

Swissmedic Journal 06/2021

20. Jahrgang
20^e année ISSN
2234-9456

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

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

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

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

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

	Seite		Seite
Im Brennpunkt		Arzneimittel Statistik	
Publikation der von Swissmedic online zur Verfügung gestellten Arzneimitteldaten in strukturierter Form auf dem Open Government Data (OGD) Portal ab dem 1. Juli 2021	538	Neuzulassung	552
Nachtrag 10.5 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft	540	Revision und Änderung der Zulassung	569
Arzneimittel Nachrichten		Änderung der Zulassungsinhaberin	636
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Polivy®, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Polatuzumabum vedotinum)	546	Widerruf der Zulassung	639
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Tepmetko, Filmtabletten (Tepotinibum)	548	Erlöschen der Zulassung	644
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Zolgensma, Infusionslösung (Onasemnogen-Abeparvovec)	550	Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	646
		Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	647

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

	Page		Page
Actualités		Miscellanées	
Les données relatives aux médicaments mises à disposition en ligne par Swissmedic seront publiées sous une forme structurée sur le portail des données ouvertes de l'administration publique suisse (Open Government Data, OGD) dès le 1er juillet 2021	539	Nouvelle autorisation	552
Entrée en vigueur du Supplément 10.5 de la Pharmacopée Européenne	543	Révision et modification de l'autorisation	569
Médicaments		Modification du titulaire d'AMM	636
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Polivy®, poudre pour solution à diluer pour perfusion (polatuzumabum vedotinum)	547	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	639
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Tepmetko, comprimés pelliculés (tepotinibum)	549	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	644
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Zolgensma, solution pour infusion (Onasemnogen-Abeparvovec)	551	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	646
		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	647

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 |

Publikation der von Swissmedic online zur Verfügung gestellten Arzneimitteldaten in strukturierter Form auf dem Open Government Data (OGD) Portal ab dem 1. Juli 2021

Swissmedic stellt seit langem monatlich aktualisierte Arzneimitteldaten in Form mehrerer Excel-Dateien (Arzneimittellisten) auf der Swissmedic-Homepage zur Verfügung (https://www.swissmedic.ch/swissmedic/de/home/services/listen_neu.html).

Ab dem 1. Juli 2021 wird Swissmedic Arzneimitteldaten der zugelassenen Arzneimittel zusätzlich in einer strukturierten Form als XML-Dateien über das Open Government Data (OGD) Portal der Schweizer Behörden veröffentlichen. Das OGD-Portal wird vom Bundesamt für Statistik (BFS) betrieben.

Das besser maschinenlesbare XML-Dateiformat ermöglicht allen interessierten Kreisen eine einfachere Nutzung dieser Daten in ihren eigenen digitalen Informationsverarbeitungssystemen. Analog zu den Excel-Dateien auf der Swissmedic-Homepage werden auch die XML-Dateien auf dem OGD-Portal im Monatsrhythmus aktualisiert werden.

Nähere Informationen zum genauen Dateiformat und zu den Nutzungsbedingungen finden sich direkt im OGD-Portal (<https://opendata.swiss/de/organization/swissmedic>).

Les données relatives aux médicaments mises à disposition en ligne par Swissmedic seront publiées sous une forme structurée sur le portail des données ouvertes de l'administration publique suisse (Open Government Data, OGD) dès le 1^{er} juillet 2021

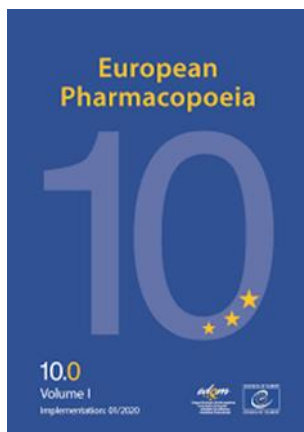
Swissmedic met depuis longtemps à disposition sur son site web des données sur les médicaments qui sont actualisées chaque mois et qui se présentent sous forme de fichiers Excel (listes de médicaments) (https://www.swissmedic.ch/swissmedic/fr/home/services/listen_neu.html).

A compter du 1^{er} juillet 2021, Swissmedic publiera également sur opendata.swiss, le portail des données ouvertes de l'administration publique suisse géré par l'Office fédéral de la statistique (OFS), des données sur les médicaments autorisés qui se présenteront sous forme de fichiers XML.

Le format de fichier XML a pour double avantage de permettre une meilleure lecture automatisée et, pour tous les milieux intéressés, une utilisation plus facile de ces données dans leurs propres systèmes de traitement numérique des données.

Enfin, à l'instar des fichiers Excel mis en ligne sur le site web de Swissmedic, les fichiers XML mis sur le portail opendata.swiss seront actualisés tous les mois.

Pour de plus amples informations sur le format précis des données et les conditions d'utilisation, nous vous renvoyons à cette adresse : <https://opendata.swiss/fr/organization/swissmedic>.



Nachtrag 10.5 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft

Der Institutsrat hat den Nachtrag 10.5 der Europäischen Pharmakopöe auf den 1. Juli 2021 in Kraft gesetzt.

Seit 1. Juli 2021 ist der Nachtrag 10.5 zur Europäischen Pharmakopöe in Kraft. Der Nachtrag 10.5 enthält folgende **neue** Texte:

ALLGEMEINER TEIL

- 2.4.33 Tetrabutylammonium in radioaktiven Arzneimitteln
- 5.18 Methoden der Vorbehandlung bei der Herstellung von Arzneimitteln der Traditionellen Chinesischen Medizin: Allgemeine Informationen

MONOGRAPHIEGRUPPEN

Darreichungsformen

Wirkstoffhaltige Pflaster
Zubereitungen zur intravesikalen Anwendung

Radioaktive Arzneimittel und Ausgangsmaterialien für radioaktive Arzneimittel
(¹⁸F)PSMA-1007-Injektionslösung

Pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen
Chinesische-Quitte-Früchte

Monographien A-Z

Ethanolamin
Ibandronat-Natrium-Monohydrat
Pemetrexed-Dinatrium-2,5-Hydrat
Teriflunomid

Ticagrelor-Tabletten

Folgende Texte wurden inhaltlich **überarbeitet**:

ALLGEMEINER TEIL

- 2.6.27 Mikrobiologische Prüfung zellbasierter Zubereitungen
- 2.9.4 Wirkstofffreisetzung aus Pflastern
- 4 Reagenzien (*neue, überarbeitete, korrigierte*)
- 5.22 Bezeichnungen von in der Traditionellen Chinesischen Medizin verwendeten pflanzlichen Drogen

MONOGRAPHIEGRUPPEN

Allgemeine Monographien

Impfstoffe für Menschen

Darreichungsformen

Halbfeste Zubereitungen zur kutanen Anwendung
Parenteralia
Pflaster
Zubereitungen zur Inhalation

Impfstoffe für Tiere

Herpesvirus-Impfstoff (inaktiviert) für Pferde
Infektiöse-Bronchitis-Lebend-Impfstoff für Geflügel
Parvovirose-Lebend-Impfstoff für Hunde

Pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Blasser-Sonnenhut-Wurzel
Chinesisches-Hasenohr-Wurzel
Eucalyptusöl

Heidelbeeren, getrocknete
 Purpur-Sonnenhut-Kraut
 Purpur-Sonnenhut-Wurzel
 Schmalblättriger-Sonnenhut-Wurzel
 Sinomenium-acutum-Spross

Homöopathische Zubereitungen und Stoffe für homöopathische Zubereitungen

Anacardium für homöopathische Zubereitungen
 Magnesium phosphoricum für homöopathische Zubereitungen

Monographien A-Z

Alfacalcidol
 Bacitracin
 Bacitracin-Zink
 Betamethasondihydrogenphosphat-Dinatrium
 Calciumacetat
 Calciumstearat
 Captopril
 Ciclosporin
 Clomifencitrat
 Clotrimazol
 Codeinphosphat-Sesquihydrat
 Dacarbazin
 Dexamethasondihydrogenphosphat-Dinatrium
 Dihydrostreptomycinsulfat für Tiere
 Eisen(II)-fumarat
 Eisen(II)-gluconat-Hydrat
 Erythropoetin-Lösung, konzentrierte
 Fludarabinphosphat
 Gemcitabinhydrochlorid
 Gliclazid
 Glipizid
 Heparin-Calcium
 Heparine, niedermolekulare
 Kanamycinmonosulfat
 Kanamycinsulfat, saures
 Kupfer(II)-sulfat
 Lamivudin
 Magnesiumcarbonat, schweres basisches
 Natriumbromid
 Omeprazol
 Paroxetinhydrochlorid-Hemihydrat
 Penicillamin
 Phosphorsäure 10 %
 Phosphorsäure 85 %
 Ramipril
 Ranitidinhydrochlorid
 Rizinusöl, natives
 Rizinusöl, raffiniertes
 Somatostatin
 Sulindac
 Titandioxid
 Zidovudin
 Zinkstearat

Weiter wurden die nachfolgenden Texte **korrigiert**:

ALLGEMEINER TEIL

2.8.24 Schaumindex

MONOGRAPHIEGRUPPEN

Monographien A-Z

Ammoniumbromid
 Cefuroximaxetil
 Codeinhydrochlorid-Dihydrat
 Codein-Monohydrat
 Codeinphosphat-Hemihydrat
 Indapamid
 Kaliumbromid

Bei den nachstehenden Texten wurde **der Titel geändert**:

ALLGEMEINER TEIL

2.9.4. Wirkstofffreisetzung aus Transdermalen Pflastern wird zu Wirkstofffreisetzung aus Pflastern

MONOGRAPHIEGRUPPEN

Darreichungsformen

Transdermale Pflaster wird zu Pflaster

Monographien A-Z

Eisen(II)-gluconat *wird zu*
 Eisen(II)-gluconat-Hydrat

Die folgenden Texte wurden **gestrichen**:

Monographien A-Z

Colecalciferol-Konzentrat, wasserdispergierbares
 Theobromin

Zu beachten:

Durch den Nachtrag 10.5 wird keine Monographie der Ph. Helv. abgelöst.

Der Nachtrag 10.6 zur Ph. Eur. 10 wird am 1. Januar 2022 in Kraft treten.

Die Pharmakopöe

Die gültige Pharmakopöe in der Schweiz umfasst die 10. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe (Ph. Eur. 10) mit den Nachträgen 10.1 - 10.5 sowie die 11. Ausgabe der Schweizerischen Pharmakopöe (Ph. Helv. 11) mit dem Supplement 11.3.

Die Ph. Eur. 10 wird im Original vom Europarat herausgegeben. Sie kann in Deutsch und Französisch beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern (www.bundespublikationen.admin.ch), bezogen werden.

Die Ph. Helv. 11 wird von Swissmedic, dem Schweizerischen Heilmittelinstitut, herausgegeben und kann unter www.phhelv.ch abgerufen oder beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern bezogen werden.

Mehr Informationen zur Pharmakopöe finden Sie auf der Swissmedic-Website unter www.swissmedic.ch/pharmacopoeia

sowie unter www.edqm.eu



Entrée en vigueur du Supplément 10.5 de la Pharmacopée Européenne

Le Conseil de l'institut a fixé l'entrée en vigueur du Supplément 10.5 de la Pharmacopée Européenne au 1^{er} juillet 2021.

Le Supplément 10.5 de la Pharmacopée Européenne est entrée en vigueur le 1^{er} juillet 2021. Dans le Supplément 10.5 figurent les **nouveaux** textes suivants:

CHAPITRES GÉNÉRAUX

- 2.4.33. Tétrabutylammonium dans les préparations radiopharmaceutiques
- 5.18. Méthodes de prétraitement utilisées pour préparer les médicaments traditionnels chinois: informations générales

MONOGRAPHIES

Formes pharmaceutiques

Emplâtres médicamenteux
Préparations intravésicales

Préparations radiopharmaceutiques et matières premières pour préparations radiopharmaceutiques

PSMA-1007 (¹⁸F) (solution injectable de)

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Cognassier du Japon (fruit de)

Monographies

Ethanolamine
Ibandronate sodique monohydraté
Pémétrexed disodique 2,5-hydraté
Tériflunomide
Ticagrélor (comprimés de)

Les textes ci-après ont été **révisés**:

CHAPITRES GÉNÉRAUX

- 2.6.27. Contrôle microbiologique des produits cellulaires
- 2.9.4. Essai de dissolution des patches
- 4. Réactifs (*nouveaux, révisés, corrigés*)
- 5.22. Noms des drogues végétales utilisées en médecine traditionnelle chinoise

MONOGRAPHIES

Monographies générales

Vaccins pour usage humain

Formes pharmaceutiques

Patches
Préparations parentérales
Préparations pour inhalation
Préparations semi-solides pour application cutanée

Vaccins pour usage vétérinaire

Vaccin inactivé de l'herpèsvirus équin
Vaccin vivant de la bronchite infectieuse aviaire
Vaccin vivant de la parvovirose canine

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Bupleurum (racine de)
Echinacea angustifolia (racine d')
Echinacea pallida (racine d')
Echinacea purpurea (parties aériennes fleuries d')
Echinacea purpurea (racine d')
Eucalyptus (huile essentielle d')
Myrtille (fruit sec de)
Sinomenium (tige de)

Préparations homéopathiques

Anacardium orientale pour préparations homéopathiques

Magnesia phosphorica pour préparations homéopathiques

Monographies

Alfacalcidol

Bacitracine

Bacitracine-zinc

Bétaméthasone (phosphate sodique de)

Calcium (acétate de)

Calcium (stéarate de)

Captopril

Ciclosporine

Clomifène (citrate de)

Clotrimazole

Codéine (phosphate de) sesquihydraté

Cuivre (sulfate de)

Dacarbazine

Dexaméthasone (phosphate sodique de)

Dihydrostreptomycine (sulfate de) pour usage vétérinaire

Erythropoïétine (solution concentrée d')

Fludarabine (phosphate de)

Fumarate ferreux

Gemcitabine (chlorhydrate de)

Gliclazide

Glipizide

Gluconate ferreux hydraté

Héparine calcique

Héparines de basse masse moléculaire

Kanamycine (monosulfate de)

Kanamycine (sulfate acide de)

Lamivudine

Magnésium (carbonate de) lourd

Oméprazole

Paroxétine (chlorhydrate de) hémihydraté

Pénicillamine

Phosphorique (acide) concentré

Phosphorique (acide) dilué

Ramipril

Ranitidine (chlorhydrate de)

Ricin (huile de) raffinée

Ricin (huile de) vierge

Sodium (bromure de)

Somatostatine

Sulindac

Titane (dioxyde de)

Zidovudine

Zinc (stéarate de)

En outre, les textes ci-après ont été **corrigés**:

CHAPITRES GÉNÉRAUX

2.8.24. Indice de mousse

MONOGRAPHIES

Monographies

Ammonium (bromure d')

Céfuroxime axétil

Codéine (chlorhydrate de) dihydraté

Codéine monohydratée

Codéine (phosphate de) hémihydraté

Indapamide

Potassium (bromure de)

Le titre des textes suivants a été **modifié**:

CHAPITRES GÉNÉRAUX

2.9.4. Essai de dissolution des patchs (*anciennement 2.9.4. Essai de dissolution des dispositifs transdermiques*)

MONOGRAPHIES

Formes pharmaceutiques

Patchs (*anciennement Dispositifs transdermiques*)

Monographies

Gluconate ferreux hydraté (*anciennement Gluconate ferreux*)

Les textes ci-après sont **supprimés**:

MONOGRAPHIES

Cholécalciférol (concentrat de), forme hydrodispersible

Théobromine

À noter:

Il n'y a pas de monographie dans le Supplément 10.5 qui remplace une monographie de la Ph. Helv.

Le Supplément 10.6 de la Ph. Eur. 10 entrera en vigueur le 1^{er} janvier 2022.

La Pharmacopée

La Pharmacopée en vigueur en Suisse est la 10^e Edition de la Pharmacopée Européenne (Ph. Eur. 10) et les Supplément 10.1 – 10.5 ainsi que la 11^e Edition de la Pharmacopée Helvétique (Ph. Helv. 11) et le Supplément 11.3.

La Ph. Eur. 10 est éditée par le Conseil de l'Europe. Elle est disponible en allemand et en français auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne.

(www.publicationsfederales.ch).

La Ph. Helv. 11 est éditée par Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques et peut être téléchargée à l'adresse : www.phhelv.ch ou obtenue auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne.

Vous trouverez de plus amples informations au sujet de la Pharmacopée sur www.swissmedic.ch/pharmacopee

et www.edqm.eu

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Polivy®, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
(Polatuzumabum vedotinum)**

Name Arzneimittel:	Polivy®, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Polatuzumabum vedotinum
Dosisstärke und Darreichungsform:	140 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Polivy ist in Kombination mit Bendamustin und Rituximab zur Behandlung erwachsener Patienten mit rezidiertem oder refraktärem diffusem grosszelligem B-Zell-Lymphom (Diffuse Large B-Cell Lymphoma, DLBCL) indiziert, die nicht für eine hämatopoetische Stammzelltransplantation infrage kommen.
ATC Code:	L01XC37
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	67165
Zulassungsdatum:	15.06.2021
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:**Polivy[®], poudre pour solution à diluer pour perfusion (polatuzumabum vedotinum)****Préparation:****Principe(s) actif(s):****Dosage et forme pharmaceutique:****Possibilités d'emploi / Indication:**

Polivy[®], poudre pour solution à diluer pour perfusion

polatuzumabum vedotinum

140 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion

Polivy ist in Kombination mit Bendamustin und Rituximab zur Behandlung erwachsener Patienten mit rezidiviertem oder refraktärem diffusem grosszelligem B-Zell-Lymphom (Diffuse Large B-Cell Lymphoma, DLBCL) indiziert, die nicht für eine hämatopoetische Stammzelltransplantation infrage kommen.

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:**No IT / désignation:****No d'autorisation:****Date d'autorisation:**

L01XC37

07.16.1./ Cytostatiques

67165

15.06.2021

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Tepmetko, Filmtabletten (Tepotinibum)**

Name Arzneimittel:	Tepmetko, Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Tepotinibum
Dosisstärke und Darreichungsform:	225 mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Tepmetko wird angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung des metastasierten nichtkleinzelligen Bronchialkarzinoms (NSCLC) mit einer MET-Tyrosinkinaserzeptor-Exon-14-(METex14-) Skipping-Mutation. Die Wirksamkeit und Sicherheit von Tepmetko wurde bei Patienten mit weiteren onkogenen Treibermutationen inklusive EGFR- oder ALK-Tumoraberrationen nicht untersucht (siehe «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen»).
ATC Code:	L01EX21
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	68113
Zulassungsdatum:	22.06.2021
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Tepmetko, comprimés pelliculés (tepotinibum)

Préparation:	Tepmetko, comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	tepotinibum
Dosage et forme pharmaceutique:	225 mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	Tepmetko wird angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung des metastasierten nichtkleinzelligen Bronchialkarzinoms (NSCLC) mit einer MET-Tyrosinkinase-Rezeptor-Exon-14-(METex14-) Skipping-Mutation. Die Wirksamkeit und Sicherheit von Tepmetko wurde bei Patienten mit weiteren onkogenen Treibermutationen inklusive EGFR- oder ALK-Tumoraberrationen nicht untersucht (siehe «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen»). 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:	L01EX21
No IT / désignation:	07.16.1./ Cytostatiques
No d'autorisation:	68113
Date d'autorisation:	22.06.2021
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Zolgensma, Infusionslösung (Onasemnogen-Abeparvovec)

Name Arzneimittel:	Zolgensma, Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Onasemnogen-Abeparvovec
Dosisstärke und Darreichungsform:	Jeder ml enthält Onasemnogen-Abeparvovec mit einer nominalen Konzentration von 2×10^{13} Vektorgenomen (vg).
Anwendungsgebiet / Indikation:	Zolgensma ist indiziert zur Behandlung von: • Patienten mit 5q-assoziiierter spinaler Muskelatrophie (SMA) mit einer biallelischen Mutation im SMN1-Gen und einer klinisch diagnostizierten Typ-1-SMA, oder • Patienten mit 5q-assoziiierter SMA mit einer biallelischen Mutation im SMN1-Gen und bis zu 3 Kopien des SMN2-Gens. Die Therapie darf nur bis zum Alter von zwei Jahren verabreicht werden.
ATC Code:	M09AX09
IT-Nummer / Bezeichnung:	01.99.0./Varia
Zulassungsnummer/n:	67529
Zulassungsdatum:	28.06.2021
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Zolgensma, solution pour infusion (Onasemnogen-Abeparvovec)**

Préparation:	Zolgensma, solution pour infusion
Principe(s) actif(s):	Onasemnogen-Abeparvovec
Dosage et forme pharmaceutique:	Chaque ml contient de l'onasemnogene abeparvovec à une concentration nominale de 2×10^{13} génomes du vecteur (vg)
Possibilités d'emploi / Indication:	Zolgensma ist indiziert zur Behandlung von: • Patienten mit 5q-assoziiierter spinaler Muskelatrophie (SMA) mit einer biallelischen Mutation im SMN1-Gen und einer klinisch diagnostizierten Typ-1-SMA, oder • Patienten mit 5q-assoziiierter SMA mit einer biallelischen Mutation im SMN1-Gen und bis zu 3 Kopien des SMN2-Gens. Die Therapie darf nur bis zum Alter von zwei Jahren verabreicht werden. 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:	M09AX09
No IT / désignation:	01.99.0./varia
No d'autorisation:	67529
Date d'autorisation:	28.06.2021
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Amlodipin Valsartan Mylan 5 mg/80 mg, Filmtabletten

02 Amlodipin Valsartan Mylan 5 mg/160 mg, Filmtabletten

03 Amlodipin Valsartan Mylan 10 mg/160 mg, Filmtabletten

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 68131	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	30.06.2021
Zusammensetzung	01	Filmtablette: amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 80 mg, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosem, macrogolum 8000, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	Filmtablette: amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosem, macrogolum 8000, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	03	Filmtablette: amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosem, macrogolum 8000, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
Gültig bis		29.06.2026	

01 Azacitidin Ideogen 100 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionssuspension

IDEOGEN AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 67966	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	07.06.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: azacitidinum 100 mg, mannitolum pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		06.06.2026	

01 Bisoprolol NOBEL 2.5 mg, Filmtabletten**02 Bisoprolol NOBEL 5 mg, Filmtabletten****03 Bisoprolol NOBEL 10 mg, Filmtabletten**

NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67933	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	16.06.2021
Zusammensetzung	01	bisoprololi fumaras 2.5 mg, cellulolum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, amylum pregelificatum, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, E 171, talcum, pro compresso obducto.	
	02	bisoprololi fumaras 5 mg, cellulolum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, amylum pregelificatum, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, hydroxypropylcellulosum, E 171, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	03	bisoprololi fumaras 10 mg, cellulolum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, amylum pregelificatum, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, E 171, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Betarezeptorenblocker	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Gültig bis		15.06.2026	

01 Ceftazidim-GSK 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**02 Ceftazidim-GSK 1 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung****03 Ceftazidim-GSK 2 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 68509	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	23.06.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: ceftazidimum 500 mg ut ceftazidimum pentahydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: ceftazidimum 1 g ut ceftazidimum pentahydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: ceftazidimum 2 g ut ceftazidimum pentahydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cefuroximaxetil-GSK 250 mg, Filmtabletten**02 Cefuroximaxetil-GSK 500 mg, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 68499	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	02.06.2021
Zusammensetzung	01	cefuroximum 250 mg ut cefuroximum axetili, carmellosum natricum conexum, oleum vegetabile hydrogenatum, conserv.: E 211, propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens pro compresso obducto.	
	02	cefuroximum 500 mg ut cefuroximum axetili, carmellosum natricum conexum, oleum vegetabile hydrogenatum, conserv.: E 211, propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle oleum vegetabile hydrogenatum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwollsamenöl	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cefuroximaxetil-GSK, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 68500	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	02.06.2021
Zusammensetzung	01	cefuroximum 125 mg ut cefuroximum axetili, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens ad granulatatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 COLCTAB 1 mg, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 67974	Abgabekategorie: A	Index: 07.11.1.	24.06.2021
Zusammensetzung	01	colchicinum 1 mg, lactosum monohydricum 49 mg, saccharum 20 mg, acaciae gummi, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Gichtarthrititis, Perikarditis, familiäres Mittelmeerfieber	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	A
Bemerkung		Zulassung gemäss Art. 14 Abs. 1 Bst. abis HMG	
Gültig bis		23.06.2026	

01 Coop Vitality Glycolax, Suppositorien

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 68407	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.2.	17.06.2021
Zusammensetzung	01	glycerolum 2250 mg, excipiens pro suppositoio.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	001 18 Suppositorien	D
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dasatinib Zentiva 20 mg, Filmtabletten
 02 Dasatinib Zentiva 50 mg, Filmtabletten
 03 Dasatinib Zentiva 70 mg, Filmtabletten
 04 Dasatinib Zentiva 80 mg, Filmtabletten
 05 Dasatinib Zentiva 100 mg, Filmtabletten
 06 Dasatinib Zentiva 140 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68256	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	10.06.2021
Zusammensetzung	01	dasatinibum 20 mg, lactosum monohydricum 27 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.14 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, lactosum monohydricum 0.67 mg, E 171, triacetinum, pro compresso obducto.	
	02	dasatinibum 50 mg, lactosum monohydricum 67.5 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.36 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, lactosum monohydricum 1.68 mg, E 171, triacetinum, pro compresso obducto.	
	03	dasatinibum 70 mg, lactosum monohydricum 94.5 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.5 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, lactosum monohydricum 2.35 mg, E 171, triacetinum, pro compresso obducto.	
	04	dasatinibum 80 mg, lactosum monohydricum 108 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.58 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, lactosum monohydricum 2.69 mg, E 171, triacetinum, pro compresso obducto.	
	05	dasatinibum 100 mg, lactosum monohydricum 135 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.72 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, lactosum monohydricum 3.36 mg, E 171, triacetinum, pro compresso obducto.	
	06	dasatinibum 140 mg, lactosum monohydricum 189 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.72 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, lactosum monohydricum 4.7 mg, E 171, triacetinum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Philadelphiachromosom-positive chronische myeloische Leukämie Philadelphiachromosom-positive akute lymphatische Leukämie	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	A
	02	002 60 Tablette(n)	A
	03	003 60 Tablette(n)	A
	05	004 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		68256 04 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 68256 06 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		09.06.2026	

01 Eplerenon Xiromed 25 mg, Filmtabletten**02 Eplerenon Xiromed 50 mg, Filmtabletten**

XIROMED SA, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 68283	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	25.06.2021
Zusammensetzung	01	eplerenonum 25.00 mg, lactosum monohydricum 35.70 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, hypromellosum, talcum, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 1.224 mg, hypromellosum, E 171, macrogolum 4000, pro compresso obducto corresp. natrium 0.43 mg.	
	02	eplerenonum 50.00 mg, lactosum monohydricum 71.40 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, hypromellosum, talcum, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 2.448 mg, hypromellosum, E 171, macrogolum 4000, pro compresso obducto corresp. natrium 0.86 mg.	
Anwendung		Diuretikum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
Gültig bis		24.06.2026	

02 Ezetimib Rosuvastatin Spirig HC 10 mg / 10 mg, Filmtabletten**03 Ezetimib Rosuvastatin Spirig HC 10 mg / 20 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68069	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	25.06.2021
Zusammensetzung	02	ezetimibum 10 mg, rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 200.5 mg, carmellosum natricum conexum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum), E 171 pro compresso obducto corresp. natrium 2.92 mg.	
	03	ezetimibum 10 mg, rosuvastatinum ut rosuvastatinum calcicum 20.8 mg, lactosum monohydricum 200.5 mg, carmellosum natricum conexum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, talcum, macrogolum 4000, E 171, E 172 (flavum) pro compresso obducto corresp. natrium 2.92 mg.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	02	001 30 mg	B
		002 100 mg	B
	03	003 30 mg	B
		004 100 mg	B
Gültig bis		24.06.2026	

01 Fentalis 12.5 µg/h, Transdermales Pflaster
 02 Fentalis 25 µg/h, Transdermales Pflaster
 03 Fentalis 37.5 µg/h, Transdermales Pflaster
 04 Fentalis 50 µg/h, Transdermales Pflaster
 05 Fentalis 75 µg/h, Transdermales Pflaster
 06 Fentalis 100 µg/h, Transdermales Pflaster
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67800	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	11.06.2021
Zusammensetzung	01	fentanylum 2.1 mg, acrylates et vinylis acetatis polymerisatum, Trägermaterial: poly(ethylenis terephthalas), ad praeparationem pro 5.25 cm ² , cum liberatione 12.5 µg/h.	
	02	fentanylum 4.2 mg, acrylates et vinylis acetatis polymerisatum, Trägermaterial: poly(ethylenis terephthalas), ad praeparationem pro 10.5 cm ² , cum liberatione 25 µg/h.	
	03	fentanylum 6.3 mg, acrylates et vinylis acetatis polymerisatum, Trägermaterial: poly(ethylenis terephthalas), ad praeparationem pro 15.75 cm ² , cum liberatione 37.5 µg/h.	
	04	fentanylum 8.4 mg, acrylates et vinylis acetatis polymerisatum, Trägermaterial: poly(ethylenis terephthalas), ad praeparationem pro 21 cm ² , cum liberatione 50 µg/h.	
	05	fentanylum 12.6 mg, acrylates et vinylis acetatis polymerisatum, Trägermaterial: poly(ethylenis terephthalas), ad praeparationem pro 31.5 cm ² , cum liberatione 75 µg/h.	
	06	fentanylum 16.8 mg, acrylates et vinylis acetatis polymerisatum, Trägermaterial: poly(ethylenis terephthalas), ad praeparationem pro 42 cm ² , cum liberatione 100 µg/h.	
Anwendung		Opioid-Analgetikum	
Packung/en	01	001	5 Pflaster A
		002	10 Pflaster A
	02	003	5 Pflaster A
		004	10 Pflaster A
	03	005	5 Pflaster A
		006	10 Pflaster A
	04	007	5 Pflaster A
		008	10 Pflaster A
	05	009	5 Pflaster A
		010	10 Pflaster A
	06	011	5 Pflaster A
		012	10 Pflaster A
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		10.06.2026	

01 Fingolimod Spirig HC 0,5 mg, Kapseln

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 67616	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	25.06.2021
Zusammensetzung	01	fingolimodum 0.5 mg ut fingolimodi hydrochloridum, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum) pro capsula.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) B
		002	98 Kapsel(n) B
Gültig bis	24.06.2026		

01 Foscarnet Ideogen 24 mg/ml, Infusionslösung

IDEOGEN AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 68218	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	24.06.2021
Zusammensetzung	01	Lösung: foscarnetum natricum hexahydricum 24 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 5.52 mg.	
Anwendung		Augenlichtbedrohende Erkrankungen durch Cytomegalovirus bei Patienten mit AIDS	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) Flasche zu 250 ml A
Gültig bis	23.06.2026		

01 Gemmo Magenbeschwerden, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle

Spagyros AG, Neufeldstrasse 1, 3076 Worb

Zul.-Nr.: 67993	Abgabekategorie: D	Index: 20.04.1.	25.06.2021
Zusammensetzung	01	figus carica e gemma recenti D1 (Ph.Eur.Hom. 2.1.3) 1 ml, glycerolum, ethanolum 96 per centum 0.32 g, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 7 doses, corresp. ethanolum 44 % V/V.	
Anwendung		Gemäss dem Therapieprinzip der Gemmotherapie kann Gemmo Magenbeschwerden unterstützend bei Magenbrennen, saurem Aufstossen und zur Entspannung bei nervösen Magenbeschwerden angewendet werden	
Packung/en	01	001	30 ml D
Bemerkung	Befristete Zulassung gemäss Art. 9 Abs. 4 HMG (SR 812.21)		
Gültig bis	24.06.2026		

01 Lacosamid Sandoz 50 mg, Filmtabletten
 02 Lacosamid Sandoz 100 mg, Filmtabletten
 03 Lacosamid Sandoz 150 mg, Filmtabletten
 04 Lacosamid Sandoz 200 mg, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67713	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	26.06.2021
Zusammensetzung	01	lacosamidum 50 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, crospovidonum, hydroxypropylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, E 132, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum) pro compresso obducto.	
	02	lacosamidum 100 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, crospovidonum, hydroxypropylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, E 171, E 172 (flavum) pro compresso obducto.	
	03	lacosamidum 150 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, crospovidonum, hydroxypropylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum) pro compresso obducto.	
	04	lacosamidum 200 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, crospovidonum, hydroxypropylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, E 132, E 171 pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
	02	002	14 Tablette(n) B
		003	56 Tablette(n) B
		004	168 Tablette(n) B
	03	005	14 Tablette(n) B
		006	56 Tablette(n) B
		007	168 Tablette(n) B
	04	008	14 Tablette(n) B
		009	56 Tablette(n) B
		010	168 Tablette(n) B
Gültig bis	25.06.2026		

- 01 Lacosamid-Mepha 50 mg, Lactab
 02 Lacosamid-Mepha 100 mg, Lactab
 03 Lacosamid-Mepha 150 mg, Lactab
 04 Lacosamid-Mepha 200 mg, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67630	Abgabekategorie: B		Index: 01.07.1.	26.06.2021
Zusammensetzung	01	Filmtablette: lacosamidum 50 mg, cellulose microcristallinum, hydroxypropylcellulose, silica colloidalis anhydrica, crospovidonum, magnesium stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.		
	02	Filmtablette: lacosamidum 100 mg, cellulose microcristallinum, hydroxypropylcellulose, silica colloidalis anhydrica, crospovidonum, magnesium stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, E 104, E 110 17.1 µg, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.		
	03	Filmtablette: lacosamidum 150 mg, cellulose microcristallinum, hydroxypropylcellulose, silica colloidalis anhydrica, crospovidonum, magnesium stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, E 110 293.265 µg, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.		
	04	Filmtablette: lacosamidum 200 mg, cellulose microcristallinum, hydroxypropylcellulose, silica colloidalis anhydrica, crospovidonum, magnesium stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, E 124 110.58 µg, E 133, E 171, pro compresso obducto.		
Anwendung		Antiepileptikum		
Packung/en	01	001	14 Tablette(n)	B
	02	002	14 Tablette(n)	B
		003	56 Tablette(n)	B
		004	168 Tablette(n)	B
	03	005	14 Tablette(n)	B
		006	56 Tablette(n)	B
		007	168 Tablette(n)	B
	04	008	14 Tablette(n)	B
		009	56 Tablette(n)	B
		010	168 Tablette(n)	B
Gültig bis	25.06.2026			

- 01 Lenalidomid BMS 2,5 mg, Hartkapseln
 02 Lenalidomid BMS 5 mg, Hartkapseln
 03 Lenalidomid BMS 7,5 mg, Hartkapseln
 04 Lenalidomid BMS 10 mg, Hartkapseln
 05 Lenalidomid BMS 15 mg, Hartkapseln
 06 Lenalidomid BMS 20 mg, Hartkapseln
 07 Lenalidomid BMS 25 mg, Hartkapseln

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 68490	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	14.06.2021
Zusammensetzung	01	lenalidomidum 5 mg, lactosum 147 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.4 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	02	lenalidomidum 10 mg, lactosum 294 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.8 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 132, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	03	lenalidomidum 15 mg, lactosum 289 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.8 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 132, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	04	lenalidomidum 25 mg, lactosum 200 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.8 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	05	lenalidomidum 20 mg, lactosum 244.5 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.8 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 132, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	06	lenalidomidum 2.5 mg, lactosum 73.5 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.2 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 132, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	07	lenalidomidum 7.5 mg, lactosum 144.5 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.4 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	21 Kapsel(n) A
	02	002	21 Kapsel(n) A
	03	003	21 Kapsel(n) A
	04	004	21 Kapsel(n) A
	05	005	21 Kapsel(n) A
	06	006	21 Kapsel(n) A
	07	007	21 Kapsel(n) A
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Oyavas 100 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
02 Oyavas 400 mg/16 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 67857	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	04.06.2021
Zusammensetzung	01	bevacizumabum 100 mg, trehalosum dihydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml corresp. natrium 5.42 mg.	
	02	bevacizumabum 400 mg, trehalosum dihydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 16 ml corresp. natrium 21.68 mg.	
Anwendung		Metastasiertes Kolon- oder Rektumkarzinom, Metastasiertes Mammakarzinom, Fortgeschrittenes, metastasiertes oder rezidivierendes nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC), Fortgeschrittenes und/oder metastasierendes Nierenzellkarzinom, Glioblastom (WHO Grad IV), Ovarialkarzinom, Zervixkarzinom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		03.06.2026	

01 Polivy 140 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
02 Polivy 30 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 67165	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	15.06.2021
Zusammensetzung	01	polatuzumabum vedotinum 140 mg, acidum succinicum, natrii hydroxidum corresp. natrium 2.18 mg, saccharum, polysorbatum 20, pro vitro.	
	02	polatuzumabum vedotinum 30 mg, acidum succinicum, natrii hydroxidum corresp. natrium 0.47 mg, saccharum, polysorbatum 20, pro vitro.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	002	1 Durchstechflasche(n) A
	02	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): polatuzumabum vedotinum	
Gültig bis		14.06.2026	

01 Softacort 3,35 mg/ml, Augentropfen

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

Zul.-Nr.: 67980	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.3.	21.06.2021
Zusammensetzung	01	hydrocortisoni phosphas natricus 3.35 mg, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii chloridum, dinatrii edetas, acidum hydrochloridum concentratum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml corresp. phosphas 7 mg.	
Anwendung		Zur Behandlung leichter, nicht infektiöser allergischer oder entzündlicher Konjunktivitis.	
Packung/en	01	001 20 Einzeldose(n) 2x10	B
		002 30 Einzeldose(n) 3x10	B
		003 60 Einzeldose(n) 6x10	B
		004 10 Einzeldose(n) 1x10	B
Bemerkung		Zulassung gemäss ART. 14 ABs. 1 Bst. a bis HMG	
Gültig bis		20.06.2026	

01 SUN STORE Glycolax, Suppositorien

Sun Store Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 68408	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.2.	17.06.2021
Zusammensetzung	01	glycerolum 2250 mg, excipiens pro suppositoio.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	001 18 Suppositorien	D
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tepmetko 225 mg, Filmtabletten

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 68113	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.	22.06.2021
Zusammensetzung	01	tepotinibum 225 mg ut tepotinibi hydrochloridum monohydricum 250 mg, mannitolum 455.33 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosem, lactosum monohydricum 4.37 mg, macrogola, triacetinum, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung von nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom mit MET-Alterationen	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		Befristete Zulassung gemäss Art. 9 Abs. 4 HMG (SR 812.21) NAS (New Active Substance): tepotinibum	
Gültig bis		22.06.2023	

01 Veblocema 120 mg, solution injectable en seringue préremplie

Voisin Consulting CH Sàrl, 1024 Ecublens (VD)

N° d'AMM: 67881	Catégorie de remise: A	Index: 07.15.0.	29.06.2021
Composition	01	infliximabum 120 mg, acidum aceticum, natrii acetat trihydricus, sorbitolum 45 mg, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.16 mg.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde, Morbus Crohn chez l'adulte, Colite ulcéreuse chez l'adulte	
Conditionnements	01	001	1 seringue(s) préremplie(s) A
		002	2 seringue(s) préremplie(s) A
		003	4 seringue(s) préremplie(s) A
Valable jusqu'au		28.06.2026	

01 Veblocema, solution injectable en seringue préremplie avec protection de l'aiguille

Voisin Consulting CH Sàrl, 1024 Ecublens (VD)

N° d'AMM: 67887	Catégorie de remise: A	Index: 07.15.0.	29.06.2021
Composition	01	infliximabum 120 mg, acidum aceticum, natrii acetat trihydricus, sorbitolum 45 mg, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.16 mg.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde, Morbus Crohn chez l'adulte, Colite ulcéreuse chez l'adulte	
Conditionnements	01	001	1 seringue(s) préremplie(s) A
		002	2 seringue(s) préremplie(s) A
		003	4 seringue(s) préremplie(s) A
Valable jusqu'au		28.06.2026	

01 Veblocema 120 mg, solution injectable en stylo prérempli

Voisin Consulting CH Sàrl, 1024 Ecublens (VD)

N° d'AMM: 67888	Catégorie de remise: A	Index: 07.15.0.	29.06.2021
Composition	01	infliximabum 120 mg, acidum aceticum, natrii acetat trihydricus, sorbitolum 45 mg, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.16 mg.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde, Morbus Crohn chez l'adulte, Colite ulcéreuse chez l'adulte	
Conditionnements	01	001	stylo(s) prérempli(s) A
		002	stylo(s) prérempli(s) A
		003	stylo(s) prérempli(s) A
Valable jusqu'au		28.06.2026	

01 Xarelto junior, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 67701	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	02.06.2021
Zusammensetzung	01	rivaroxabanum 1.0 mg, acidum citricum, hypromellosem, mannitolum, cellulosum microcristallinum et carmellosem natricum, E 211 1.8 mg, sucralosum, xanthani gummi, aromatica, maltodextrinum, propylenglycolum, acaciae gummi, ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 1 ml corresp. natrium 0.5 mg.	
Anwendung		Behandlung und Prophylaxe von venösen Thromboembolien bei pädiatrischen Patienten	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) 2.625 g Granulat in 100 ml Glasflasche und Zubehör B
		002	1 Flasche(n) 5.25 g Granulat in 250 ml Glasflasche und Zubehör B
Gültig bis	01.06.2026		

01 ZOLGENSMA, Solution for Infusion

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: **67529** Abgabekategorie: **A** Index: 01.99.0. 28.06.2021

Zusammensetzung 01 onasemnogenum abeparvovecum: Gentherapeutikum, das das humane Survival-Motoneuron- (SMN) Protein exprimiert. Es handelt sich um einen nicht replizierenden rekombinanten adeno-assoziierten Vektor auf der Basis des Virus-Serotyp 9 (AAV9), der die cDNA des humanen SMN-Gens unter der Kontrolle des Cytomegalievirus-Enhancers/Hühner- β -Aktin-Hybrid-Promotors enthält. Onasemnogen-Abeparvovec wird durch DNS-Rekombinationstechnologie in menschlichen embryonalen Nierenzellen gebildet. Besteht aus genetisch verändertem adeno-assoziiertem viralem Vektor vom Serotyp 9 (AAV9) 2×10^{13} Vektorgenomen (vg), Tromethamin, Magnesiumchlorid, 11.7 mg/ml Natriumchlorid (entspricht 4.6 mg/ml Natrium), Poloxamer 188, Salzsäure (zur pH-Einstellung), Wasser für Injektionszwecke

Anwendung Zolgensma ist indiziert zur Behandlung von:
 - Patienten mit 5q-assoziiierter spinaler Muskelatrophie (SMA) mit einer biallelischen Mutation im SMN1-Gen und einer klinisch diagnostizierten Typ-1-SMA, oder
 - Patienten mit 5q-assoziiierter SMA mit einer biallelischen Mutation im SMN1-Gen und bis zu 3 Kopien des SMN2-Gens.
 Die Therapie darf nur bis zum Alter von zwei Jahren verabreicht werden.

Packung/en	01	001	2 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		002	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 1 Durchstechflasche mit 8,3 ml	A
		003	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 2 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		004	3 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		005	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 2 Durchstechflasche mit 8,3 ml	A
		006	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 3 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		007	4 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		008	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 3 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		009	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 4 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		010	5 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		011	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 4 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		012	1 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 5 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		013	6 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		014	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 5 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		015	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 6 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		016	7 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A

017	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 6 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
018	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 7 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
019	8 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
020	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 7 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
021	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 8 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
022	9 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
023	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 8 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
024	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 9 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
025	10 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
026	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 9 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
027	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 10 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
Bemerkung	Befristete Zulassung gemäss Art. 9 Abs. 4 HMG (SR 812.21) NAS (New Active Substance): omnasemnogenum abeparvovecum	
Gültig bis	27.06.2023	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Milprazin Cat S ad us. vet., comprimés sécables**02 Milprazin Cat M ad us. vet., comprimés sécables**

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

N° d'AMM: 68213	Catégorie de remise: B	Index:	23.06.2021
Composition	01	milbemycini oximum 4.00 mg, praziquantelum 10.00 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum, povidonum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, E 171, talcum, propylenglycolum, aromatica (Liver Flavour), faecis pulvis, E 172 (Iron Oxide, Yellow), E 172 (Iron Oxide, Red), pro compresso.	
	02	milbemycini oximum 16.00 mg, praziquantelum 40.00 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum, povidonum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, E 171, talcum, propylenglycolum, aromatica (Liver Flavour), faecis pulvis, E 172 (Iron Oxide, Yellow), E 172 (Iron Oxide, Red), E 172 (Iron Oxide, Black), pro compresso.	
Indication		anthelminthique à large spectre	
Conditionnements	01	001	2 comprimé(s) B
		002	4 comprimé(s) B
		003	12 x 4 comprimé(s) B
	02	004	2 comprimé(s) B
		005	4 comprimé(s) B
		006	12 x 4 comprimé(s) B
Valable jusqu'au	22.06.2026		

01 Milprazin Dog S ad us. vet., comprimés à croquer**02 Milprazin Dog M ad us. vet., comprimés à croquer**

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

N° d'AMM: 68214	Catégorie de remise: B	Index:	23.06.2021
Composition	01	milbemycini oximum 2.50 mg, praziquantelum 25.00 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum, povidonum K 30, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, aromatica (Meat Flavour), faecis pulvis, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	milbemycini oximum 12.50 mg, praziquantelum 125.00 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum, povidonum K 30, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, aromatica (Meat Flavour), faecis pulvis, magnesii stearas, pro compresso.	
Indication		anthelminthique à large spectre	
Conditionnements	01	001	2 comprimé(s) B
		002	4 comprimé(s) B
		003	12 x 4 comprimé(s) B
	02	004	2 comprimé(s) B
		005	4 comprimé(s) B
		006	12 x 4 comprimé(s) B
Valable jusqu'au	22.06.2026		

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Aethylchlorid Sintetica, spray cutaneo

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 43993	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.02.2.	07.06.2021
Composizione	01	chloroethanum 100 g, pro praeparatione.	
Indicazione		Anestetico locale	
Confezione/i	01	011 100 g Flacone nebulizzatore	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Aleve, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 53810	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	03.06.2021
Zusammensetzung	01	naproxenum natricum 220 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgeticum	
Packung/en	01	015 12 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Amavita Glycolax, Suppositorien

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 66488	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.2.	22.06.2021
Zusammensetzung	01	glycerolum 2250 mg, excipients pro suppositoio.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	001 18 Suppositorien	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Amlodipin-Cimex 5, Tabletten

02 Amlodipin-Cimex 10, Tabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 57607	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	14.06.2021
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.03.2022	

01 Amnion GI D5, Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60200	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	03.06.2021
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: amnion bovis GI D5 (HAB 41b) 1000 mg (Rind: foetales Gewebe), aqua ad iniectabile, natrii chloridum, aqua ad iniectabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.52 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 Apo-Infekt, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 51789	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.2.	23.06.2021
Zusammensetzung	01	ailanthus altissima D4 125 mg, argenti nitras D4 125 mg, cinchona pubescens (HAB) spag. Peka D4 125 mg, echinacea spag. Peka D5 145 mg, lachesis (HAB) D12 80 mg, marrubium vulgare D4 145 mg, nasturtium officinale (HAB) D6 130 mg, vincetoxicum hirundinaria (HAB) D4 125 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 18 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei entzündlichen Schleimhauterkrankungen der Atemwege	
Packung/en	01	016 50 ml	D
		024 100 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathisch- spagyrische Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Apo-Tuss, Globuli

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 54056	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.2.	23.06.2021
Zusammensetzung	01	arum maculatum D4 12.5 %, bryonia cretica spag. Peka D4 11.5 %, cochlearia armoracia TM 14 %, cupri(II) acetat D4 13 %, dactylopius coccus spag. Peka D2 11 %, gelsemium sempervirens (HAB) D4 11 %, hedera helix spag. Peka D3 13 %, lactuca virosa D4 14 %, excipiens ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Reizhusten	
Packung/en	01	028 10 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathisch- spagyrische Globuli)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Aspirin-C, Brausetabletten

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 33670	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.2.	29.06.2021
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 400 mg, acidum ascorbicum 240 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Fieber und Schmerzen bei Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	028 10 Tablette(n)	D
		036 20 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Aspirin, Kautabletten

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 49526	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	29.06.2021
Zusammensetzung	02	acidum acetylsalicylicum 500 mg, aromatica, aspartamum, color.: E 110, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	02	032 10 Tablette(n)	D
		040 20 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Atorvastatin Stada 10 mg, Filmtabletten**02 Atorvastatin Stada 20 mg, Filmtabletten****03 Atorvastatin Stada 40 mg, Filmtabletten****04 Atorvastatin Stada 80 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62142	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	21.06.2021
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	017 30 Tablette(n)	B
		018 100 Tablette(n)	B
	02	019 100 Tablette(n)	B
		030 30 Tablette(n)	B
	03	020 30 Tablette(n)	B
		021 100 Tablette(n)	B
	04	022 30 Tablette(n)	B
		023 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Bain extra-doux dermatologique Widmer, Lösung

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: 40418	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	02.06.2021
Zusammensetzung	02	matricariae extractum 10 mg, natrii bituminosulfonas 30 mg, guaiazulenum 0.25 mg, detergentia, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Dermatologischer Badezusatz	
Packung/en	02	024	250 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bekunis Abführtee, Teeaufgusspulver

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 27815	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.14	03.06.2021
Zusammensetzung	01	sennae fructus extractum aquosum siccum 308-513 mg corresp. hydroxyanthracenae 30 mg, DER: 4-6:1, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	030	150 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Pulver)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bepanthen MED Plus, Creme

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 43891	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	11.06.2021
Zusammensetzung	01	dexpanthenolum 50 mg, chlorhexidini dihydrochloridum 5 mg, dl-pantolactonum, alcohol cetylicus 36 mg, alcohol stearylicus 24 mg, vaselinum album, paraffinum liquidum, adeps lanae 30 mg, macrogoli stearas, aqua purificata q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Infizierte Wunden	
Packung/en	01	003	4 x 3.5 g D
		004	30 g D
		005	100 g D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Bepanthen Plus, Crème)	
Gültig bis		31.12.2022	

01 Bepanthen MED Plus, Spray

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 51739	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	11.06.2021
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
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher Bepanthen Plus, Wundspray)	
Gültig bis		31.12.2022	

01 Bilaxten 20 mg, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 61446	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	30.06.2021
Zusammensetzung	01	bilastinum 20 mg, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum, silica colloidalis hydrica, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium 42 µg.	
Anwendung		Antiallergikum / Antihistaminikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	20 Tablette(n) B
		003	30 Tablette(n) B
		004	40 Tablette(n) B
		005	50 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Blopress 4 mg, Tabletten**03 Blopress 16 mg, Tabletten****04 Blopress 8 mg, Tabletten****05 Blopress 32 mg, Tabletten**

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 54260	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	08.06.2021
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipiens pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipiens pro compresso.	
	05	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz	
		Hypertonie bei Kindern und Jugendlichen 1 - 17 Jahre	
Packung/en	01	016	7 Tablette(n) B
	03	059	28 Tablette(n) B
		075	98 Tablette(n) B
	04	105	28 Tablette(n) B
		121	98 Tablette(n) B
	05	156	28 Tablette(n) B
		164	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Bondronat 2 mg/2 ml, Infusionslösungskonzentrat

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

Zul.-Nr.: 53626	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	04.06.2021
Zusammensetzung	02	acidum ibandronicum 2.0 mg ut natrii ibandronas monohydricus, natrii chloridum corresp. acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium 6.98 mg.	
Anwendung		Tumorinduzierte Hyperkalzämie	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Braunol, Lösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 43469	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	08.06.2021
Zusammensetzung	01	iodum 7.7 mg ut povidonum iodinatum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfiziens für Haut, Schleimhaut und Wunden	
Packung/en	01	356 10 x 1000 ml (Spitalpackung)	D
		380 1000 ml (Spitalpackung)	D
		402 30 ml	D
		410 100 ml (Spitalpackung)	D
		429 200 l (Spitalpackung)	D
		437 20 x 100 ml (Spitalpackung)	D
		445 20 x 250 ml Spray (Spitalpackung)	D
		453 20 x 250 ml (Spitalpackung)	D
		461 20 x 500 ml (Spitalpackung)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 BronchoVerde Hustenlöser 50 mg, Brausetabletten**02 BronchoVerde Hustenlöser 100 mg, Brausetabletten**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 65204	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	18.06.2021
Zusammensetzung	01	hederae folii extractum ethanolicum siccum 50 mg DER: 4-8:1, aromatica, saccharinum, natrii cyclamas, simeticonum 3 mg, excipiens pro compresso.	
	02	hederae folii extractum ethanolicum siccum 100 mg DER: 4-8:1, aromatica, saccharinum, natrii cyclamas, simeticonum 3 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zur Schleimlösung bei Husten mit Auswurf	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bupivacain Sintetica 2,5 mg/ml, soluzione iniettabile
 02 Bupivacain Sintetica 5 mg/ml ampoule, soluzione iniettabile
 04 Bupivacain Sintetica 7,5 mg/ml, soluzione iniettabile
 05 Bupivacain Sintetica 40 mg/ml, concentrato per soluzione iniettabile
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 48351	Categoria di dispensazione: B Index: 01.02.2.		03.06.2021
Composizione	01	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 2.5 mg corresp. bupivacainum 2.22 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 3.5 mg.	
	02	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 5 mg corresp. bupivacainum 4.44 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 3.5 mg.	
	04	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 7.5 mg corresp. bupivacainum 6.66 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 3 mg.	
	05	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 40 mg corresp. bupivacainum 35.5 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 0.9 mg.	
Indicazione		Anestetico locale	
Confezione/i	01	003 10 x 5 ml fiala/fiale in blister sterile	B
		018 10 x 5 ml fiala/fiale	B
		050 5 x 20 ml fiala/fiale	B
	02	001 10 x 5 ml fiala/fiale	B
		002 5 x 20 ml fiala/fiale	B
		004 10 x 5 ml fiala/fiale in blister sterile	B
	04	093 10 x 20 ml flaconcino/flaconcini	B
	05	007 10 x 5 ml fiala/fiale in blister sterile	B
		086 10 x 5 ml fiala/fiale	B
Osservazione		(Modifica del nome del preparato, precedentemente: Bupivacain Sintetica 5 mg/ml, soluzione iniettabile, nuovo: Bupivacain Sintetica 5 mg/ml ampoule, soluzione iniettabile)	
Valevole fino al		31.12.2022	

- 03 Bupivacain Sintetica 1,25 mg/ml, soluzione per infusione
 04 Bupivacain Sintetica 2,5 mg/ml, soluzione iniettabile o per infusione
 05 Bupivacain Sintetica 5 mg/ml vial, soluzione iniettabile
 06 Bupivacain Sintetica 0.625 mg/ml, soluzione per infusione
 07 Bupivacain Sintetica 1 mg/ml, soluzione per infusione
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 55727		Categoria di dispensazione: B Index: 01.02.2.		03.06.2021
Composizione	03	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 1.25 mg corresp. bupivacainum 1.11 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 3.5 mg.		
	04	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 2.5 mg corresp. bupivacainum 2.22 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 3.5 mg.		
	05	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 5 mg corresp. bupivacainum 4.44 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 3.5 mg.		
	06	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 0.625 mg corresp. bupivacainum 0.55 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 3.5 mg.		
	07	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 1 mg corresp. bupivacainum 0.89 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 3.5 mg.		
Indicazione		Anestetico locale		
Confezione/i	03	001	1 x 100 ml sacche per perfusione	B
		003	10 x 100 ml sacche per perfusione	B
		005	1 x 250 ml sacche per perfusione	B
		007	5 x 250 ml sacche per perfusione	B
		009	1 x 1000 ml sacche per perfusione	B
		011	5 x 1000 ml sacche per perfusione	B
		027	1 x 50 ml flaconcino/flaconcini	B
	04	013	1 x 250 ml sacche per perfusione	B
		015	5 x 250 ml sacche per perfusione	B
		017	1 x 500 ml sacche per perfusione	B
		028	1 x 5 ml flaconcino/flaconcini	B
		029	1 x 20 ml flaconcino/flaconcini	B
		037	10 x 500 ml sacche per perfusione	B
	05	046	1 x 5 ml flaconcino/flaconcini	B
		047	1 x 20 ml flaconcino/flaconcini	B
	06	019	1 x 250 ml sacche per perfusione	B
		021	5 x 250 ml sacche per perfusione	B
		023	1 x 500 ml sacche per perfusione	B
		043	10 x 500 ml sacche per perfusione	B
	07	025	1 x 100 ml sacche per perfusione	B
		045	10 x 100 ml sacche per perfusione	B

Osservazione	(Modifica del nome del preparato, precedentemente: Bupivacain Sintetica 0.5 %, soluzione per iniezione, nuovo: Bupivacain Sintetica 5 mg/ml vial, soluzione iniettabile)
Valevole fino al	28.06.2022

01 Burgerstein TopVital, Kapseln

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: 55701	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.6.	02.06.2021
Zusammensetzung	01	vitamina: retinoli palmitas 4000 U.I., cholecalciferolum 400 U.I., RRR-a-tocopherolum 33.6 mg, thiamini nitras 3 mg, riboflavinum 3 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 12 µg, acidum folicum 0.4 mg, biotinum 0.3 mg, calcii pantothenas 16.3 mg, nicotinamidum 15 mg, acidum ascorbicum 100 mg, mineralia: manganum 3 mg, zincum 8 mg, magnesium 35 mg, ferrum 5 mg, calcium 70 mg, phosphorus ruber 25 mg, selenium 50 µg, molybdenum 100 µg, cuprum 1 mg, alia: factor intrinsicus 12 µg, acidum 4-aminobenzoicum 15 mg, inositolum 40 mg, ginseng extractum corresp. ginsenosidea 3.4 mg, cholinum (cation) 40 mg, E 321, E 320, arom.: ethylvanillinum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Stärkungsmittel für ältere Personen	
Packung/en	01	002 100 Kapsel(n)	D
		004 40 Kapsel(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Burgerstein Vitamin C retard, Kapseln

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: 44259	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	15.06.2021
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum 500 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Vitamin C-Präparat	
Packung/en	01	001 30 Kapsel(n)	D
		002 100 Kapsel(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Calcimagon-D3, Kautabletten mit Zitronengeschmack
 03 Calcimagon-D3, Kautabletten mit Spearmintgeschmack
 05 Calcimagon-D3 forte, Kautabletten mit Zitronengeschmack
 06 Calcimagon-D3 500/800, Kautabletten mit Zitronengeschmack
 07 Calcimagon-D3 500/800, Kautabletten mit Orangengeschmack
 Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 53929		Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	03.06.2021
Zusammensetzung	01	vitamina: cholecalciferolum 400 U.I., mineralia: calcii carbonas 1250 mg corresp. calcium 500 mg, alia: aromatica, excipiens pro compresso.		
	03	vitamina: cholecalciferolum 400 U.I., mineralia: calcii carbonas 1250 mg corresp. calcium 500 mg, alia: aromatica, excipiens pro compresso.		
	05	vitamina: cholecalciferolum 800 U.I., mineralia: calcii carbonas 2.5 g corresp. calcium 1 g, alia: aromatica, excipiens pro compresso.		
	06	vitamina: cholecalciferolum 800 U.I., mineralia: calcii carbonas 1250 mg corresp. calcium 500 mg, alia: aromatica, excipiens pro compresso.		
	07	vitamina: cholecalciferolum 800 U.I., mineralia: calcii carbonas 1250 mg corresp. calcium 500 mg, alia: aromatica, excipiens pro compresso.		
Anwendung		Calcium- und Vitamin D-Präparat		
Packung/en	01	035	20 Tablette(n)	D
		037	60 Tablette(n)	D
		038	120 Tablette(n)	D
	03	021	120 Tablette(n)	D
	05	014	30 Tablette(n)	D
		015	60 Tablette(n)	D
		016	90 Tablette(n)	D
	06	024	30 Tablette(n)	D
		026	90 Tablette(n)	D
	07	045	30 Tablette(n)	D
		047	90 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Calmerphan-L, Sirup
 Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 40018		Abgabekategorie: B	Index: 03.01.1.	28.08.2019
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 11.5 mg ad resinam adsorbatum corresp., dextromethorphanum hydrobromidum 15 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 124, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.		
Anwendung		Husten		
Packung/en	01	018	90 ml	B
Bemerkung		Umteilung Abgabekategorie, neu: B		
Gültig bis		22.02.2022		

01 Cardinorma, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51366	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.2.	23.06.2021
Zusammensetzung	01	arnica montana spag. Peka D4 120 mg, aurum chloratum (HAB) D4 120 mg, carbo vegetabilis (HAB) D8 120 mg, crataegus spag. Peka TM 140 mg, kalii carbonas D4 120 mg, lachesis (HAB) D8 120 mg, melilotus officinalis spag. Peka TM 140 mg, nerium oleander D4 120 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 21 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Herzbeklemmungen infolge Überanstrengung, Altersherz	
Packung/en	01	018 50 ml	B
		026 100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathisch-spagyrische Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cellcept 250 mg, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 53337	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	03.06.2021
Zusammensetzung	01	mofetili mycophenolas 250 mg, carmellosum natricum conexum, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001 100 Kapsel(n)	B
		002 300 Kapsel(n)	B
		003 300 Kapsel(n) Bündelpackung (3 Packungen mit 100)	B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 300 Bündelpackung (3x100)) carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle	
Gültig bis		15.06.2024	

01 Cellcept 500 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 53338	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	03.06.2021
Zusammensetzung	01	mofetili mycophenolas 500 mg, carmellosum natricum conexum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	B
		002 150 Tablette(n)	B
		003 150 Tablette(n) Bündelpackung (3 x 50)	B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 150 Bündelpackung (3 x 50)) carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle	
Gültig bis		15.06.2024	

01 Cetirizin Zentiva 10 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 56329	Abgabekategorie: B/D	Index: 07.13.1.	10.06.2021
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	D
		002 30 Tablette(n)	B
		003 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Cetirizin Helvepharm 10 mg, Filmtabletten)	
Gültig bis		25.05.2024	

01 Ciclocutan, Lösung

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 57585	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.4.	17.06.2021
Zusammensetzung	01	ciclopiroxum olaminum 10 mg, macrogolum 400, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Dermatomykosen	
Packung/en	01	003 20 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Claritine, Tabletten

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 48243	Abgabekategorie: B/D	Index: 07.13.1.	22.06.2021
Zusammensetzung	01	loratadinum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihistaminicum	
Packung/en	01	010 14 Tablette(n)	D
		029 28 Tablette(n)	B
		045 42 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Clottafact 1.5g/100ml, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang

Zul.-Nr.: 66184	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	24.06.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fibrinogenum humanum 1.5 g, arginini hydrochloridum, isoleucinum, lysini hydrochloridum, glycinum, natrii citras dihydricus, pro praeparatione. Solvens: aqua ad iniectabile.	
Anwendung		Kongenitale Hypo-, Dys- oder Afibrinogenämie mit Blutungsneigung	
Packung/en	01	002 1 Durchstechflasche(n) (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Durchstechflasche mit Lösungsmittel 100 ml) und Transfersystem	B
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu: Hauptzulassung)	
Gültig bis		26.06.2022	

01 Co-Amoxi-Mepha 1000 mg, Filmtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 55730	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	22.06.2021
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, talcum, natrium 5.64 mg, povidonum K 25, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, Überzug: triethylis citras, hypromellose, ethylcellulosum, alcohol cetyllicus, natrii laurilsulfas, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 72 µg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002 12 Tablette(n)	A
		004 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		06.06.2022	

01 Co-Amoxi-Mepha 457, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57047	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	17.06.2021
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 57 mg ut kalii clavulanas, silica colloidalis anhydrica, xanthani gummi, crospovidonum, carmellosum natricum, aspartamum 16.64 mg, aromatica (Erdbeer) cum alcohol benzylicus et propylenglycolum, ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml corresp. natrium max. 7.3 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 35 ml	A
		003 70 ml	A
		005 140 ml	A
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Co-Amoxi-Mepha 625 mg, Filmtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 53995	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	22.06.2021
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, carboxymethylamylum natricum A, cellulolum microcristallinum, natrium 4.2 mg, Überzug: triethylis citras, hypromellose, talcum, ethylcellulosum, alcohol cetyllicus, natrii laurilsulfas, E 171 pro compresso obducto corresp. natrium 0.84 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	A
		002 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Co-Amoxi-Mepha 156,25, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**02 Co-Amoxi-Mepha 312,5, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 53982	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	17.06.2021
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 125 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 31.25 mg ut kalii clavulanas, silica colloidalis anhydrica, xanthani gummi, crospovidonum, carmellosum natricum, aspartamum 8.32 mg, aromatica (Erdbeer) cum alcohol benzylicus et propylenglycolum, ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml corresp. natrium max. 2.4 mg.	
	02	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 62.5 mg ut kalii clavulanas, silica colloidalis anhydrica, xanthani gummi, crospovidonum, carmellosum natricum, aspartamum 16.64 mg, aromatica (Erdbeer) cum alcohol benzylicus et propylenglycolum, ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml corresp. natrium max. 4.7 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	100 ml A
	02	002	100 ml A
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 67383	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.24	23.06.2021
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 57 mg ut kalii clavulanas, cellulolum microcristallinum et carmellosum natricum, sucralosum, silica colloidalis hydrica, natrii citras anhydricus, acidum citricum, silica colloidalis anhydrica, mannitolium, xanthani gummi, aromatica (Vanille), aromatica (Tutti Frutti), maltodextrinum, propylenglycolum, alcohol benzylicus 83 - 415 µg, E 307, amyllum modificatum, triacetinum, ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml corresp. natrium 3.87 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	004	35 ml A
		005	70 ml A
		006	140 ml A
Bemerkung		Änderung Messvorrichtung (neu Dosierspritze)	
Gültig bis		06.05.2025	

01 Co-Hypot, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51455	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.2.	23.06.2021
Zusammensetzung	01	amanita muscaria (HAB) D6 150 mg, carbo vegetabilis (HAB) D8 150 mg, crataegus spag. Peka TM 250 mg, cytiscus scoparius spag. Peka D3 150 mg, nicotiana tabacum D6 150 mg, veratrum album (HAB) D4 150 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 22 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Beschwerden bei niederem Blutdruck	
Packung/en	01	010 50 ml	D
		029 100 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathisch-spagyrische Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 CoAmox-Acino 1000, Filmtabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62850	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	30.06.2021
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.03.2023	

01 CoAmox-Acino 375, Filmtabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62848	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	30.06.2021
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.03.2023	

01 CoAmox-Acino 457, Pulver zur Zubereitung einer Suspension zum Einnehmen

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62747	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	25.06.2021
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 57 mg ut kalii clavulanas, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.06.2022	

01 CoAmox-Acino 625, Filmtabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62849	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	30.06.2021
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.03.2023	

01 CoAmox-Acino 156.25, Pulver zur Zubereitung einer Suspension zum Einnehmen**02 CoAmox-Acino 312.5, Pulver zur Zubereitung einer Suspension zum Einnehmen**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62746	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	25.06.2021
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 125 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 31.25 mg ut kalii clavulanas, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipients ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 62.5 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipients ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.06.2022	

01 Cocculine, comprimés

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 53005	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	17.06.2021
Composition	01	cocculus (Ph.Eur.Hom.) C4, nicotiana tabacum C4, petroleum rectificatum (HAB) C4, nux-vomica (Ph.Eur.Hom.) C4 ana partes, excipients pro compresso.	
Indication		Selon la conception homéopathique en cas de nausées ou vomissements sans fièvre ou en cas de mal de transports	
Conditionnements	01	012	30 comprimé(s) D
Remarque		(Adjonction d'une indication: en cas de nausées et de vomissements sans fièvre)	
Valable jusqu'au		14.12.2023	

01 Comirnaty, Konzentrat zur Herstellung einer Injektionsdispersion

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 68225	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	04.06.2021
Zusammensetzung	01	tozinameranum 225 µg, ((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diylis)bis(2-hexyldecanoas), 2-(polyethylenglycoli 2000)-N,N-ditetradecylacetamidum, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, cholesterolum, saccharum, natrii chloridum, kalii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, aqua ad iniectabile, pro vitro corresp. natrium 0.16 mg et kalium 0.01 mg pro dosi.	
Anwendung		Comirnaty ist indiziert für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus hervorgerufenen COVID-19-Erkrankung bei Personen ab 12 Jahren	
Packung/en	01	001	195 Durchstechflasche(n) Mehrfachdosis-Durchstechflasche, 1 Durchstechflasche à 0,45 ml, vor Verwendung verdünnen B
Bemerkung		Befristete Zulassung gemäss Art. 9 Abs. 4 HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		18.12.2022	

01 Deaftol Mundspray, Lösung

Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 33160	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.1.	03.06.2021
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg/ml corresp. lidocainum pro dosi, aluminii lactas 50 mg/ml corresp. aluminii lactas pro dosi, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Infektionen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	046	20 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dercut, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 55087	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.2.	23.06.2021
Zusammensetzung	01	centella asiatica D6 105 mg, cistus canadensis ex planta tota D4 125 mg, daphne mezereum spag. Peka D4 165 mg, fumaria officinalis spag. Peka D4 125 mg, ledum palustre (HAB) D12 85 mg, ranunculus bulbosus (HAB) D4 165 mg, smilax (HAB) D4 145 mg, viola tricolor spag. Peka D8 85 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 21 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei ekzematösen Hautausschlägen	
Packung/en	01	002	50 ml D
		004	100 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathisch-spagyrische Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dermacalm-d, Crème

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 51464	Abgabekategorie: D	Index: 10.05.1.	02.06.2021
Zusammensetzung	01	hydrocortisoni acetat 5 mg, dexpanthenolum 50 mg, adeps lanae, conserv.: chlorhexidini dihydrochloridum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	036	20 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Diclo-Acino 10 mg/g, Gel

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62771	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	09.06.2021
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, diisopropylis adipas, acidum lacticum, alcohol isopropylicus, hydroxypropylcellulosum, hydroxyethylcellulosum, aqua purificata, E 223, ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.08.2022	

01 Diclo-Acino 140 mg/140 cm², Pflaster

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62770	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	09.06.2021
Zusammensetzung	01	Tela cum gelato 14 g. Gel: diclofenacum natricum 10 mg, propylenglycolum, aromatica, antiox.: E 221, E 321, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Antiphlogistikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		25.07.2022	

01 Disci comp. cum Argento, Globuli velati

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 62269	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	03.06.2021
Zusammensetzung	01	argentum metallicum (HAB) D19 10 mg, arnica montana e planta toto rec. ferm 33c D19 (HAB 33c) 10 mg, disci intervertebrales bovis GI (HAB) D7 10 mg, formica rufa et formica polyclena ex animale toto GI D6 (HAB 41c) 10 mg, phyllostachys viridiglaucens e nodo rec. ferm 35c D5 (HAB 35c) 10 mg, saccharum 1000 mg, ad globulos pro 1 g corresp. 40 granula homoeopathica velata.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Diurol, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54352	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.2.	24.06.2021
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum (HAB) D1 120 mg, apocynum cannabinum spag. Peka D4 150 mg, convallaria majalis (HAB) D4 160 mg, filipendula ulmaria TM 135 mg, helleborus niger (HAB) D4 120 mg, sambucus nigra spag. Peka TM 125 mg, stigmata maydis spag. Peka TM 55 mg, thuja occidentalis (HAB) D6 135 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 38 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild zur Förderung der Harnausscheidung	
Packung/en	01	027	50 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Doxazosin-Cimex 4 mg, Retardtabletten**02 Doxazosin-Cimex 8 mg, Retardtabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 57631	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	25.06.2021
Zusammensetzung	01	doxazosinum 4 mg ut doxazosini mesilas, polyethyleni oxidum, E 321, cellulosum microcristallinum, povidonum K 29-32, int-rac-alpha-tocopherolum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearylism fumaras corresp. natrium 0.1 mg, Überzug: acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, silica colloidalis hydrica, macrogolum 1450, E 171, pro compresso obducto.	
	02	doxazosinum 8 mg ut doxazosini mesilas, polyethyleni oxidum, E 321, cellulosum microcristallinum, povidonum K 29-32, int-rac-alpha-tocopherolum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearylism fumaras corresp. natrium 0.1 mg, Überzug: acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, silica colloidalis hydrica, macrogolum 1450, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	009	28 Tablette(n) B
		010	98 Tablette(n) B
	02	011	28 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ecofenac CR 75, Zweisechichttabletten**02 Ecofenac CR 150, Zweisechichttabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55513	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	03.06.2021
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 75 mg, lactosum monohydricum 41.75 mg, hypromellose, cellulose microcristallinum, calcii hydrogenophosphas dihydricus, maydis amylum, carboxymethylamylum natricum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, aqua, E 172 (rubrum), pro compresso corresp. natrium 5.5 mg.	
	02	diclofenacum natricum 150 mg, lactosum monohydricum 83.5 mg, hypromellose, cellulose microcristallinum, calcii hydrogenophosphas dihydricus, maydis amylum, carboxymethylamylum natricum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, aqua, E 172 (rubrum), pro compresso corresp. natrium 11 mg.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	01	002 20 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	02	006 10 Tablette(n)	B
		008 30 Tablette(n)	B
		010 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Emadine SE, Augentropfen, Einmaldosen

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56060	Abgabekategorie: D	Index: 11.06.2.	21.06.2021
Zusammensetzung	01	emedastinum 0.5 mg ut emedastini difumaras, trometamol, natrii chloridum, hypromellose, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergische Konjunktivitis	
Packung/en	01	001 30 x 0.35 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Ephynal, Kapseln

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 47382	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	02.06.2021
Zusammensetzung	02	int-rac-alpha-tocopherylis acetat 300 mg, arom.: vanillinum, color.: E 141, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Vitamin E-Präparat	
Packung/en	02	026 100 Kapsel(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Epipen, Injektionslösung im Fertiginjektor**02 Epipen Junior, Injektionslösung im Fertiginjektor**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 53836	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	02.06.2021
Zusammensetzung	01	adrenalinum 0.3 mg, natrii chloridum, E 223 0.501 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium 0.769 mg.	
	02	adrenalinum 0.15 mg, natrii chloridum corresp. E 223 0.501 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium 0.769 mg.	
Anwendung		Notfallmässige Behandlung von Allergien und Anaphylaxien	
Packung/en	01	001 2 x 0,3 mg Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
		011 1 x 0,3 mg Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
	02	002 2 x 0,15 mg Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
		038 1 x 0,15 mg Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Erythrocin-ES 500, Filmtabletten

RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 47322	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.6.	23.06.2021
Zusammensetzung	01	erythromycinum 500 mg ut erythromycini ethylsuccinas, color.: E 104, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Ethyol 500 mg, lyophilisat

CLINIGEN HEALTHCARE SWITZERLAND SARL, route de Suisse 162, 1290 Versoix

N° d'AMM: 53450	Catégorie de remise: B	Index: 07.16.1.	28.06.2021
Composition	02	Praeparatio cryodesiccata: amifostinum 500 mg ut amifostinum trihydricum pro vitro.	
Indication		Cytoprotecteur dans la chimiothérapie avec cisplatine ou cyclophosphamide/cisplatine et dans la radiothérapie	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Euphorbium compositum S Heel, Nasenspray

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 47395	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	24.06.2021
Zusammensetzung	01	euphorbium (HAB) D4, argenti nitras D10, hepar sulfuris (HAB) D10, hydrargyrum biiodatum (HAB) D8, luffa operculata (HAB) D2, mucosa nasalis suis D8, pulsatilla pratensis D2, sinusitis nosode D13 ana partes 10 µl, conserv.: benzalkonii chloridi solutio, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Erkrankungen der Nasen- und Kieferhöhlenschleimhaut	
Packung/en	01	012 20 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: homöopathischer Nasenspray)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Extraneal, Peritonealdialyselösung

Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 53631	Abgabekategorie: B	Index: 05.04.0.	24.06.2021
Zusammensetzung	01	icodextrinum 75 g, natrium 133 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.25 mmol, chloridum 96 mmol, lactas 40 mmol, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Peritonealdialyse	
Packung/en	01	029 2000 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fentanyl Sandoz MAT 12 µg/h, transdermales Pflaster
 02 Fentanyl Sandoz MAT 25 µg/h, transdermales Pflaster
 03 Fentanyl Sandoz MAT 50 µg/h, transdermales Pflaster
 04 Fentanyl Sandoz MAT 75 µg/h, transdermales Pflaster
 05 Fentanyl Sandoz MAT 100 µg/h, transdermales Pflaster
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57997	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	09.06.2021
Zusammensetzung	01	fentanylum 2.1 mg, acrylates et vinylis acetatis polymerisatum, Trägermaterial: polyesterum, Drucktinte (Orange): ad praeparationem pro 5.25 cm ² , cum liberatione 12.5 µg/h.	
	02	fentanylum 4.2 mg, acrylates et vinylis acetatis polymerisatum, Trägermaterial: polyesterum, Drucktinte (Rot): ad praeparationem pro 10.5 cm ² , cum liberatione 25 µg/h.	
	03	fentanylum 8.4 mg, acrylates et vinylis acetatis polymerisatum, Trägermaterial: polyesterum, Drucktinte (Grün): ad praeparationem pro 21 cm ² , cum liberatione 50 µg/h.	
	04	fentanylum 12.6 mg, acrylates et vinylis acetatis polymerisatum, Trägermaterial: polyesterum, Drucktinte (Blau): ad praeparationem pro 31.5 cm ² , cum liberatione 75 µg/h.	
	05	fentanylum 16.8 mg, acrylates et vinylis acetatis polymerisatum, Trägermaterial: polyesterum, Drucktinte (Grau): ad praeparationem pro 42 cm ² , cum liberatione 100 µg/h.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002	5 Pflaster
	02	006	5 Pflaster
	03	010	5 Pflaster
	04	014	5 Pflaster
	05	018	5 Pflaster
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Ferro-Gradumet, compresse a rilascio prolungato
 FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: 31644	Categoria di dispensazione: D	Index: 06.07.1.	03.06.2021
Composizione	02	ferrum(II) 105 mg ut ferrosi sulfas desiccatus, arom.: saccharinum natricum, color.: E 127, excipiens pro compresso.	
Indicazione		Anemia da carenza di ferro con carenza di ferro accertata	
Confezione/i	02	011	30 compressa/compresse
		038	90 compressa/compresse
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Fluconazol Sandoz 2 mg/ml i.v., Infusionslösung

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57679	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	15.06.2021
Zusammensetzung	01	fluconazolum 2 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001 50 ml	B
		002 100 ml	B
		003 200 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fluoxetin-Acino 20 mg, Hartkapseln

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62759	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	08.06.2021
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, lactosum monohydricum 146.6 mg, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: gelatina, E 104, E 132, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.07.2022	

01 Fluoxetin-Acino 20, dispergierbare Tabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62758	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	08.06.2021
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, aromatica, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.07.2022	

01 Fucidin H, Crème

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 54283	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	07.06.2021
Zusammensetzung	01	acidum fusidicum 20 mg, hydrocortisoni acetat 10 mg, antiox.: E 320, conserv.: E 202, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Sekundär bakteriell infizierte, entzündliche Dermatosen leichten bis mittleren Grades	
Packung/en	01	016 15 g	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 30 g)	
Gültig bis		23.02.2024	

01 Fuzocim 10, Retardtabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 57601	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	15.06.2021
Zusammensetzung	01	alfuzosini hydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Bemerkung		nur für den Export bestimmt	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.08.2022	

01 Gardasil, Injektionssuspension

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

Zul.-Nr.: 57735	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	08.06.2021
Zusammensetzung	01	proteinum L1 papillomaviri humani typus 6 20 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 11 40 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 16 40 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 18 20 µg, aluminium ut aluminii hydroxyphosphas sulfas amorphus, natrii chloridum, histidinum, polysorbatum 80, natrii boras, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Prävention von hochgradigen Dysplasien der Zervix, Zervixkarzinomen, hochgradigen dysplastischen Läsionen der Vulva sowie von äusseren Genitalwarzen verursacht durch humane Papillomaviren (HPV) der Typen 6, 11, 16 und 18	
Packung/en	01	003	1 Fertigspritze(n) ohne Nadelschutzvorrichtung +2 Nadeln (EZ Grip Spritze) B
		004	10 Fertigspritze(n) ohne Nadelschutzvorrichtung +2 Nadeln (EZ Grip Spritze) B
		005	1 Fertigspritze(n) mit Nadelschutzvorrichtung +2 Nadeln (PRTC Spritze) B
		006	10 Fertigspritze(n) mit Nadelschutzvorrichtung +2 Nadeln (PRTC Spritze) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Gastricumeel, Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 47396	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	01.06.2021
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum (HAB) D6 30 mg, argenti nitras D6 30 mg, carbo vegetabilis (HAB) D6 60 mg, pulsatilla pratensis D4 60 mg, stibium sulfuratum nigrum (HAB) D6 60 mg, nux-vomica (Ph.Eur.Hom.) D4 60 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Magenbeschwerden	
Packung/en	01	018	50 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Gorgonium, Salbe

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 46626	Abgabekategorie: D	Index: 10.99.0.	08.06.2021
Zusammensetzung	02	allantoinum 50 mg, dexpanthenolum 100 mg, heparinum natricum 500 U.I., natrii laurilsulfas, propylenglycolum, aromatica, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Narben und Keloide	
Packung/en	02	001 30 g	D
		002 60 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Hustentropfen Doron, Tropfen zum Einnehmen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 27301	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	23.06.2021
Zusammensetzung	01	laurocerasi aqua normata 118 mg, melissae spiritus compositus 882 mg ex angelicae radix, cinnamomi cortex, caryophylli flos, coriandri fructus, limonis aetheroleum, melissae folium recens, myristicae semen ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 59 % V/V.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis zur Behandlung von Reizhusten und bei akutem Katarrh der Luftwege	
Packung/en	01	010 30 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: anthroposophisches Arzneimittel)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Iomeron 250 mg/ml, soluzione iniettabile

Bracco Suisse SA, Via Ponteggia 23, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 53255	Categoria di dispensazione: B	Index: 14.01.0.	15.06.2021
Composizione	03	iomeproolum 510.3 mg corresp. iodum 250 mg, trometamolum, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Mezzo di contrasto per la radiologia	
Confezione/i	03	256 1 x 50 ml flacone/flaconi	B
		264 10 x 50 ml flacone/flaconi	B
		272 1 x 100 ml flacone/flaconi	B
		280 10 x 100 ml flacone/flaconi	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Iomeron 300 mg/ml, soluzione iniettabile**02 Iomeron 350 mg/ml, soluzione iniettabile****03 Iomeron 400 mg/ml, soluzione iniettabile**

Bracco Suisse SA, Via Ponteggia 23, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 53602		Categoria di dispensazione: B Index: 14.01.0.		15.06.2021	
Composizione	01	iomeproolum 612.4 mg corrisp. iodum 300 mg, trometamolum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.			
	02	iomeproolum 714.4 mg corrisp. iodum 350 mg, trometamolum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.			
	03	iomeproolum 816.5 mg corrisp. iodum 400 mg, trometamolum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.			
Indicazione		Mezzo di contrasto per la radiologia			
Confezione/i	01	053	1 x 50 ml flacone/flaconi	B	
		061	10 x 50 ml flacone/flaconi	B	
		088	1 x 100 ml flacone/flaconi	B	
		096	10 x 100 ml flacone/flaconi	B	
		134	1 x 200 ml flacone/flaconi	B	
		142	10 x 200 ml flacone/flaconi	B	
		673	1 x 500 ml flacone/flaconi	B	
	02	738	6 x 500 ml flacone/flaconi	B	
		304	1 x 50 ml flacone/flaconi	B	
		312	10 x 50 ml flacone/flaconi	B	
		320	1 x 100 ml flacone/flaconi	B	
		339	10 x 100 ml flacone/flaconi	B	
		363	1 x 200 ml flacone/flaconi	B	
		371	10 x 200 ml flacone/flaconi	B	
		703	1 x 500 ml flacone/flaconi	B	
		711	6 x 500 ml flacone/flaconi	B	
		03	509	1 x 50 ml flacone/flaconi	B
			517	10 x 50 ml flacone/flaconi	B
			525	1 x 100 ml flacone/flaconi	B
			533	10 x 100 ml flacone/flaconi	B
			541	1 x 150 ml flacone/flaconi	B
			568	10 x 150 ml flacone/flaconi	B
			576	1 x 200 ml flacone/flaconi	B
			584	10 x 200 ml flacone/flaconi	B
			739	1 x 500 ml flacone/flaconi	B
			740	6 x 500 ml flacone/flaconi	B
Osservazione	(Rinnovo dell'omologazione)				
Valevole fino al	illimitata				

01 Iopamiro 200, soluzione iniettabile

02 Iopamiro 300, soluzione iniettabile

03 Iopamiro 370, soluzione iniettabile

04 Iopamiro 150, soluzione iniettabile

Bracco Suisse SA, Via Ponteggia 23, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 44140 Categoria di dispensazione: B Index: 14.01.0. 08.06.2021

Composizione	01	iopamidolum 408 mg corresp. iodum 200 mg, trometamolum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	02	iopamidolum 612 mg corresp. iodum 300 mg, trometamolum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	03	iopamidolum 755 mg corresp. iodum 370 mg, trometamolum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	04	iopamidolum 306 mg corresp. iodum 150 mg, trometamolum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Indicazione		Mezzi di contrasto per la radiologia		
Confezione/i	01	001	1 x 10 ml Flaconi	B
		002	5 x 10 ml Flaconi	B
		012	1 x 10 ml Fiale	B
		160	5 x 10 ml Fiale	B
	02	003	1 x 10 ml Flaconi	B
		004	5 x 10 ml Flaconi	B
		020	1 x 10 ml Fiale	B
		039	1 x 30 ml Flaconi	B
		047	1 x 50 ml Flaconi	B
		055	10 x 100 ml Flaconi	B
		136	10 x 50 ml Flaconi	B
		179	5 x 10 ml Fiale	B
		225	1 x 100 ml Flaconi	B
		249	1 x 200 ml Flaconi	B
		257	10 x 200 ml Flaconi	B
		265	10 x 30 ml Flaconi	B
		495	1 x 500 ml Flaconi	B
		496	6 x 500 ml Flaconi	B
	03	071	1 x 10 ml Fiale	B
		101	1 x 50 ml Flaconi	B
		128	10 x 100 ml Flaconi	B
		144	10 x 50 ml Flaconi	B
		152	10 x 200 ml Flaconi	B
		187	5 x 10 ml Fiale	B
		233	1 x 100 ml Flaconi	B
		241	1 x 200 ml Flaconi	B
		497	1 x 500 ml Flaconi	B
		498	6 x 500 ml Flaconi	B
	04	209	1 x 100 ml Flaconi	B
		478	10 x 100 ml Flaconi	B

Osservazione Correzione dell'imballaggio 004 modifica: 5 x 10 ml Flacons
 Valevole fino al 11.12.2022

01 Itires, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 55250	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.2.	23.06.2021
Zusammensetzung	01	barii carbonas D12 88 mg, calcium iodatum (Ph.Eur.Hom.) D4 145 mg, cistus canadensis ex planta tota D4 165 mg, conium maculatum (HAB) D8 147 mg, echinacea angustifolia spag. Peka D5 165 mg, juglans regia spag. Peka D4 145 mg, scrophularia nodosa (HAB) D4 145 mg ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Lymphdrüsenentzündung im Hals- Rachenraumbereich	
Packung/en	01	021	50 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: homöopathisch-spagyrische Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Itracim, Kapseln

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 57544	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	23.06.2021
Zusammensetzung	01	Kapsel: itraconazolum 100 mg, sacchari sphaerae 195 mg, hypromellosem, sorbitani stearas, silica colloidalis hydrata, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Jorveza 1 mg, Schmelztabletten**02 Jorveza 0.5 mg, Schmelztabletten**

Dr. Falk Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 66999	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	14.06.2021
Zusammensetzung	01	budesonidum 1 mg, dinatrii citras sesquihydricus, natrii dihydrogencitras anhydricus, natrii hydrogenocarbonas, sucralosum, povidonum K 25, natrii docusas, mannitolum, macrogolum 6000, magnesii stearas pro compresso corresp. natrium 25.62 mg.	
	02	budesonidum 0.5 mg, dinatrii citras sesquihydricus, natrii dihydrogencitras anhydricus, natrii hydrogenocarbonas, sucralosum, povidonum K 25, natrii docusas, mannitolum, macrogolum 6000, magnesii stearas pro compresso corresp. natrium 25.62 mg.	
Anwendung		Bei Erwachsenen zur Behandlung der eosinophilen Ösophagitis (EoÖ)	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		002	60 Tablette(n) B
	02	003	20 Tablette(n) B
		005	90 Tablette(n) B
Gültig bis		24.05.2023	

01 Kaloba, Sirup

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 67425	Abgabekategorie: D	Index: 03.05.0.	09.06.2021
Zusammensetzung	01	pelargonii radices extractum ethanolicum siccum (Pelargonium sidoides DC, radix) 0.0134 g DER: (4-25:1) Auszugsmittel Ethanolum 11% (m/m), maltodextrinum, xylitolum, glycerolum (85 per centum), acidum citricum, E 202, xanthani gummi, aqua purificata, ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung einer akuten Bronchitis	
Packung/en	01	002 200 ml	D
		003 120 ml	D
Bemerkung		(Verzicht auf die Packungsgrösse 100 ml)	
Gültig bis		10.12.2025	

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

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

Zul.-Nr.: 66169	Abgabekategorie: A	Index: 03.99.0.	03.06.2021
Zusammensetzung	01	ivacaftorum 50 mg, hypromellosi acetat succinas, natrii laurilsulfas, lactosum monohydricum 73.2 mg, mannitolum, sucralosum, carmellosum natrium conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas ad granulatum pro charta corresp. natrium 0.99 mg.	
	02	ivacaftorum 75 mg, hypromellosi acetat succinas, natrii laurilsulfas, lactosum monohydricum 109.8 mg, mannitolum, sucralosum, carmellosum natrium conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas ad granulatum pro charta corresp. natrium 1.49 mg.	
	03	ivacaftorum 25 mg, hypromellosi acetat succinas, natrii laurilsulfas, lactosum monohydricum 36.6 mg, mannitolum, sucralosum, carmellosum natrium conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas ad granulatum pro charta corresp. natrium 0.5 mg.	
Anwendung		Mukoviszidose	
Packung/en	01	001 56 (4 x 14) Sachet(s)	A
	02	002 56 (4 x 14) Sachet(s)	A
	03	003 56 (4 x 14) Beutel	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Kendural, compresse a rilascio prolungato

FARMACEUTICA TEOFARMA SUISE SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: 35366	Categoria di dispensazione: D	Index: 06.07.1.	03.06.2021
Composizione	01	ferrum(II) 105 mg ut ferrosi sulfas desiccatus, acidum ascorbicum 500 mg ut natrii ascorbas, color.: E 124, excipients pro compresso obducto.	
Indicazione		Anemia da carenza di ferro con carenza di ferro accertata	
Confezione/i	01	016 30 compressa/compresse	D
		024 90 compressa/compresse	D
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Keppur, Salbe

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 43996	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	30.06.2021
Zusammensetzung	01	symphyti radices recentis extractum ethanolicum liquidum 280 mg, ratio: 1:3-4, heparinum natricum 500 U.I., laurilsulfas, propylenglycolum, aromatica, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei stumpfen Verletzungen	
Packung/en	01	010 40 g	D
		029 100 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Klimaktoplant, Tabletten

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 32718	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	18.06.2021
Zusammensetzung	01	cimicifuga racemosa D2, lachesis (HAB) D5, sanguinaria canadensis (HAB) D2, sepia officinalis D2, strychnos ignatii (Ph.Eur.Hom.) D3 ana partes 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneibild bei Beschwerden der Wechseljahre wie Hitzewallungen, Herzklopfen und Schwindelzustände, Unruhe und Erregungszustände, Schweissausbrüche und Schlafstörungen	
Packung/en	01	027 100 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lamisil Pedisan, Crème

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55775	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.4.	17.06.2021
Zusammensetzung	01	terbinafini hydrochloridum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Fusspilz	
Packung/en	01	004 15 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lamisil Pedisan, Spray

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55776	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.4.	17.06.2021
Zusammensetzung	01	terbinafini hydrochloridum 10 mg, ethanolum, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Fusspilz	
Packung/en	01	009 15 ml	D
		011 30 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Letrozol Sandoz, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62407	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	08.06.2021
Zusammensetzung	02	Filmtablette: letrozolum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Cytostatikum	
Packung/en	02	003 30 Tablette(n) 004 100 Tablette(n)	B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lioton 1000, Gel

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

Zul.-Nr.: 50476	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	03.06.2021
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 1000 U.I., propylis parahydroxybenzoas, E 218, aromatica, linaloolum, limonenum, ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Oberflächliche Venenentzündungen, Venenbeschwerden, stumpfe Verletzungen	
Packung/en	01	014 50 g 022 100 g	D D
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		11.11.2022	

01 Livostin, Augentropfen

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 50496	Abgabekategorie: D	Index: 11.06.2.	21.06.2021
Zusammensetzung	01	levocabastinum 0.5 mg ut levocabastini hydrochloridum, propylenglycolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergische Konjunktivitis	
Packung/en	01	023 4 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lorviqua 25 mg, Filmtabletten**02 Lorviqua 100 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 66941	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	30.06.2021
Zusammensetzung	01	lorlatinibum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	lorlatinibum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Nicht kleinzelliges Lungenkarzinom (non small cell lung cancer, NSCLC)	
Packung/en	01	003 90 Tablette(n)	A
	02	002 30 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 25 mg/120 Filmtabletten)	
Gültig bis		18.02.2025	

01 Lubex, Hautwaschemulsion

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 40501	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	17.06.2021
Zusammensetzung	01	disodium undecylenamido MEA-sulfosuccinate 30 mg, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Hautwaschemulsion zur unterstützenden Behandlung von Hauterkrankungen	
Packung/en	01	010 150 ml	D
		029 500 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 M-retard Zentiva 10 mg, Retardtabletten
 02 M-retard Zentiva 30 mg, Retardtabletten
 03 M-retard Zentiva 60 mg, Retardtabletten
 04 M-retard Zentiva 100 mg, Retardtabletten
 05 M-retard Zentiva 200 mg, Retardtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 53644		Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	11.06.2021
Zusammensetzung	01	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, lactosum monohydricum 8 mg, polyacrylatis dispersio 30 per centum, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, ammonio methacrylatis copolymerum B, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: macrogolum 6000, talcum, hypromellosum, polyacrylatis dispersio 30 per centum, E 171 pro compresso obducto.		
	02	morphini hydrochloridum trihydricum 30 mg corresp. morphinum 22.8 mg, lactosum monohydricum 24.74 mg, polyacrylatis dispersio 30 per centum, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, ammonio methacrylatis copolymerum B, hypromellosum, magnesii stearas, Überzug: macrogolum 6000, talcum, hypromellosum, polyacrylatis dispersio 30 per centum, E 104, E 132, E 171 pro compresso obducto.		
	03	morphini hydrochloridum trihydricum 60 mg corresp. morphinum 45.6 mg, lactosum monohydricum 49.48 mg, polyacrylatis dispersio 30 per centum, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, ammonio methacrylatis copolymerum B, hypromellosum, magnesii stearas, Überzug: macrogolum 6000, talcum, hypromellosum, polyacrylatis dispersio 30 per centum, E 104, E 110 1.28 µg, E 171 pro compresso obducto.		
	04	morphini hydrochloridum trihydricum 100 mg corresp. morphinum 75.9 mg, lactosum monohydricum 82.2 mg, polyacrylatis dispersio 30 per centum, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, ammonio methacrylatis copolymerum B, hypromellosum, magnesii stearas, Überzug: macrogolum 6000, talcum, hypromellosum, polyacrylatis dispersio 30 per centum, E 104, E 110 33.2 µg, E 171 pro compresso obducto.		
	05	morphini hydrochloridum trihydricum 200 mg corresp. morphinum 151.8 mg, lactosum monohydricum 164.4 mg, polyacrylatis dispersio 30 per centum, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, ammonio methacrylatis copolymerum B, hypromellosum, magnesii stearas, Überzug: macrogolum 6000, talcum, hypromellosum, polyacrylatis dispersio 30 per centum, E 110 13.75 µg, E 124 22.5 µg pro compresso obducto.		
Anwendung		Analgetikum		
Packung/en	01	001	30 Tablette(n)	A
		002	60 Tablette(n)	A
	02	003	30 Tablette(n)	A
		004	60 Tablette(n)	A
	03	005	30 Tablette(n)	A
	04	006	30 Tablette(n)	A
	05	007	30 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: M-retard Helvepharm) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)		

Gültig bis unbegrenzt

01 Mag 2, sachets de poudre**02 Mag 2 forte, sachets de poudre**

EHC (EUROPEAN HEALTH CORPORATION) SA, Quai du Seujet 14, 1201 Genève

N° d'AMM: 48147	Catégorie de remise: B	Index: 07.02.1.	15.06.2021
Composition	01	magnesii l-pidolas hydricus 1.5 g corresp. magnesium 122 mg, saccharum, saccharinum natricum, aromatica, excipients ad pulverem pro charta.	
	02	magnesii l-pidolas hydricus 2.25 g corresp. magnesium 184 mg, saccharum, saccharinum natricum, aromatica, excipients ad pulverem pro charta.	
Indication		Carences magnésiques	
Conditionnements	01	011	30 sachet-dose(s) B
	02	038	30 sachet-dose(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

- 01 MDT-Combi MB Erwachsene und Jugendliche, Kapseln und Tabletten
 02 MDT-Combi MB Kinder, Kapseln und Tabletten
 03 MDT-Combi PB Erwachsene und Jugendliche, Kapseln und Tabletten
 04 MDT-Combi PB Kinder, Kapseln und Tabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60080	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	03.06.2021
Zusammensetzung	01	I) Rifampicin 300 mg, Hartkapseln: rifampicinum 300 mg, calcii stearas, lactosum 50 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 172 (nigrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, aqua purificata, pro capsula. II) Clofazimine 100 mg, Weichgelatinekapseln: clofaziminum 100 mg, acidum citricum, propylenglycolum, rapae oleum raffinatum, lecithinum ex soja, cera alba, sojæ oleum hydrogenatum 2.33 mg, oleum vegetabile partim hydrogenatum, Kapselhülle: gelatina, glycerolum (85 per centum), 4-methoxyacetophenonum, ethylvanillinum, E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), E 321, E 215 0.55 mg, propylis parahydroxybenzoas natricus 0.28 mg, pro capsula. III) Clofazimine 50 mg, Weichgelatinekapseln: clofaziminum 50 mg, acidum citricum, propylenglycolum, rapae oleum raffinatum, lecithinum ex soja, cera alba, sojæ oleum hydrogenatum 1.2 mg, oleum vegetabile partim hydrogenatum, Kapselhülle: gelatina, glycerolum (85 per centum), 4-methoxyacetophenonum, ethylvanillinum, E 172 (rubrum), E 172 (rubrum), E 321, E 215 0.23 mg, propylis parahydroxybenzoas natricus 0.11 mg, pro capsula. IV) Dapson 100 mg, Tabletten: dapsonum 100 mg, lactosum monohydricum 16 mg, maydis amyllum, amyllum pregelificatum, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.05 mg, acidum stearicum, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	I) Rifampicin 150 mg, Kapseln: rifampicinum 150 mg, calcii stearas, lactosum 25 mg, Kapselhülle: gelatina, E 172 (rubrum), E 171, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, aqua purificata, pro capsula. II) Rifampicin 300 mg, Kapseln: rifampicinum 300 mg, calcii stearas, lactosum 50 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 172 (nigrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, aqua purificata, pro capsula. III) Clofazimine 50 mg, Weichgelatinekapseln: clofaziminum 50 mg, acidum citricum, propylenglycolum, rapae oleum raffinatum, lecithinum ex soja, cera alba, sojæ oleum hydrogenatum 1.17 mg, oleum vegetabile partim hydrogenatum, Kapselhülle: gelatina, glycerolum (85 per centum), 4-methoxyacetophenonum, ethylvanillinum, E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), E 321, E 215 0.23 mg, propylis parahydroxybenzoas natricus 0.11 mg, pro capsula. IV) Dapson 50 mg, Tabletten: dapsonum 50 mg, lactosum monohydricum 8 mg, maydis amyllum, amyllum pregelificatum, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.0025 mg, acidum stearicum, magnesii stearas, pro compresso.	

03	I) Rifampicin 300 mg, Kapseln: rifampicinum 300 mg, calcii stearas, lactosum 50 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 172 (nigrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, aqua purificata, pro capsula. II) Dapson 100 mg, Tabletten: dapsonum 100 mg, lactosum monohydricum 16 mg, maydis amylum, amylum pregelificatum, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.05 mg, acidum stearicum, magnesii stearas, pro compresso.
04	I) Rifampicin 150 mg, Kapseln: rifampicinum 150 mg, calcii stearas, lactosum 25 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, aqua purificata, pro capsula. II) Rifampicin 300 mg, Kapseln: rifampicinum 300 mg, calcii stearas, lactosum 50 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 172 (nigrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, aqua purificata, pro capsula. III) Dapson 50 mg, Tabletten: dapsonum 50 mg, lactosum monohydricum 8 mg, maydis amylum, amylum pregelificatum, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.0025 mg, acidum stearicum, magnesii stearas, pro compresso.
Anwendung	Lepra
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
Gültig bis	unbegrenzt

01 Mebu-cherry, Lutschtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62301	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	03.06.2021
Zusammensetzung	01	lidocainum 1 mg, cetrimonii bromidum 2 mg, tyrothricinum 4 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	001 24 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Mebu-lemon, Lutschtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62302	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	03.06.2021
Zusammensetzung	01	tyrothricinum 4 mg, cetrimonii bromidum 2 mg, lidocainum 1 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 104, E 132, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	001 24 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Menopur Multidose 600 I.U., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
02 Menopur Multidose 1200 I.U., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 Ferring AG, Baarermaße, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 60371	Abgabekategorie: A	Index: 07.08.1.	21.06.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: menotropinum 600 U.I., lactosum monohydricum, dinatrii phosphas heptahydricus, polysorbatum 20, acidum phosphoricum, pro vitro corresp. natrium max. 0.06 mg. Solvens: metacresolum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: menotropinum 1200 U.I., lactosum monohydricum, dinatrii phosphas heptahydricus, polysorbatum 20, acidum phosphoricum, pro vitro corresp. natrium max. 0.07 mg. Solvens: metacresolum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Stimulation des Follikelwachstums bei Infertilität	
Packung/en	01	004	1+1 Set Pulver und vorgefüllte Spritze m. Lösungsmittel mit Verabreichungsset A
	02	005	1+2 Set Pulver und vorgefüllte Spritzen m. Lösungsmittel mit Verabreichungsset A
Bemerkung		(Änderung Primärverpackung, früher : Alkoholtupfer in Packung enthalten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Metoject 7.5 mg / 0.15 ml, Autoinjektor
 02 Metoject 10 mg / 0.2 ml, Autoinjektor
 03 Metoject 12.5 mg / 0.25 ml, Autoinjektor
 04 Metoject 15 mg / 0.3 ml, Autoinjektor
 05 Metoject 17.5 mg / 0.35 ml, Autoinjektor
 06 Metoject 20 mg / 0.4 ml, Autoinjektor
 07 Metoject 22.5 mg / 0.45 ml, Autoinjektor
 08 Metoject 25 mg / 0.5 ml, Autoinjektor
 09 Metoject 27.5 mg / 0.55 ml, Autoinjektor
 10 Metoject 30 mg / 0.6 ml, Autoinjektor
 Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **65672** Abgabekategorie: **A** Index: 07.10.6. 11.06.2021

Zusammensetzung	01	methotrexatum 7.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.15 ml.
	02	methotrexatum 10 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.
	03	methotrexatum 12.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.25 ml.
	04	methotrexatum 15 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
	05	methotrexatum 17.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.35 ml.
	06	methotrexatum 20 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.
	07	methotrexatum 22.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.45 ml.
	08	methotrexatum 25 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.
	09	methotrexatum 27.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.55 ml.
	10	methotrexatum 30 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.

Anwendung Arthritis, Psoriasis, Morbus Crohn

Packung/en	01	051	1 Stück Autoinjektor	A
		052	4 Stück Autoinjektor	A
		053	6 Stück Autoinjektor	A
		054	12 Stück Autoinjektor	A
		055	24 Stück Autoinjektor	A
	02	056	1 Stück Autoinjektor	A
		057	4 Stück Autoinjektor	A
		058	6 Stück Autoinjektor	A
		059	12 Stück Autoinjektor	A
		060	24 Stück Autoinjektor	A
	03	061	1 Stück Autoinjektor	A
		062	4 Stück Autoinjektor	A
		063	6 Stück Autoinjektor	A
		064	12 Stück Autoinjektor	A
		065	24 Stück Autoinjektor	A
	04	066	1 Stück Autoinjektor	A
		067	4 Stück Autoinjektor	A

	068	6 Stück Autoinjektor	A
	069	12 Stück Autoinjektor	A
	070	24 Stück Autoinjektor	A
05	071	1 Stück Autoinjektor	A
	072	4 Stück Autoinjektor	A
	073	6 Stück Autoinjektor	A
	074	12 Stück Autoinjektor	A
	075	24 Stück Autoinjektor	A
06	076	1 Stück Autoinjektor	A
	077	4 Stück Autoinjektor	A
	078	6 Stück Autoinjektor	A
	079	12 Stück Autoinjektor	A
	080	24 Stück Autoinjektor	A
07	081	1 Stück Autoinjektor	A
	082	4 Stück Autoinjektor	A
	083	6 Stück Autoinjektor	A
	084	12 Stück Autoinjektor	A
	085	24 Stück Autoinjektor	A
08	086	1 Stück Autoinjektor	A
	087	4 Stück Autoinjektor	A
	088	6 Stück Autoinjektor	A
	089	12 Stück Autoinjektor	A
	090	24 Stück Autoinjektor	A
09	091	1 Stück Autoinjektor	A
	092	4 Stück Autoinjektor	A
	093	6 Stück Autoinjektor	A
	094	12 Stück Autoinjektor	A
	095	24 Stück Autoinjektor	A
10	096	1 Stück Autoinjektor	A
	097	4 Stück Autoinjektor	A
	098	6 Stück Autoinjektor	A
	099	12 Stück Autoinjektor	A
	100	24 Stück Autoinjektor	A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

02 Miacalcic mite 100, Nasalspray**03 Miacalcic 200, Nasalspray**

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

Zul.-Nr.: 47473	Abgabekategorie: B	Index: 07.05.2.	30.06.2021
Zusammensetzung	02	calcitoninum salmonis 100 U.I. pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro dosi.	
	03	calcitoninum salmonis 200 U.I. pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro dosi.	
Anwendung	Osteoporoseprävention, Morbus Paget, Neurodystrophische Störungen		
Bemerkung	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Mundipur, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 55331	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.2.	23.06.2021
Zusammensetzung	01	berberis vulgaris (HAB) spag. Peka D4 145 mg, bryonia cretica spag. Peka D6 145 mg, colchicum autumnale (HAB) D12 85 mg, cynara scolymus ex herba cum floribus D12 85 mg, harpagophytum procumbens D4 145 mg, ledum palustre (HAB) D6 105 mg, natrii carbonas D4 145 mg, phytolacca americana D4 145 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei rheumatischen Beschwerden der Muskeln und Gelenke	
Packung/en	01	024 100 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Néo-Décongestine, Paste

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 20266	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.5.	09.06.2021
Zusammensetzung	02	acidum salicylicum 1.22 mg, aromatica, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Antiphlogistikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		25.09.2022	

01 Neurorubin, Lacktabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 31151	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.4.	14.06.2021
Zusammensetzung	01	thiamini nitras 200 mg, pyridoxini hydrochloridum 50 mg, cyanocobalaminum 1000 µg, methylcellulosum, mannitolium, cellulosi pulvis, cellulosum microcristallinum, amyllum pregelificatum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosem, talcum, macrogolum 6000, E 127, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Als Adjuvans bei Neuritiden, Neuralgien	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Numeta Neo, neue Formulierung, Infusionslösung zur totalen parenteralen Ernährung

Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 61336	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	07.06.2021
Zusammensetzung	02	I) Glucoselösung 50%: glucosum 40 g ut glucosum monohydricum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 80 ml. II) Aminosäurenlösung 5.9% mit Elektrolyten: alaninum 746 mg, argininum 782 mg, acidum asparticum 560 mg, cysteinum 176 mg, acidum glutamicum 933 mg, glycinum 373 mg, histidinum 354 mg, isoleucinum 624 mg, leucinum 933 mg, lysinum anhydricum 1.03 g ut lysinum monohydricum, methioninum 224 mg, ornithinum 232 mg ut ornithini hydrochloridum, phenylalaninum 392 mg, prolinum 280 mg, serinum 373 mg, taurinum 56 mg, threoninum 346 mg, tryptophanum 187 mg, tyrosinum 72 mg, valinum 709 mg, kalii acetat 613 mg, calcii chloridum dihydricum 552 mg, magnesi acetat tetrahydricus 100 mg, natrii glycerophosphas 984 mg, acidum l-malicum, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 160 ml. III) Fettemulsion 12.5%: olivae oleum et sojae oleum 7.5 g, phospholipida ex ovo ad iniectionabile, glycerolum, natrii oleas, natrii hydroxidum, aqua ad iniectionabile q.s. ad emulsionem pro 60 ml. I) et II) corresp.: nitrogenia 5.9 g/l, aminoacida 39 g/l, glucosum 167 g/l, natrium 27 mmol/l, kalium 26 mmol/l, magnesium 2 mmol/l, calcium 16.0 mmol/l, phosphas 13.4 mmol/l, acetat 30 mmol/l, l-malas 13 mmol/l, chloridum 39 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml, Corresp. 820 kJ/l pro 1 l. I) et II) et III) corresp.: nitrogenia 4.7 g/l, aminoacida 31 g/l, glucosum 133 g/l, materia crassa 25 g/l, natrium 22 mmol/l, kalium 21 mmol/l, magnesium 1.6 mmol/l, calcium 13.0 mmol/l, phosphas 13.0 mmol/l, acetat 24 mmol/l, l-malas 11 mmol/l, chloridum 31 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml, Corresp. 910 kJ/l pro 1 l.	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	02	002 10 x 300 ml Beutel	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Olmesartan-Amlodipin-Mepha 20mg/5mg, Lactab
02 Olmesartan-Amlodipin-Mepha 40mg/5mg, Lactab
03 Olmesartan-Amlodipin-Mepha 40mg/10mg, Lactab
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66103	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	03.06.2021
Zusammensetzung	01	olmesartanum medoxomilum 20 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
	02	olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
	03	olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Omidia Cardiospermum, Globuli
Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 57594	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	22.06.2021
Zusammensetzung	01	cardiospermum halicacabum D12, saccharum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei allergischen Kontaktekzemen, trockenen, juckenden Hautausschlägen, Nesselsucht (z. B. Erdbeerallergie) sowie akuten und chronischen Hautentzündungen.	
Packung/en	01	001 12.5 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Omidia Hypalin Chügeli für Kinder, Globuli
Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 57665	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	24.06.2021
Zusammensetzung	01	chamomilla recutita D12, datura stramonium D12, delphinium staphisagria D12, kalii dihydrogenophosphas D6, passiflora incarnata (HAB) D6 ana partes, xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei nervösen Erregungs- und Unruhezuständen, Konzentrationsschwäche und Reizbarkeit.	
Packung/en	01	001 10 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Omidia Rubisan-N, Salbe

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 51988	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	14.06.2021
Zusammensetzung	01	mahonia aquifolium (HAB) TM 100 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild kann Omidia Rubisan-N bei trockenen, schuppigen und ekzematösen Hautausschlägen sowie zwischen den akuten Schüben der Schuppenflechte (Psoriasis) angewendet werden	
Packung/en	01	019 50 g	D
		027 100 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Osanit dentition, globules

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

N° d'AMM: 10999	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	10.06.2021
Composition	01	calcium carbonicum hahnemanni (HAB) C7 5 %, chamomilla recutita D5 22.5 %, magnesi hydrogenophosphas trihydricus C5 50 %, passiflora incarnata (HAB) D5 22.5 %, xylitol, excipiens ad globulos.	
Indication		Selon la conception homéopathique en cas de dentition difficile	
Conditionnements	01	022 7,5 g	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Ovitrelle PEN, Injektionslösung im Fertigpen

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 61456	Abgabekategorie: A	Index: 07.08.1.	28.06.2021
Zusammensetzung	01	choriogonadotropinum alfa 250 µg, poloxamerum 188, mannitol, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, methioninum, acidum phosphoricum aut natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 0.183 mg.	
Anwendung		Induktion der Ovulation	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Paro Fluor, Gelée

Esro AG, Dorfstrasse 143, 8802 Kilchberg ZH

Zul.-Nr.: 39620	Abgabekategorie: D	Index: 13.05.1.	18.06.2021
Zusammensetzung	01	natrii fluoridum 27.6 mg corresp. fluoridum 12.5 mg, laurilsulfas, arom.: saccharinum natricum, alia, color.: E 131, conserv.: propylis parahydroxybenzoas natricus, E 219, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kariesprophylaxe	
Packung/en	01	073 25 g	D
		111 200 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.07.2026	

01 Pectus Bronchialpastillen

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 54887	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	08.06.2021
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 3.05 mg, eucalypti aetheroleum 1.4 mg, levomentholum 3.85 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 1.4 mg, DER: 3-6:1, glycerolum 60 mg, liquiritiae succus 129.63 mg, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	027	40 Tablette(n) E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Pegasys 135 mcg/0,5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**04 Pegasys 180 mcg/0,5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**

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

Zul.-Nr.: 55585	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	10.06.2021
Zusammensetzung	03	peginterferonum alfa-2a 135 µg, natrii chloridum, alcohol benzylicus 5 mg, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80, natrii acetat trihydricus aut acidum aceticum ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.8 mg.	
	04	peginterferonum alfa-2a 180 µg, natrii chloridum, alcohol benzylicus 5 mg, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80, natrii acetat trihydricus aut acidum aceticum ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.8 mg.	
Anwendung		Chronische Hepatitis B; chronische Hepatitis C	
Packung/en	03	012	4 x 0.5 ml Fertigspritzen A
	04	016	4 x 0.5 ml Fertigspritzen A
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärken 05 und 06 - Pegasys-Met 135 mcg/0,5ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze (Export) und Pegasys-Met 180 mcg/0,5ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze (Export) – per 10.06.2021) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pharnatovit Ginseng, Kapsel

Opella Healthcare Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 53682	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.6.	08.06.2021
Zusammensetzung	01	vitamina: retinoli palmitas 2667 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., RRR-a-tocopherolum 10 mg ut int-rac-alpha-tocopherylis acetat, thiamini nitras 1.4 mg, riboflavinum 1.6 mg, pyridoxini hydrochloridum 2 mg, cyanocobalaminum 1 µg, biotinum 150 µg, nicotinamidum 18 mg, acidum ascorbicum 60 mg, acidum folicum 0.1 mg, mineralia: cuprum 2 mg, manganum 2.5 mg, magnesium 10 mg, ferrum 10 mg, zincum 1 mg, calcium 100 mg, selenium 50 µg, alia: ginseng extractum 40 mg corresp. ginsenosidea 1.6 mg, lecithinum 100 mg, arom.: ethylvanillinum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat bei Mangelzuständen im Alter	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prednison Galepharm 5 mg, Tabletten**02 Prednison Galepharm 20 mg, Tabletten****03 Prednison Galepharm 50 mg, Tabletten**

Galepharm AG, Neustadtgasse 7, 8001 Zürich

Zul.-Nr.: 50821	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.22	03.06.2021
Zusammensetzung	01	prednisonum 5 mg, lactosum monohydricum 77.2 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.3 mg, povidonum K 30, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	prednisonum 20 mg, lactosum monohydricum 138 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.5 mg, povidonum K 30, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	prednisonum 50 mg, lactosum monohydricum 128 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.6 mg, povidonum K 30, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	013	20 Tablette(n) B
		021	100 Tablette(n) B
	02	056	20 Tablette(n) B
		064	100 Tablette(n) B
	03	072	20 Tablette(n) B
		080	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Pregabalin Zentiva 25mg, Kapseln
 02 Pregabalin Zentiva 50mg, Kapseln
 03 Pregabalin Zentiva 75mg, Kapseln
 04 Pregabalin Zentiva 100mg, Kapseln
 05 Pregabalin Zentiva 150mg, Kapseln
 06 Pregabalin Zentiva 200mg, Kapseln
 07 Pregabalin Zentiva 300mg, Kapseln

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 65886	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	15.06.2021
Zusammensetzung	01	pregabalinum 25 mg, excipiens pro capsula.	
	02	pregabalinum 50 mg, excipiens pro capsula.	
	03	pregabalinum 75 mg, excipiens pro capsula.	
	04	pregabalinum 100 mg, excipiens pro capsula.	
	05	pregabalinum 150 mg, excipiens pro capsula.	
	06	pregabalinum 200 mg, excipiens pro capsula.	
	07	pregabalinum 300 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antiepilepticum, neuropathische Schmerzen, generalisierte Angststörungen	
Packung/en	01	013	14 Kapsel(n) B
		014	56 Kapsel(n) B
	02	015	14 Kapsel(n) B
		016	84 Kapsel(n) B
	03	017	14 Kapsel(n) B
		018	56 Kapsel(n) B
	04	019	84 Kapsel(n) B
	05	020	56 Kapsel(n) B
		021	168 Kapsel(n) B
	06	022	84 Kapsel(n) B
	07	023	56 Kapsel(n) B
		024	168 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prostagutt uno, Kapseln

Schwabe Pharma AG, Erlstrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 55409	Abgabekategorie: D	Index: 05.98.0.	18.06.2021
Zusammensetzung	01	Sabalis serrulatae extractum (Serenoa repens (W.Bartram) Small, fructus) 320 mg, DER: 10-14.3:1, Auszugsmittel Ethanolum 93% (V/V), Kapselhülle: succinogelatina, glycerolum (85 per centum), E 131, E 172 (flavum), E 172 (nigrum), pro capsula.	
Anwendung		Bei beginnenden Prostatabeschwerden	
Packung/en	01	004	60 Kapsel(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prostaplant-F, Kapseln

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 66329	Abgabekategorie: B	Index: 05.98.0.	24.06.2021
Zusammensetzung	01	sabal extractum ethanolicum spissum 160 mg DER: 10-14.3:1 Auszugsmittel Ethanolum 90 % (m/m), urticae radices extractum ethanolicum siccum 120 mg DER: 7.6-12.5:1 Auszugsmittel Ethanolum 60 % (m/m), color.: E 131, excipients pro capsula.	
Anwendung		Zur Linderung von Beschwerden infolge benigner Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001 60 Kapsel(n)	B
		002 120 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Renvela, comprimé pelliculé

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

N° d'AMM: 61648	Catégorie de remise: B	Index: 07.99.0.	24.06.2021
Composition	01	sevelameri carbonas 800 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Traitement de l'hyperphosphatémie chez le patient adulte et chez les patients pédiatriques (âge ≥ 6 ans et surface corporelle ≥ 0,75 m ²) en hémodialyse ou en dialyse péritonéale	
Conditionnements	01	001 180 comprimé(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Renvela 2.4 g, poudre**02 Renvela 0.8 g, poudre**

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

N° d'AMM: 61649	Catégorie de remise: B	Index: 07.99.0.	24.06.2021
Composition	01	sevelameri carbonas 2.4 g, arom.: vanillinum, ethylvanillinum et alia, excipients ad pulverem pro charta.	
	02	sevelameri carbonas 0.8 g, arom.: vanillinum, ethylvanillinum et alia, excipients ad pulverem pro charta.	
Indication		Traitement de l'hyperphosphatémie chez le patient adulte et chez les patients pédiatriques (âge ≥ 6 ans et surface corporelle ≥ 0,75 m ²) en hémodialyse ou en dialyse péritonéale	
Conditionnements	01	001 60 poche(s)	B
	02	002 90 poche(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

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

Zul.-Nr.: 62914	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	30.06.2021
Zusammensetzung	01	rivastigminum 6.9 mg, excipiens ad praeparationem pro 4.6 cm ² cum liberatione 4.6 mg/24h.	
	02	rivastigminum 13.8 mg, excipiens ad praeparationem pro 9.2 cm ² cum liberatione 9.5 mg/24h.	
	03	rivastigminum 20.7 mg, excipiens ad praeparationem pro 13.8 cm ² cum liberatione 13.8 mg/24h.	
Anwendung	Demenz vom Alzheimer-Typ		
Bemerkung	(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	18.12.2023		

01 Saxenda 6 mg/ml, Injektionslösung
 Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 65899	Abgabekategorie: B		Index: 07.99.0.	03.06.2021
Zusammensetzung	01	liraglutidum 6 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, conserv.: phenolum 5.5 mg, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		zur Gewichtsreduktion		
Packung/en	01	003	5 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
		005	3 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Saxenda 6 mg/ml, Injektionslösung
 Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 65899	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	16.06.2021
Zusammensetzung	01	liraglutidum 6 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, conserv.: phenolum 5.5 mg, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		zur Gewichtsreduktion	
Packung/en	01	003	5 Injektor(en), vorgefüllt/Pen
		005	3 Injektor(en), vorgefüllt/Pen
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Fachinformation: Stand der Information Juni 2021)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Scanlux 300 mg/ml, Injektionslösung
02 Scanlux 370 mg/ml, Injektionslösung
 b.e.imaging.ag, Strehlgasse 9, 6430 Schwyz

Zul.-Nr.: 56938	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	07.06.2021
Zusammensetzung	01	iopamidolum 612 mg corresp. iodum 300 mg, trometamolum, natrii calcii edetas, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 47.44 µg.	
	02	iopamidolum 755 mg corresp. iodum 370 mg, trometamolum, natrii calcii edetas, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 58.99 µg.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

06 Sclerovein 0,5 %, Injektionslösung
07 Sclerovein 1 %, Injektionslösung
08 Sclerovein 2 %, Injektionslösung
09 Sclerovein 3 %, Injektionslösung
10 Sclerovein 5 %, Injektionslösung
 Resinag AG, Baarerstrasse 94, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 36907	Abgabekategorie: B	Index: 02.08.3.	11.06.2021
Zusammensetzung	06	macrogoli 9 aether laurilicus 5 mg, ethanolum 50 mg corresp., ethanolum anhydricum 48 mg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	07	macrogoli 9 aether laurilicus 10 mg, ethanolum 50 mg corresp. ethanolum anhydricum 48 mg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	08	macrogoli 9 aether laurilicus 20 mg, ethanolum 50 mg corresp. ethanolum anhydricum 48 mg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	09	macrogoli 9 aether laurilicus 30 mg, ethanolum 50 mg corresp. ethanolum anhydricum 48 mg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	10	macrogoli 9 aether laurilicus 50 mg, ethanolum 50 mg corresp. ethanolum anhydricum 48 mg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Varizenverödung	
Packung/en	06	001 30 ml	B
	07	002 30 ml	B
	08	003 30 ml	B
	09	004 30 ml	B
	10	005 30 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Secresol 600 mg, Brausetabletten

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 51495	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	08.06.2021
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 600 mg, arom.: aspartamum, bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Selomida Erkältung, Pulver zum Einnehmen

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 65358	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.4.	02.06.2021
Zusammensetzung	01	ferrum phosphoricum (HAB) D12, kalii chloridum D6, kalii dihydrogenophosphas D6, natrii chloridum D6, natrii sulfas anhydricus D6, zinci chloridum D12 ana partes ad pulverem, pro charta 7.5 g.	
Anwendung		Gemäss dem biochemischen Therapieprinzip nach Dr. Schüssler zur Linderung von grippalen Symptomen und Erkältungssymptomen wie Halsschmerzen, Heiserkeit, Schnupfen, Husten, Frösteln, leichtem Fieber sowie zur Unterstützung der Abwehrkräfte bei Erkältungsneigung.	
Packung/en	01	001 12 x 7.5 g	D
		002 30 x 7.5 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Pulvermischung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Selomida Gelenke, Pulver zum Einnehmen

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 65355	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.4.	02.06.2021
Zusammensetzung	01	calcii fluoridum D12, calcii hydrogenophosphas dihydricus D6, ferrum phosphoricum (HAB) D12, natrii chloridum D6, dinatrii phosphas D6, acidum silicicum D12, ana partes ad pulverem, pro charta 7,5 g.	
Anwendung		Gemäss dem biochemischen Therapieprinzip nach Dr. Schüssler zur Unterstützung bei Gelenkbeschwerden durch Abnutzungserscheinungen und zur Förderung des Heilungsprozesses nach Verstauchungen und Knochenbrüchen.	
Packung/en	01	001 30 x 7,5 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Pulvermischung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Selomida Nerven, Pulver zum Einnehmen

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 65357	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.4.	02.06.2021
Zusammensetzung	01	calcii hydrogenophosphas dihydricus D6, kalii dihydrogenophosphas D6, magnesii hydrogenophosphas trihydricus D6, acidum silicicum D12, calcii carbonas D12 ana partes ad pulverem pro charta 7.5 g.	
Anwendung		Gemäss dem biochemischen Therapieprinzip nach Dr. Schüssler zur Unterstützung bei nervösen Spannungs- und Erschöpfungszuständen nach erhöhter Belastung oder Überanstrengung.	
Packung/en	01	001 30 x 7.5 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Pulvermischung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sidroga Brust- und Hustentee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 24858	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	11.06.2021
Zusammensetzung	01	liquiritiae radix 31.2 %, althaeae folium 11 %, plantaginis lanceolatae folium 11 %, thymi herba 11 %, anisi stellati fructus 7.3 %, althaeae radix 5.5 %, foeniculi fructus 5.5 %, lichen islandicus 5.5 %, salviae trilobae folium 5.5 %, rheados flos 6.5 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.10.2023	

02 Sidroga Rheumatee, Arzneitee

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 39448	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.2.	22.06.2021
Zusammensetzung	02	salicis cortex 85 %, passiflorae herba 10 %, menthae crispae folium 5 %, pro charta 2 g.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Spersallerg SDU, Augentropfen (Monodosen)

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

Zul.-Nr.: 53933	Abgabekategorie: D	Index: 11.06.2.	08.06.2021
Zusammensetzung	01	antazolini hydrochloridum 0.5 mg, tetryzolini hydrochloridum 0.4 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergien der Bindehaut	
Packung/en	01	017 20 x 0.3 ml Einzeldose(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Stilnox, comprimés pelliculés sécables

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

N° d'AMM: 49106	Catégorie de remise: B	Index: 01.03.1.	07.06.2021
Composition	01	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Hypnotique	
Conditionnements	01	001 14 comprimé(s)	B
		002 7 comprimé(s)	B
		017 30 comprimé(s)	B
		025 10 comprimé(s)	B
Remarque		(Changement ou ajout d'un conditionnement ; nouveau : 7 comprimés pelliculés sécables) Soumis à la loi fédérale sur les stupéfiants et les substances (RS 812.121)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Symbioflor Bronchoprotect, Suspension

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 676	Abgabekategorie: D	Index: 03.05.0.	10.06.2021
Zusammensetzung	01	enterococcus faecalis vivus 15-45 Mio U., lactosum monohydricum corresp. lactosum 0.914 mg, cystinum, natrii carbonas decahydricus et natrii chloridum corresp. natrium 1.674 mg, magnesii sulfas heptahydricus, kalii chloridum, calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum hexahydricum, aqua purificata, caseini peptonum, faecis extractum, glucosum monohydricum corresp. glucosum 0.009 mg, ad suspensionem pro 1 ml corresp. 12 guttae.	
Anwendung		zur Verminderung der Rezidivrate bei wiederkehrenden Infektionen der oberen und unteren Atemwege, besonders bei Entzündungen der Nebenhöhlen (Sinusitis) und der Bronchien (Bronchitis)	
Packung/en	01	002 1 Flasche(n)	D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Symbioflor 1, Tropfen zum Einnehmen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Trabar 100, Injektionslösung

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 52788	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	07.06.2021
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 100 mg, natrii acetat, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.01.2024	

02 Trabar 50, Kapseln

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 52787	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	07.06.2021
Zusammensetzung	02	tramadoli hydrochloridum 50 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis	07.10.2023		

03 Trawell 20 mg, Kaugummi-Dragees

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 43194	Abgabekategorie: D	Index: 01.09.0.	17.06.2021
Zusammensetzung	03	dimenhydrinatum 20 mg, arom.: aspartamum, saccharinum natricum et alia, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Reisekrankheit	
Packung/en	03	046	10 Dragée(s) D
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: A04A)	
Gültig bis	17.08.2021		

01 Triderm, Crème

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

Zul.-Nr.: 46532	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	03.06.2021
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, clotrimazolum 10 mg, gentamicinum 1 mg ut gentamicini sulfas, propylenglycolum, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, sekundär bakteriell und/oder mykotisch infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	001	15 g B
		023	30 g B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Triderm, Salbe

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

Zul.-Nr.: 46533	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	03.06.2021
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, clotrimazolum 10 mg, gentamicinum 1 mg ut gentamicini sulfas, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, sekundär bakteriell und/oder mykotisch infizierte Dermatosen	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis	unbegrenzt		

02 Viburcol N, Zäpfchen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50224	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	17.06.2021
Zusammensetzung	02	belladonna (Ph.Eur.Hom.) D4 1.1 mg, calcium carbonicum hahnemanni (HAB) D8 4.4 mg, chamomilla recutita D4 1.1 mg, plantago major D4 1.1 mg, pulsatilla pratensis D4 2.2 mg, solanum dulcamara D4 1.1 mg, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei körperlichen Unruhezuständen verbunden mit Weinerlichkeit, Schlaflosigkeit, bei erschwelter Zahnung und Blähkoliken	
Packung/en	02	058 12 Suppositorien	D
		066 60 Suppositorien	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Säuglings- und Kindersuppositorien)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Virus Influenzae A comp. D9, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle und im Rachenraum

Homöopharm AG, Nordringstrasse 9, 4702 Oensingen

Zul.-Nr.: 66313	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	24.06.2021
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Abgabekategorie B bis D11. Für Folgepotenzen ab D12 gilt die Abgabekategorie D.: influenzae viri A antigenum Spengler ad usum externum D9 (HAB 58a) 0.167 g, haemophili influenzae antigenum Spengler ad usum externum D9 (HAB 58a) 0.167 g, klebsiellae pneumoniae antigenum Spengler ad usum externum D9 (HAB 58a) 0.167 g, influenzae viri A antitoxinum Spengler ad usum externum D9 (HAB 58b) 0.167 g, haemophili influenzae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 (HAB 58b) 0.167 g, klebsiellae pneumoniae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 (HAB 58b) 0.167 g, thymolum, acidum hydrochloridum 25 per centum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 20 doses.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Mund- und Rachenspray)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Viscotears Tropfgel, Augengel

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

Zul.-Nr.: 48624	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	14.06.2021
Zusammensetzung	02	carbomerum 980 2 mg, conserv.: cetrimidum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Tränenflüssigkeitsersatz	
Packung/en	02	022 10 g	D
		030 3 x 10 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Wala Euphrasia Einzeldosis-Augentropfen

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 55043	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	23.06.2021
Zusammensetzung	01	euphrasia ferm 33c (HAB) D2 0.1 ml, rosae aetheroleum D7 0.1 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis bei leichten entzündlichen Zuständen der Bindehaut	
Packung/en	01	006 15 x 0,5 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Weleda Arnica-Essenz, Flüssigkeit zur Anwendung auf der Haut

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 28143	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	23.06.2021
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum 400 mg ex arnica planta tota recens 200 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis bei stumpfen Verletzungen sowie bei Muskel- und Gelenkbeschwerden	
Packung/en	01	036 100 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: anthroposophisches Arzneimittel)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Weleda Schnupfencreme, Nasencreme

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 9232	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	23.06.2021
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum liquidum ex berberidis fructus recens 10 mg et pruni spinosae fructus recens 10 mg et echinaceae purpureae planta tota recens 12 mg et bryoniae radix recens 0.1 mg, esculosidum 1.1 mg, dextrocamphora 0.12 mg, eucalypti aetheroleum 3.88 mg, menthae piperitae aetheroleum 3.88 mg, thymi aetheroleum 0.12 mg, adeps lanae (Schaf: Fell/Haare/Wolle), excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis bei verstopfter Nase	
Packung/en	01	036 6,5 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: anthroposophisches Arzneimittel)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Xalkori 200 mg, Kapseln**02 Xalkori 250 mg, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62131	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	01.06.2021
Zusammensetzung	01	crizotinibum 200 mg, excipiens pro capsula.	
	02	crizotinibum 250 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001 60 Kapsel(n) Karton	A
	02	003 60 Kapsel(n) Karton	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Xarelto 10 mg, Filmtabletten**02 Xarelto 15 mg, Filmtabletten****03 Xarelto 20 mg, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 58728	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	02.06.2021
Zusammensetzung	01	rivaroxabanum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	rivaroxabanum 15 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	rivaroxabanum 20 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thromboseprophylaxe und Behandlung, Schlaganfall- und Embolieprophylaxe, Behandlung von Lungenembolien (LE)	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	B
		002 30 Tablette(n)	B
		006 10 x 1 Tablette(n) Spitalpackung	B
		009 98 Tablette(n)	B
		014 100 Tablette(n) Spitalpackung	B
		015 30 x 1 Tablette(n) Spitalpackung	B
	02	007 100 Tablette(n) Spitalpackung	B
		010 14 Tablette(n)	B
		011 28 Tablette(n)	B
		012 98 Tablette(n)	B
		013 10 x 1 Tablette(n) Spitalpackung	B
		016 30 x 1 Tablette(n) Spitalpackung	B
	03	008 100 Tablette(n) Spitalpackung	B
		017 30 x 1 Tablette(n) Spitalpackung	B
		020 14 Tablette(n)	B
		021 28 Tablette(n)	B
		022 98 Tablette(n)	B
		023 10 x 1 Tablette(n) Spitalpackung	B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		17.12.2023	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 B-TS Trio ad us. vet., prémélange médicamenteux

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

N° d'AMM: 56374	Catégorie de remise: A	Index:	17.06.2021
Composition	01	sulfathiazolum 40 g, sulfadimidinum 40 g, trimethoprimum 16 g, paraffinum perliquidum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipients ad pulverem pro 1 kg.	
Indication		Prophylaxie et thérapie d'infections bactériennes primaires ou secondaires si les bactéries impliquées sont sensibles à la combinaison sulfonamide - triméthoprime. Particulièrement: Veaux: affections intestinales provoquées par des salmonelles et coccidies, infections respiratoires provoquées par des pasteurelles, Mannheimia haemolytica, Histophilus somni. Porcs: infections intestinales provoquées par E.coli, Salmonellose. Rhinite atrophique (Pasteurella multocida, Bordetella bronchiseptica). Pneumonies provoquées par des infections secondaires avec Pasteurella multocida. Haemophilus parasuis. Infections articulaires (p.ex. provoquées par Haemophilus parasuis ou des streptococques). Fièvre de lait de la truie.	
Conditionnements	01	001 1 kg (avec mesurette) 003 5 kg (sans mesurette) 005 25 kg (sans mesurette)	A A A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

02 Banminth "Katze" ad us. vet., Paste

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

Zul.-Nr.: 40805	Abgabekategorie: B	Index:	04.06.2021
Zusammensetzung	02	pyrantelum 40.0 mg ut pyranteli pamoas 115.3 mg, silica colloidalis anhydrica, E 218 1.8 mg, propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, sorbitolum liquidum cristallisabile, natrii alginas, aqua purificata, ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Entwurmungspaste für Katzen	
Packung/en	02	072 3 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Betamox LA ad us. vet., Injektionslösung

Arovet AG, Riedstrasse 12, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 48808	Abgabekategorie: A	Index:	17.06.2021
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 150 mg, aluminii monostearas, antiox.: E 320 80 µg, E 321 80 µg, cocois oleum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schafen, Schweinen, Hunden und Katzen	
Packung/en	01	018 100 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bisolvon ad us. vet., Pulver

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

Zul.-Nr.: 55690	Abgabekategorie: D	Index:	25.06.2021
Zusammensetzung	01	bromhexini hydrochloridum 10 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Bronchosekretolytikum für Rinder, Kälber, Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	003 1 kg	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Boflox 10% ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 65918	Abgabekategorie: A	Index:	17.06.2021
Zusammensetzung	01	marbofloxacinum 100 mg, dinatrii edetas, d-glucono-1,5-lactonum, antiox.: thioglycerolum 1 mg, conserv.: metacresolum 2 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Rinder, Kälber und Schweine	
Packung/en	01	001 100 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Caniquantel plus S ad us. vet., Tabletten**03 Caniquantel plus M ad us. vet., Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 54195	Abgabekategorie: B	Index:	16.06.2021
Zusammensetzung	02	praziquantelum 50 mg, fenbendazolum 500 mg, arom.: natrii hydrogenoglutamas anhydricus et alia, excipiens pro compresso.	
	03	praziquantelum 100 mg, fenbendazolum 1000 mg, arom.: natrii hydrogenoglutamas anhydricus et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung	02	Zur Behandlung von endoparasitären Mischinfektionen bei Hunden und Katzen	
	03	Zur Behandlung von endoparasitären Mischinfektionen bei Hunden	
Packung/en	02	001 48 Tablette(n)	B
	03	037 24 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cydectin 10% LA für Rinder ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 60572	Abgabekategorie: B	Index:	01.06.2021
Zusammensetzung	01	moxidectinum 100 mg, sorbitani oleas, alcohol benzylicus 70 mg, propylenglycoli octanoas et decanoas, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Endo- und Ektoparasitikum für Rinder	
Packung/en	01	001 50 ml	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cydectin 2% LA für Schafe ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 60446	Abgabekategorie: B	Index:	01.06.2021
Zusammensetzung	01	moxidectinum 20 mg, alcohol benzylicus 70 mg, sorbitani oleas, propylenglycoli octanoas et decanoas, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Endo- und Ektoparasitikum für Schafe	
Packung/en	01	001 50 ml	B
		002 200 ml	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Denagard 100 ad us. vet., Injektionslösung für Schweine

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 47961	Abgabekategorie: B	Index:	16.06.2021
Zusammensetzung	02	tiamulinum 100.0 mg, E 310 0.1 mg, glyceroli mono-oleas, ethanolum 96 per centum, sesami oleum raffinatum, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Schweine	
Packung/en	02	001 100 ml	B
		025 10 x 100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Doxivit ad us. vet., Arzneimittelvormischung für Schweine und Kälber

Vital AG, Industriestrasse 30, 5036 Oberentfelden

Zul.-Nr.: 59778	Abgabekategorie: B	Index:	10.06.2021
Zusammensetzung	01	doxycyclinum 50 g ut doxycyclini hyclas, aromatica (Vanille-Aroma), glucosum monohydricum, ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		Arzneimittelvormischung (Antibiotikum) für Schweine und Kälber	
Packung/en	01	001 700 g (mit Messlöffel)	B
		002 5 kg (ohne Messlöffel)	B
		003 25 kg (ohne Messlöffel)	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		19.02.2024	

01 Enzaprost ad us. vet., solution injectable

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

N° d'AMM: 57640	Catégorie de remise: A	Index:	17.06.2021
Composition	01	dinoprostum 5 mg ut dinoprostum trometamolum, conserv.: alcohol benzylicus 16.5 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Lutéolytique pour bovins et porcins	
Conditionnements	01	001 5 x 10 ml	A
		003 50 ml	A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Fluvital 5% ad us. vet., Arzneimittelvormischung für Schweine und Hühner

Vital AG, Industriestrasse 30, 5036 Oberentfelden

Zul.-Nr.: 66084	Abgabekategorie: B	Index:	10.06.2021
Zusammensetzung	01	flubendazolum 50 g, natrii laurilsulfas, lactosum monohydricum, ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		Arzneimittelvormischung (Anthelmintikum) für Schweine und Hühner	
Packung/en	01	001 5 kg Sack	B
		002 18 kg Sack	B
		003 1 kg Dose	B
		004 5 kg Dose	B
		005 10 kg Dose	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Frontline spot on Hunde S ad us. vet., Lösung**02 Frontline spot on Hunde M ad us. vet., Lösung****03 Frontline spot on Hunde L ad us. vet., Lösung****04 Frontline spot on Hunde XL ad us. vet., Lösung**

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

Zul.-Nr.: 53840	Abgabekategorie: D	Index:	16.06.2021
Zusammensetzung	01	fipronilum 67 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.67 ml.	
	02	fipronilum 134 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 1.34 ml.	
	03	fipronilum 268 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 2.68 ml.	
	04	fipronilum 402 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 4.02 ml.	
Anwendung		Insektizide und akarizide Lösung zur äusserlichen Anwendung	
	01	Insektizide und akarizide Lösung mit Depotfunktion für Hunde von 2kg bis 10kg	
	02	Insektizide und akarizide Lösung mit Depotfunktion für Hunde von 10kg bis 20kg	
	03	Insektizide und akarizide Lösung mit Depotfunktion für Hunde von 20kg bis 40kg	
	04	Insektizide und akarizide Lösung mit Depotfunktion für Hunde von 40kg bis 60kg	
Packung/en	01	019 0.67 ml 3 Pipetten	D
	02	051 1.34 ml 3 Pipetten	D
	03	108 2.68 ml 3 Pipetten	D
	04	140 4.02 ml 3 Pipetten	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Hyalovet 20 ad us. vet., solution injectable pour chevaux

TRB CHEMEDICA INTERNATIONAL SA, rue Michel-Servet 12, 1206 Genève

N° d'AMM: 45449	Catégorie de remise: B	Index:	16.06.2021
Composition	01	natrii hyaluronas 20 mg, natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro vitro 2 ml.	
Indication		Maladies non infectieuses des articulations du cheval	
Conditionnements	01	017	2 ml ampoule-seringue B
		025	2 ml flacon injectable B
Remarque		(Changement de catégorie de remise de A à B)	
Valable jusqu'au		12.12.2022	

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

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 66776	Abgabekategorie: B	Index:	01.06.2021
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 B
		002	15 ml mit Dosierspritze B
		003	3 ml mit Dosierspritze B
		004	5 ml mit Dosierspritze B
Bemerkung		(Ergänzung von Packungsgrößen, neu: 3 ml und 5 ml)	
Gültig bis		23.10.2023	

01 Keta-S ad us. vet., Injektionslösung für Hunde, Katzen und Pferde

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

Zul.-Nr.: 57152	Abgabekategorie: A	Index:	18.06.2021
Zusammensetzung	01	esketaminum 60.00 mg ut esketamini hydrochloridum, acidum aceticum, E 219 1.14 mg, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Injizierbares Analgetikum und Anästhetikum für Hunde, Katzen und Pferde	
Packung/en	01	001	10 ml A
		003	5 x 10 ml A
		004	50 ml A
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von B zu A)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Myoton E2 ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 56836	Abgabekategorie: A	Index:	01.06.2021
Zusammensetzung	01	dinoprostunum 1.25 mg, ethanolum anhydricum, triglycerida media q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Synthetisches Prostaglandin E2 für Rinder, Uterotonikum, Cervixrelaxans	
Packung/en	01	001 10 ml	A
		003 5 x 10 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Narketan 10 ad us. vet., Injektionslösung

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 47190	Abgabekategorie: A	Index:	18.06.2021
Zusammensetzung	02	ketaminum 100.0 mg ut ketamini hydrochloridum, natrii hydroxidum, dinatrii edetas 0.1 mg, benzethonii chloridum 0.1 mg, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allgemeinanästhetikum für alle Tierarten	
Packung/en	02	029 50 ml Flasche	A
		045 10 ml Flasche	A
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von B zu A)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Noroclav Injektionssuspension ad us. vet.

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 57024	Abgabekategorie: A	Index:	03.06.2021
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 140 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 35 mg ut kalii clavulanas, antiox.: E 320 80 µg, E 321 80 µg, propylenglycoli octanoas et decanoas q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum zur Behandlung von Rindern und Hunden	
Packung/en	01	001 50 ml	A
		003 100 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

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

N° d'AMM: 62051	Catégorie de remise: B	Index:	21.06.2021
Composition	01	progesteronum 1.55 g, excipients pro praeparatione.	
Indication		Système de diffusion vaginal pour le contrôle des chaleurs chez les génisses et les vaches	
Conditionnements	01	004 10 pièce(s) spirales vaginales	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Prifinial N ad us. vet., Tabletten

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 61624	Abgabekategorie: B	Index:	16.06.2021
Zusammensetzung	01	prifinii bromidum 70 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antidiarrhoikum und Spasmolytikum für Hunde	
Packung/en	01	001 8 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Procacillin ad us. vet., Injektionssuspension

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 53611	Abgabekategorie: B	Index:	17.06.2021
Zusammensetzung	02	benzylpenicillinum procainum 300'000 U.I., lecithinum, povidonum K 30, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, conserv.: E 218 1.1 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schafen, Schweinen, Hunden und Katzen	
Packung/en	02	029 100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Regumate Equine ad us. vet., Lösung zum Eingeben

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 57595	Abgabekategorie: B	Index:	03.06.2021
Zusammensetzung	01	altrenogestum 2.20 mg, antiox.: E 320, E 321, conserv.: E 200, alcohol benzylicus, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Progestagen für Stuten	
Packung/en	01	002 150 ml Flasche	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Rilexine 200 LC ad us. vet., Eutersuspension für Kühe in der Laktation

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 54694	Abgabekategorie: B	Index:	08.06.2021
Zusammensetzung	02	cefalexinum monohydricum 200.0 mg, ricini oleum hydrogenatum, E 320 1.8 mg, arachidis oleum, ad suspensionem pro vase 10 ml.	
Anwendung		Mastitis bei laktierenden Kühen	
Packung/en	02	001 60 x 10 ml Injektoren mit 60 Desinfektionstüchern (mit Isopropylalkohol)	B
		016 4 x 10 ml Injektoren mit 4 Desinfektionstüchern (mit Isopropylalkohol)	B
		024 12 x 10 ml Injektoren mit 12 Desinfektionstüchern (mit Isopropylalkohol)	B
		032 32 x 10 ml Injektoren mit 32 Desinfektionstüchern (mit Isopropylalkohol)	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sputolysin ad us. vet., Pulver

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

Zul.-Nr.: 48022	Abgabekategorie: B	Index:	11.06.2021
Zusammensetzung	01	dembrexini hydrochloridum monohydricum 5 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Bronchiales Sekretolytikum für Pferde	
Packung/en	01	014 420 g Dose	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Synulox 50 mg ad us. vet., Tabletten für Hunde und Katzen**02 Synulox 250 mg ad us. vet., Tabletten für Hunde****03 Synulox 500 mg ad us. vet., Tabletten für Hunde**

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

Zul.-Nr.: 46943	Abgabekategorie: B	Index:	17.06.2021
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 40.00 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 10.00 mg ut kalii clavulanas, magnesii stearas, carboxymethylamylum natricum A, silica colloidalis anhydrica, faex siccata, E 127, cellulosum microcristallinum, pro compresso.	
	02	amoxicillinum anhydricum 200.00 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 50.00 mg ut kalii clavulanas, magnesii stearas, carboxymethylamylum natricum A, silica colloidalis anhydrica, faex siccata, E 127, cellulosum microcristallinum, pro compresso.	
	03	amoxicillinum anhydricum 400.00 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 100.00 mg ut kalii clavulanas, magnesii stearas, carboxymethylamylum natricum A, silica colloidalis anhydrica, faex siccata, E 127, cellulosum microcristallinum, pro compresso.	
Anwendung	01	Antibiotikum für Hunde und Katzen	
	02	Antibiotikum für Hunde	
	03	Antibiotikum für Hunde	
Packung/en	01	001 10 x 10 Tablette(n)	B
	02	002 10 x 10 Tablette(n)	B
	03	003 50 x 2 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Topic Pump-Spray ad us. vet., für Hunde, Katzen und Heimtiere

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 32375	Abgabekategorie: B	Index:	02.06.2021
Zusammensetzung	03	chloramphenicolum 61.0 mg, nitrofuralem 0.7 mg, prednisoloni acetat 2.1 mg, macrogolum 1000, alcohol isopropylicus, povidonum, dipropylenglycolum, N-methylpyrrolidonum, aqua, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Zur Wundbehandlung bei Hunden, Katzen und Heimtieren	
Packung/en	03	049 30 g	B
		057 80 g	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tylucyl 200 ad us. vet., Injektionslösung

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 65985	Abgabekategorie: A	Index:	16.06.2021
Zusammensetzung	01	tylosinum 200 mg, propylenglycolum, conserv.: alcohol benzylicus 40 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Makrolid-Antibiotikum für Rinder, Kälber und Schweine	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

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

Zul.-Nr.: 57804	Abgabekategorie: B	Index:	16.06.2021
Zusammensetzung	01	pimobendanum 1.25 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	pimobendanum 2.5 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	pimobendanum 5 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	04	pimobendanum 10 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Kardiovaskuläres Therapeutikum beim Hund	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
	02	007 50 Tablette(n)	B
	03	005 50 Tablette(n)	B
	04	008 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vital TSS 96 ad us. vet., Arzneimittelvormischung
02 Vital TSS 480 ad us. vet., Arzneimittelvormischung
 Vital AG, Industriestrasse 30, 5036 Oberentfelden

Zul.-Nr.: 47470	Abgabekategorie: A	Index:	03.06.2021
Zusammensetzung	01	sulfathiazolum 40 g, sulfadimidinum 40 g, trimethoprimum 16 g, paraffinum perliquidum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
	02	sulfathiazolum 200 g, sulfadimidinum 200 g, trimethoprimum 80 g, paraffinum perliquidum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		Prophylaxe und Therapie von primären und sekundären bakteriellen Infektionen, falls die beteiligten Bakterien auf die Kombination Sulfonamid - Trimethoprim empfindlich sind. Insbesondere: Kälber: Darmerkrankungen verursacht durch Salmonellen und Kokzidien, Atemwegsinfektionen verursacht durch Pasteurellen, Mannheimia haemolytica, Histophilus somnus. Schweine: Darminfektionen verursacht durch E. coli, Salmonellose. Rhinitis atrophicans (Pasteurella multocida, Bordetella bronchiseptica). Pneumonien verursacht durch Sekundärinfektionen mit Pasteurella multocida. Haemophilus parasuis. Infektionen der Gelenke (z.B. verursacht durch Hämophilus parasuis oder Streptokokken). MMA-Komplex der Muttersauen.	
Packung/en	01	013 5 kg (ohne Messlöffel)	A
		048 25 kg (ohne Messlöffel)	A
		056 1 kg (mit Messlöffel)	A
	02	057 1 kg (mit Messlöffel)	A
		058 5 kg (ohne Messlöffel)	A
		059 25 kg (ohne Messlöffel)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

Änderung der ZulassungsinhaberIn Modification du titulaire d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 01.06.2021 übernimmt die Firma **Leman SKL SA, Lancy** folgende/s Arzneimittel der Firma **GlaxoSmithKline AG, Münchenbuchsee**:

A compter du 01.06.2021, l'entreprise **Leman SKL SA, Lancy** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **GlaxoSmithKline AG, Münchenbuchsee**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
40712	Clamoxyl, poudre pour la préparation d'une solution pour injection ou perfusion

Per 01.06.2021 übernimmt die Firma **Salus Schweiz AG, Freienbach** folgende/s Arzneimittel der Firma **Dr. Dünner AG, Küsnacht am Rigi**:

A compter du 01.06.2021, l'entreprise **Salus Schweiz AG, Freienbach** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Dr. Dünner AG, Küsnacht am Rigi**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
25253	Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft Baldrian, Flüssigkeit zum Einnehmen
25255	Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft Birkenblatt, Flüssigkeit zum Einnehmen
25258	Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft Brennnessel, Flüssigkeit zum Einnehmen
25265	Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft Löwenzahn, Flüssigkeit zum Einnehmen
25268	Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft Schwarzwertich, Flüssigkeit zum Einnehmen
25272	Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft Spitzwegerich, Flüssigkeit zum Einnehmen
25273	Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft Thymian, Flüssigkeit zum Einnehmen
42622	Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft Artischocke, Flüssigkeit zum Einnehmen

Per 01.06.2021 übernimmt die Firma **UPSA Switzerland AG, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **Bristol-Myers Squibb SA, Steinhausen**:

A compter du 01.06.2021, l'entreprise **UPSA Switzerland AG, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Bristol-Myers Squibb SA, Steinhausen**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
43838	Dafalgan Kinder, Sirup
47353	Co-Dafalgan, Brausetabletten
47503	Dafalgan, Brausetabletten

47504	Dafalgan, Tabletten
47505	Dafalgan, Suppositorien
51231	Dafalgan, Pulver
51321	Co-Dafalgan, Filmtabletten
55138	Dafalgan Odis, Schmelztabletten
56318	Dafalgan 1 g, Filmtabletten
65339	Dafalgan Odis, Granulat
67401	Dafalgan Extra, Filmtabletten
67691	Dafalgan Grippal, Granulat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Per 04.06.2021 übernimmt die Firma **Virbac (Switzerland) AG, Opfikon** folgende/s Arzneimittel der Firma **Elanco Tiergesundheit AG, Basel**:

A compter du 04.06.2021, l'entreprise **Virbac (Switzerland) AG, Opfikon** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusqu'à par l'entreprise **Elanco Tiergesundheit AG, Basel**:

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
54371	Clomicalm ad us. vet., Tabletten
57369	Itrafungol 10 mg/ml ad us. vet., Lösung zum Eingeben für Katzen

Per 13.06.2021 übernimmt die Firma **Organon GmbH, Luzern** folgende/s Arzneimittel der Firma **MSD Merck Sharp & Dohme AG, Luzern**:

A compter du 13.06.2021, l'entreprise **Organon GmbH, Luzern** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusqu'à par l'entreprise **MSD Merck Sharp & Dohme AG, Luzern**:

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
43833	Marvelon, Tabletten
49781	Mercilon, Tabletten
54590	Maxalt, Tabletten
54591	Maxalt lingual, Tabletten
55155	Cerazette, Filmtabletten
56038	NuvaRing, Ring zur vaginalen Anwendung
61298	Implanon NXT, Implantat
66498	Circlet, Vaginalring

Per 14.06.2021 übernimmt die Firma **Tapadar GmbH, Würenlingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **KerrHawe SA, Bioggio**:

A compter du 14.06.2021, l'entreprise **Tapadar GmbH, Würenlingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusqu'à par l'entreprise **KerrHawe SA, Bioggio**:

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
38034	Plak-Out Gel, zur Anwendung in der Mundhöhle
38989	Plak-Out Liquid, Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle
47887	Plak-Out Spüllösung, Mundspülung
54576	Plak-Out Spray, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle

Per 21.06.2021 übernimmt die Firma **Medius AG, Muttenz** folgende/s Arzneimittel der Firma **Janssen-Cilag AG, Zug**:

A compter du 21.06.2021, l'entreprise **Medius AG, Muttenz** 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)
38824	Gyno-Pevaryl, Vaginalcrème
38825	Gyno-Pevaryl, Vaginalovula
40662	Pevisone, Crème
44676	Gyno-Pevaryl Depot, Vaginal-Ovula

Per 30.06.2021 übernimmt die Firma **AstraZeneca AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **AbbVie AG, Cham**:

A compter du 30.06.2021, l'entreprise **AstraZeneca AG, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **AbbVie AG, Cham**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
65695	Synagis, Injektionslösung

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

Per 01.06.2021 ändert die Firma **Organon GmbH** ihr Firmendomizil von Werftstrasse 4, 6005 Luzern nach **Weystrasse 20, 6006 Luzern**.

A compter du 01.06.2021, l'entreprise **Organon GmbH** actuellement sise Werftstrasse 4, 6005 Luzern, aura pour nouveau domicile **Weystrasse 20, 6006 Luzern**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
46038	Reniten, Tabletten
48160	Co-Reniten, Tabletten
49504	Livial, Tabletten
49742	Zocor, Filmtabletten
52904	Cosaar, Filmtabletten
53629	Cosaar Plus, Filmtabletten
54322	Propecia, Filmtabletten
54390	Singulair, Filmtabletten
54391	Singulair, Kautabletten für Kinder
54447	Remeron, Filmtabletten
55364	Orgalutran, Injektionslösung
55453	Puregon, Zylinderampullen für Pen, Injektionslösung
56075	Remeron SolTab, Schmelztabletten
56079	Arcoxia, Filmtabletten
56162	Singulair, Granulat
56195	Ezetrol, Tabletten
56953	Inegy, Tabletten
59341	Lukair, Filmtabletten
59342	Lukair, Kautabletten
59343	Lukair, Granulat
66551	Ezetimibe Organon

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

Zeichenerklärung / Légende

- 1 **Widerruf der Zulassung infolge Verzichts auf Vertrieb**
Révocation de l'AMM suite à la décision de
l'entreprise de renoncer à la distribution
- 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

- 3 **Widerruf der Zulassung infolge Entlassung aus der Heilmittelkontrolle**
Révocation de l'AMM pour les spécialités libérées du
contrôle des médicaments
- 4 **Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 16a des Heilmittelgesetzes**
Révocation de l'autorisation en application de l'article
16a de la loi sur les produits thérapeutiques

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Aethacridin. lactic. sol. Bichsel, Lösung Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	38048	B	05.02.0.	23.06.2021
1	01	Arnica/Betula comp., Ampullen (s.c.) Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59792	B	20.02.	10.06.2021
1	01	Arnica/Formica comp., Ampullen (s.c.) Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59962	B	20.02.	09.06.2021
4	01	Asparagus-P, Filmtabletten Phytaris Naturwissen GmbH, Oberdorfstrasse 14, 8592 Uttwil	65445	D	05.02.0.	23.06.2021
1	01	CELTURA, Fertigspritzen Emergent BioSolutions Berna GmbH, 3098 Köniz	60808	B	08.08.	08.06.2021
1	01	Coop Vitality Domperidon 10 mg, Schmelztabletten Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	67005	B	04.06.0.	21.06.2021
1	01	Cutivate, Crème GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	52380	B	10.05.1.	17.06.2021
1	01	Flexbumin 200 g/l, Infusionslösung Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon	705	B	06.01.1.	22.06.2021
1	13	FLUAD, Injektionssuspension Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz	58317	B	08.08.	15.07.2021

1	01	Focetria, Fertigspritze Emergent BioSolutions Berna GmbH, 3098 Köniz	61251	B	08.08.	08.06.2021
1	01	Focetria, Mehrfachdosenbehältnis Emergent BioSolutions Berna GmbH, 3098 Köniz	61252	B	08.08.	08.06.2021
1	01	Furodrix, Tabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	54091	B	05.01.0.	31.07.2021
1	01	Human Albumin 50 g/l Takeda, Infusionslösung Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon	57939	B	06.01.1.	22.06.2021
1	02	Human Albumin 200 g/l Takeda, Infusionslösung Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon	57939	B	06.01.1.	22.06.2021
1	01	Locacorten, Crème RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar	30901	B	10.05.1.	17.06.2021
1	01	Mefloquin-Acino 250, Filmtabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	62710	A	08.04.1.	29.06.2021
1	01	MST Continus 20 mg, Suspension retard Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	51697	A	01.01.3.	31.08.2021
1	02	MST Continus 30 mg, Suspension retard Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	51697	A	01.01.3.	31.08.2021
1	03	MST Continus 60 mg, Suspension retard Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	51697	A	01.01.3.	31.08.2021
1	04	MST Continus 100 mg, Suspension retard Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	51697	A	01.01.3.	31.08.2021

1	05	MST Continus 200 mg, Suspension retard Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	51697	A	01.01.3. 31.08.2021
1	01	Omeprazol Streuli 10 mg, Filmtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	56338	B	04.99.0. 01.08.2021
1	02	Omeprazol Streuli 20 mg, Filmtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	56338	B	04.99.0. 01.08.2021
1	03	Omeprazol Streuli 40 mg, Filmtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	56338	B	04.99.0. 01.08.2021
1	01	Padma Digestin, Kapseln PADMA AG, Haldenstrasse 30, 8620 Wetzikon ZH	59375	D	20.03.2. 31.12.2021
1	01	PC 30 V, Lösung Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal	37260	D	10.10.0. 15.06.2021
1	01	Sebivo, Lösung zum Einnehmen Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	59170	A	08.03.0. 24.06.2021
1	01	Tramundin 100 mg, Tabletten retard Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	55988	A	01.01.3. 15.06.2021
1	02	Tramundin 150 mg, Tabletten retard Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	55988	A	01.01.3. 15.06.2021
1	03	Tramundin 200 mg, Tabletten retard Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	55988	A	01.01.3. 15.06.2021

1	01	Trulicity 1.5 mg, solution injectable en seringue pré-remplie à usage unique Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	65235	B	07.06.	02.06.2021
1	02	Trulicity 0.75 mg, solution injectable en seringue pré-remplie à usage unique Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	65235	B	07.06.	02.06.2021
1	01	Vibrocil, Gel GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	50008	D	12.02.2.	03.06.2021
1	01	Viscum album (mali) Ø, Tropfen zum Einnehmen Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59634	D	20.02.	09.06.2021
1	01	Viscum Mali 10%, Salbe Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59740	D	20.02.	09.06.2021
1	01	Weleda Rheumasalbe, Salbe Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	46908	D	20.02.	31.12.2021
1	01	Zoledronat Axapharm Onco 4, Infusionskonzentrat Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	62253	B	07.99.0.	28.06.2021

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Dermaflon ad us. vet., Lösung Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont	48413	D	30.06.2021
4	01	Panolog ad us. vet., Lotion Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel	37128	B	31.05.2021

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Alli, Kautabletten GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	62261	D	07.99.0.	17.11.2021
1	01	Bicalutamide mmpharm 50mg, Filmtabletten mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	61524	B	07.16.2.	15.11.2021
1	02	Bicalutamide mmpharm 150mg, Filmtabletten mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	61524	B	07.16.2.	15.11.2021
1	02	Crataegitan, Tropfen Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Wiesenstrasse 21, 5412 Gebenstorf	16790	D	02.98.0.	28.11.2021
1	01	Echinamed Hot Drink 5 ml, Heissgetränk A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG	66423	D	03.99.0.	17.11.2021
1	01	Omidia homöopathische Heuschnupfen Globuli Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	56006	D	20.01.1.	01.11.2021
1	01	Omidia, homöopathische Schlaf-Globuli für Frauen Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	54045	D	20.01.1.	01.11.2021

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Ivomec plus ad us.vet., solution injectable Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	51437	A	13.06.2021
---	----	--	--------------	----------	------------

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

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

2	pembrolizumab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation cancer of the esophagus MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	23.06.2021
---	---	------------

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

Cemiplimab (1 médicament)	01.06.2021
Modifica, nouvelle indication	
Nicht-kleinzelliges Bronchialkarzinom LIBTAYO ist indiziert als Monotherapie für die Erstlinienbehandlung von Patienten mit nicht-kleinzelligem Bronchialkarzinom (NSCLC) mit PD-L1-Expression in ≥ 50 % der Tumorzellen, ohne EGFR-, ALK- oder ROS1-Aberrationen, die: • an lokal fortgeschrittenem NSCLC leiden und nicht für eine chirurgische Resektion oder definitive Radiochemotherapie qualifiziert sind, oder • ein metastasiertes NSCLC aufweisen.	
Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	
Rosuvastatin calcium, Ezetimibe (1 médicament)	01.06.2021
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu avec innovation	
Traitement primaire de l'hypercholestérolémie primaire/familiale homozygote (HFHo) chez les adultes et prévention d'événements cardiovasculaires chez les patients atteints d'une maladie coronarienne avec antécédent de syndrome coronarien aigu.	
Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	
Tofacitinib (1 Arzneimittel)	01.06.2021
Änderung, neue Indikation	
Behandlung von erwachsenen Patienten mit aktiver ankylosierender Spondylitis (AS)	
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	
Budesonide (1 Arzneimittel)	08.06.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Morbus Crohn	
XIROMED SA, 6330 Cham	
Lenalidomid (1 Arzneimittel)	08.06.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Onkologikum	
Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	

Abiraterone acetate (1 Arzneimittel)	09.06.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Prostatakarzinom (prostate cancer)	
XIROMED SA, 6330 Cham	
Anifrolumab (1 Arzneimittel)	09.06.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Systemischer Lupus erythematoses (SLE)	
AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	
L-glutamine (1 Arzneimittel)	09.06.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
Treatment of sickle cell disease (SCD)	
IDEOGEN AG, 8807 Freienbach	
Palonosetron (1 médicament)	09.06.2021
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation	
Antémétique	
Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin	
Ranibizumab (1 Arzneimittel)	09.06.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels nach Art. 12 Abs. 4 VAZV	
Neovaskuläre altersabhängige Makuladegeneration	
Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel	
Acide clavulanique (1 médicament)	10.06.2021
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation	
Anti-infectieuse	
Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin	
Drotaverini hydrochloridum (1 Arzneimittel)	14.06.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Krämpfe der glatten Muskulatur bei Erkrankungen der Gallenwege: Cholezystolithiasis, Cholangiolithiasis, Cholezystitis, Pericholezys titis, Cholangitis, Papillitis. Krämpfe der glatten Muskulatur im Bereich der Harnwege: Nephrolithiasis, Ureterolithiasis, Pyelitis, Zystitis, schmerzhafter Harndrang. Als Adjuvans bei Krämpfen der glatten Muskulatur im Gastrointestinalbereich: Ulkus ventriculi und duodeni, Gastritis, Magenkrämpfe, Enteritis, Kolitis, Reizdarmsyndrom mit spastischer Verstopfung oder Meteorismus. Bei Spannungskopfschmerzen. Bei gynäkologischen Erkrankungen: Dysmenorrhoe.	
Target BioScience AG, Weingartenstrasse 11, 8803 Rüschlikon	
Atezolizumab (1 Arzneimittel)	15.06.2021
Änderung, neue Indikation	
NSCLC	
Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel	

Clomipramini hydrochloridum (2 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Antidepressant Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	15.06.2021
mRNA-1273 (1 médicament) Modifica, nouvelle indication COVID-19 Vaccine Moderna is indicated for active immunization to prevent coronavirus disease 2019 (COVID-19) caused by the SARS-CoV-2 virus in individuals 12 years of age and older. Moderna Switzerland GmbH, 4051 Basel	15.06.2021
Osteporose (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Biosimilars Teriparatid Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen	15.06.2021
Tanezumab (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Behandlung chronischer Schmerzen bei Hüft- oder Kniearthrose Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	15.06.2021
Budesonid (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Entzündliche Darmerkrankungen Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	16.06.2021
Paracetamolum, Coffeinum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Leichte bis mässig starke Schmerzen Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	16.06.2021
Crizotinib (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation ALK-pos ALCL bei Kindern und Jugendlichen ab 6 Jahren, ALK-pos IMT bei Kindern und Jugendlichen ab 6 Jahren Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	17.06.2021
Ibuprofen (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Analgetika/Antiphlogistika/Antirheumatika Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	17.06.2021
Nivolumab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Urothelkarzinom, adjuvant Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen	17.06.2021

baloxavirum marboxilum (1 Arzneimittel)	21.06.2021
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Behandlung von Influenza	
Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel	
CARVYKTI (1 Arzneimittel)	21.06.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Multiple Myeloma	
Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	
Azithromycinum dihydricum (1 Arzneimittel)	22.06.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
zur lokalen antibakteriellen kurativen Behandlung der Konjunktivitis, die durch empfindliche Stämme verursacht wird: - eitrige bakterielle Konjunktivitis bei Kindern (von Geburt an bis zu einem Alter von 17 Jahren) und Erwachsenen, - trachomatöse Konjunktivitis, die durch Chlamydia trachomatis verursacht wird, bei Kindern (von Geburt an bis zu einem Alter von 17 Jahren) und Erwachsenen.	
THEA Pharma S.A., Moserstrasse 27, 8200 Schaffhausen	
Clozapinum (1 Arzneimittel)	22.06.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing	
Neurolepticum	
Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	
Xylometazoline (1 Arzneimittel)	23.06.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing	
Nasenschleimhautentzündung	
Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	
Mentha piperitae aetheroleum (1 Arzneimittel)	24.06.2021
Neuanmeldung eines Phytoarzneimittels	
Bei Verdauungsbeschwerden insbesondere bei Reizdarm-Syndrom	
Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden	
Ceftriaxone Sodium (1 medicamento)	28.06.2021
Nuova notifica di un medicamento con principio attivo noto senza innovazione anti-infective	
Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia	
olmesartan medoxomil (1 Arzneimittel)	29.06.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Essentielle Hypertonie	
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	
Perindopril Arginin (1 Arzneimittel)	29.06.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Antihypertonikum, ACE-Hemmer	
Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	

Rivaroxaban (2 Arzneimittel)	29.06.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Antikoagulans, direkter Faktor-Xa-Inhibitor	
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	
Decitabine (1 Arzneimittel)	30.06.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Treatment of adult patients with acute myeloid leukaemia (AML) who are not candidates for standard induction chemotherapy.	
IDEOGEN AG, 8807 Freienbach	
Methyl 5-Aminolevulinate hydrochloride (1 Arzneimittel)	30.06.2021
Änderung, neue Indikation	
Behandlung von dünnen oder nicht-hyperkeratotischen aktinischen Keratosen auf Gesicht oder Kopfhaut.	
Galderma SA, Zählerweg 10, 6300 Zug	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

Afoxolaner, Milbemycin oxim (1 Arzneimittel)	14.06.2021
Änderung, neue Indikation	
Zur Vorbeugung der Etablierung einer Thelaziose bei Hunden (adulte Stadien des Augenwurms <i>Thelazia callipaeda</i>) mit monatlicher Verabreichung	
Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	
Cefalexin (1 Arzneimittel)	15.06.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
Eutersuspension für Kühe in der Trockenstehzeit	
Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon	
Selamectin (1 Arzneimittel)	16.06.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Antiparasitikum für Hunde und Katzen	
ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee	
Afoxolaner (1 Arzneimittel)	18.06.2021
Änderung, neue Indikation	
Zur systemischen Behandlung von <i>Ixodes hexagonus</i> bei Hunden	
Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	
Phenobarbital (1 Arzneimittel)	21.06.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Antiepileptikum für Hunde	
ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee	