminz-, Thymian- und Spitzwegerichblätter, Holunder-, Ringelblumen und Lindenblüten, Wollblumen, Primelblüte, Isländisch Moos, Sternanis-Frucht, Süssholzwurzel, Lungenkraut) 5.4 mg, isomaltum 3419 mg, maltitolum liquidum corresp. maltitolum 674 mg, aqua, Färbender Pflanzenextrakt aus Gerste, aromatica (Hustenbonbon) cum E 202, acesulfamum kalicum, pro pastillo.	
Anwendung		Lindernd bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	002	150 g E
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Bonherba classique Kräuter, zuckerfrei, Kräuterbonbons)	
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 Steinhäuserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 52433	Abgabekategorie: A	Index: 01.13.0.	02.05.2023
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, Prophylaxe von Kopfschmerzen bei chronischer Migräne.	
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		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 03/2023) 52433 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bryonia D3, Injektionslösung (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59736	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	04.05.2023
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: bryonia (HAB) D3 1000 mg, natrii chloridum corresp. natrium 2 mg, ethanolum 96 per centum 5 mg, 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) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen (s.c.))	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Byooviz 10 mg / ml, Injektionslösung in Durchstechflasche

Samsung Bioepis CH GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 68690	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	04.05.2023
Zusammensetzung	01	ranibizumabum 10 mg, trehalosum dihydricum, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung der exsudativen (feuchten) altersbezogenen Makuladegeneration (feuchte AMD), eines Visusverlustes durch ein diabetisches Makulaödem (DME), eines Visusverlustes durch ein Makulaödem infolge eines retinalen Venenverschlusses (retinaler Venenastverschluss BRVO und retinaler Zentralvenenverschluss CRVO), einer aktiven, den Visus beeinträchtigenden choroidalen Neovaskularisation (CNV), eines Visusverlustes durch choroidale Neovaskularisation (CNV) infolge einer pathologischen Myopie (PM).	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) mit Filternadel, Spritze und Injektionsnadel B
		002	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 Durchstechflasche)	
Gültig bis		12.07.2027	

02 Calcium D3-Mepha 1200/800, Brausetabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 59096	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	26.05.2023
Zusammensetzung	02	calcii carbonas 3 g corresp. calcium 1.2 g, cholecalciferolum 800 U.I. ut cholecalciferoli pulvis 8 mg, aromatica, saccharinum natricum, natrii cyclamas, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D3-Präparat	
Packung/en	02	007	10 Tablette(n) D
		008	20 Tablette(n) D
		009	40 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Candida parapsilosis D4, Hartkapseln
ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 59443	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	12.05.2023
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: candida parapsilosis e volumine cellulae (lyophil., steril.) D4 (HAB 6) 330 mg, lactosum monohydricum 330 mg, Kapselhülle: hypromellose, pro capsula.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Kapseln)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Carbamid + VAS Widmer, Crème
Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: 38499	Abgabekategorie: B	Index: 10.07.0.	23.05.2023
Zusammensetzung	01	ureum 120 mg, tretinoinum 0.3 mg, dexpanthenolum 10 mg, propylenglycolum, antiox.: E 320, E 321, conserv.: phenoxyethanolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Ichthyosis, Hyperkeratosen	
Packung/en	01	017	30 ml B
		025	100 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cardiogen-82, generatore di radionuclidi
Bracco Suisse SA, Via Ponteggia 23, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 62332	Categoria di dispensazione: A	Index: 17.03.	22.05.2023
Composizione	01	strontium (82-Sr) la calibracione data 3.3-5.6 GBq, natrii chloridi solutio 9 g/L pro vitro.	
Indicazione		Per immagini PET (tomografia ad emissione di positroni) di miocardio	
Confezione/i	01	002	1 apparecchio A
Osservazione		(Modifica del nome del preparato, precedentemente: CardioGen-82, generatore di radionuclidi)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Cerivikehl, Tropfen zum Einnehmen
ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 50208	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	30.05.2023
Zusammensetzung	01	lichen islandicus TM corresp. ethanolum 70 % V/V, ethanolum 70 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Erkrankungen der oberen und unteren Atemwege und bei Bronchitis.	
Packung/en	01	028	30 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cisplatin Sandoz 10 mg/20 ml, Infusionskonzentrat
02 Cisplatin Sandoz 25 mg/50 ml, Infusionskonzentrat
03 Cisplatin Sandoz 50 mg/100 ml, Infusionskonzentrat
04 Cisplatin Sandoz 100 mg/100 ml, Infusionskonzentrat
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 51077	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	04.05.2023
Zusammensetzung	01	cisplatinum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	02	cisplatinum 25 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	03	cisplatinum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	04	cisplatinum 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	041	1 Durchstechflasche(n) A
	02	042	1 Durchstechflasche(n) A
	03	043	1 Durchstechflasche(n) A
	04	044	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Clariscan, Injektionslösung
 GE Healthcare AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 66262	Abgabekategorie: B	Index: 14.02.0.	25.05.2023
Zusammensetzung	01	acidum gadotericum 279.3 mg corresp. gadolinium 0.5 mmol, megluminum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		MRT-Kontrastmittel für die ZNS-Diagnostik und Ganzkörper-MRT	
Packung/en	01	001	10 ml Glasflasche B
		003	15 ml Glasflasche B
		005	20 ml Glasflasche B
		007	50 ml Glasflasche B
		009	60 ml Glasflasche B
		012	50 ml Polypropylenflasche B
		014	100 ml Polypropylenflasche B
		022	10 ml vorgefüllte Spritze Polypropylen B
		024	15 ml vorgefüllte Spritze Polypropylen B
		026	20 ml vorgefüllte Spritze Polypropylen B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 100 ml Glasflasche)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Co-Amoxicillin Sandoz 1g, dispergierbare Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57341	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	16.05.2023
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, crospovidonum, silica colloidalis hydrica, sucralosum, aromatica (Orange), E 172 (flavum), magnesii stearas, cellulolum microcristallinum silicificatum, pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	003	12 Tablette(n) A
		005	20 Tablette(n) A
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Co-Amoxicillin Sandoz 625, dispergierbare Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57340	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	16.05.2023
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, crospovidonum, silica colloidalis hydrica, sucralosum, aromatica (Orange), E 172 (flavum), magnesii stearas, cellulolum microcristallinum silicificatum, pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	10 Tablette(n) A
		004	20 Tablette(n) A
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Creon micro, Mikropellets

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 62624	Abgabekategorie: D	Index: 04.05.0.	26.05.2023
Zusammensetzung	01	Pulver: pancreatis pulvis 60.12 mg corresp. lipasum 5000 U. Ph. Eur., amylasum 3600 U. Ph. Eur., proteasum 200 U. Ph. Eur., macrogolum 4000, Überzug: hypromellosi phthalas, alcohol cetylicus, triethylis citras, dimeticonum 1000, ad pulverem pro 100 mg.	
Anwendung		Enzym-Präparat	
Packung/en	01	001	20 g Mikropellets D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cuprukehl D3, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50241	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	30.05.2023
Zusammensetzung	01	cuprum gluconicum D3 80 µl, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei entzündlichen Prozessen von Magen, Darm und Nieren.	
Packung/en	01	025	30 ml B
		033	100 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cymevene, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 49188	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	31.05.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: ganciclovirum 500 mg ut ganciclovirum natricum, pro vitro.	
Anwendung		Cytomegalie-Infektionen	
Packung/en	01	013	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Echinaforce Resistenz - Erkältung, Tropfen zum Einnehmen

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 30724	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	09.05.2023
Zusammensetzung	01	echinaceae purpureae herbae recentis tinctura 860 mg ratio: 1:12 Auszugsmittel Ethanolum 57.3% m/m, echinaceae purpureae radices recentis tinctura 45 mg ratio: 1:11 Auszugsmittel Ethanolum 57.3% m/m, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 62-70 % V/V.	
Anwendung		Bei Anfälligkeit gegen Erkältungen	
Packung/en	01	001	50 ml D
		002	100 ml D
		003	200 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Engystol, Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52651	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	30.05.2023
Zusammensetzung	01	vincetoxicum hirundinaria (HAB) D6 75 mg, vincetoxicum hirundinaria (HAB) D10 75 mg, vincetoxicum hirundinaria (HAB) D30 75 mg, sulfur D4 37.5 mg, sulfur D10 37.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei grippalen Symptomen.	
Packung/en	01	027	50 Tablette(n) D
		028	250 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Escitalopram Spirig HC 10 mg, Filmtabletten**04 Escitalopram Spirig HC 20 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 63059	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	11.05.2023
Zusammensetzung	02	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, excipients pro compresso obducto.	
	04	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	02	001	14 Tablette(n) B
		002	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
	04	005	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ezetimib Simvastatin Zentiva 10/10 mg, Tabletten
02 Ezetimib Simvastatin Zentiva 10/20 mg, Tabletten
03 Ezetimib Simvastatin Zentiva 10/40 mg, Tabletten
04 Ezetimib Simvastatin Zentiva 10/80 mg, Tabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 67242	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	23.05.2023
Zusammensetzung	01	Tablette: ezetimibum 10 mg, simvastatinum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipients pro compresso.	
	02	Tablette: ezetimibum 10 mg, simvastatinum 20 mg, antiox.: E 310, E 320, excipients pro compresso.	
	03	Tablette: ezetimibum 10 mg, simvastatinum 40 mg, antiox.: E 310, E 320, excipients pro compresso.	
	04	Tablette: ezetimibum 10 mg, simvastatinum 80 mg, antiox.: E 310, E 320, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	04	007 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Famvir 250 mg, Filmtabletten
02 Famvir 125 mg, Filmtabletten
03 Famvir 500 mg, Filmtabletten
 Atnahs Pharma Switzerland AG, Dammstrasse 19, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 52693	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	31.05.2023
Zusammensetzung	01	famciclovirum 250 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	famciclovirum 125 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	famciclovirum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Herpesinfektionen	
Packung/en	01	039 15 Tablette(n)	A
	02	012 10 Tablette(n)	A
	03	047 14 Tablette(n)	A
		055 30 Tablette(n)	A
		063 21 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Femoston mono, Filmtabletten

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 54888	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	11.05.2023
Zusammensetzung	02	estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, lactosum monohydricum 118.2 mg, hypromelloseum, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, talcum, macrogolum 400, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum) pro compresso obducto.	
Anwendung		Oestrogensubstitutionstherapie bei klimakterischen Beschwerden	
Packung/en	02	024	28 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fluoxetin Axapharm, Kapseln

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 59410	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	11.05.2023
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, lactosum monohydricum 146.6 mg, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 104, E 132, pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001	14 Kapsel(n) B
		002	30 Kapsel(n) B
		003	100 Kapsel(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.	16.05.2023
Zusammensetzung	01	gabapentinum 600 mg, poloxamerum 407, copovidonum, maydis amyllum, magnesii stearas, Überzug: talcum, hydroxypropylcellulosum, cera candelilla pro compresso obducto.	
	02	gabapentinum 800 mg, poloxamerum 407, copovidonum, maydis amyllum, magnesii 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 ATC-Code, früher: N03AX12, neu: N02BF01)	
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.	16.05.2023
Zusammensetzung	01	gabapentinum 100 mg, excipiens pro capsula.	
	02	gabapentinum 300 mg, excipiens pro capsula.	
	03	gabapentinum 400 mg, excipiens 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 ATC-Code, früher: N03AX12, neu: N02BF01)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 GEM Antitussivum, Sirup

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 15898	Abgabekategorie: B	Index: 03.03.1.	24.06.2019
Zusammensetzung	02	dextromethorphanum 6.25 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, arom.: natrii cyclamas, vanillinum et alia, color.: E 150a, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	02	001	200 ml B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 (von C nach B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Gentiana/Zingiber comp., Flüssigkeit zum Einnehmen

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 63056	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	11.05.2023
Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum 1 ml ex absinthii herba (Artemisia absinthium L., herba) 27.75 mg et calami rhizoma (Acorus calamus L., rhizoma) 3.33 mg et gentianae radix (Gentiana lutea L., radix) 36.08 mg et piperis nigri fructus (Piper nigrum L., fructus) 0.66 mg et zingiberis rhizoma (Zingiber officinale Roscoe, rhizoma) 22.15 mg, DER: (1:11), Auszugsmittel aqua ad extracta praeparanda, 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)	
		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Extractum aquosum)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ginkgobakehl TM, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50189	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	30.05.2023
Zusammensetzung	01	ginkgo biloba e foliis siccatis TM corresp. ethanolum 66 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Kopfschmerzen mit Beschwerden wie Benommenheit, Konzentrationsmangel und Müdigkeit.	
Packung/en	01	015	30 ml D
		023	100 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Gracial, Tabletten

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 51193	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	16.05.2023
Zusammensetzung	01	I) Blaue Tablette: desogestrelum 25 µg, ethinylestradiolum 40 µg, color.: E 132, excipiens pro compresso. II) Weisse Tablette: desogestrelum 125 µg, ethinylestradiolum 30 µg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	016	1 x 22 Tablette(n) B
		024	3 x 22 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Gripp-Heel, Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 41442	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	30.05.2023
Zusammensetzung	01	aconitum napellus D4 120 mg, bryonia cretica D4 60 mg, eupatorium perfoliatum (HAB) D3 30 mg, lachesis (HAB) D12 60 mg, phosphorus (HAB) D5 30 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei akuten Zuständen von Grippe und Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	034	50 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform - bisher: homöopathische Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Hepatitis-B-Immunglobulin Behring, Injektionslösung

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 674	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	31.05.2023
Zusammensetzung	01	immunoglobulinum humanum hepatitis B min. 200 U.I. corresp. immunoglobulinum humanum normale min. 95 % corresp. proteina 100-170 mg, glycinum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		passive Immunisierung gegen Hepatitis B, ab Geburt	
Packung/en	01	003	1 ml Fertigspritze mit beigepackter Nadel B
		004	5 ml Fertigspritze mit beigepackter Nadel B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Holle Holunder, Sirup

Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 38256	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	04.05.2023
Zusammensetzung	01	sambuci fructus succus spissus 1.8 g, sambuci floris extractum 60 mg, limonis succus concentratus 0.6 g, saccharum, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Bei Husten, Erkältung	
Packung/en	01	017	380 ml E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Hytrin BPH 1 mg, Tabletten**02 Hytrin BPH 2 mg, Tabletten****03 Hytrin BPH 5 mg, Tabletten**

RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 52342	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	16.05.2023
Zusammensetzung	01	terazosinum 1 mg ut terazosini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	02	terazosinum 2 mg ut terazosini hydrochloridum, color.: E 104, excipiens pro compresso.	
	03	terazosinum 5 mg ut terazosini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	015	1 Set 7 Tabletten à 1 mg + 7 Tabletten à 2 mg B
	02	888	Tablette(n) nur als Kombipackung: siehe Seq.-Nr.01 B
	03	023	20 Tablette(n) B
		031	60 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ibuprofen-Mepha Teva Dolo 200 mg, Filmtabletten
03 Ibuprofen-Mepha Teva Dolo forte 400 mg, Filmtabletten
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 51547	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	25.05.2023
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ibuprofenum 400 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	003	20 Tablette(n) D
	03	004	10 Tablette(n) D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Irfen Dolo, Lactab)	
Gültig bis		06.10.2024	

01 Ibuprofen-Mepha Teva 200 mg, Filmtabletten
02 Ibuprofen-Mepha Teva 400 mg, Filmtabletten
03 Ibuprofen-Mepha Teva 600 mg, Filmtabletten
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 49156	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	25.05.2023
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ibuprofenum 600 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	20 Tablette(n) B
		004	50 Tablette(n) B
	03	005	20 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Irfen, Lactab)	
Gültig bis		17.12.2023	

04 Ichtholan 10% Zugsalbe, Salbe
05 Ichtholan 20% Zugsalbe, Salbe
06 Ichtholan 50% Zugsalbe, Salbe
 Merz Pharma (Schweiz) AG, Hegenheimermattweg 57, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 10751	Abgabekategorie: D	Index: 10.08.0.	04.05.2023
Zusammensetzung	04	ichthammolum 100 mg, vaselinum flavum, adeps lanae 280 mg, E 321 56 µg, aqua purificata, ad unguentum pro 1 g.	
	05	ichthammolum 200 mg, vaselinum flavum, adeps lanae 250 mg, E 321 50 µg, aqua purificata, ad unguentum pro 1 g.	
	06	ichthammolum 500 mg, vaselinum flavum, paraffinum microcristallinum, adeps lanae 170 mg, E 321 34 µg, aqua purificata, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche Hautleiden	
Packung/en	04	063	40 g D
	05	071	40 g D
	06	098	40 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Idacio 40 mg/ 0.8 ml, Injektionslösung in Durchstechflasche

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

Zul.-Nr.: 67311	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	08.05.2023
Zusammensetzung	01	Lösung: adalimumabum 40 mg, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, mannitolium, polysorbatum 80, natrii chloridum, trinatrii citras dihydricus, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
Anwendung		Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Morbus Crohn bei Kindern	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.03.2025	

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

Zul.-Nr.: 65743	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	23.05.2023
Zusammensetzung	01	Pulver: albutrepenonacogum alfa 250 U.I., saccharum, polysorbatum 80, mannitolum, trinatrii citras dihydricus corresp. natrium 4.3 mg, acidum hydrochloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 2.5 ml pro vitro.	
	02	Pulver: albutrepenonacogum alfa 500 U.I., saccharum, polysorbatum 80, mannitolum, trinatrii citras dihydricus corresp. natrium 4.3 mg, acidum hydrochloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 2.5 ml pro vitro.	
	03	Pulver: albutrepenonacogum alfa 1000 U.I., saccharum, polysorbatum 80, mannitolum, trinatrii citras dihydricus corresp. natrium 4.3 mg, acidum hydrochloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 2.5 ml pro vitro.	
	04	Pulver: albutrepenonacogum alfa 2000 U.I., saccharum, polysorbatum 80, mannitolum, trinatrii citras dihydricus corresp. natrium 8.6 mg, acidum hydrochloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 5 ml pro vitro.	
	05	Praeparatio cryodesiccata: albutrepenonacogum alfa 3500 U.I., saccharum, polysorbatum 80, mannitolum, trinatrii citras dihydricus corresp. natrium 8.6 mg, acidum hydrochloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 5 ml pro vitro.	
Anwendung		Behandlung und Blutungsprophylaxe bei Patienten mit Haemophilie B (Faktor IX Mangel)	
Packung/en	01	005	250 I.E. je 1 Flasche mit Pulver und Lösungsmittel und Verabreichungsset B
	02	006	500 I.E. je 1 Flasche mit Pulver und Lösungsmittel und Verabreichungsset B
	03	007	1000 I.E. je 1 Flasche mit Pulver und Lösungsmittel und Verabreichungsset B
	04	008	2000 I.E. je 1 Flasche mit Pulver und Lösungsmittel und Verabreichungsset B
	05	009	3500 I.E. je 1 Flasche mit Pulver und Lösungsmittel und Verabreichungsset B
Bemerkung		(Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Mai 2023)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Imfinzi 120 mg/2.4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Imfinzi 500 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66548	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	16.05.2023
Zusammensetzung	01	durvalumabum 120 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2.4 ml.	
	02	durvalumabum 500 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Neue Indikation befristet zugelassen gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21) (Arzneimittelinformation: Stand der Information Januar 2023)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Inrebic 100 mg , Hartkapseln

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 67792	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	09.05.2023
Zusammensetzung	01	fedratinibum 100 mg ut fedratinibi dihydrochloridum monohydricum, cellulolum microcristallinum silicificatum, natrii stearyl is fumaras corresp. natrium 0.18 mg, Kapselhülle: gelatina, E 172 (rubrum), E 171, Drucktinte: lacca, E 171, propylenglycolum, pro capsula.	
Anwendung		Primäre oder sekundäre Myelofibrose	
Packung/en	01	001	120 Kapsel(n) A
Bemerkung		(Verlängerung befristete Zulassung) Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		31.12.2023	

01 Irfen Dolo Junior 100 mg / 5 ml, Suspension

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66932	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	04.05.2023
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 100 mg, aromatica, vanillinum, natrii cyclamas, conserv.: E 211, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	200 ml Glasflasche D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Irfen Dolo 200 mg, Filmtabletten**02 Irfen Dolo forte 400 mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67372	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	31.05.2023
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, amyllum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.45 mg, hypromellosum, acidum stearicum, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosum, macrogolum 8000, E 171, pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg, amyllum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 2.89 mg, hypromellosum, acidum stearicum, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosum, macrogolum 8000, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	005	20 Tablette(n) D
	02	006	10 Tablette(n) D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Ibuprofen-Mepha Dolo, Filmtabletten)	
Gültig bis		20.02.2024	

01 Irfen Junior, Suspension

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66933	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	04.05.2023
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 100 mg, aromatica, vanillinum, natrii cyclamas, conserv.: E 211, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	200 ml Glasflasche B
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Irfen 200 mg, Filmtabletten**02 Irfen 400 mg, Filmtabletten****03 Irfen 600 mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67373	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	31.05.2023
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, amylum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.45 mg, hypromellosem, acidum stearicum, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosem, macrogolum 8000, E 171, pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg, amylum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 2.89 mg, hypromellosem, acidum stearicum, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosem, macrogolum 8000, E 171, pro compresso obducto.	
	03	ibuprofenum 600 mg, amylum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 4.34 mg, hypromellosem, acidum stearicum, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosem, macrogolum 8000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	01	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
	02	009	20 Tablette(n) B
		010	50 Tablette(n) B
	03	011	20 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Ibuprofen-Mepha, Filmtabletten) (Umwandlung Zulassungsart: neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		20.02.2024	

01 Itrazol, capsules

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

N° d'AMM: 59210	Catégorie de remise: B	Index: 08.06.0.	25.05.2023
Composition	01	Capsule: itraconazolom 100 mg, sacchari sphaerae 195 mg, hypromellosem, sorbitani stearas, silica colloidalis hydrica, matériel de la capsule: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), pro capsula.	
Indication		Antimycosique	
Conditionnements	01	002	4 capsule(s) B
		004	15 capsule(s) B
		006	30 capsule(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Kaloba Direct, Granulat

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 68555	Abgabekategorie: D	Index: 03.05.0.	23.05.2023
Zusammensetzung	01	pelargonii radices extractum ethanolicum fluidum (Pelargonium sidoides DC., radix) DER: 1:8-10 Auszugsmittel ethanolum 11% (m/m) corresp. massa siccata 20 mg, maltodextrinum, xylitolum, silica colloidalis anhydrica, ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung einer akuten Bronchitis	
Packung/en	01	002	36 x 800 mg Beutel D
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 21 Beutel)	
Gültig bis		22.09.2027	

01 KCL 7,45% Sintetica, concentrato per soluzione per infusione

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56521	Categoria di dispensazione: B	Index: 05.03.2.	04.05.2023
Composizione	01	kalii chloridum 74.5 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. kalium 1 mmol, chloridum 1 mmol.	
Indicazione		Apport potassique	
Confezione/i	01	001	10 x 20 ml fiala/fiale B
		002	10 x 50 ml fiala/fiale B
		003	1 x 20 ml fiala/fiale B
		004	1 x 50 ml fiala/fiale B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Keppra 250 mg, comprimés pelliculés
04 Keppra 1000 mg, comprimés pelliculés
05 Keppra 500 mg, comprimés pelliculés
 UCB-Pharma SA, Chemin de Croix-Blanche 10, 1630 Bulle

N° d'AMM: 55297	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.1.	09.05.2023
Composition	01	levetiracetamum 250 mg, carmellosum natricum conexum, macrogolum 6000, silica colloidalis anhydrica, magnesi stearas, poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 132, E 171 pro compresso obducto corresp. natrium 0.7 mg.	
	04	levetiracetamum 1000 mg, carmellosum natricum conexum, macrogolum 6000, silica colloidalis anhydrica, magnesi stearas, poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171 pro compresso obducto corresp. natrium 2.8 mg.	
	05	levetiracetamum 500 mg, carmellosum natricum conexum, macrogolum 6000, silica colloidalis anhydrica, magnesi stearas, poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum) pro compresso obducto corresp. natrium 1.4 mg.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	01	004	30 comprimé(s) B
		04	30 comprimé(s) B
		050	100 comprimé(s) B
		052	2 x 100 comprimé(s) Emballage multiple B
	05	056	20 comprimé(s) B
		062	100 comprimé(s) B
		068	2 x 100 comprimé(s) Emballage multiple B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Ketalar 10 mg/ml, Injektionslösung (i.m., i.v.)
02 Ketalar 50 mg/ml, Injektionslösung (i.m., i.v.)
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 35073	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.1.	30.05.2023
Zusammensetzung	01	ketaminum 10 mg ut ketamini hydrochloridum, natrii chloridum, conserv.: benzethonii chloridum 0.1 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	ketaminum 50 mg ut ketamini hydrochloridum, conserv.: benzethonii chloridum 0.1 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Kurz narcoticum	
Packung/en	01	019	5 x 20 ml Durchstechflasche(n) B
		027	25 x 20 ml Durchstechflasche(n) B
	02	035	5 x 10 ml Durchstechflasche(n) B
		086	25 x 10 ml Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Kybernin P 500, Injektionslösung
02 Kybernin P 1000, Injektionslösung
 CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 46928	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	09.05.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: proteinorum plasmatis humani solutio 251-367 mg corresp. proteina 70-120 mg corresp. antithrombinum III humanum 500 U.I., glycinum, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 10 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: proteinorum plasmatis humani solutio 503-734 mg corresp. proteina 140-240 mg corresp. antithrombinum III humanum 1000 U.I., glycinum, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 20 ml.	
Anwendung		Substitutionstherapie bei kongenitalem Antithrombin-III-Mangel	
Packung/en	01	001	500 I.E. 1 Trockensubstanz + 1 Lösungsmittel + 1 Überleitungsgerät B
	02	002	1000 I.E. 1 Trockensubstanz + 1 Lösungsmittel + 1 Überleitungsgerät B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Kymriah, Zellsuspension zur Infusion
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66778	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	25.05.2023
Zusammensetzung	01	Beutel: tisagenlecleucelum CAR-positive lebensfähige T-Zellen. Enthält genetisch veränderte Zellen $1,2 \times 10^6$ – $6,0 \times 10^8$ pro dosi, natrium, chloridum, magnesium, acetat, gluconat, glucosum, 5-hydroxymethylfurfuralum, albuminum, N-acetyltryptophanum natrium, caprylat, aluminium, dextranum 40, dimethylis sulfoxidum, dimethylis sulfonum, q.s. pro 50 ml.	
Anwendung		1) Die Behandlung von pädiatrischen und jungen erwachsenen Patienten im Alter bis zu 25 Jahren mit akuter lymphatischer B-Zell-Leukämie (B-Zell-ALL), die refraktär ist, nach einer Transplantation rezidiert ist oder nach zwei Therapielinien oder später rezidiert ist. 2) Die Behandlung erwachsener Patienten mit rezidiertem oder refraktärem diffus grosszelligem B-Zell-Lymphom (DLBCL) nach zwei oder mehr Linien einer systemischen Therapie. 3) Behandlung erwachsener Patienten mit rezidiertem oder refraktärem follikulärem Lymphom (FL) nach drei oder mehr Linien einer systemischen Therapie,	
Packung/en	01	001	1–3 Beutel (Infusionsbeutel) für eine Gesamtdosis von $1,2 \times 10^6$ – $6,0 \times 10^8$ CAR-positive lebensfähige T-Zellen A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) tisagenlecleucelum: ist gentechnisch verändert	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lacri-Vision, Augengel

OmniVision AG, Zentralstrasse 100, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 66942	Abgabekategorie: B	Index: 11.08.2.	22.05.2023
Zusammensetzung	01	natrii hyaluronas 0.15 mg, excipients ad gelatum pro 1 ml.	
Anwendung		Tränenflüssigkeitsersatz	
Packung/en	01	001	20 x 0.65 ml wiederverschliessbare Tagesdosen B
		002	60 x 0.65 ml wiedererschliessbare Tagesdosen B
		003	90 x 0.65 ml wiederverschliessbare Tagesdosen B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Lacryvisc, Augengel

Alcon Switzerland SA, Dammstrasse 21, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 49954	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	11.05.2023
Zusammensetzung	02	carbomerum 974P 3 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Tränenflüssigkeitsersatz	
Packung/en	02	034	10 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Laxipeg banane, polvere per soluzione orale**02 Laxipeg senza aroma, polvere per soluzione orale**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 62765	Categoria di dispensazione: D	Index: 04.08.11	30.05.2023
Composizione	01	macrogolum 4000 9.736 g, acesulfamum kalicum, aromatica, excipients ad pulverem pro 10 g.	
	02	macrogolum 4000 1000 mg ad pulverem pro 1 g.	
Indicazione		costipazione	
Confezione/i	01	007	20 x 10 g bustine D
		008	100 x 10 g bustine D
		009	1 x 200 g barattolo D
	02	004	20 x 10 g bustine D
		005	100 x 10 g bustine D
		006	1 x 200 g barattolo D
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Leucovorin-Teva 50 mg / 5 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung
 02 Leucovorin-Teva 100 mg / 10 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung
 03 Leucovorin-Teva 200 mg / 20 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung
 04 Leucovorin-Teva 300 mg / 30 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung
 05 Leucovorin-Teva 500 mg / 50 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58499	Abgabekategorie: B	Index: 15.01.0.	17.05.2023
Zusammensetzung	01	acidum folinicum 50 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	acidum folinicum 100 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	acidum folinicum 200 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	04	acidum folinicum 300 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 30 ml.	
	05	acidum folinicum 500 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Antidot gegen Folsäure-Antagonisten	
Packung/en	01	002	1 Ampulle(n) B
	02	004	1 Ampulle(n) B
	03	006	1 Ampulle(n) B
	04	008	1 Ampulle(n) B
	05	010	1 Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Levetiracetam Zentiva 250mg, Filmtabletten
02 Levetiracetam Zentiva 500mg, Filmtabletten
03 Levetiracetam Zentiva 1000mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 61516	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	16.05.2023
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 250 mg, povidonum K 30, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearyl is fumaras, Überzug: hypromellosem, macrogolum 6000, talcum, E 171, dimeticonum, methylcellulosum, acidum sorbicum, E 132, pro compresso obducto corresp. natrium 0.6 mg.	
	02	levetiracetamum 500 mg, povidonum K 30, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearyl is fumaras, Überzug: hypromellosem, macrogolum 6000, talcum, E 171, dimeticonum, methylcellulosum, acidum sorbicum, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.2 mg.	
	03	levetiracetamum 1000 mg, povidonum K 30, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearyl is fumaras, Überzug: hypromellosem, macrogolum 6000, talcum, E 171, dimeticonum, methylcellulosum, acidum sorbicum, pro compresso obducto corresp. natrium 2.4 mg.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	008	30 Tablette(n) B
	02	009	20 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
		011	200 Tablette(n) B
		015	100 Tablette(n) HDPE-Flasche B
		016	200 Tablette(n) HDPE-Flasche B
	03	012	30 Tablette(n) B
		013	100 Tablette(n) B
		014	200 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung Primärverpackung, zusätzlich neu bei 500mg: Kunststoffflaschen zu 100 und 200 Filmtabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Levofloxacin Labatec 250 mg, Comprimés pelliculés
02 Levofloxacin Labatec 500 mg, Comprimés pelliculés
 Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 65120	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.8.	30.05.2023
Composition	01	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricum, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, crospovidonum, magnesii stearas, pellicule: hypromellosem, macrogolum 4000, E 110 0.02 mg, E 132, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	02	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricum, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, crospovidonum, magnesii stearas, pellicule: hypromellosem, macrogolum 4000, E 110 0.038 mg, E 132, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Indication		Maladies infectieuses	
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 Lidazon citron, comprimés à sucer

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

N° d'AMM: 54032	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.3.	17.05.2023
Composition	01	cetylpyridinii chloridum 2.50 mg, alcohol 2,4-dichlorobenzylicus 1.20 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 1.00 mg, mannitolum, povidonum K 30, tragacantha, macrogolum 6000, talcum, acidum citricum, saccharinum natricum, natrii cyclamas, magnesii stearas, xylitolum, carmellosum natricum, E 104, aromatica (citron), pro compresso.	
Indication		Affections de la bouche et de la gorge	
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 Lidazon framboise, comprimés à sucer

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

N° d'AMM: 54033	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.3.	17.05.2023
Composition	01	cetylpyridinii chloridum 2.50 mg, alcohol 2,4-dichlorobenzylicus 1.20 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 1.00 mg, mannitolum, povidonum K 30, tragacantha, macrogolum 6000, talcum, acidum citricum, saccharinum natricum, natrii cyclamas, magnesii stearas, xylitolum, carmellosum natricum, E 162, maltodextrinum, aromatica (framboise), pro compresso.	
Indication		Affections de la bouche et de la gorge	
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 Liposic Fluid UD, Augengel

Bausch & Lomb Swiss AG, Industriestrasse 15A, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 58387	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	11.05.2023
Zusammensetzung	01	carbomerum 980 2 mg, excipients ad gelatum 1 g.	
Anwendung		Tränenflüssigkeitsersatz	
Packung/en	01	001	10 zu 0.6 g D
		002	30 zu 0.6 g D
		003	60 zu 0.6 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Logimax 10/100 mg, Retardtabletten
02 Logimax 5/50 mg, Retardtabletten
 RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 52238	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	16.05.2023
Zusammensetzung	01	felodipinum 10 mg, metoprololi succinas 95 mg corresp. metoprololi tartras 100 mg, silica colloidalis anhydrica, ethylcellulosum, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, aluminii natrii silicas, lactosum 56 mg, cellulolum microcristallinum, macrogolglyceroli hydroxystearas 10 mg, E 310, natrii stearylil fumaras, macrogolum 6000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), paraffinum solidum, pro compresso obducto corresp. natrium 15.5 mg.	
	02	felodipinum 5 mg, metoprololi succinas 47.5 mg corresp. metoprololi tartras 50 mg, silica colloidalis anhydrica, ethylcellulosum, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, aluminii natrii silicas, lactosum 42 mg, cellulolum microcristallinum, macrogolglyceroli hydroxystearas 5 mg, E 310, natrii stearylil fumaras, macrogolum 6000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), paraffinum solidum, pro compresso obducto corresp. natrium 11.62 mg.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	048	30 Tablette(n) B
		056	100 Tablette(n) B
	02	013	30 Tablette(n) B
		021	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Losartan HCT axapharm 50/12.5 mg, Filmtabletten
02 Losartan HCT axapharm 100/12.5 mg, Filmtabletten
03 Losartan HCT axapharm 100/25 mg, Filmtabletten
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62109	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	31.05.2023
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 50 mg, hydrochlorothiazidum 12.50 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 111 mg, amyllum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, E 171, E 104, pro compresso obducto corresp. kalium 4.24 mg.	
	02	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 222 mg, amyllum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, E 171, pro compresso obducto corresp. kalium 8.48 mg.	
	03	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 222 mg, amyllum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, E 171, E 104, pro compresso obducto corresp. kalium 8.48 mg.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist/Diuretikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lotio decapans Widmer, Lösung

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: 45272	Abgabekategorie: D	Index: 10.07.0.	04.05.2023
Zusammensetzung	01	resorcinolum 30 mg, acidum salicylicum 20 mg, isopropyl stearate, isopropylis myristas, ethanolum 96 per centum 100 mg, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Schuppene Dermatosen der Kopfhaut	
Packung/en	01	028	100 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lymphoseek 50 mcg, Kit zur Herstellung eines radioaktiven Arzneimittels

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 66824	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.10	04.05.2023
Zusammensetzung	01	tilmanoceptum 50 µg, glycinum, trehalosum dihydricum, stannosi chloridum dihydricum, E 301, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, pro vitro corresp. natrium 3.54 mg.	
Anwendung		Lymphoszintigraphie	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lynparza 100 mg, Filmtabletten**02 Lynparza 150 mg, Filmtabletten**

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66745	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	16.05.2023
Zusammensetzung	01	olaparibum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	olaparibum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) A
		002	112 Tablette(n) A
	02	003	56 Tablette(n) A
		004	112 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Magnesium Sandoz 243, Brausetabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60038	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.1.	26.05.2023
Zusammensetzung	01	magnesii aspartas dihydricus 667.56 mg et magnesii citras 1.23 g corresp. magnesium 243 mg, sorbitolum, aromatica, saccharinum natricum, aspartamum et excipients pro compresso.	
Anwendung		Magnesiumpräparat	
Packung/en	01	003	20 Tablette(n) D
		004	40 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Mefenacid, Filmtabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 49390	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	26.05.2023
Zusammensetzung	03	acidum mefenamicum 500 mg, solani amyllum, lactosum monohydricum 17 mg, carmellosum natricum conexum, povidonum K 25, glycerolum (85 per centum), polysorbatum 80, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, talcum, magnesii stearas, acidum stearicum, silica colloidalis anhydrica, Überzug: acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:1, triethylis citras, triglycerida media, macrogolum 400, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.91 mg.	
Anwendung		Antirheumaticum, Analgeticum	
Packung/en	03	001	5 x 100 Tablette(n) Bündelpackung B
		042	10 Tablette(n) B
		043	30 Tablette(n) B
		044	100 Tablette(n) B
		045	500 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Minerva, Dragées

Berlis AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 56923	Abgabekategorie: B	Index: 07.09.0.	31.05.2023
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 35 µg, cyproteroni acetat 2 mg, lactosum monohydricum 31.115 mg, maydis amyllum, povidonum K 25, talcum, magnesii stearas, Überzug: saccharum 19.371 mg, povidonum K 90, macrogolum 6000, calcii carbonas, talcum, glycerolum (85 per centum), cera montana, E 171, E 172 (flavum), pro compresso.	
Anwendung		Androgenisierungserscheinungen	
Packung/en	01	002	1 x 21 Dragée(s) B
		004	3 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Movicol Chocolat, Pulver

Norgine AG, Werftstrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 59056	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	17.05.2023
Zusammensetzung	01	macrogolum 3350 13.125 g, natrii chloridum 350.7 mg, natrii hydrogenocarbonas 178.5 mg, kalii chloridum 31.7 mg, acesulfamum kalicum, aromatica Schokolade, alcohol benzylicus, benzylis cinnamas, alcohol 4-methoxybenzylicus, ad pulverem pro charta corresp. natrium 186.81 mg.	
Anwendung		Obstipation, Koprostase	
Packung/en	01	003	20 Sachtet(s) B
		004	100 Sachtet(s) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Movicol, Pulver

Norgine AG, Werftstrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 53869	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	01.05.2023
Zusammensetzung	01	macrogolum 3350 13.125 g, natrii chloridum 350.7 mg, natrii hydrogenocarbonas 178.5 mg, kalii chloridum 46.6 mg, acesulfamum kalicum, aromatica Limone und Zitrone, citralum, E 220, ad pulverem pro charta corresp. natrium 186.81 mg.	
Anwendung		Obstipation, Koprostase	
Packung/en	01	017	20 Sachet(s) B
		041	100 Sachet(s) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Movymia, Injektionslösung

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66818	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	04.05.2023
Zusammensetzung	01	teriparatidum ADNr 250 µg, acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, mannitolium, conserv.: metacresolum 3 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Postmenopausale Osteoporose bei Frauen; primäre und hypogonadale Osteoporose bei Männern. Glukokortikoid-induzierte Osteoporose bei Erwachsenen mit erhöhtem Frakturrisiko.	
Packung/en	01	001	1 Stück (Patrone) B
		002	3 Stück (Patrone) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Moxifloxacin Rivopharm, compresse rivestite con film

Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno

N° d'AMM: 62659	Categoria di dispensazione: A	Index: 08.01.8.	31.05.2023
Composizione	01	moxifloxacinum 400 mg ut moxifloxacini hydrochloridum, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, povidonum K 30, magnesii stearas, coperta: macrogolum 3350, talcum, poly(alcohol vinylicus), E 110 160 µg, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium max. 3.78 mg.	
Indicazione		malattie infettive	
Confezione/i	01	004	5 compressa/compresse A
		005	7 compressa/compresse A
		006	10 compressa/compresse A
Osservazione		Conversione del tipo di omologazione: omologazione principale	
Valevole fino al		04.06.2024	

01 Mylotarg 5 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 66879	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	15.05.2023
Zusammensetzung	01	gemtuzumabum ozogamicinum 5 mg, saccharum, dextranum 40, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas, pro vitro corresp. natrium 12.54 mg.	
Anwendung		akute myeloische Leukämie	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: LO1XC05, neu: L01FX02)	
Gültig bis		04.12.2024	

01 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56540	Categoria di dispensazione: B	Index: 05.03.2.	04.05.2023
Composizione	01	natrii chloridum 9 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml, corresp. natrium 0.154 mmol, chloridum 0.154 mmol.	
Indicazione		Apport d'eau et d'électrolytes	
Confezione/i	01	001	10 x 2 ml fiala/fiale B
		002	10 x 5 ml fiala/fiale B
		003	10 x 10 ml fiala/fiale B
		007	5 x 20 ml fiala/fiale B
		008	1 x 50 ml fiala/fiale B
		009	1 x 100 ml fiala/fiale B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Naproxen Mepha 250 mg, Lactab**02 Naproxen Mepha 500 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 51480	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	26.05.2023
Zusammensetzung	01	naproxenum 250 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	naproxenum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	01	015	20 Tablette(n) B
	02	031	10 Tablette(n) B
		058	20 Tablette(n) B
		066	50 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nasivin pur 0,05 %, Spray doseur**02 Nasivin pur 0,01 %, Spray doseur****03 Nasivin pur 0,025 %, Spray doseur**

Procter & Gamble International Operations SA, route de Saint-Georges 47, 1213 Lancy

N° d'AMM: 54613	Catégorie de remise: D	Index: 12.02.1.	30.05.2023
Composition	01	oxymetazolini hydrochloridum 0.5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 230.	
	02	oxymetazolini hydrochloridum 0.1 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 36 guttae.	
	03	oxymetazolini hydrochloridum 0.25 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 230.	
Indication		Rhume	
Conditionnements	01	059	10 ml D
	02	024	5 ml D
	03	032	10 ml D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Nasofan, Nasenspray

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58169	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.3.	25.05.2023
Zusammensetzung	01	fluticasoni propionas 50 µg, conserv.: alcohol phenylethylicus, benzalkonii chloridum, excipients ad suspensionem pro dosi.	
Anwendung		Saisonale Rhinitis und perenniale Rhinitis	
Packung/en	01	002	60 Inhalationen B
		004	120 Inhalationen B
		006	150 Inhalationen B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Neurophyt, Dragées

Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 12136	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.2.	11.05.2023
Zusammensetzung	01	passiflorae extractum ethanolicum siccum 30 mg, DER: 6.2-7.1:1, valerianae extractum ethanolicum siccum 100 mg, DER: 6-7.4:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Nervosität	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Novo-Helisen Depot D. farinae Kombipackung 1-3, Injektionssuspension**04 Novo-Helisen Depot D. farinae Stärke 3, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60608	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	15.05.2023
Zusammensetzung	02	A): acari allergeni extractum (Dermatophagoides farinae) 50 U., aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg. B): acari allergeni extractum (Dermatophagoides farinae) 500 U., aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg. C): acari allergeni extractum (Dermatophagoides farinae) 5000 U., aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	04	acari allergeni extractum (Dermatophagoides farinae) 5000 U., aluminium 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		Nur für den Export bestimmt	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Novo-Helisen Depot D. pteronyssinus Kombipackung 1-3, Injektionssuspension**04 Novo-Helisen Depot D. pteronyssinus Stärke 3, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60609	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	15.05.2023
Zusammensetzung	02	A): acari allergeni extractum (Dermatophagoides pteronyssinus) 50 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): acari allergeni extractum (Dermatophagoides pteronyssinus) 500 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg. C): acari allergeni extractum (Dermatophagoides pteronyssinus) 5000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	04	acari allergeni extractum (Dermatophagoides pteronyssinus) 5000 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		Nur für den Export bestimmt Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nurofen Dolo Junior Erdbeer, Suspension zum Einnehmen

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

Zul.-Nr.: 66365	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	24.05.2023
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 100 mg, polysorbatum 80, glycerolum, maltitolium liquidum 2226 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, xanthani gummi, natrii chloridum, aromatica (Erdbeer) cum propylenglycolum 11.75 mg, saccharinum natricum, domipheni bromidum, aqua, ad suspensionem pro 5 ml corresp. natrium 9.08 mg.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	009 50 ml 010 100 ml 011 150 ml 012 200 ml	D D D D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Nurofen Dolo Junior Orange, Suspension zum Einnehmen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nutraplus, Emulsion zur Anwendung auf der Haut

Galderma SA, Zählerweg 10, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 45188	Abgabekategorie: D	Index: 10.04.0.	17.05.2023
Zusammensetzung	01	ureum 100 mg, glyceroli stearas, macrogoli 100 stearas, carbomerum 940, alcohol cetylicus et stearylicus 5.625 - 6.75 mg, polysorbatum 60, isopropylis palmitas, alcoholes adipis lanae acetylati, E 218 2 mg, propylis parahydroxybenzoas 1 mg, acidum stearicum, vaselinum album, aqua purificata, ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, empfindliche Haut	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Octreotid Labatec 0.2 mg/ml, Solution pour injection

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

N° d'AMM: 65110	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.2.	30.05.2023
Composition	01	octreotidum 0.2 mg ut octreotidi acetat, glycinum, mannitolium, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Analoque de somatostatine	
Conditionnements	01	001 1 x 5 ml flacon(s)	A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Octreotid Labatec 0,05 mg/ml, Solution pour injection**02 Octreotid Labatec 0,1 mg/ml, Solution pour injection****04 Octreotid Labatec 0,5 mg/ml, Solution pour injection**

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

N° d'AMM: 63241	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.2.	30.05.2023
Composition	01	octreotidum 0.05 mg ut, octreotidi acetat, glycinum, mannitolium, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	octreotidum 0.1 mg ut, octreotidi acetat, glycinum, mannitolium, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	octreotidum 0.5 mg ut, octreotidi acetat, glycinum, mannitolium, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Analoque de somatostatine	
Conditionnements	01	001 5 x 1 ml ampoule(s)	A
	02	002 5 x 1 ml ampoule(s)	A
	04	003 5 x 1 ml ampoule(s)	A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Olumiant 2 mg, comprimés pelliculés**02 Olumiant 4 mg, comprimés pelliculés**

Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

N° d'AMM: 66215	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	26.05.2023
Composition	01	Comprimé pelliculé: baricitinibum 2 mg, mannitolum 52 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, pellicule: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, lecithinum ex soja, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto, natrium 0.7608 mg.	
	02	Comprimé pelliculé: baricitinibum 4 mg, mannitolum 50 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, pellicule: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, lecithinum ex soja, color.: E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto, natrium 0.7608 mg.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde / Dermatite atopique / Covid 19 / Alopecia areata	
Conditionnements	01	001	28 comprimé(s) B
	02	002	28 comprimé(s) B
Remarque		Nouvelle indication / indication modifiée (information sur le médicament: date de mise à jour de l'information mai 2023)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Optifen Junior, Suspension zum Einnehmen

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66903	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	26.05.2023
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 100 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 219, propylis parahydroxybenzoas natricus, excipients ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	100 ml B
		002	200 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Paliperidon-Mepha retard 3 mg, Retardtabletten
02 Paliperidon-Mepha retard 6 mg, Retardtabletten
03 Paliperidon-Mepha retard 9 mg, Retardtabletten
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67213	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	30.05.2023
Zusammensetzung	01	paliperidonum 3 mg, macrogolum 200'000, macrogolum 7'000'000, E 321, povidonum K 30, natrii chloridum corresp. natrium 15.75 mg, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, E 172 (rubrum), hydroxypropylcellulosum, Überzug: cellulosi acetas, macrogolum 4000, hypromellosum, E 171, talcum, propylenglycolum, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, pro compresso obducto.	
	02	paliperidonum 6 mg, macrogolum 200'000, macrogolum 7'000'000, E 321, povidonum K 30, natrii chloridum corresp. natrium 15.75 mg, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, E 172 (rubrum), hydroxypropylcellulosum, Überzug: cellulosi acetas, macrogolum 4000, hypromellosum, E 171, talcum, propylenglycolum, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, pro compresso obducto.	
	03	paliperidonum 9 mg, macrogolum 200'000, macrogolum 7'000'000, E 321, povidonum K 30, natrii chloridum corresp. natrium 15.75 mg, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, E 172 (rubrum), hydroxypropylcellulosum, Überzug: cellulosi acetas, macrogolum 4000, hypromellosum, E 171, talcum, propylenglycolum, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	56 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	56 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	56 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Panax Ginseng Pine Brand Extrakt, Tropfen zum Einnehmen

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

Zul.-Nr.: 39971	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	02.05.2023
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	011	50 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pemetrexed Sandoz 100 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
02 Pemetrexed Sandoz 500 mg/20 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
03 Pemetrexed Sandoz 1000 mg/40 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66946	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	04.05.2023
Zusammensetzung	01	pemetrexedum 100 mg, argininum, cysteinum, propylenglycolum, acidum citricum, aqua ad iniectabile, pro vitro.	
	02	pemetrexedum 500 mg, argininum, cysteinum, propylenglycolum, acidum citricum, aqua ad iniectabile, pro vitro.	
	03	pemetrexedum 1000 mg, argininum, cysteinum, propylenglycolum, acidum citricum, aqua ad iniectabile, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Perenterol 250, Polvere per sospensione orale
02 Perenterol 500, Polvere per sospensione orale
 Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 47572	Categoria di dispensazione: B/D	Index: 04.09.0.	23.05.2023
Composizione	01	saccharomyces boulardii cryodesiccatus (Saccharomyces boulardii CNCM I-745) 250 mg corresp. cellulae vivae $2 \cdot 10^9$ CFU, lactosum monohydricum 32.5 mg, fructosum 471.9 mg, silica colloidalis anhydrica, aromatica (Tutti-frutti-Aroma) cum sorbitolum 0.109 mg et maltodextrinum et acaciae gummi, ad pulverem 765 mg, pro charta.	
	02	saccharomyces boulardii cryodesiccatus (Saccharomyces boulardii CNCM I-745) 500 mg corresp. cellulae vivae $4 \cdot 10^9$ CFU, lactosum monohydricum 65.0 mg, fructosum 943.8 mg, silica colloidalis anhydrica, aromatica (Tutti-frutti-Aroma) cum sorbitolum 0.218 mg et maltodextrinum et acaciae gummi, ad pulverem 1530.0 mg, pro charta.	
Indicazione		profilassi e trattamento delle diarree dovute e terapia antibiotica	
Confezione/i	01	001	20 bustina/bustine D
		002	10 x 20 bustina/bustine confezione ospedaliera (10 CO di 20 bustine) D
		029	10 bustina/bustine D
	02	003	14 sacca B
Osservazione		(Modifica o integrazione di un dosaggio, ora: Perenterol 500)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Pevaryl, Crème
 Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 38334	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.4.	10.05.2023
Zusammensetzung	01	econazoli nitras 10 mg, antiox.: E 320, conserv.: E 210, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Dermatomykosen	
Packung/en	01	018	30 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Piroxicam-Mepha 20, Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 50005	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	26.05.2023
Zusammensetzung	02	piroxicamum 20 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum	
Packung/en	02	046	10 Tablette(n) B
		054	30 Tablette(n) B
		062	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Polvac Bäume Kombipackung, Injektionssuspension in einer Fertigspritze**02 Polvac Bäume 2000 SU/0.5 ml, Injektionssuspension in einer Fertigspritze**

Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: 54785	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	23.05.2023
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 300 U. ut pollinis allergeni extractum (Alnus spp.) et pollinis allergeni extractum (Betula spp.) et pollinis allergeni extractum (Corylus spp.), tyrosinum, phenolum, natrii chloridum, glycerolum, dinatrii phosphas dodecahydricus et natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.86 mg.	
		B): pollinis allergeni extractum 800 U. ut pollinis allergeni extractum (Alnus spp.) et pollinis allergeni extractum (Betula spp.) et pollinis allergeni extractum (Corylus spp.), tyrosinum, phenolum, natrii chloridum, glycerolum, dinatrii phosphas dodecahydricus et natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.86 mg.	
		C): pollinis allergeni extractum 2000 U. ut pollinis allergeni extractum (Alnus spp.) et pollinis allergeni extractum (Betula spp.) et pollinis allergeni extractum (Corylus spp.), tyrosinum, phenolum, natrii chloridum, glycerolum, dinatrii phosphas dodecahydricus et natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.86 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum 2000 U. ut pollinis allergeni extractum (Alnus spp.) et pollinis allergeni extractum (Betula spp.) et pollinis allergeni extractum (Corylus spp.), tyrosinum, phenolum, natrii chloridum, glycerolum, dinatrii phosphas dodecahydricus et natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.86 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	011	3 Fertigspritze(n) Basisbehandlung in ansteigenden Konzentrationen A
	02	038	3 Fertigspritze(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Polvac Gräser + Roggen Kombipackung, Injektionssuspension in einer Fertigspritze

02 Polvac Gräser + Roggen 2000 SU/0.5 ml, Injektionssuspension in einer Fertigspritze

Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: 46489

Abgabekategorie: A

Index: 07.13.3.

23.05.2023

Zusammensetzung

01

A):

pollinis allergeni extractum 300 U. ut pollinis allergeni extractum (Agrostis capillaris) et pollinis allergeni extractum (Alopecurus pratensis) et pollinis allergeni extractum (Anthoxanthum odoratum) et pollinis allergeni extractum (Arrhenatherum elatius) et pollinis allergeni extractum (Bromus spp.) et pollinis allergeni extractum (Cynosurus cristatus) et pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) et pollinis allergeni extractum (Secale cereale), tyrosinum, phenolum, natrii chloridum, glycerolum, dinatrii phosphas dodecahydricus et natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.86 mg.

B):

pollinis allergeni extractum 800 U. ut pollinis allergeni extractum (Agrostis capillaris) et pollinis allergeni extractum (Alopecurus pratensis) et pollinis allergeni extractum (Anthoxanthum odoratum) et pollinis allergeni extractum (Arrhenatherum elatius) et pollinis allergeni extractum (Bromus spp.) et pollinis allergeni extractum (Cynosurus cristatus) et pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) et pollinis allergeni extractum (Secale cereale), tyrosinum, phenolum, natrii chloridum, glycerolum, dinatrii phosphas dodecahydricus et natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.86 mg.

C):

pollinis allergeni extractum 2000 U. ut pollinis allergeni extractum (Agrostis capillaris) et pollinis allergeni extractum (Alopecurus pratensis) et pollinis allergeni extractum (Anthoxanthum odoratum) et pollinis allergeni extractum (Arrhenatherum elatius) et pollinis allergeni extractum (Bromus spp.) et pollinis allergeni extractum (Cynosurus cristatus) et pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) et pollinis allergeni extractum (Secale cereale), tyrosinum, phenolum, natrii chloridum, glycerolum, dinatrii phosphas dodecahydricus et natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.86 mg.

	02	pollinis allergeni extractum 2000 U. ut pollinis allergeni extractum (Agrostis capillaris) et pollinis allergeni extractum (Alopecurus pratensis) et pollinis allergeni extractum (Anthoxanthum odoratum) et pollinis allergeni extractum (Arrhenatherum elatius) et pollinis allergeni extractum (Bromus spp.) et pollinis allergeni extractum (Cynosurus cristatus) et pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) et pollinis allergeni extractum (Secale cereale), tyrosinum, phenolum, natrii chloridum, glycerolum, dinatrii phosphas dodecahydricus et natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.86 mg.		
Anwendung		Subkutane Hyposensibilisierung		
Packung/en	01	012	3 Fertigspritze(n) Basisbehandlung in ansteigenden Konzentrationen	A
	02	020	3 Fertigspritze(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Primofenac, Emulsions-Gel

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 50191	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	25.05.2023	
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, carbomerum 940, triglycerida media, macrogoli aether cetostearylicus, alcohol cetylicus 2.5 mg, glycerolum (85 per centum), alcohol isopropylicus, aqua purificata, propylis parahydroxybenzoas 60 µg, E 218 140 µg, ad gelatum pro 1 g.		
Anwendung		Percutanes Antiphlogisticum		
Packung/en	01	028	50 g	D
		036	100 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Protagent SE, Augentropfen

Alcon Switzerland SA, Dammstrasse 21, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 51145	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	26.05.2023	
Zusammensetzung	01	povidonum K 25 20 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Künstliche Tränen		
Packung/en	01	054	20 x 0,4 ml Unidosen	D
		062	80 x 0,4 ml Unidosen	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Protagent, Augentropfen

Alcon Switzerland SA, Dammstrasse 21, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 47598	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	26.05.2023
Zusammensetzung	01	povidonum K 25 20 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Tränenersatz	
Packung/en	01	028	10 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pulmozyme, Inhalationslösung

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

Zul.-Nr.: 52623	Abgabekategorie: B	Index: 03.02.0.	23.05.2023
Zusammensetzung	01	dornasum alfa 2.5 mg, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 2.5 ml.	
Anwendung		Zystische Fibrose, in Kombination mit einer Standardtherapie	
Packung/en	01	014	5 x 6 Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pyrogenium (Pyrogenium-Nosode) C6, Granules**02 Pyrogenium (Pyrogenium-Nosode) C6, Globules**

Boiron SA, 1754 Avry

N° d'AMM: 59667	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	03.05.2023
Composition	01	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: pyrogenium ex sus scrofa domesticus C6 (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum 0.15 g, ad globulos pro 1 g corresp. 20 granula homoeopathica imbuta.	
	02	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: pyrogenium ex sus scrofa domesticus C6 (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum 0.15 g, ad globulos pro 1 g corresp. 200 granula homoeopathica imbuta.	
Indication		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 25, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24)	
Remarque		(Conversion d'une autorisation d'exportation en une autorisation principale)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Resorban, Bronchialcrème

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 30145	Abgabekategorie: D	Index: 03.06.0.	10.05.2023
Zusammensetzung	01	camphora racemica 100 mg, cineolum 70 mg, melaleuca viridiflorae aetheroleum 30 mg, antiox.: E 320, conserv.: phenoxyethanolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei Erkältung	
Packung/en	01	011	30 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rivastigmin Patch Sandoz 5, Transdermales Pflaster
02 Rivastigmin Patch Sandoz 10, Transdermales Pflaster
03 Rivastigmin Patch Sandoz 15, Transdermales Pflaster
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 63164	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	25.05.2023
Zusammensetzung	01	rivastigminum 9 mg, butylis methacrylatis et methylis methacrylatis polymerisatum, acrylic adhesive, int-rac-alpha-tocopherolum, silicone adhesive, dimeticonum, Trägermaterial: poly(ethylenis terephthalas), Drucktinte (Beige): ad praeparationem pro 5 cm ² , cum liberatione 4.6 mg/24h.	
	02	rivastigminum 18 mg, butylis methacrylatis et methylis methacrylatis polymerisatum, acrylic adhesive, int-rac-alpha-tocopherolum, silicone adhesive, dimeticonum, Trägermaterial: poly(ethylenis terephthalas), Drucktinte (Beige): ad praeparationem pro 10 cm ² , cum liberatione 9.5 mg/24h.	
	03	rivastigminum 27 mg, butylis methacrylatis et methylis methacrylatis polymerisatum, acrylic adhesive, int-rac-alpha-tocopherolum, silicone adhesive, dimeticonum, Trägermaterial: poly(ethylenis terephthalas), Drucktinte (Beige): ad praeparationem pro 15 cm ² , cum liberatione 13.3 mg/24h.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	011	30 Pflaster
	02	012	30 Pflaster
		013	60 Pflaster (2 x 30)
	03	014	30 Pflaster
		015	60 Pflaster (2 x 30)
Bemerkung		Umwandlung Zulassungsart: Hauptzulassung	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rivocor 5 mg, compresse
02 Rivocor 10 mg, compresse
 Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno

N° d'AMM: 56397	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.03.0.	30.05.2023
Composizione	01	bisoprololi fumaras 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	bisoprololi fumaras 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indicazione		inibitore dei bettarecettori	
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
		Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		illimitata	

01 Salagen, Filmtabletten
 Norgine AG, Werftstrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 55901	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.4.	30.05.2023
Zusammensetzung	01	pilocarpini hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Xerostomie nach Strahlentherapie bei ORL-Tumoren und bei Sjögren-Syndrom	
Packung/en	01	002	84 Tablette(n)
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sandimmun Neoral 25 mg, Kapseln
02 Sandimmun Neoral 50 mg, Kapseln
03 Sandimmun Neoral 100 mg, Kapseln
04 Sandimmun Neoral 10 mg, Kapseln
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 52656	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	08.05.2023
Zusammensetzung	01	ciclosporinum 25 mg, excipients pro capsula.	
	02	ciclosporinum 50 mg, excipients pro capsula.	
	03	ciclosporinum 100 mg, excipients pro capsula.	
	04	ciclosporinum 10 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	028 50 Kapsel(n)	B
	02	036 50 Kapsel(n)	B
	03	044 50 Kapsel(n)	B
	04	052 60 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sandimmun Neoral, Trinklösung
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 52657	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	08.05.2023
Zusammensetzung	01	ciclosporinum 100 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	016 50 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sandimmun, Infusionskonzentrat
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 44915	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	08.05.2023
Zusammensetzung	01	ciclosporinum 50 mg, macrogol 36 glyceroli riciniolas 650 mg, ethanolum 261 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	014 10 x 5 ml	B
		030 10 x 1 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sativex, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 62644	Abgabekategorie: A+	Index: 01.12.0.	04.05.2023
Zusammensetzung	01	cannabis sativae folii cum flore extractum spissum 3.8-4.4 mg corresp. delta-9-tetrahydrocannabinolum 2.7 mg, cannabis sativae folii cum flore extractum spissum 3.5-4.2 mg corresp. cannabidiolum 2.5 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad solutionem pro dosi. doses pro vase 100. corresp. ethanolum 42-44 % V/V.	
Anwendung		Symptomverbesserung bei Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Spastik aufgrund von Multipler Sklerose	
Packung/en	01	001 1 x 10 ml	A+
		003 3 x 10 ml	A+
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: M03BX, neu: N02BG10) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sativex, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 62644	Abgabekategorie: A+	Index: 01.12.0.	11.05.2023
Zusammensetzung	01	cannabis sativae folii cum flore extractum spissum 3.8-4.4 mg corresp. delta-9-tetrahydrocannabinolum 2.7 mg, cannabis sativae folii cum flore extractum spissum 3.5-4.2 mg corresp. cannabidiolum 2.5 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad solutionem pro dosi. doses pro vase 100. corresp. ethanolum 42-44 % V/V.	
Anwendung		Symptomverbesserung bei Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Spastik aufgrund von Multipler Sklerose	
Packung/en	01	001 1 x 10 ml	A+
		003 3 x 10 ml	A+
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Scandonest 30 mg/ml, Injektionslösung

Materia Medica Maibach AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 38646	Abgabekategorie: B	Index: 13.01.2.	04.05.2023
Zusammensetzung	02	mepivacaini hydrochloridum 30 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 2.467 mg.	
Anwendung		Lokalanästhetikum für die Zahnheilkunde	
Packung/en	02	044 50 x 1.7 ml Patronen	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Selincro, Filmtabletten

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62764	Abgabekategorie: B	Index: 15.02.0.	04.05.2023
Zusammensetzung	01	nalmefenum 18 mg ut nalmefeni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion des Alkoholkonsums bei erwachsenen Patienten mit Alkoholabhängigkeit, deren Alkoholkonsum sich auf einem hohen Risiko-Niveau befindet. Die Behandlung soll durch einen geeignet qualifizierten Arzt und nur als zusätzliche Massnahme in Verbindung mit kontinuierlicher psychosozialer Unterstützung erfolgen.	
Packung/en	01	002	14 Tablette(n) B
		003	28 Tablette(n) B
		004	42 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Septanest adrénalinée 1/100.000, Injektionslösung**04 Septanest adrénalinée 1/200.000, Injektionslösung**

Materia Medica Maibach AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 52327	Abgabekategorie: B	Index: 13.01.2.	30.05.2023
Zusammensetzung	03	articaini hydrochloridum 40 mg, adrenalinum 0.01 mg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, natrii hydroxidum, E 223 0.5 mg, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.76 mg.	
	04	articaini hydrochloridum 40 mg, adrenalinum 0.005 mg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, natrii hydroxidum, E 223 0.5 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.76 mg.	
Anwendung		Lokalanästhetikum der Zahnheilkunde	
Packung/en	03	001	50 x 1,7 ml Patronen B
	04	002	50 x 1,7 ml Patronen B
Bemerkung		(Neue Packungscodes (001/002) aufgrund Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Siccafluid, gel ophtalmique

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

N° d'AMM: 54059	Catégorie de remise: D	Index: 11.08.2.	22.05.2023
Composition	01	carbomerum 974P 2.5 mg, poly(alcohol vinylicus), sorbitolum, lysinum monohydricum, natrii acetat trihydricus, benzalkonii chloridum 60 µg, aqua ad iniectabile ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Substitut de liquide lacrymal	
Conditionnements	01	027	10 g flacon(s) D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Sidroga Harntee, Arzneitee

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 51915	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	12.05.2023
Zusammensetzung	01	betulae folium (Betula pendula Roth, Betula pubescens Ehrh., folium) 0.525 g, urticae folium (Urtica dioica L., Urtica urens L., folium) 0.525 g, equiseti herba (Equisetum arvense L., herba) 0.300 g, phaseoli fructus sine semine (Phaseolus vulgaris L., fructus sine semine) 0.150 g, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Harntreibend bei gereizten Harnwegen sowie unterstützend zum Vorbeugen von Blasen- und Nierensteinen	
Packung/en	01	038	20 x 1,5 g D
Bemerkung		(Präzisierung Anwendungsgebiet, früher: Bei Schmerzen im Bereich von Blase und Harnröhre) (Anpassung der Arzneimittelinformation: Vorsichtsmassnahmen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Simdax 12.5 mg/5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 62463	Abgabekategorie: A	Index: 02.05.2.	04.05.2023
Zusammensetzung	01	levosimendanum 12.5 mg, ethanolum anhydricum 3925.0 mg, povidonum K 12, acidum citricum, ad solutionem pro 5 ml, corresp. ethanolum 98.0 % V/V.	
Anwendung		Akut dekompensierte chronische Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) A
		002	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) A
		003	10 x 5 ml Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

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

Zul.-Nr.: 66670	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	12.05.2023
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	<p>I) Aminosäurenlösung mit Elektrolyten: alaninum 13.9 g, argininum 11.9 g, glycinum 10.9 g, histidinum 3 g, isoleucinum 5 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, calcii chloridum anhydricum 430 mg ut calcii chloridum dihydricum, natrii glycerophosphas 3.5 g, magnesi sulfas anhydricus 920 mg ut magnesi sulfas heptahydricus, kalii chloridum 3.5 g, natrii acetat 2.5 g ut natrii acetat trihydricus, zinci sulfas anhydricus 9.9 mg ut zinci sulfas heptahydricus, 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) Fettemulsion: sojae oleum raffinatum 13.1 g, triglycerida media 13.1 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 65.5 g/l, nitrogenia 10.5 g/l, materia crassa 28.7 g/l, mineralia: natrium 40.8 mmol/l, kalium 30.5 mmol/l, magnesium 5.1 mmol/l, calcium 2.6 mmol/l, phosphas 12.7 mmol/l, zincum 0.04 mmol/l, sulfas 5.1 mmol/l, chloridum 35.6 mmol/l, acetat 125 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml, Corresp. 3700 kJ pro 1 l.</p>
-----------------	----	--

02 I) Aminosäurenlösung mit Elektrolyten:
alaninum 9.3 g, argininum 7.9 g, glycinum 7.3 g, histidinum 2 g,
isoleucinum 3.3 g, leucinum 4.9 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 260 mg, valinum 4.1 g, calcii chloridum anhydricum
290 mg ut calcii chloridum dihydricum, natrii glycerophosphas 2.3 g,
magnesium sulfas anhydricus 620 mg ut magnesium sulfas heptahydricus,
kalii chloridum 2.3 g, natrii acetat 1.6 g ut natrii acetat trihydricus,
zinci sulfas anhydricus 6.6 mg ut zinci sulfas heptahydricus, aqua ad
iniectabile q.s. ad solutionem pro 662 ml.

II) Glukoselösung:

glucosum 85.7 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabile q.s.
ad solutionem pro 204 ml.

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.

I) et II) et III) corresp.:

carbohydrata 84.8 g/l, aminoacida 65.5 g/l, nitrogenia 10.5 g/l, materia
crassa 28.7 g/l, mineralia: natrium 40.8 mmol/l, kalium 30.5 mmol/l,
magnesium 5.1 mmol/l, calcium 2.6 mmol/l, phosphas 12.7 mmol/l,
zincum 0.04 mmol/l, sulfas 5.1 mmol/l, chloridum 35.6 mmol/l, acetat
125 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml, Corresp. 3700 kJ pro
1 l.

Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	001	4 x 1518 ml B
	02	002	4 x 1012 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Solevita neo, Filmtabletten

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 67255	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	02.05.2023
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 900 mg corresp. hypericinum 0.9-2.7 mg, DER: 3-6:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei leichten bis mittelschweren Depressionen	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Solmucol Raffreddore, spray nasale, soluzione

IBSA Institut Biochimique SA, Lugano

N° d'AMM: 55332	Categoria di dispensazione: D	Index: 12.02.1.	25.05.2023
Composizione	01	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg/ml corresp. 50 µg pro dosi, natrii hyaluronas, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, aqua purificata, propylis parahydroxybenzoas natriicus 0.112 mg, E 219 1.03 mg, natrii dehydroacetatas ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 100.	
Indicazione		rinite	
Confezione/i	01	002	10 ml
Osservazione		(Revoca del dosaggio 02: Rhinostop 25, Spray) (Modifica del nome del preparato, precedentemente: Rhinostop, Spray)	D
Valevole fino al		illimitata	

01 Spersadex mono 0.1%, Augentropfen

OmniVision AG, Zentralstrasse 100, 8212 Neuhausen am Rheinflall

Zul.-Nr.: 31069	Abgabekategorie: A	Index: 11.06.1.	22.05.2023
Zusammensetzung	01	dexamethasoni natrii phosphas 1 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nicht infizierte Augenentzündungen	
Packung/en	01	025	5 ml
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	A
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Spersallerg, collyre

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

N° d'AMM: 37272	Catégorie de remise: D	Index: 11.06.2.	22.05.2023
Composition	01	antazolini hydrochloridum 0.5 mg, tetryzolini hydrochloridum 0.4 mg, benzalkonii chloridum 50 µg, hypromellose, natrii chloridum, acidum hydrochloridum dilutum ad pH, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Allergies conjonctivales	
Conditionnements	01	019	10 ml
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	D
Valable jusqu'au		illimité	

01 Spiolto Respimat 2.5 mcg / 2.5 mcg, Lösung zur Inhalation (wiederverwendbar)

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

Zul.-Nr.: 67352	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	30.05.2023
Zusammensetzung	01	tiotropium 2.5 µg ut tiotropii bromidum monohydricum, olodaterolum 2.5 µg ut olodateroli hydrochloridum, benzalkonii chloridi solutio corresp. benzalkonii chloridum 1.1 µg, dinatrii edetas, acidum hydrochloridum, aqua purificata ad solutionem pro dosi, doses pro vase 60, nitrogenium.	
Anwendung		COPD	
Packung/en	01	001	1 Stück à 60 Hübe
		002	3 Stück à 60 Hübe
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	B
Gültig bis		unbegrenzt	B

01 Talcid, Kautabletten

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 47588	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	04.05.2023
Zusammensetzung	01	hydrotalcitum 500 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tasmar 100 mg, Filmtabletten

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 54055	Abgabekategorie: A	Index: 01.08.0.	09.05.2023
Zusammensetzung	01	tolcaponium 100 mg, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcristallinum, povidonum K 30, carboxymethylamylum natricum A, lactosum monohydricum 7.5 mg, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, talcum, ethylcellulosum, triacetinum, natrii laurilsulfas, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.43 mg.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) Blister A
		013	30 Tablette(n) Braunglasflaschen A
		021	100 Tablette(n) Braunglasflaschen A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tavanic i.v. 500, solution pour perfusion**02 Tavanic i.v. 250, solution pour perfusion**

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

N° d'AMM: 54366	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.8.	04.05.2023
Composition	01	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	02	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	019	1 x 100 ml flacon(s) A
	02	027	1 x 50 ml flacon(s) A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

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

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

N° d'AMM: 54365	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.8.	04.05.2023
Composition	01	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	012	5 comprimé(s) A
		020	7 comprimé(s) A
		039	10 comprimé(s) A
	02	047	5 comprimé(s) A
		055	7 comprimé(s) A
		063	10 comprimé(s) A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

02 Tears Naturale, Augentropfen

Alcon Switzerland SA, Dammstrasse 21, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 40512	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	11.05.2023
Zusammensetzung	02	dextranum 70 1 mg, hypromellosum 3 mg, borax, natrii chloridum, kalii chloridum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua purificata, polyquaternium-1, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Künstliche Tränenflüssigkeit	
Packung/en	02	039	10 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Tebokan 120, Filmtabletten**04 Tebokan 240, Filmtabletten**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 54534	Abgabekategorie: B	Index: 02.97.0.	02.05.2023
Zusammensetzung	03	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum (Ginkgo biloba L., folium) 120 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 26.4-32.4 mg, ginkgolidae A, B et C 3.36-4.08 mg et bilobalidum 3.12-3.84 mg, DER: 35-67:1, Auszugsmittel acetonum 60% (m/m), lactosum monohydricum 68.25 mg, cellulolum microcristallinum, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.65 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 1500, E 172 (flavum), E 171, talcum, simeticonum, silica colloidalis anhydrica, macrogoli 5 aether stearylicus, E 200, pro compresso obducto.	
	04	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum (Ginkgo biloba L., folium) 240 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 52.8-64.8 mg, ginkgolidae A, B et C 6.72-8.16 mg et DER: 35-67:1, bilobalidum 6.24-7.68 mg, Auszugsmittel acetonum 60% (m/m), natrium 6.6 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nachlassender geistiger Leistungsfähigkeit; bei Claudicatio intermittens; bei Vertigo und Tinnitus	
Packung/en	03	045	90 Tablette(n) B
		046	120 Tablette(n) B
	04	004	30 Tablette(n) B
		005	60 Tablette(n) B
		006	90 Tablette(n) B
		007	120 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 240mg: 120 Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tecartus

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

Zul.-Nr.: 67884	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	30.05.2023
Zusammensetzung	01	Beutel: brexucaptagenum autoleucelum (Jeder patientenspezifische Einzel-Infusionsbeutel enthält eine Dispersion von Anti-CD19-CAR-T-Zellen in ca. 68 ml für eine Zieldosis von 2×10^6 Anti-CD19-CAR-positiven, lebensfähigen T-Zellen/kg Körpergewicht (Spanne: $1,0 \times 10^6$ – $2,0 \times 10^6$ Zellen/kg), mit maximal 2×10^8 Anti-CD19-CAR-positiven, lebensfähigen T-Zellen) $1,0 \times 10^6$ – $2,0 \times 10^6$ Zellen/KG/68 ml, CryoStor CS10, natrii chloridi solutio 9 g/L, albuminum humanum (25%), pro praeparatione.	
Anwendung		Mantelzell-Lymphom: TECARTUS wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidiviertem oder refraktärem Mantelzell-Lymphom (MCL) nach zwei oder mehr systemischen Therapien, die einen Bruton-Tyrosinkinase-(BTK-)Inhibitor einschliessen. Akute lymphoblastische Leukämie: TECARTUS wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidivierter oder refraktärer akuter lymphoblastischer B-Vorläuferzell-Leukämie (akute lymphoblastische Leukämie, ALL) nach zwei oder mehr systemischen Therapien.	
Packung/en	01	001	1 Beutel Ethylenvinylacetat-Beutel für die Kryolagerung mit einem versiegeltenzusätzlichen Schlauch und zwei Spike-Port-Adaptoren. A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: Noch nicht zugewiesen, neu: L01XL06)	
Gültig bis		24.08.2026	

01 Telmisartan-Mepha 40mg, Tabletten**02 Telmisartan-Mepha 80mg, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62921	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	09.05.2023
Zusammensetzung	01	telmisartanum 40 mg, excipiens pro compresso.	
	02	telmisartanum 80 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	009	30 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
	02	011	30 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tostran 20 mg/g, transdermales Gel

Cederberg GmbH, Neuhofweg 4, 4102 Binningen

Zul.-Nr.: 57959	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.4.	23.05.2023
Zusammensetzung	01	testosteronum 20 mg, propylenglycolum, antiox.: E 321, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Männlicher Hypogonadismus	
Packung/en	01	007 1 x 60 g Gel	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Tracutil, Zusatzampullen für Infusionslösungen

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 48822	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	31.05.2023
Zusammensetzung	02	ferrum 1.95 mg ut ferrosi chloridum tetrahydricum, zincum 3.27 mg ut zinci chloridum, manganum 0.55 mg ut mangani chloridum tetrahydricum, cuprum 0.76 mg ut cupri chloridum dihydricum, chromium 10 µg ut chromii(III) chloridum hexahydricum, selenium 20 µg ut natrii selenis pentahydricus, molybdenum 10 µg ut natrii molybdas dihydricus, iodidum 0.13 mg ut kalii iodidum, fluoridum 0.57 mg ut natrii fluoridum, natrium 0.71 mg ut natrii selenis pentahydricus et natrii molybdas dihydricus et natrii fluoridum, kalium 30 µg ut kalii iodidum, chloridum 11.9 mg ut ferrosi chloridum tetrahydricum et zinci chloridum et mangani chloridum tetrahydricum et cupri chloridum dihydricum et chromii(III) chloridum hexahydricum et acidum hydrochloridum concentratum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml, Corresp., ferrum 35 µmol, zincum 50 µmol, manganum 10 µmol, cuprum 12 µmol, chromium 0.2 µmol, molybdenum 0.1 µmol, selenium 0.3 µmol, fluoridum 30 µmol, chloridum 336 µmol, iodidum 1 µmol, natrium 30.8 µmol, kalium 1 µmol.	
Anwendung		Ergänzung von Spurenelementen bei parenteraler Ernährung	
Packung/en	02	010 5 x 10 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Trazimera 150 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Trazimera 440 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 66975	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	03.05.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: trastuzumabum 150 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 20, saccharum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: trastuzumabum 440 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 20, saccharum, pro vitro. Solvens: alcohol benzylicus 220 mg, aqua ad iniectabile, pro vitro.	
Anwendung		Metastasiertes Mammakarzinom, Mammakarzinom im Frühstadium, Magenkarzinom und Karzinom des gastroösophagealen Übergangs	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
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: 52526	Catégorie de remise: D	Index: 03.02.0.	05.05.2023
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 radice 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		(Renouvellement de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Truxima 100 mg/10 ml, solution à diluer pour perfusion**02 Truxima 500 mg/50 ml, solution à diluer pour perfusion**

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

N° d'AMM: 66648	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	16.05.2023
Composition	01	rituximabum 100 mg, natrii chloridum, trinatrii citras dihydricus, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 52.6 mg.	
	02	rituximabum 500 mg, natrii chloridum, trinatrii citras dihydricus, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml corresp. natrium 263.2 mg.	
Indication		Lymphome non hodgkinien, polyarthrite rhumatoïde, vascularite associée aux ANCA	
Conditionnements	01	001	2 flacon(s) A
	02	002	1 flacon(s) A
Remarque		(Changement de code ATC, anciennement: L01XC02, nouveau: L01FA01)	
Valable jusqu'au		05.09.2023	

01 Varitect CP, Lösung zur intravenösen Injektion

Biotest (Schweiz) AG, Schützenstrasse 17, 5102 Rapperswil

Zul.-Nr.: 59451	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	16.05.2023
Zusammensetzung	01	immunoglobulinum humanum varicellae 25 U.I. corresp. proteina plasmatis humani 50 mg ex illo immunoglobulinum humanum normale (IgG1: ca. 62 %, IgG2: ca. 33 %, IgG3: ca. 3 %, IgG4: ca. 2 %) 96 %, immunoglobulinum humanum A max. 2 mg, glycinum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		passive Immunisierung gegen Varizellen	
Packung/en	01	001	125 I.E. 1 Vial zu 5 ml (125 IE) B
		002	500 I.E. 1 Vial zu 20 ml (500 IE) B
		003	1250 I.E. 1 Vial zu 50 ml (1250 IE) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Veractiv Magnesium Classic, comprimés effervescents

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

N° d'AMM: 54805	Catégorie de remise: D	Index: 07.02.1.	30.05.2023
Composition	01	magnesii aspartas dihydricus 2.43 g corresp. magnesium 7.5 mmol, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Indication		Préparation à base de magnésium	
Conditionnements	01	005	30 comprimé(s) D
		006	60 comprimé(s) D
Remarque		(Modification du nom de la préparation, anciennement: Magnesium Vital Classic 7.5 mmol, comprimés effervescents)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Veractiv Magnesium Complex, capsules

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

N° d'AMM: 46111	Catégorie de remise: D	Index: 07.02.1.	30.05.2023
Composition	01	magnesium 30.55 mg ut magnesii aspartas dihydricus et magnesii orotas dihydricus et magnesii glycerophosphas et magnesii glutamas tetrahydricus et magnesii chloridum 4.5-hydricum, kaolinum ponderosum, amyllum pregelificatum, magnesii stearas, talcum, matériel de la capsule: gelatina, E 171, E 132, pro capsula.	
Indication		Préparation à base de magnésium	
Conditionnements	01	003	40 capsule(s) D
		004	100 capsule(s) D
Remarque		(Modification du nom de la préparation, anciennement: Magnesium Vital Complex 1.25 mmol, capsules)	
Valable jusqu'au		15.12.2024	

01 Vertigoheel, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 41461	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	30.05.2023
Zusammensetzung	01	ambra grisea (HAB) D6 10.0 g, conium maculatum (HAB) D3 10.0 g, cocculus (Ph.Eur.Hom.) D4 70.0 g, petroleum rectificatum (HAB) D8 10.0 g ad solutionem pro 100 g, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Schwindel verschiedener Ursachen (besonders arteriosklerotisch bedingter) und Reisekrankheiten.	
Packung/en	01	012	30 ml D
		020	100 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vesanoid, Weichkapseln

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

Zul.-Nr.: 52775	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	09.05.2023
Zusammensetzung	01	tretinoinum 10 mg, sojæ oleum, excipients pro capsula.	
Anwendung		akute Promyelozytenleukämie	
Packung/en	01	019	100 Kapsel(n) A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung) (Änderung ATC-Code, früher: L01XX14, neu: L01XF01) sojæ oleum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Soja	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Viscotears SDU, Augengel Einzeldosen

Bausch & Lomb Swiss AG, Industriestrasse 15A, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 56087	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	09.05.2023
Zusammensetzung	01	carbomerum 980 2 mg, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Tränenflüssigkeitsersatz	
Packung/en	01	002	30 x 0,6 g D
Bemerkung		Erneute Zulassung und Erneuerung	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Visipaque 270 mg/ml, Injektionslösung**03 Visipaque 320 mg/ml, Injektionslösung**

GE Healthcare AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 52228	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	08.05.2023
Zusammensetzung	02	iodixanolum 550 mg corresp. iodum 270 mg, trometamolium, natrii calcii edetas, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.76 mg.	
	03	iodixanolum 652 mg corresp. iodum 320 mg, trometamolium, natrii calcii edetas, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.45 mg.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Packung/en	02	093	1 x 20 ml Injektionsflasche B
		107	10 x 20 ml Injektionsflaschen B
		409	1 x 100 ml Polypropylenflasche Screw cap B
		417	10 x 100 ml Polypropylenflasche Screw cap B
		425	1 x 200 ml Polypropylenflasche Screw cap B
		433	10 x 200 ml Polypropylenflasche Screw cap B
		441	1 x 500 ml Polypropylenflasche Screw cap B
		468	6 x 500 ml Polypropylenflasche Screw cap B
		530	1 x 50 ml Polypropylenflasche Screw cap B
		538	10 x 50 ml Polypropylenflasche Screw cap B
	03	182	1 x 20 ml Injektionsflasche B
		190	10 x 20 ml Injektionsflaschen B
		476	1 x 100 ml Polypropylenflasche Screw cap B
		484	10 x 100 ml Polypropylenflasche Screw cap B
		492	1 x 200 ml Polypropylenflasche Screw cap B
		506	10 x 200 ml Polypropylenflasche Screw cap B
		514	1 x 500 ml Polypropylenflasche Screw cap B
		522	6 x 500 ml Polypropylenflasche Screw cap B
		546	1 x 50 ml Polypropylenflasche Screw cap B
		554	10 x 50 ml Polypropylenflasche Screw cap B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vitamin B1/6/12-Acino, Injektionslösung

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62736	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.4.	05.05.2023
Zusammensetzung	01	thiamini hydrochloridum 100 mg, pyridoxini hydrochloridum 100 mg, cyanocobalaminum 1 mg, kalii cyanas, alcohol benzylicus 30 mg, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 3 ml corresp. natrium ca. 25 mg et kalium 0.15 mg.	
Anwendung		Vitamin B1, B6, B12-Präparat	
Packung/en	01	003	5 Ampulle(n) B
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart: neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vitamin B12 Amino, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 30219	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.2.	22.05.2023
Zusammensetzung	01	cyanocobalaminum 1 mg, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.79 mg.	
Anwendung		Perniziöse Anämie; nachgewiesener Mangel an Vitamin B12	
Packung/en	01	031	100 x 1 ml Ampulle(n) B
		058	10 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vitrakvi 25 mg, Kapseln**02 Vitrakvi 100 mg, Kapseln**

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 67281	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	04.05.2023
Zusammensetzung	01	larotrectinibum 25 mg ut larotrectinibi sulfas, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, E 132, E 171, propylenglycolum, dimeticonum 1000, pro capsula.	
	02	larotrectinibum 100 mg ut larotrectinibi sulfas, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, E 132, E 171, propylenglycolum, dimeticonum 1000, pro capsula.	
Anwendung		Behandlung von soliden Tumoren mit NTRK (neurotrophe Tyrosin-Rezeptor-Kinase)-Genfusion	
Packung/en	01	001	56 Kapsel(n) A
	02	002	56 Kapsel(n) A
Bemerkung		Verlängerung der befristeten Zulassung Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		15.04.2024	

01 Vitrakvi 20 mg/ml, Lösung zum Einnehmen

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 67282	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	04.05.2023
Zusammensetzung	01	larotrectinibum 20 mg ut larotrectinibi sulfas, acidum citricum, maltodextrinum, triethylis citras, aromatica (Erdbeer) cum alcohol benzylicus, propylenglycolum, hydroxypropylbetadexum 174.6 mg, E 211 2 mg, natrii citras dihydricus, sucralosum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium max. 4.17 mg.	
Anwendung		Behandlung von soliden Tumoren mit NTRK (neutrophe Tyrosin-Rezeptor-Kinase)-Genfusion	
Packung/en	01	002	100 ml A
Bemerkung		Verlängerung der befristeten Zulassung Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		15.04.2024	

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

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 58654	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	09.05.2023
Zusammensetzung	01	ambrisentanum 5 mg, lactosum monohydricum 95 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.35 mg, magnesi stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, macrogolum 3350, lecithinum ex soja, E 171, E 129 0.105 mg, pro compresso obducto.	
	02	ambrisentanum 10 mg, lactosum monohydricum 90 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.35 mg, magnesi stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, macrogolum 3350, lecithinum ex soja, E 171, E 129 0.4487 mg, pro compresso obducto.	
Anwendung		Pulmonale arterielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
	02	002	30 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Voltaren Ophtha SDU, Augentropfen (Monodosen)

OmniVision AG, Zentralstrasse 100, 8212 Neuhausen am Rheinflall

Zul.-Nr.: 52757	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.3.	22.05.2023
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 1 mg, acidum boricum, macrogolglyceroli ricinoleas 50 mg, trometamololum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer zur lokalen Anwendung am Auge	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Xylometazolin STADA 0,1%, Nasenspray**02 Xylometazolin STADA 0,05%, Nasenspray**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 61376	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.1.	25.05.2023
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg/ml corresp. 0.14 mg pro dosi, dinatrii edetas, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, sorbitolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase ca. 107.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg/ml corresp. 0.035 mg pro dosi, glycerolum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase ca. 143.	
Anwendung		Nasenschleimhautentzündung	
Packung/en	01	004	15 ml D
	02	005	10 ml D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Nasenspray Neo Spirig HC, Dosierspray)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Yescarta

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

Zul.-Nr.: 66986	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	25.10.2022
Zusammensetzung	01	Beutel: axicabtagenum ciloleucelum Zelldispersion von 0.4 – 2 x 10e8 Zellen/Einzel-Infusionsbeutel (68 ml), natrii chloridum, albuminum humanum, CryoStor CS10 34 ml corresp. dimethylis sulfoxidum 5 % V/V, ad praeparationem pro.	
Anwendung		YESCARTA ist eine gegen CD19 gerichtete, genetisch modifizierte autologe T-Zell-Immuntherapie und wird angewendet bei erwachsenen Patienten zur Behandlung von <ul style="list-style-type: none"> •diffusem grosszelligem B-Zell-Lymphom (DLBCL) oder High-Grade-B-Zell-Lymphom (HGBL), das auf die Erstlinien-Chemoimmuntherapie refraktär ist oder innerhalb von 12 Monaten nach der Erstlinien-Chemoimmuntherapie rezidiert •rezidiertem oder refraktärem (r/r) DLBCL oder primärem mediastinalem grosszelligem B-Zell-Lymphom (PMBCL) nach zwei oder mehr systemischen Therapielinien. •YESCARTA wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidiertem oder refraktärem follikulärem Lymphom (FL) nach drei oder mehr systemischen Therapielinien. 	
Packung/en	01	001 68ml Beutel YESCARTA® wird in einem Ethylenvinylacetat-Beutel für die Kryolagerung geliefert.	A
Gültig bis		16.04.2024	

01 Zejula 100 mg, Kapseln

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 66763	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	22.05.2023
Zusammensetzung	01	Kapsel: niraparibum 100 mg ut niraparibi tosilas monohydricus, color.: E 133, E 127, E 102, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001 56 Kapsel(n) 002 84 Kapsel(n) 003 28 Kapsel(n)	A A A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zerbaxa 1.5 g, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 65472	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	24.05.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: ceftolozanum 1000 mg ut ceftolozani sulfas, tazobactamum 500 mg ut tazobactamum natricum, acidum citricum, natrii chloridum, argininum, pro vitro corresp. natrium 230 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 10 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information März 2023)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zinkokehl D3, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50233	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	30.05.2023
Zusammensetzung	01	zinci gluconas D3 0.08 ml, corresp. ethanolum 20 % V/V, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei nervöser Erschöpfung und Muskelkrampf.	
Packung/en	01	014	30 ml D
		022	100 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher. Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zolmitriptan Spirig 2.5, Schmelztabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62789	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	25.05.2023
Zusammensetzung	01	zolmitriptanum 2.5 mg, saccharinum natricum, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit und ohne Aura	
Packung/en	01	001	2 Tablette(n) B
		002	6 Tablette(n) B
		003	12 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zolmitriptan Spirig HC 2.5, Tabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62790	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	25.05.2023
Zusammensetzung	01	zolmitriptanum 2.5 mg, saccharinum natricum, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	001	3 Tablette(n) B
		002	6 Tablette(n) B
		003	12 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Baytril 10% ad us. vet., Arzneimittelvormischung (flüssig) für Hühner, Truten und Kaninchen

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 58995	Abgabekategorie: A	Index:	03.05.2023
Zusammensetzung	01	enrofloxacinum 100.00 mg, kalii hydroxidum, alcohol benzylicus 14.00 mg, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Arzneimittelvormischung (Antibiotikum) für Hühner, Truten und Kaninchen	
Packung/en	01	002	100 ml (mit Messbecher) A
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 1000 ml)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Benakor F 2.5 mg ad us. vet., Tabletten**02 Benakor F 5 mg ad us. vet., Tabletten****03 Benakor F 20 mg ad us. vet., Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 58611	Abgabekategorie: B	Index:	22.05.2023
Zusammensetzung	01	benazeprili hydrochloridum 2.5 mg, arom.: natrii cyclamas, excipiens pro compresso.	
	02	benazeprili hydrochloridum 5 mg, arom.: natrii cyclamas, excipiens pro compresso.	
	03	benazeprili hydrochloridum 20 mg, arom.: natrii cyclamas, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	002	2 x 14 Tablette(n) B
		004	7 x 14 Tablette(n) B
	02	006	2 x 14 Tablette(n) B
		008	7 x 14 Tablette(n) B
	03	010	2 x 14 Tablette(n) B
		012	7 x 14 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bovilis Bravoxin 10 ad us. vet., Injektionssuspension für Rinder und Schafe

MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 1728	Abgabekategorie: B	Index:	01.05.2023
Zusammensetzung	01	Clostridium (C.) perfringens type A alpha toxoid \geq 0.5 U., Clostridium (Cl.) perfringens type B and C, β toxoid \geq 18.2 U., Clostridium (Cl.) perfringens type D, ϵ toxoid \geq 5.3 U., Clostridium chauvoei, full culture, inactivated \geq 90 U., Clostridium (Cl.) novyi Toxoid \geq 3.8 U., Clostridium (Cl.) septicum toxoid \geq 4.6 U., Clostridium (Cl.) tetani toxoid \geq 4.9 U., Clostridium (Cl.) sordellii toxoid \geq 4.4 U., Clostridium (Cl.) haemolyticum toxoid \geq 17.4 U., alumen 3.026 - 4.094 ppm, formaldehydum, thiomersalum, natrii chloridum, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Inaktivierter bakterieller Impfstoff gegen Clostridien bei Rindern und Schafen	
Packung/en	01	001	50 ml Flexipackflasche B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bovilis Ringvac ad us. vet., Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Rinder

MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 1594	Abgabekategorie: B	Index:	04.05.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: Trichophyton verrucosum, strain LTF-130, live attenuated $\geq 9 \times 10^6$ et $\leq 21 \times 10^6$ U., gelatina, saccharum, aqua purificata. Solvens: natrii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Attenuierter Lebendimpfstoff gegen Trichophyton verrucosum bei Rindern	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bupaq ad us. vet., Injektionslösung

Streuli Tiergesundheit AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 63081	Abgabekategorie: A+	Index:	15.05.2023
Zusammensetzung	01	buprenorphinum 0.3 mg ut buprenorphini hydrochloridum, glucosum monohydricum, conserv.: chlorocresolum 1.35 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001	10 ml A+
		002	5 x 10 ml A+
		003	10 x 10 ml A+
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Buscopan compositum ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 35186	Abgabekategorie: B	Index:	09.05.2023
Zusammensetzung	01	scopolamini butylbromidum 4 mg, metamizolum natricum monohydricum 500 mg, acidum tartaricum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Spasmolytikum, Analgetikum für Pferde, Rinder, Schweine und Hunde	
Packung/en	01	018	100 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dinalgen 150 mg ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 63082	Abgabekategorie: B	Index:	17.05.2023
Zusammensetzung	01	ketoprofenum 150 mg, argininum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Antipyretikum, Analgetikum für Rinder, Schweine und Pferde	
Packung/en	01	007	100 ml B
		008	10 x 100 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Enteran ad us. vet., Pulver

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

Zul.-Nr.: 27435	Abgabekategorie: A	Index:	16.05.2023
Zusammensetzung	01	neomycinum 36 mg ut neomycini sulfas, phthalylsulfathiazolum 250 mg, tanninum albuminatum 20 mg, kaolinum ponderosum q.s. ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Antibiotikum / Chemotherapeutikum für Darminfektionen bei Schweinen, Kälbern und Lämmern	
Packung/en	01	025	10 x 10 g Beutel A
		033	500 g A
		068	5 kg A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Eurican Herpes 205 ad us. vet., Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Hunde

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

Zul.-Nr.: 1604	Abgabekategorie: B	Index:	08.05.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: Canine Herpesvirus Antigen (strain F205), inactivated 0.3-1.75 µg, pro vitro. Suspension: paraffinum perliquidum 224.8-244.1 mg, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Inaktivierter Impfstoff gegen das Canine Herpesvirus bei Hunden	
Packung/en	01	001	1 Dose Lyophilisat und 1 Ampulle mit 1 ml Lösungsmittel B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Excenel 1 g ad us. vet., Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung für Rinder und Schweine
 Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

Zul.-Nr.: 51318	Abgabekategorie: A	Index:	31.05.2023
Zusammensetzung	01	ceftiofurum 1 g ut ceftiofurum natricum, kalii dihydrogenophosphas, natrii hydroxidum, pro vitro.	
Anwendung		Breitspektrum-Cephalosporin für Rinder und Schweine	
Packung/en	01	013	1 g Pulver A
Bemerkung		(Streichung Lösungsmittel)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Frontline Combo Spot-on Hunde S ad us. vet., Lösung
02 Frontline Combo Spot-on Hunde M ad us. vet., Lösung
03 Frontline Combo Spot-on Hunde L ad us. vet., Lösung
04 Frontline Combo Spot-on Hunde XL ad us. vet., Lösung
 Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel

Zul.-Nr.: 56045	Abgabekategorie: B	Index:	02.05.2023
Zusammensetzung	01	fipronilum 67 mg, (S)-methoprenum 60.3 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.67 ml.	
	02	fipronilum 134 mg, (S)-methoprenum 120.6 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 1.34 ml.	
	03	fipronilum 268 mg, (S)-methoprenum 241.2 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 2.68 ml.	
	04	fipronilum 402 mg, (S)-methoprenum 361.8 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 4.02 ml.	
Anwendung		Insektizide und akarizide Lösung zum Auftropfen bei Hunden	
	01	Insektizide und akarizide Lösung zum Auftropfen bei Hunden bis 10kg	
	02	Insektizide und akarizide Lösung zum Auftropfen bei Hunden von mehr als 10kg bis 20kg	
	03	Insektizide und akarizide Lösung zum Auftropfen bei Hunden von mehr als 20kg bis 40kg	
	04	Insektizide und akarizide Lösung zum Auftropfen bei Hunden bei mehr als 40kg bis 60kg	
Packung/en	01	002	0.67 ml 3 Pipetten B
	02	004	1.34 ml 3 Pipetten B
	03	006	2.68 ml 3 Pipetten B
	04	008	4.02 ml 3 Pipetten B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Gallivac IB88 ad us. vet., attenuierter Lebendimpfstoff für Hühner, Lyophilisat zur Verabreichung als Spray nach Auflösung

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

Zul.-Nr.: 1574	Abgabekategorie: B	Index:	04.05.2023
Zusammensetzung	01	infectious bronchitis virus (IBV), strain CR88121, live attenuated 10 ^{4.0} - 10 ^{5.3} U., caseinum hydrolysatum, mannitolium, natrii hydroxidum, pro dosi.	
Anwendung		Attenuierter Lebendimpfstoff gegen das Aviäre Infektiöse Bronchtisvirus bei Hühnern	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Inflacam 0.5 mg/ml ad us. vet., orale Suspension für Katzen

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 66776	Abgabekategorie: B	Index:	24.05.2023
Zusammensetzung	01	meloxicamum 0.5 mg, glycerolum, acidum citricum monohydricum, xanthani gummi, povidonum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii benzoas 1.5 mg, simeticonum, aromatica (honey flavour), silica colloidalis anhydrica, aqua purificata, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Katzen	
Packung/en	01	001 10 ml mit Dosierspritze 002 15 ml mit Dosierspritze 003 3 ml mit Dosierspritze 004 5 ml mit Dosierspritze	B B B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Ketanarkon 100 ad us. vet., Injektionslösung

Streuli Tiergesundheit AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 49556	Abgabekategorie: B	Index:	23.05.2023
Zusammensetzung	02	ketaminum 100 mg ut ketamini hydrochloridum, conserv.: benzethonii chloridum 0.1 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anästhetikum für Nutz- und Heimtiere	
Packung/en	02	012 10 ml 039 10 x 10 ml 047 50 ml 128 10 x 50 ml	B B B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Marfloquin 10% ad us. vet., Injektionslösung für Rinder, Kälber und Schweine

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62436	Abgabekategorie: A	Index:	10.05.2023
Zusammensetzung	02	marbofloxacinum 100.00 mg, d-glucono-1,5-lactonum, dinatrii edetas, metacresolum 2.00 mg, thioglycerolum 1.00 mg, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1.00 ml.	
Anwendung		Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Rinder, Kälber und Schweine	
Packung/en	02	003 50 ml	A
		004 100 ml	A
		005 250 ml	A
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke Marfloquin 2% ad us. vet., Injektionslösung für Rinder, Kälber und Schweine)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Marfloquin 5 mg ad us. vet., teilbare Tabletten**02 Marfloquin 20 mg ad us. vet., teilbare Tabletten****03 Marfloquin 80 mg ad us. vet., teilbare Tabletten**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62972	Abgabekategorie: A	Index:	01.05.2023
Zusammensetzung	01	marbofloxacinum 5 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	marbofloxacinum 20 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	03	marbofloxacinum 80 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung	01	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Katzen und Hunde	
	02	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Hunde	
	03	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Hunde	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	A
		002 100 Tablette(n)	A
	02	003 10 Tablette(n)	A
		004 100 Tablette(n)	A
	03	005 12 Tablette(n)	A
		006 72 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Medesedan ad us. vet., Injektionslösung für Pferde und Rinder

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 58444	Abgabekategorie: B	Index:	09.05.2023
Zusammensetzung	01	detomidini hydrochloridum 10.0 mg, E 218 1.0 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sedativum und Analgetikum für Pferde und Rinder	
Packung/en	01	001 5 ml	B
		003 20 ml	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Metacam 15 mg/ml ad us. vet., Suspension

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

Zul.-Nr.: 56764	Abgabekategorie: B	Index:	09.05.2023
Zusammensetzung	01	meloxicamum 15 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, conserv.: E 211, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Pferde	
Packung/en	01	001	100 ml B
		003	250 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Metacox ad us. vet., orale Suspension für Hunde

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

Zul.-Nr.: 58801	Abgabekategorie: B	Index:	08.05.2023
Zusammensetzung	01	meloxicamum 1.5 mg, cellulolum dispergibile, carmellosum natricum, glycerolum, sorbitolum liquidum non cristallisabile, xylitolum, E 211 1.5 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, saccharinum natricum, aromatica (honey flavour), acidum citricum monohydricum, aqua purificata, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Hunde	
Packung/en	01	001	10 ml B
		003	100 ml B
		004	25 ml B
		005	50 ml B
		006	125 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Morphasol-4 ad us. vet., Injektionslösung**04 Morphasol-10 ad us. vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 53760	Abgabekategorie: A	Index:	08.05.2023
Zusammensetzung	03	butorphanolum 4 mg ut butorphanoli tartras, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, conserv.: benzethonii chloridum 0.1 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	butorphanolum 10.08 mg ut butorphanoli tartras, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, conserv.: benzethonii chloridum 0.1 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum für Hunde, Katzen, Pferde, Kaninchen, Meerschweinchen und Frettchen. Antitussivum für Hunde	
Packung/en	03	032	10 ml A
		033	5 x 10 ml A
	04	034	20 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 NexGard 11 ad us. vet., Kautabletten für Hunde
 02 NexGard 28 ad us. vet., Kautabletten für Hunde
 03 NexGard 68 ad us. vet., Kautabletten für Hunde
 04 NexGard 136 ad us. vet., Kautabletten für Hunde

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

Zul.-Nr.: 65313	Abgabekategorie: B	Index:	03.05.2023
Zusammensetzung	01	afoxolanerum 11.3 mg, maydis amyllum, proteinum sojæ hydrolysatum, aromatica (Beef braised type flavor), povidonum, macrogolum 400, macrogolum 4000, macrogolglyceroli hydroxystearas, glycerolum, triglycerida media, pro compresso.	
	02	afoxolanerum 28.3 mg, maydis amyllum, proteinum sojæ hydrolysatum, aromatica (Beef braised type flavor), povidonum, macrogolum 400, macrogolum 4000, macrogolglyceroli hydroxystearas, glycerolum, triglycerida media, pro compresso.	
	03	afoxolanerum 68 mg, maydis amyllum, proteinum sojæ hydrolysatum, aromatica (Beef braised type flavor), povidonum, macrogolum 400, macrogolum 4000, macrogolglyceroli hydroxystearas, glycerolum, triglycerida media, pro compresso.	
	04	afoxolanerum 136 mg, maydis amyllum, proteinum sojæ hydrolysatum, aromatica (Beef braised type flavor), povidonum, macrogolum 400, macrogolum 4000, macrogolglyceroli hydroxystearas, glycerolum, triglycerida media, pro compresso.	
Anwendung		Systemische Behandlung eines Befalls mit Flöhen, Zecken und Milben bei Hunden	
Packung/en	01	002	3 Tablette(n) B
	02	005	3 Tablette(n) B
	03	008	3 Tablette(n) B
	04	011	3 Tablette(n) B
Bemerkung		(Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 NexGard Spectra 11 ad us. vet., Kautabletten für Hunde von 2 - 3.5kg
 02 NexGard Spectra 22 ad us. vet., Kautabletten für Hunde von >3.5kg - 7.5kg
 03 NexGard Spectra 45 ad us. vet., Kautabletten für Hunde von >7.5kg - 15kg
 04 NexGard Spectra 90 ad us. vet., Kautabletten für Hunde von >15kg - 30kg
 05 NexGard Spectra 180 ad us. vet., Kautabletten für Hunde von >30 - 60kg
 Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel

Zul.-Nr.: 65791	Abgabekategorie: B	Index:	03.05.2023
Zusammensetzung	01	afoxolanerum 9.375 mg, milbemycini oximum 1.875 mg, maydis amyllum, proteinum e soja, aromatica beef braised type flavor, povidonum K 30, macrogolum 400, macrogolum 4000, macrogolum, glycerolum, triglycerida media, acidum citricum monohydricum, E 321 0.7 mg, pro compresso.	
	02	afoxolanerum 18.75 mg, milbemycini oximum 3.75 mg, maydis amyllum, proteinum e soja, aromatica beef braised type flavor, povidonum K 30, macrogolum 400, macrogolum 4000, macrogolum, glycerolum, triglycerida media, acidum citricum monohydricum, E 321 1.4 mg, pro compresso.	
	03	afoxolanerum 37.5 mg, milbemycini oximum 7.5 mg, maydis amyllum, proteinum e soja, aromatica beef braised type flavor, povidonum K 30, macrogolum 400, macrogolum 4000, macrogolum, glycerolum, triglycerida media, acidum citricum monohydricum, E 321 2.8 mg, pro compresso.	
	04	afoxolanerum 75 mg, milbemycini oximum 15 mg, maydis amyllum, proteinum e soja, aromatica beef braised type flavor, povidonum K 30, macrogolum 400, macrogolum 4000, macrogolum, glycerolum, triglycerida media, acidum citricum monohydricum, E 321 5.6 mg, pro compresso.	
	05	afoxolanerum 150 mg, milbemycini oximum 30 mg, maydis amyllum, proteinum e soja, aromatica beef braised type flavor, povidonum K 30, macrogolum 400, macrogolum 4000, macrogolum, glycerolum, triglycerida media, acidum citricum monohydricum, E 321 11.2 mg, pro compresso.	
Anwendung		Antiparasitikum gegen Würmer, Flöhe, Zecken und Milben bei Hunden	
Packung/en	01	002	1 x 3 Tablette(n) B
	02	005	1 x 3 Tablette(n) B
	03	008	1 x 3 Tablette(n) B
	04	011	1 x 3 Tablette(n) B
	05	014	1 x 3 Tablette(n) B
Bemerkung		(Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pexion 100 mg ad us. vet., Tabletten für Hunde**02 Pexion 400 mg ad us. vet., Tabletten für Hunde**

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

Zul.-Nr.: 62668	Abgabekategorie: B	Index:	12.05.2023
Zusammensetzung	01	imepitoinum 100.00 mg, cellulolum microcristallinum, hypromellose, lactosum monohydricum, carboxymethylamylum natrium, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	imepitoinum 400.00 mg, cellulolum microcristallinum, hypromellose, lactosum monohydricum, carboxymethylamylum natrium, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Für Hunde: Zur Vorbeugung resp. Behandlung der Geräuschphobie; Antiepileptikum	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) B
	02	003	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Streichung der Packungsgrösse Pexion 100 mg ad us. vet., 30 Tabletten sowie Pexion 400 mg ad us. vet., 30 Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pirodog ad us. vet., Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

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

Zul.-Nr.: 1171	Abgabekategorie: B	Index:	03.05.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: Soluble antigens of Babesia canis 2.2 log10 U., lactosum, Babesia canis medium, acidum hydrochloridum, pro vitro. Solvens: saponinum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Inaktiverter parasitärer Impfstoff gegen Babesia canis bei Hunden	
Packung/en	01	001	1 Flasche Lyophilisat à 1 Dosis und 1 Fertigspritze Lösungsmittel zu 1 ml B
		002	1 Flasche Lyophilisat à 1 Dosis und 1 Flasche Lösungsmittel zu 1 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Porcilis Ery+Parvo ad us. vet., Injektionssuspension für Schweine

MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 1572	Abgabekategorie: B	Index:	01.05.2023
Zusammensetzung	01	Erysipelothrix (E.) rhusiopathiae, Serotyp 2, Stamm M2 (lysed), inactivated 400 mg, Porcine parvovirus (PPV), strain 014, inactivated 360.4 mg, int-rac-alpha-tocopherylis acetat 150 mg, polysorbatum 80, simeticonum, natrii chloridum, trometamol, aqua ad iniectabile, ad suspensionem pro dosi 2 ml, residui: formaldehydum.	
Anwendung		Inaktivierter viraler und bakterieller Impfstoff gegen Porcines Parvovirus und Erysipelothrix bei Schweinen	
Packung/en	01	002	50 ml (à 25 Dosen) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Purevax Rabies ad us. vet., Injektionssuspension für Katzen

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

Zul.-Nr.: 1747	Abgabekategorie: B	Index:	02.05.2023
Zusammensetzung	01	rabies recombinant of canary pox virus, strain vCP65, live 10 ^{6.8} U., kalii chloridum, natrii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, magnesii chloridum hexahydricum, calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabile, ad suspensionem pro dosi 1 ml.	
Anwendung		Lebendimpfstoff des Kanarienvirus gegen Tollwut bei Katzen	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Selgian 4 ad us. vet., comprimés**02 Selgian 10 ad us. vet., comprimés**

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

N° d'AMM: 54775	Catégorie de remise: A	Index:	15.05.2023
Composition	01	selegilini hydrochloridum 4 mg, excipients pro compresso.	
	02	selegilini hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Traitement des troubles du comportement d'origine émotionnelle chez le chien	
Conditionnements	01	032	30 comprimé(s) Blisters A
		02	083 30 comprimé(s) Blisters A
			091 100 comprimé(s) Blisters A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

03 Super Mastitar ad us. vet., Suspension in Injektoren

MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 42340	Abgabekategorie: A	Index:	02.05.2023
Zusammensetzung	03	Suspension: benzylpenicillinum procainum 1 Mio U.I., benzylpenicillinum kalicum 500'000 U.I., neomycinum 500 mg ut neomycini sulfas, aluminii stearas, paraffinum liquidum, pro vase 9 g. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70 %, aqua purificata 30 %, ad solutionem pro 2.4 ml.	
Anwendung		Mastitisprophylaxe beim Trockenstellen der Milchkühe	
Packung/en	03	050	4 x 9 g Injektoren mit 4 Desinfektionstüchern A
		051	20 x 9 g Injektoren mit 20 Desinfektionstüchern A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Terralon 20% LA ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 49248	Abgabekategorie: A	Index:	01.05.2023
Zusammensetzung	01	oxytetracyclinum dihydricum 200 mg, magnesii oxidum leve, polyvidonum K 17, N-methylpyrrolidonum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 5 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern und Schweinen	
Packung/en	01	001	100 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vecoxan ad us. vet., orale Suspension

MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 56258	Abgabekategorie: B	Index:	22.05.2023
Zusammensetzung	01	diclazuril 2.5 mg, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antikokzidium für Kälber und Lämmer	
Packung/en	01	001	1 l B
		003	200 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ypozane S ad us. vet., Tabletten für Hunde (Rüden)**02 Ypozane M ad us. vet., Tabletten für Hunde (Rüden)****03 Ypozane L ad us. vet., Tabletten für Hunde (Rüden)****04 Ypozane XL ad us. vet., Tabletten für Hunde (Rüden)**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 58356	Abgabekategorie: B	Index:	25.05.2023
Zusammensetzung	01	osateroni acetat 1.875 mg, lactosum monohydricum, amyllum pregelificatum, carmellosum calcicum, maydis amyllum, talcum, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	osateroni acetat 3.75 mg, lactosum monohydricum, amyllum pregelificatum, carmellosum calcicum, maydis amyllum, talcum, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	osateroni acetat 7.5 mg, lactosum monohydricum, amyllum pregelificatum, carmellosum calcicum, maydis amyllum, talcum, magnesii stearas, pro compresso.	
	04	osateroni acetat 15 mg, lactosum monohydricum, amyllum pregelificatum, carmellosum calcicum, maydis amyllum, talcum, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Zur Behandlung der benignen Prostatahyperplasie bei Hunderüden	
Packung/en	01	001	7 Tablette(n) B
		02	003 7 Tablette(n) B
		03	005 7 Tablette(n) B
		04	007 7 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zoletil 100 ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62405	Abgabekategorie: A	Index:	24.05.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: tiletaminum 250 mg, zolazepamum 250 mg, natrii sulfas anhydricus, lactosum, pro vitro. Solvens: alcohol benzylicus 0.1 g, aqua ad iniectabile, ad solutionem.	
Anwendung		Anästhetikum für Zoo- und Wildtiere	
Packung/en	01	001	5 ml Pulver und Lösungsmittel A
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung: Solvent erhält neu ein Konservierungsmittel (Benzylalkohol))	
Gültig bis		unbegrenzt	

Änderung der Zulassungsinhaberin Modification du titulaire d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 01.05.2023 übernimmt die Firma **Atnahs Pharma Switzerland AG, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **RECORDATI AG, Baar**:

A compter du 01.05.2023, l'entreprise **Atnahs Pharma Switzerland AG, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **RECORDATI 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)
43428	Apranax, Filmtabletten
48802	Tora-dol, Injektionslösung
48803	Tora-dol, Filmtabletten

Per 01.05.2023 übernimmt die Firma **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** folgende/s Arzneimittel der Firma **AstraZeneca AG, Baar**:

A compter du 01.05.2023, l'entreprise **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **AstraZeneca AG, Baar**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
49166	Plendil, Retardtabletten

Per 01.05.2023 übernimmt die Firma **JNTL Consumer Health II (Switzerland) GmbH, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **Janssen-Cilag AG, Zug**:

A compter du 01.05.2023, l'entreprise **JNTL Consumer Health II (Switzerland) GmbH, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Janssen-Cilag AG, Zug**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
25490	Visine Classic, Augentropfen
29869	Microlax, Klyisma
32053	Stugeron, Tabletten
32899	Hextril, Lösung
37063	Daktarin, Crème
37299	Hextril, Spray
37919	Tylenol Kinder, Zäpfchen
40363	Imodium, Kapseln
40580	Nicorette, Kaudepot
41903	Motilium, Filmtabletten
43494	Daktarin Mundgel, Gel oral
43893	Daktarin, Tinktur

48249	Regaine, Lösung
50496	Livostin Augentropfen, Augentropfensuspension
50497	Livostin, Nasenspray
52975	Imodium lingual, Schmelztabletten
53208	Nicorette Inhaler
54068	Motilium lingual, Schmelztabletten
54880	Imodium duo, Tabletten
55372	Nicorette Microtab Original-Aroma, Sublingualtabletten
55470	Biafine, Emulsion zur Anwendung auf der Haut
56245	Visine Classic Augentropfen, Monodosen
57672	Motilium lingual Gastrosan, Schmelztabletten
58059	Imodium lingual akut, Schmelztabletten
58175	Nicorette Invisi, Depotpflaster
62446	Regaine 5%, Schaum
62566	Nicorette, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle
66204	Nicorette Polar Mint, Lutschtabletten
68293	Visine Classic Hydro, Augentropfen

Per 01.05.2023 übernimmt die Firma **Chiesi SA, Villars-sur-Glâne** folgende/s Arzneimittel der Firma **Nordic Pharma GmbH, Zürich:**

A compter du 01.05.2023, l'entreprise **Chiesi SA, Villars-sur-Glâne** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Nordic Pharma GmbH, Zürich:**

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

55679	Ferriprox, comprimés pelliculés
-------	---------------------------------

Per 01.05.2023 übernimmt die Firma **Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd** folgende/s Arzneimittel der Firma **AstraZeneca AG, Baar:**

A compter du 01.05.2023, l'entreprise **Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **AstraZeneca AG, Baar:**

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

56139	Crestor, Filmtabletten
66361	Crestastatin, Filmtabletten

Per 01.05.2023 übernimmt die Firma **Weleda AG, Arlesheim** folgende/s Arzneimittel der Firma **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH:**

A compter du 01.05.2023, l'entreprise **Weleda AG, Arlesheim** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH:**

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

68315	abnovaVISCUM Fraxini, anthroposophisches Arzneimittel
-------	---

Per 22.05.2023 übernimmt die Firma **FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, Lugano** folgende/s Arzneimittel der Firma **Bayer (Schweiz) AG, Zürich:**

A compter du 22.05.2023, l'entreprise **FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, Lugano** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Bayer (Schweiz) AG, Zürich:**

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
43642	Nalador, liofilizzato

Per 26.05.2023 übernimmt die Firma **mmpharm GmbH, Cham** folgende/s Arzneimittel der Firma **Clovis Oncology Switzerland GmbH, Zürich:**

A compter du 26.05.2023, l'entreprise **mmpharm GmbH, Cham** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Clovis Oncology Switzerland GmbH, Zürich:**

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
67402	Rubraca, Filmtabletten

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Apis mellifica D3, Tropfen zum Einnehmen Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59867	D	20.02.	31.03.2024
1	01	Aspro 500, Brausetabletten Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich	41547	D	01.01.1.	01.04.2024
1	01	Cefepim Sandoz i.v. 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	59365	A	08.01.3.	11.05.2023
1	02	Cefepim Sandoz i.v./i.m. 1 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	59365	A	08.01.3.	11.05.2023
1	03	Cefepim Sandoz i.v. 2 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	59365	A	08.01.3.	11.05.2023
1	01	Co-Amoxicillin Sandoz i.v. 1,2 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	56311	A	08.01.93	25.05.2023
1	02	Co-Amoxicillin Sandoz i.v. 2,2 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	56311	A	08.01.93	25.05.2023
1	01	COVID-19 Vaccine Janssen, Injektionssuspension Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	68235	B	08.08.	01.06.2023
1	01	Emtricitabin Tenofovir Sandoz, Filmtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	66368	A	08.03.0.	02.07.2023

1	01	Ferrum sidereum D6, Tropfen zum Einnehmen Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59627	D	20.02.	31.03.2024
1	01	Phytopharma Bronchialsirup, Sirup Phytopharma S.A., 1666 Grandvillard	54520	D	03.02.0.	13.05.2023
1	01	Phytopharma Ginseng, Dragées Phytopharma S.A., 1666 Grandvillard	55111	D	07.98.0.	13.05.2023
1	01	Pioglitazon Sandoz 15 mg, Tabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	62118	B	07.06.2.	25.05.2023
1	02	Pioglitazon Sandoz 30 mg, Tabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	62118	B	07.06.2.	25.05.2023
1	03	Pioglitazon Sandoz 45 mg, Tabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	62118	B	07.06.2.	25.05.2023
1	01	Prunus spinosa Summitates TM (=33%), Tropfen zum Einnehmen Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59575	D	20.02.	31.03.2024
1	02	Reyataz 100 mg, Kapseln Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen	56288	A	08.03.0.	31.12.2023
1	03	Reyataz 150 mg, Kapseln Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen	56288	A	08.03.0.	31.12.2023
1	04	Reyataz 200 mg, Kapseln Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen	56288	A	08.03.0.	31.12.2023
1	05	Reyataz 300 mg, Kapseln Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen	56288	A	08.03.0.	31.12.2023
1	01	Sorbisterit, Pulver Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	37687	B	16.00.0.	30.06.2023

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Hapadex 5% ad us. vet., orale Suspension MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	48550	B	10.05.2023
1	02	Hapadex 15% ad us. vet., orale Suspension MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	48550	B	10.05.2023
1	02	Neo-M-Salbe ad us. vet., Euterinjektor für Kühe Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	32901	B	23.05.2023

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Aloxi 500 Mikrogramm, Weichkapseln Vifor (International) Inc., Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen	62952	B	01.09.0.	27.10.2023
1	01	Arnica / Symphytum comp., Salbe Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59801	B	20.02.	23.10.2023
1	02	Binaldan, capsules Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	25396	D	04.09.0.	02.10.2023
1	01	Colon C4, globules Boiron SA, 1754 Avry	62539	D	20.01.1.	09.10.2023
1	02	Colon C4, granules Boiron SA, 1754 Avry	62539	D	20.01.1.	09.10.2023
1	01	Flu-2-SWAN 185MBq/ml, Injektionslösung SWAN Isotopen AG, SWAN Haus, Inselspital, Freiburgstrasse 38, 3010 Bern	67022	A	17.01.9.	31.10.2023
1	01	Kernosan Kräuter-Mundwasser, Lösung E. Kern AG, pharmazeutische Kräuterspezialitäten, Glarus Nord	46214	D	13.04.0.	14.10.2023
1	01	Memoria, Tropfen Perrigo Schweiz AG, Rennweg 38, 8001 Zürich	62470	D	20.01.1.	13.10.2023
1	01	Panax Ginseng Pine Brand Extrakt, Trinkampullen Panax Import F. Ruckstuhl & Co., Bergtalweg 2a, 9500 Wil SG	42060	D	07.98.0.	07.10.2023

1	01	Plak-Out Spray, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle Tapadar GmbH, Poststrasse 5, 5303 Würenlingen	54576	D	13.04.0.	05.10.2023
1	01	Poumon histamine C4, gouttes orales Boiron SA, 1754 Avry	60425	D	20.01.1.	09.10.2023
1	01	Rasilez HCT 150mg/12.5mg, Filmtabletten Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	58935	B	02.07.2.	27.10.2023
1	02	Rasilez HCT 150mg/25mg, Filmtabletten Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	58935	B	02.07.2.	27.10.2023
1	03	Rasilez HCT 300mg/12.5mg, Filmtabletten Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	58935	B	02.07.2.	27.10.2023
1	04	Rasilez HCT 300mg/25mg, Filmtabletten Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	58935	B	02.07.2.	27.10.2023
1	01	Vinceel, homöopathischer Spray zur Anwendung in der Mundhöhle ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	62583	D	20.01.1.	07.10.2023

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	JBL Aradol Plus 250 ad us. vet., suspension Keller Martigny SA, Rue des Finettes 59, 1920 Martigny	63254	D	16.10.2023
1	01	JBL ArguPond Plus ad us. vet., suspension Keller Martigny SA, Rue des Finettes 59, 1920 Martigny	63273	D	16.10.2023
1	01	JBL Ektol bac Plus 250 ad us. vet., solution Keller Martigny SA, Rue des Finettes 59, 1920 Martigny	63253	D	16.10.2023
1	01	JBL Ektol bacPond Plus ad us. vet., solution Keller Martigny SA, Rue des Finettes 59, 1920 Martigny	63252	D	16.10.2023
1	01	JBL Ektol fluid Plus 125 ad us. vet., liquide Keller Martigny SA, Rue des Finettes 59, 1920 Martigny	63267	D	16.10.2023
1	01	JBL Fungol Plus 250 ad us. vet., liquide Keller Martigny SA, Rue des Finettes 59, 1920 Martigny	63275	D	16.10.2023
1	01	JBL MedoPond Plus ad us. vet., liquide Keller Martigny SA, Rue des Finettes 59, 1920 Martigny	63274	D	16.10.2023
1	01	JBL Oodinol Plus 250 ad us. vet., liquide Keller Martigny SA, Rue des Finettes 59, 1920 Martigny	63270	D	16.10.2023
1	01	JBL Punktol Plus 125 ad us. vet., solution Keller Martigny SA, Rue des Finettes 59, 1920 Martigny	63272	D	16.10.2023
1	01	JBL Spirohexol Plus 250 ad us. vet., suspension Keller Martigny SA, Rue des Finettes 59, 1920 Martigny	63271	D	16.10.2023

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 **D1 Potenz der aus gleichen Teilen (v/v) bestehenden Mischung der je aus Echinacea angustifolia DC., Echinacea purpurea L., Eleutherococcus senticosus MAXIM., Eupatorium cannabinum L. und Vincetoxicum hirundinaria MEDIK. hergestellten Urtinkturen spag. Baumann. (1 Arzneimittel)** 11.05.2023
- Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation
 Gemäss dem Therapieprinzip der Spagyrik kann Spagyforce Abwehrkräfte bei verschiedenartigen Infektionen und speziell auch bei Erkältungskrankheiten, fiebrigen Infektionen und bei hoher Belastung angewendet werden.
 Spagyros AG, Neufeldstrasse 1, 3076 Worb

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

- 2 **Bordetella bronchiseptica Fimbrien** (1 Arzneimittel) 09.05.2023
- Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff
- Zur aktiven Immunisierung von Hunden gegen *Bordetella bronchiseptica*, um die klinischen Symptome einer Erkrankung der oberen Atemwege und die Ausscheidung der Bakterien nach einer Infektion zu verringern.
- MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

**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

bulevirtide (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff treatment of chronic hepatitis delta virus (HDV) Gilead Sciences Switzerland Sàrl, General-Guisan-Strasse 8, 6300 Zug	01.05.2023
Capivasertib (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Filmtabletten AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	01.05.2023
colchicinum (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke Gichtarthrititis, Perikarditis, familiäres Mittelmeerfieber Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	01.05.2023
Fentanylum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Opioid-Analgetikum Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	01.05.2023
Adalimumab (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke Rheumatoide Arthritis, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn bei Erwachsenen sowie Kindern und Jugendlichen, Colitis ulcerosa, Psoriasis bei Erwachsenen sowie Kindern und Jugendlichen, Hidradenitis suppurativa, Uveitis Amgen Switzerland AG, 6343 Risch	02.05.2023

<p>Adalimumab (1 Arzneimittel)</p> <p>Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke Rheumatoide Arthritis, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn bei Erwachsenen sowie Kindern und Jugendlichen, Colitis ulcerosa, Psoriasis bei Erwachsenen sowie Kindern und Jugendlichen, Hidradenitis suppurativa, Uveitis Amgen Switzerland AG, 6343 Risch</p>	02.05.2023
<p>Cyanocobalamin (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Vitamin-B12-Mangel Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg</p>	02.05.2023
<p>Maralixibat (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Treatment of cholestatic pruritus in patients with Alagille syndrome (ALGS) PharmaContext GmbH, Haldenstrasse 5, 6340 Baar</p>	02.05.2023
<p>Ferrum ut ferri carboxymaltosum (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Antianemic drug Vifor (International) Inc., Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen</p>	03.05.2023
<p>Humanes normales Immunglobulin (1 Arzneimittel)</p> <p>Änderung, neue Indikation Änderung, neue Indikation First-line treatment in adults for PID and SID Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon</p>	03.05.2023
<p>ORITAVANCIN (1 Arzneimittel)</p> <p>Änderung, neue Indikation treatment of acute bacterial skin and skin structure infections in paediatric patients A. Menarini GmbH, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich</p>	03.05.2023
<p>Pegunigalsidase alfa (1 médicament)</p> <p>Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif Maladie de Fabry Chiesi SA, Route du Petit-Moncor 1D, 1752 Villars-sur-Glâne</p>	04.05.2023
<p>Venetoclax (1 Arzneimittel)</p> <p>Änderung, neue Indikation Treatment of patients with previously untreated chronic lymphocytic leukemia in combination with obinutuzumab AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham</p>	04.05.2023

<p>Ibuprofenum ut ibuprofenum lysinum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Analgetikum NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch</p>	05.05.2023
<p>Symphyti radidis recentis extractum ethanolicum liquidum 350 mg, ratio: 1:2, laurilsulfas, arom.: vanillinum et alia, conserv.: phen oxyethanolum, E 218, E 214, butylis parahydroxybenzoas et isobutylis parahydroxybenzoas, propylis parahydroxybenzoas, excipients ad unguentum pro 1 g. (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament en co-marketing Bei degenerativen rheumatischen Erkrankungen und inneren traumatischen Läsionen Procter & Gamble International Operations SA, route de Saint-Georges 47, 1213 Lancy</p>	05.05.2023
<p>Idecabtagen vicleucel (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Drittlinienbehandlung des Multiplen Myelom Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen</p>	08.05.2023
<p>Teriflunomid (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Behandlung von Erwachsenen und Kindern ab 10 Jahren mit schubförmigremittierender multipler Sklerose (MS) Viatrix Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen</p>	09.05.2023
<p>Acide tranexamique (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation L'acide tranexamique est indiquée chez l'adulte et l'enfant à partir d'un an pour la prévention et le traitement des hémorragies dues à une fibrinolyse générale ou locale. Les indications spécifiques incluent: -Hémorragies causées par une fibrinolyse générale ou locale telles que: -Ménorragies et métrorragies, -Hémorragies gastro-intestinales, -Affections urinaires hémorragiques, suite à une intervention chirurgicale prostatique ou des actes chirurgicaux affectant les voies urinaires. -Intervention chirurgicale oto-rhino-laryngologique (adénoïdectomie, amygdalectomie, extractions dentaires), -Intervention chirurgicale gynécologique ou affections d'origine obstétricale, -Intervention chirurgicale thoracique et abdominale et autres interventions chirurgicales majeures telles qu'une chirurgie cardiovasculaire, -Prise en charge d'hémorragies dues à l'administration d'un agent fibrinolytique. Lemman SKL SA, 1213 Lancy</p>	10.05.2023
<p>Lumacaftor/Ivacaftor (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke Orkambi granules are indicated for the treatment of cystic fibrosis (CF) in children aged 1 year and older who are homozygous for the F508del mutation in the CFTR gene (see «Dosage/Administration», «Warnings and precautions» and «Properties/Effects».) Vertex Pharmaceuticals (CH) GmbH, Baarerstrasse 88, 6300 Zug</p>	12.05.2023
<p>dinutuximab beta (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit befristeter Zulassung Treatment of high-risk neuroblastoma Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz</p>	15.05.2023

Elacestrant dihydrochloride (1 Arzneimittel)	15.05.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Treatment of Breast Cancer Stemline Therapeutics Switzerland GmbH, Grafenastrasse 3, 6300 Zug	
Dengue tetravalent vaccine (live, attenuated) (1 Arzneimittel)	16.05.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Prevention of dengue fever Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon	
Noscapini hydrochloridum Ph. Eur. (1 Arzneimittel)	16.05.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Unproduktiver Reizhusten Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	
Insulin icodec (1 Arzneimittel)	17.05.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Behandlung des Diabetes mellitus bei Erwachsenen. Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten	
Oxycodone hydrochloride (1 Arzneimittel)	17.05.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Moderate to severe pain or when non-opioid analgesics are insufficiently effective. Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	
Oxycodone hydrochloride (1 Arzneimittel)	17.05.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Moderate to severe pain or when non-opioid analgesics are insufficiently effective Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	
Quetiapinum (1 Arzneimittel)	17.05.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Neuroleptikum Neuraxpharm Switzerland AG, Gewerbestrasse 6, 6330 Cham	
Danicopan (1 Arzneimittel)	21.05.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Haematological disorders Alexion Pharma GmbH, Giesshübelstrasse 30, 8045 Zürich	
Oxycodone hydrochloride (1 Arzneimittel)	22.05.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Moderate to severe pain or when non-opioid analgesics are insufficiently effective. Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	

Sugammadex (1 Arzneimittel)	22.05.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Antagonisten von Muskelrelaxantien	
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
Vonicog alfa (1 Arzneimittel)	22.05.2023
Änderung, neue Indikation	
<ul style="list-style-type: none"> • Prävention und Behandlung von Blutungen oder operationsbedingten Blutungen bei der von-Willebrand- Krankheit, wenn eine alleinige Therapie mit Desmopressin (DDAVP) unwirksam oder kontraindiziert ist. • Prophylaktische Behandlung zur Verhinderung oder Reduktion der Häufigkeit von Blutungsepisoden. 	
Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon	
Ibuprofenum ut ibuprofenum argininum (1 medicamento)	23.05.2023
Estensione dell'omologazione, nuovo dosaggio	
Einfache entzündungshemmende Mittel	
Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino	
levotiroxina sodica (1 medicamento)	25.05.2023
Estensione dell'omologazione, nuovo dosaggio	
Ipotiroidismo	
IBSA Institut Biochimique SA, Lugano	
Tirzepatide (1 médicament)	25.05.2023
Extension d'autorisation, nouvelle forme pharmaceutique	
Mounjaro wird zur Behandlung Erwachsener mit Diabetes mellitus Typ 2 ergänzend zu Diät und Bewegung angewendet	
Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	
Semaglutidum (2 Arzneimittel)	26.05.2023
Änderung, neue Indikation	
Adolescent population	
Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten	
Toxinum botulinicum A (150 kD) (1 Arzneimittel)	26.05.2023
Änderung, neue Indikation	
Xeomin wird angewendet bei Erwachsenen zur symptomatischen Behandlung von	
• Spastik der oberen und unteren Extremitäten	
Merz Pharma (Schweiz) AG, Hegenheimerweg 57, 4123 Allschwil	
Amlodipine Besilate, Valsartan (1 medicamento)	30.05.2023
Nuova notifica di un medicamento con principio attivo noto senza innovazione	
Hypertension essentielle	
Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia	
Efgartigimod alfa (1 Arzneimittel)	31.05.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Treatment of myasthenia gravis	
PharmaContext GmbH, Haldenstrasse 5, 6340 Baar	

pirtobrutinib (1 médicament)

31.05.2023

Nouvelle autorisation à durée limitée d'un médicament

Adult patients with mantle cell lymphoma (MCL)

Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

Pimobendanum (1 Arzneimittel)

01.05.2023

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation

Kardiovaskuläres Therapeutikum für Hunde

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