

# Swissmedic Journal 07/2023

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

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

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

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

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

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

<b>Seite</b>	<b>Seite</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: AYVAKYT®, Filmtabletten (Avapritinibum) <b>722</b>	<b>Arzneimittel Statistik</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Sunlenca®, Injektionslösung (lenacapavirum) <b>724</b>	Neuzulassung <b>730</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Livtency, Filmtabletten (Maribavirum) <b>726</b>	Revision und Änderung der Zulassung <b>741</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Senvelgo 15 mg/ml ad us. vet., Lösung zum Eingeben für Katzen (Velagliflozinum) <b>728</b>	Änderung der Zulassungsinhaberin <b>820</b>
	Widerruf der Zulassung <b>822</b>
	Erlöschen der Zulassung <b>825</b>
	Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels <b>828</b>
	Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels <b>829</b>
	Berichtigung <b>834</b>

### Swissmedic Kontaktliste

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

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

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

<b>Page</b>	<b>Page</b>
<b>Médicaments</b>	<b>Miscellanées</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: AYVAKYT®, comprimés pelliculés (avapritinibum) <b>723</b>	Nouvelle autorisation <b>730</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Sunlenca®, solution injectable (lenacapavirum) <b>725</b>	Révision et modification de l'autorisation <b>741</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Livtencity, comprimés pelliculés (maribavirum) <b>727</b>	Modification du titulaire d'AMM <b>820</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Senvelgo 15 mg/ml ad us. vet., solution orale pour chats (velagliflozinum) <b>729</b>	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché <b>822</b>
	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché <b>825</b>
	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 <b>828</b>
	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 <b>829</b>
	Rectification <b>834</b>

## Annuaire Swissmedic

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

## Légende

### Catégories de remise

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

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: AYVAKYT<sup>®</sup>, Filmpillen (Avapritinibum)

<b>Name Arzneimittel:</b>	AYVAKYT <sup>®</sup> , Filmpillen
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Avapritinibum
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	25 mg, 50 mg, 100 mg, 200 mg und 300 mg Filmpille zum Einnehmen
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	<p><u>Gastrointestinaler Stromatumor (GIST):</u> AYVAKYT ist als Monotherapie für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit inoperablen oder metastasierten gastrointestinalen Stromatumoren (GIST), die eine Thrombozyten-Wachstumsfaktor-Rezeptor-alpha (PDGFRA)-D842V-Mutation aufweisen, indiziert.</p> <p><u>Fortgeschrittene systemische Mastozytose (AdvSM):</u> AYVAKYT ist als Monotherapie für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit fortgeschrittener systemischer Mastozytose (AdvSM) nach mindestens einer vorherigen systemischen Therapie indiziert (siehe «Klinische Wirksamkeit»). AdvSM umfasst Patienten mit aggressiver systemischer Mastozytose (ASM), systemischer Mastozytose mit assoziierter hämatologischer Neoplasie (SM-AHN) und Mastzellleukämie (MCL).</p> <p>AYVAKYT soll für die Behandlung von AdvSM nicht angewendet werden, wenn die Thrombozytenzahl unter <math>50 \times 10^9/l</math> liegt (siehe «Dosierung/Anwendung», Tabelle 2 und «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen»).</p>
<b>ATC Code:</b>	L01EX18
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.16.1./Cytostatica
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	68294
<b>Zulassungsdatum:</b>	06.07.2023
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
AYVAKYT<sup>®</sup>, comprimés pelliculés (avapritinibum)**

<b>Préparation:</b>	AYVAKYT <sup>®</sup> , comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	avapritinibum
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	25 mg, 50 mg, 100 mg, 200 mg et 300 mg comprimés pelliculés
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p><u>Gastrointestinaler Stromatumor (GIST):</u> AYVAKYT ist als Monotherapie für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit inoperablen oder metastasierten gastrointestinalen Stromatumoren (GIST), die eine Thrombozyten-Wachstumsfaktor-Rezeptor-alpha (PDGFRA)-D842V-Mutation aufweisen, indiziert.</p> <p><u>Fortgeschrittene systemische Mastozytose (AdvSM):</u> AYVAKYT ist als Monotherapie für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit fortgeschrittener systemischer Mastozytose (AdvSM) nach mindestens einer vorherigen systemischen Therapie indiziert (siehe «Klinische Wirksamkeit»). AdvSM umfasst Patienten mit aggressiver systemischer Mastozytose (ASM), systemischer Mastozytose mit assoziiierter hämatologischer Neoplasie (SM-AHN) und Mastzellleukämie (MCL). AYVAKYT soll für die Behandlung von AdvSM nicht angewendet werden, wenn die Thrombozytenzahl unter <math>50 \times 10^9/l</math> liegt (siehe «Dosierung/Anwendung», Tabelle 2 und «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen»).</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a>.</p>
<b>Code ATC:</b>	L01EX18
<b>No IT / désignation:</b>	07.16.1./Cytostatica
<b>No d'autorisation:</b>	68294
<b>Date d'autorisation:</b>	06.07.2023
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Sunlenca<sup>®</sup>, Injektionslösung (lenacapavirum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Sunlenca <sup>®</sup> , Injektionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	lenacapavirum
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	463.5 mg/1.5 ml (309 mg/ml), Injektionslösung
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Sunlenca ist in Kombination mit einer optimierten antiretroviralen Hintergrundtherapie indiziert für die Behandlung einer Infektion mit dem humanen Immundefizienzvirus Typ 1 (HIV-1) bei stark vorbehandelten Erwachsenen mit einer multiresistenten HIV-1-Infektion, deren aktuelles antiretrovirales Regime aufgrund von Resistenz, Unverträglichkeit oder Sicherheitsbedenken versagt (siehe Abschnitt «Eigenschaften/Wirkungen»).
<b>ATC Code:</b>	J05AX31
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	08.03.0./Mittel gegen Viren
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	68385
<b>Zulassungsdatum:</b>	07.07.2023

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Sunlenca<sup>®</sup>, solution injectable (lenacapavirum)**

<b>Préparation:</b>	Sunlenca <sup>®</sup> , solution injectable
<b>Principe(s) actif(s):</b>	lenacapavirum
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	463.5 mg/1.5 ml (309 mg/ml), solution injectable
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Sunlenca ist in Kombination mit einer optimierten antiretroviralen Hintergrundtherapie indiziert für die Behandlung einer Infektion mit dem humanen Immundefizienzvirus Typ 1 (HIV-1) bei stark vorbehandelten Erwachsenen mit einer multiresistenten HIV-1-Infektion, deren aktuelles antiretrovirales Regime aufgrund von Resistenz, Unverträglichkeit oder Sicherheitsbedenken versagt (siehe Abschnitt «Eigenschaften/Wirkungen»).</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a>.</p>
<b>Code ATC:</b>	J05AX31
<b>No IT / désignation:</b>	08.03.0./Préparations antivirales
<b>No d'autorisation:</b>	68385
<b>Date d'autorisation:</b>	07.07.2023

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Livtency, Filmtabletten (Maribavirum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Livtency, Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Maribavirum
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	200 mg, Filmtabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	LIVTENCITY ist indiziert zur Behandlung einer Cytomegalievirus (CMV)-Infektion und/oder Erkrankung, die gegenüber einer oder mehreren vorherigen Therapien, einschliesslich Ganciclovir, Valganciclovir, Cidofovir oder Foscarnet refraktär (mit oder ohne Resistenz) ist, bei erwachsenen Patienten, die sich einer hämatopoetischen Stammzelltransplantation (HSCT) oder einer soliden Organtransplantation (SOT) unterzogen haben (siehe Abschnitt «Eigenschaften/Wirkungen»).
<b>ATC Code:</b>	J05AX10
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	08.03.0./Mittel gegen Viren
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	68492
<b>Zulassungsdatum:</b>	19.07.2023

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.



**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Livtency, comprimés pelliculés (maribavirum)**

<b>Préparation:</b>	Livtency, comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	maribavirum
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	200 mg, comprimés pelliculés
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>LIVTENCITY ist indiziert zur Behandlung einer Cytomegalievirus (CMV)-Infektion und/oder Erkrankung, die gegenüber einer oder mehreren vorherigen Therapien, einschliesslich Ganciclovir, Valganciclovir, Cidofovir oder Foscarnet refraktär (mit oder ohne Resistenz) ist, bei erwachsenen Patienten, die sich einer hämatopoetischen Stammzelltransplantation (HSCT) oder einer soliden Organtransplantation (SOT) unterzogen haben (siehe Abschnitt «Eigenschaften/Wirkungen»).</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a>.</p>
<b>Code ATC:</b>	J05AX10
<b>No IT / désignation:</b>	08.03.0./Préparations antivirales
<b>No d'autorisation:</b>	68492
<b>Date d'autorisation:</b>	19.07.2023
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Senvelgo 15 mg/ml ad us. vet., Lösung zum Eingeben für Katzen (Velagliflozinum)

<b>Name Arzneimittel:</b>	Senvelgo 15 mg/ml ad us. vet., Lösung zum Eingeben für Katzen
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Velagliflozinum
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	15 mg/ml, Lösung zum Eingeben
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Behandlung des Diabetes mellitus (DM) bei Katzen.
<b>ATC Code:</b>	QA10BK90
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	--
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	68958
<b>Zulassungsdatum:</b>	12.07.2023

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren.  
[www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Senvelgo 15 mg/ml ad us. vet., solution orale pour chats (velagliflozinum)**

<b>Préparation:</b>	Senvelgo 15 mg/ml ad us. vet., solution orale pour chats
<b>Principe(s) actif(s):</b>	velagliflozinum
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	15 mg/ml, solution orale
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Traitement du diabète sucré chez les chats.
<b>Code ATC:</b>	QA10BK90
<b>No IT / désignation:</b>	--
<b>No d'autorisation:</b>	68958
<b>Date d'autorisation:</b>	12.07.2023

Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament.  
[www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

## Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 A.Vogel Halsschmerztabletten, Lutschtabletten

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>69008</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.2.	04.07.2023
Zusammensetzung	01	extractum spissum ex: echinaceae purpureae herbae recentis tinctura (Echinacea purpurea (L.) Moench, herba) 760.4 mg, ratio: 1:12, Auszugsmittel ethanolum 65.1% (V/V), corresp. massa siccata 11.8 mg et echinaceae purpureae radice recentis tinctura (Echinacea purpurea (L.) Moench, radix) 40.0 mg, ratio: 1:11, Auszugsmittel ethanolum 65.1% (V/V), corresp. massa siccata 0.6 mg, extractum spissum ex: salviae officinalis folii recentis tinctura (Salvia officinalis L., folium) 378.5 mg, ratio: 1:17, Auszugsmittel ethanolum 67.7 (V/V), corresp. massa siccata 6.8 mg, E 473 corresp. saccharum 0.7 mg, sorbitolum 909.2 mg, mannitolium, aromatica (Pfefferminz-Aroma) cum menthae piperitae aetheroleum et acaciae gummi, glycosida stevioli, maltodextrinum, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Kurzzeitbehandlung akuter Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) <span style="float:right">D</span>
Gültig bis		03.07.2028	

#### 01 Afelor Lysinat 200 mg, Filmtabletten

#### 02 Afelor Lysinat forte 400 mg, Filmtabletten

NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>69416</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	12.07.2023
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum lysinum 342 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 30, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium max. 1.01 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg ut ibuprofenum lysinum 684 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 30, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium max. 2.02 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) <span style="float:right">D</span>
	02	002	10 Tablette(n) <span style="float:right">D</span>
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Ayvakyt 25 mg, Filmtabletten  
 02 Ayvakyt 50 mg, Filmtabletten  
 03 Ayvakyt 100 mg, Filmtabletten  
 06 Ayvakyt 200 mg, Filmtabletten  
 07 Ayvakyt 300 mg, Filmtabletten

Blueprint Medicines (Switzerland) GmbH, Baarerstrasse 8, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 68294	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	avapritinibum 25 mg, cellulolum microcristallinum, copovidonum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.271 mg, magnesii stearas, talcum, macrogolum 3350, poly(alcohol vinylicus), E 171, pro compresso obducto.	
	02	avapritinibum 50 mg, cellulolum microcristallinum, copovidonum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.543 mg, magnesii stearas, talcum, macrogola, poly(alcohol vinylicus), E 171, pro compresso obducto.	
	03	avapritinibum 100 mg, cellulolum microcristallinum, copovidonum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.086 mg, magnesii stearas, talcum, macrogola, poly(alcohol vinylicus), E 171, Drucktinte: E 133, E 171, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro compresso obducto.	
	06	avapritinibum 200 mg, cellulolum microcristallinum, copovidonum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 2.172 mg, magnesii stearas, talcum, macrogola, poly(alcohol vinylicus), E 171, Drucktinte: E 133, E 171, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro compresso obducto.	
	07	avapritinibum 300 mg, cellulolum microcristallinum, copovidonum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 3.257 mg, magnesii stearas, talcum, macrogola, poly(alcohol vinylicus), E 171, Drucktinte: E 133, E 171, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Gastrointestinaler Stromatumor (GIST) und Fortgeschrittene systemische Mastrozytose (AdvSM)	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
	02	002	30 Tablette(n) A
	03	003	30 Tablette(n) A
	06	004	30 Tablette(n) A
	07	005	30 Tablette(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): avapritinibum	
Gültig bis		05.07.2028	

01 Curovast 5 mg, compresse rivestite con film  
 02 Curovast 10 mg, compresse rivestite con film  
 03 Curovast 20 mg, compresse rivestite con film  
 04 Curovast 40 mg, compresse rivestite con film  
 Cures Healthcare Ltd, Via Riale Righetti 28a, 6503 Bellinzona

N° d'AMM: 69244	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.12.0.	19.07.2023
Composizione	01	Compressa rivestita con film: rosuvastatinum 5 mg ut rosuvastatinum calcicum, cellulose microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, crospovidonum, lactosum monohydricum 100.915 mg, magnesii stearas, coperta: hypromellose, E 171, lactosum monohydricum 0.945 mg, triacetinum, E 172 (flavum) pro compresso obducto.	
	02	Compressa rivestita con film: rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, cellulose microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, crospovidonum, lactosum monohydricum 95.706 mg, magnesii stearas, coperta: hypromellose, E 171, lactosum monohydricum 1.08 mg, triacetinum, E 172 (rubrum) pro compresso obducto.	
	03	Compressa rivestita con film: rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum, cellulose microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, crospovidonum, lactosum monohydricum 191.412 mg, magnesii stearas, coperta: hypromellose, E 171, lactosum monohydricum 2.16 mg, triacetinum, E 172 (rubrum) pro compresso obducto.	
	04	Compressa rivestita con film: rosuvastatinum 40 mg ut rosuvastatinum calcicum, cellulose microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, crospovidonum, lactosum monohydricum 172.824 mg, magnesii stearas, coperta: hypromellose, E 171, lactosum monohydricum 2.16 mg, triacetinum, E 172 (rubrum) pro compresso obducto.	
Indicazione		Riduzione della concentrazione sierica di colesterolo. Prevenzione degli eventi cardiovascolari negli adulti con livelli normali di colesterolo LDL e rischio aumentato di malattie cardiovascolari aterosclerotiche.	
Confezione/i	01	001	28 compressa/compresse
		002	90 compressa/compresse
	02	003	28 compressa/compresse
		004	90 compressa/compresse
	03	005	28 compressa/compresse
		006	90 compressa/compresse
	04	007	28 compressa/compresse
		008	90 compressa/compresse
Valevole fino al		illimitata	

**01 Eisencarboxymaltose Sandoz 100 mg / 2 ml, Injektions-/Infusionslösung**  
**02 Eisencarboxymaltose Sandoz 500 mg / 10 ml, Injektions-/Infusionslösung**  
**03 Eisencarboxymaltose Sandoz 1000 mg / 20 ml, Injektions-/Infusionslösung**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>68458</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.07.1.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	ferrum 100 mg ut ferricum carboxymaltosum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium max. 11.8 mg.	
	02	ferrum 500 mg ut ferricum carboxymaltosum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium max. 59 mg.	
	03	ferrum 1000 mg ut ferricum carboxymaltosum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 20 ml corresp. natrium max. 118 mg.	
Anwendung		Antianämikum	
Packung/en	01	001	1 x 2 ml Durchstechflasche(n) B
		002	5 x 2 ml Durchstechflasche(n) B
	02	003	1 x 10 ml Durchstechflasche(n) B
		004	5 x 10 ml Durchstechflasche(n) B
	03	005	1 x 20 ml Durchstechflasche(n) B
Gültig bis		12.07.2028	

**01 Ezetimib Rosuvastatin axapharm 10 mg/10 mg, Filmtabletten**  
**02 Ezetimib Rosuvastatin axapharm 10 mg/20 mg, Filmtabletten**  
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>69004</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum 10.4 mg, ezetimibum 10 mg, lactosum monohydricum 200.5 mg, carmellosum natricum conexum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 172 (flavum), titanii dioxidum, macrogolum 4000, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 3.02 mg.	
	02	rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum 20.8 mg, ezetimibum 10 mg, lactosum monohydricum 200.5 mg, carmellosum natricum conexum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, titanii dioxidum, talcum, macrogolum 4000, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 3.02 mg.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	90 Tablette(n) B
Gültig bis		18.07.2028	

**01 Feryxa 100 mg / 2 ml, Injektions-/Infusionslösung**  
**02 Feryxa 500 mg / 10 ml, Injektions-/Infusionslösung**  
**03 Feryxa 1000 mg / 20 ml, Injektions-/Infusionslösung**  
 Vifor (International) Inc., Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>69412</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.07.1.	21.07.2023
Zusammensetzung	01	ferrum 100 mg ut ferricum carboxymaltosum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	ferrum 500 mg ut ferricum carboxymaltosum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	ferrum 1000 mg ut ferricum carboxymaltosum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		Antianämikum	
Packung/en	01	001 5 x 2 ml Ampulle(n)	B
	02	003 5 x 10 ml Ampulle(n)	B
		004 1 x 10 ml Ampulle(n)	B
	03	005 1 x 20 ml Ampulle(n)	B
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Infludoron N, Globuli**  
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>68682</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.	27.07.2023
Zusammensetzung	01	aconitum napellus (HAB) D1 1 mg, ferrum phosphoricum (HAB) D6 10 mg, bryonia (HAB) D1 6 mg, eucalyptus globulus (HAB) TM 5 mg, eupatorium perfoliatum (HAB) D1 4 mg, schoenocaulon officinale (HAB) TM 1 mg, saccharum 1000 mg, ad globulos pro 1 g corresp. 110-130 granula homoeopathica imbuta.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis bei grippalen Infekten und Erkältungskrankheiten. Eignet sich entsprechend den anthroposophischen Prinzipien sowohl zur Anwendung bei ersten Anzeichen als auch bei bereits voll ausgebrochener Erkrankung und kann Beschwerden wie z.B. Fieber, Schnupfen, Frösteln, Muskel- und Gliederschmerzen, starkes Schwitzen oder Erschöpfungserscheinungen lindern	
Packung/en	01	001 10 g	D
Gültig bis		26.07.2028	

**01 Kytta med, crème**  
 Procter & Gamble International Operations SA, route de Saint-Georges 47, 1213 Lancy

N° d'AMM: <b>69393</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	07.07.2023
Composition	01	symphyti radicis recentis extractum ethanolicum liquidum 350 mg, ratio: 1:2, laurilsulfas, arom.: vanillinum et alia, conserv.: phenoxyethanolum, E 218, E 214, butylis parahydroxybenzoas et isobutylis parahydroxybenzoas, propylis parahydroxybenzoas, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		En cas de maladies rhumatoïdes dégénératives et de lésions traumatiques internes	
Conditionnements	01	002 100 g	D
Valable jusqu'au		illimité	



**01 Livtency 200 mg, Filmtabletten**

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>68492</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	maribavirum 200 mg, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus) macrogolum 3350 E 171 talcum E 133 pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.105 mg.	
Anwendung		CMV Infektion	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) A
		002	56 Tablette(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): maribavirum	
Gültig bis		18.07.2028	

**01 Methaddict 80 mg, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>69406</b>	Abgabekategorie: <b>A+</b>	Index: 01.01.3.	14.07.2023
Zusammensetzung	01	methadoni hydrochloridum 80 mg, lactosum monohydricum 261.2 mg, saccharum 28 mg, maydis amyllum, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Substitutionsbehandlung bei Opiat-/Opioidabhängigkeit	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) A+
		002	50 Tablette(n) A+
		003	70 Tablette(n) A+
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		13.07.2028	

**01 Orthoton 750 mg, Filmtabletten****02 Orthoton 1500 mg, Filmtabletten**

RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>68326</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.13.0.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	methocarbamololum 750 mg, natrii laurilsulfas, povidonum K 25, carboxymethylamylum natricum A, maydis amyllum, acidum stearicum, magnesii stearas, Überzug: E 171, hypromellosum, macrogolum 4000, lactosum monohydricum 7.2 mg, pro compresso obducto corresp. natrium 4.774 mg.	
	02	Filmtablette: methocarbamololum 1500 mg, natrii laurilsulfas, povidonum K 25, carboxymethylamylum natricum A, maydis amyllum, acidum stearicum, magnesii stearas, Überzug: E 171, hypromellosum, macrogolum 4000, lactosum monohydricum 10.8 mg, pro compresso obducto corresp. natrium 9.548 mg.	
Anwendung		Muskelrelaxans	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	48 Tablette(n) B
		004	96 Tablette(n) B
Bemerkung		Zulassung gemäss Art.14 Abs. 1 Bst. a bis HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		19.07.2028	

- 01 Pemetrexed liquid Zentiva 100 mg/10 ml, Infusionslösung  
 02 Pemetrexed liquid Zentiva 500 mg/50 ml, Infusionslösung  
 03 Pemetrexed liquid Zentiva 1000 mg/100 ml, Infusionslösung  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 69034	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	pemetrexedum 100 mg ut pemetrexedum dinatricum hemipentahydricum, mannitolum, natrii chloridum, cysteini hydrochloridum monohydricum, natrii hydroxidum ad pH, acidum hydrochloridum concentratum ad pH, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 46 mg.	
	02	pemetrexedum 500 mg ut pemetrexedum dinatricum hemipentahydricum, mannitolum, natrii chloridum, cysteini hydrochloridum monohydricum, natrii hydroxidum ad pH, acidum hydrochloridum concentratum ad pH, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 50 ml corresp. natrium 230 mg.	
	03	pemetrexedum 1000 mg ut pemetrexedum dinatricum hemipentahydricum, mannitolum, natrii chloridum, cysteini hydrochloridum monohydricum, natrii hydroxidum ad pH, acidum hydrochloridum concentratum ad pH, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 100 ml corresp. natrium 460 mg.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 x 10 ml Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 x 50 ml Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 x 100 ml Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		19.07.2028	

- 01 Perindopril-Amlodipin-Indapamid-Mepha 5mg/5mg/1.25 mg, Filmtabletten  
 02 Perindopril-Amlodipin-Indapamid-Mepha 5mg/10mg/1.25 mg, Filmtabletten  
 03 Perindopril-Amlodipin-Indapamid-Mepha 10mg/5mg/2.5 mg, Filmtabletten  
 04 Perindopril-Amlodipin-Indapamid-Mepha 10mg/10mg/2.5 mg, Filmtabletten  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68963	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	Filmtablette: perindoprilum argininum 5 mg corresp. perindoprilum 3.395 mg amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas 6.935 mg, indapamidum 1.25 mg, cellulolum microcristallinum, calcii carbonas, amyllum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 1.22 mg, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinylico) constatum, talcum, E 171, glyceroli monocaprylocapras, poly(alcohol vinylicus), pro compresso obducto.	
	02	Filmtablette: perindoprilum argininum 5 mg corresp. perindoprilum 3.395 mg amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas 13.87 mg, indapamidum 1.25 mg, cellulolum microcristallinum, calcii carbonas, amyllum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 1.22 mg, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinylico) constatum, talcum, glyceroli monocaprylocapras, poly(alcohol vinylicus), E 171, E 172 (flavum), E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	03	Filmtablette: perindoprilum argininum 10 mg corresp. perindoprilum 6.79 mg amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas 6.935 mg, indapamidum 2.5 mg, cellulolum microcristallinum, calcii carbonas, amyllum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 1.22 mg, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinylico) constatum, talcum, glyceroli monocaprylocapras, poly(alcohol vinylicus), E 171, E 172 (flavum), E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	04	Filmtablette: perindoprilum argininum 10 mg corresp. perindoprilum 6.79 mg amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas 13.87 mg, indapamidum 2.5 mg, cellulolum microcristallinum, calcii carbonas, amyllum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 1.22 mg, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinylico) constatum, talcum, glyceroli monocaprylocapras, poly(alcohol vinylicus), E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 90 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 90 Tablette(n)	B
	03	005 30 Tablette(n)	B
		006 90 Tablette(n)	B
	04	007 30 Tablette(n)	B
		008 90 Tablette(n)	B
Gültig bis		05.07.2028	

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

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>69000</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 15.01.0.	21.07.2023
Zusammensetzung	01	sugammadexum 200 mg ut sugammadexum natricum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium 19.4 mg.	
	02	sugammadexum 500 mg ut sugammadexum natricum 544 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 5 ml corresp. natrium 48.5 mg.	
Anwendung		Aufhebung der durch Recuronium oder Vecuronium induzierten neuromuskulären Blockade	
Packung/en	01	001	10 Durchstechflasche(n) <b>B</b>
	02	002	10 Durchstechflasche(n) <b>B</b>
Gültig bis		20.07.2028	

**01 Sunlenca, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>68386</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	07.07.2023
Zusammensetzung	01	lenacapavirum 300 mg ut lenacapavirum natricum, copovidonum, poloxamerum 407, mannitolum, cellulosum microcrystallinum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium max. 17.93 mg.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	5 Tablette(n) <b>A</b>
Gültig bis		06.07.2028	

**01 Sunlenca, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>68385</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	07.07.2023
Zusammensetzung	01	lenacapavirum 463.5 mg ut lenacapavirum natricum, macrogolum 300, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1.5 ml corresp. natrium 10.99 mg.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	2 Durchstechflasche(n) <b>A</b>
Bemerkung		NAS (New Active Substance): lenacapavirum	
Gültig bis		06.07.2028	

**01 Torasemid Spirig HC 2.5 mg, Tabletten****02 Torasemid Spirig HC 5 mg, Tabletten****03 Torasemid Spirig HC 10 mg, Tabletten****04 Torasemid Spirig HC 20 mg, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>68924</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	torasemidum 2.50 mg, lactosum monohydricum 80.10 mg, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	torasemidum 5.0 mg, lactosum monohydricum 77.60 mg, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	torasemidum 10.0 mg, lactosum monohydricum 155.20 mg, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	04	torasemidum 20.0 mg, lactosum monohydricum 310.40 mg, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Diuretikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	20 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	20 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	04	007	20 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Gültig bis		19.07.2028	

**01 Visiodoron Euphrasia comp., Augensalbe**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>68825</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	echinacea angustifolia e planta tota Rh TM (HAB 21) 30 mg, calendula officinalis e floribus cum calycibus paraffinum liquidum TM (HAB 57) 50 mg, euphrasia stricta et euphrasia officinalis e planta tota Rh TM (HAB 21) 50 mg, vaselinum album, paraffinum liquidum, aqua ad iniectabile, cholesterolum, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis bei Augenentzündungen wie Bindehautentzündung, Gerstenkorn, Hagelkorn und Lidrandentzündungen	
Packung/en	01	001	5 g D
Gültig bis		19.07.2028	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Senvelgo 15 mg/ml ad us. vet., Lösung zum Eingeben für Katzen**

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

Zul.-Nr.: <b>68958</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	12.07.2023
Zusammensetzung	01	velagliflozinum 15 mg ut velagliflozinum prolinum monohydricum 20.051 mg, acidum citricum monohydricum, natrii hydroxidum, propylenglycolum, ethanolum anhydricum, aqua purificata, aromatica (honey flavour), ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung des Diabetes mellitus bei Katzen	
Packung/en	01	001 30 ml Flasche mit einer Dosierspritze	B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): velagliflozinum	
Gültig bis		11.07.2028	

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

**01 Abilify 10 mg, Tabletten**

**02 Abilify 15 mg, Tabletten**

**03 Abilify 30 mg, Tabletten**

**04 Abilify 5 mg, Tabletten**

Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 56209	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	aripiprazolum 10 mg, lactosum monohydricum 62.18 mg, maydis amyllum, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, aqua purificata, E 172 (rubrum) pro compresso.	
	02	aripiprazolum 15 mg, lactosum monohydricum 57 mg, maydis amyllum, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, aqua purificata, E 172 (flavum) pro compresso.	
	03	aripiprazolum 30 mg, lactosum monohydricum 186.54 mg, maydis amyllum, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, aqua purificata, E 172 (rubrum) pro compresso.	
	04	aripiprazolum 5 mg, lactosum monohydricum 67 mg, maydis amyllum, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, aqua purificata, E 132 pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	004	28 Tablette(n) B
	02	016	28 Tablette(n) B
	03	024	28 Tablette(n) B
	04	002	28 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Adrenalin Bichsel 0,1 mg/ml, Injektionslösung (i.v.)****02 Adrenalin Bichsel 0,5 mg/ml, Injektionslösung (s.c.)****03 Adrenalin Bichsel 1 mg/ml, Injektionslösung (s.c.)**

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

Zul.-Nr.: <b>56472</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.2.	10.07.2023
Zusammensetzung	01	adrenalinum 0.1 mg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, E 223 100 µg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.526 mg.	
	02	adrenalinum 0.5 mg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, E 223 0.25 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.403 mg.	
	03	adrenalinum 1 mg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, E 223 0.5 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.269 mg.	
Anwendung		Sympathomimetikum	
Packung/en	01	001	10 x 10 ml Ampulle(n) B
		002	100 x 10 ml Ampulle(n) B
	02	003	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		004	100 x 1 ml Ampulle(n) B
		005	10 x 5 ml Ampulle(n) B
		006	100 x 5 ml Ampulle(n) B
	03	007	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		008	100 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Albicansan D5, Injektionslösung (i.m., i.v., s.c., i.c.)**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>51858</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.1.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	candida albicans aquos D5 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Ekzemen und Mykosen.	
Packung/en	01	018	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		026	50 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	



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

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>60633</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (Alnus glutinosa) 1000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg. B): pollinis allergeni extractum (Alnus glutinosa) 10000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum (Alnus glutinosa) 10000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbildung A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Alnus/Corylus Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Alnus/Corylus Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>60624</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Alnus glutinosa) 50 % et pollinis allergeni extractum (Corylus avellana) 50 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg. B): pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Alnus glutinosa) 50 % et pollinis allergeni extractum (Corylus avellana) 50 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Alnus glutinosa) 50 % et pollinis allergeni extractum (Corylus avellana) 50 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbildung A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>60641</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 1000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg. B): pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 10000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 10000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>60642</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 1000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg. B): pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 10000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 10000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung			(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)
Gültig bis			unbegrenzt

**01 Allergovit Betula/Alnus/Corylus Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Betula/Alnus/Corylus Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>60636</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	<p>A):  pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 35 % et pollinis allergeni extractum (Alnus glutinosa) 30 % et pollinis allergeni extractum (Corylus avellana) 35 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.</p> <p>B):  pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 35 % et pollinis allergeni extractum (Alnus glutinosa) 30 % et pollinis allergeni extractum (Corylus avellana) 35 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.</p>	
Anwendung	02	pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 35 % et pollinis allergeni extractum (Alnus glutinosa) 30 % et pollinis allergeni extractum (Corylus avellana) 35 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg. Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung	(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

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

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>60639</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: <b>07.13.3.</b>	<b>06.07.2023</b>
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (Corylus avellana) 1000 U., aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg. B): pollinis allergeni extractum (Corylus avellana) 10000 U., aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum (Corylus avellana) 10000 U., aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung			(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)
Gültig bis			unbegrenzt

**01 Allergovit Mixtura Graminea 60/Secale 40 Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Mixtura Graminea 60/Secale 40 Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>60628</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 10 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 10 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 10 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 40 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg. B): pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 10 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 10 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 10 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 40 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 10 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 10 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 10 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 40 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Mixtura Graminea 80/Secale 20 Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Mixtura Graminea 80/Secale 20 Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.:	<b>60629</b>	Abgabekategorie:	<b>A</b>	Index:	07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	A):	pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.			
		B):	pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.			
	02		pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.			
Anwendung		Hyposensibilisierung				
Packung/en	01	001	2 x 3 ml	Durchstechflasche(n)	Einleitungsbehandlung	A
	02	002	1 x 3 ml	Durchstechflasche(n)	Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung	(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)					
Gültig bis	unbegrenzt					

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

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.:	<b>60630</b>	Abgabekategorie:	<b>A</b>	Index:	07.13.3.		06.07.2023
Zusammensetzung	01	A):	<p>pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 10 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 10 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 15 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 10 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.</p> <p>B):</p> <p>pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 10 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 10 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 15 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 10 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.</p>				
	02		<p>pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 10 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 10 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 15 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 10 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.</p>				
Anwendung			Hyposensibilisierung				
Packung/en	01	001	2 x 3 ml	Durchstechflasche(n)	Einleitungsbehandlung	A	
	02	002	1 x 3 ml	Durchstechflasche(n)	Fortsetzungsbehandlung	A	
Bemerkung			(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)				
Gültig bis			unbegrenzt				

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

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: **60626**Abgabekategorie: **A**

Index: 07.13.3.

06.07.2023

Zusammensetzung

01

A):

pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 8 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 8 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 12 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 8 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 %, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.

B):

pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 8 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 8 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 12 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 8 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 %, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.

02

pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 8 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 8 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 12 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 8 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 %, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.

Anwendung

Hyposensibilisierung

Bemerkung

(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)

Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt

Gültig bis

unbegrenzt



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

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: **60627** Abgabekategorie: **A** Index: 07.13.3. 06.07.2023

Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 8 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 8 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 12 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 8 % et pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 20 %, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.		
		B): pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 8 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 8 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 12 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 8 % et pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 20 %, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.		
	02	pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 8 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 8 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 12 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 8 % et pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 20 %, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.		
Anwendung		Hyposensibilisierung		
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n)	Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n)	Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

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

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60625	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	<p>A):</p> <p>pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 8 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 8 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 12 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 8 % et pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.</p> <p>B):</p> <p>pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 8 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 8 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 12 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 8 % et pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.</p>	
	02	<p>pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 8 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 8 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 12 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 8 % et pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Mixtura Graminea Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Mixtura Graminea Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>60631</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 16.7 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg. B): pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 16.7 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 16.7 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

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

Index: 07.13.3.

06.07.2023

Zusammensetzung

01

A):

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

B):

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

02

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

Anwendung

Hyposensibilisierung

Bemerkung

(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)

Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt

Gültig bis

unbegrenzt

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

Zul.-Nr.: **60635** Abgabekategorie: **A** Index: 07.13.3. 06.07.2023

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

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

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60623	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	<p>A):  pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 10 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 10 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 10 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 20 %, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp., natrium 3.5 mg.</p> <p>B):  pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 10 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 10 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 10 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 20 %, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.</p>	
	02	pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 10 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 10 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 10 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 20 %, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>60634</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	<p>A):  pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 15 % et pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 15 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.</p> <p>B):  pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 15 % et pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 15 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.</p>	
	02	pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 15 % et pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 15 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>60637</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: <b>07.13.3.</b>	<b>06.07.2023</b>
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 10 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 10 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 10 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 20 %, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 10 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 10 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 10 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 20 %, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.</p>	
	02	<p>pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 10 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 10 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 10 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 20 %, alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	



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

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60640	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (Parietaria officinalis) 1000 U., aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg. B): pollinis allergeni extractum (Parietaria officinalis) 10000 U., aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum (Parietaria officinalis) 10000 U., aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60632	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 1000 U., aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg. B): pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 10000 U., aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 10000 U., aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>60638</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 1000 U., aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg. B): pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 10000 U., aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 10000 U., aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung			(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)
Gültig bis			unbegrenzt

**01 Aloxi 500 Mikrogramm, Weichkapseln**

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: <b>62952</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.09.0.	28.07.2023
Zusammensetzung	01	palonosetronum 500 µg ut palonosetroni hydrochloridum, antiox.: E 320, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	001	1 Kapsel(n) B
Bemerkung			(Erneute Zulassung und Erneuerung)
Gültig bis			unbegrenzt

**01 Amavita Dextromethorphan-N, Hustensirup**

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>67031</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.01.1.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, magnesii aluminium silicas, ethanolum 96 per centum 50 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, cellulolum microcristallinum et carmellosum natricum, sorbitolum liquidum non cristallisabile 5.5 g, aqua purificata, aromatica, propylenglycolum 8.6 mg, natrii cyclamas 2-ethyl-3-hydroxy-4-pyronum, E 150a, propylis parahydroxybenzoas 3 mg, E 218 10 mg ad suspensionem pro 10 ml corresp. natrium 31.7 mg.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	003	200 ml B
Bemerkung			Umwandlung Zulassungsart: Hauptzulassung
Gültig bis			unbegrenzt

**01 Anastrozol Zentiva 1 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>61533</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, lactosum monohydricum 91 mg, povidonum K 30, carboxymethylamylum natricum A, magnesi stearas, Überzug: hypromellose, E 171, macrogolum 6000, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.21 mg.	
Anwendung		Oncologicum	
Packung/en	01	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Angina MCC, Lutschtabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>34497</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 1.25 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 1 mg, levomentholum 4 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, color.: methylthioninii chloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	117	30 Tablette(n) D
		125	50 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**04 Antidry bath, ölige Lösung**

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

Zul.-Nr.: <b>51930</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	07.07.2023
Zusammensetzung	04	amygdalae oleum raffinatum 200 mg, paraffinum liquidum 729.8 mg, arom.: limonenum et alia, antiox.: E 320, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, empfindliche Haut	
Packung/en	04	003	200 ml D
		004	500 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Aqua ad iniectabilia B. Braun, Lösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>45794</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.4.	10.07.2023
Zusammensetzung	01	aqua ad iniectabile.	
Anwendung		Trägerlösung	
Packung/en	01	016 6 x 1000 ml Glasflaschen	B
		148 20 x 50 ml Miniflac	B
		156 20 x 100 ml Miniflac	B
		202 20 x 50 ml Injektionsflaschen (Glas)	B
		210 20 x 100 ml Injektionsflaschen (Glas)	B
		238 20 x 5 ml Miniplasco connect	B
		239 20 x 10 ml Miniplasco connect	B
		240 20 x 20 ml Miniplasco connect	B
		243 10 x 1000 ml Ecoflac	B
Bemerkung		(Verzicht auf Packungsgrößen 60 x 100 ml und 10 x 1000 ml Ecobag)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Arilin 500 mg, Filmtabletten**

Alcina AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: <b>45940</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.04.3.	12.07.2023
Zusammensetzung	02	metronidazolium 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionen durch Anaerobier und Protozoen	
Packung/en	02	020 20 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.03.2026	

**01 Arnica/Cactus comp., Injektionslösung (s.c.)**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60290</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.	21.07.2023
Zusammensetzung	01	arnica montana e planta toto rec. ferm 33c D14 (HAB 33c) 100 mg, crataegus laevigata/monogyna e foliis et fructibus rec. ferm 33d D2 (HAB 33d) 100 mg, selenicereus grandiflorus (HAB) ferm 33d D3 (HAB 33d) 100 mg, cinis e fructibus germinatis avenae sativae cum magnesio phosphorico (1:1) D3 (HAB 33d) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.1 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 Aspidium/Salix comp. Tablette**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>60007</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	dryopteris filix-mas herbae rec. digestio ethanol. (Dryopteris filix-mas (L.) SCHOTT, herba) 36 mg, ratio: 1:3.1, Auszugsmittel Ethanol 94% (m/m), Aqua purificata (1.05:2.05), polypodii vulgaris herbae rec. digestio ethanol. (Polypodium vulgare L., herba) 8 mg, ratio: 1:3.1, Auszugsmittel Ethanol 94% (m/m), Aqua purificata (1.05:2.05), phyllitis scolopendrii herbae rec. digestio ethanol. (Asplenium scolopendrium L., herba) 36 mg, ratio: 1:3.1, Auszugsmittel Ethanol 94% (m/m), Aqua purificata (1.05:2.05), salicis albae folii rec. digestio ethanol. (Salix alba L., folium) 20 mg, ratio: 1:3.1, Auszugsmittel Ethanol 94% (m/m), Aqua purificata (1.05:2.05), salicis vitellinae folii rec. digestio ethanol. (Salix alba ssp. vitellina (L.) ARCANG, folium) 40 mg, ratio: 1:3.1, Auszugsmittel Ethanol 94% (m/m), Aqua purificata (1.05:2.05), salicis viminalis folii rec. digestio ethanol. (Salix viminalis L., folium) 20 mg, ratio: 1:3.1, Auszugsmittel Ethanol 94% (m/m), Aqua purificata (1.05:2.05), lactosum monohydricum 178 mg, tritici amyllum 20 mg, calcii behenas, pro compresso 200 mg.	
Anwendung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tabletten)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Beovu 120mg/1ml, Injektionslösung in Durchstechflasche**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>67245</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.99.0.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	brolicuzumabum 120 mg, saccharum, natrii citras anhydricus, polysorbatum 80, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem.	
Anwendung	altersbedingte Makuladegeneration (AMD) und diabetisches Makulaödem (DME)		
Bemerkung	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	15.01.2025		

**01 Beovu 120mg/1ml, Injektionslösung in Fertigspritze**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>67244</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.99.0.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	brolicuzumabum 120 mg, saccharum, natrii citras anhydricus, polysorbatum 80, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	altersbedingte Makuladegeneration (AMD) und diabetisches Makulaödem (DME)		
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis	15.01.2025		

**01 BETADINA, desinfizierendes Mund- und Rachenspray**

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

Zul.-Nr.: <b>67516</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	26.07.2023
Zusammensetzung	01	iodum 450 µg ut povidonum iodinatum, glycerolum, ethanolum 200 mg, levomentholum, eucalypti aetheroleum, kalii iodidum, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiseptikum für Mund und Rachen	
Packung/en	01	001	50 ml <span style="float: right;">D</span>
		002	25 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 25 ml)	
Gültig bis		19.11.2025	

**01 Bilaxten kids, Lösung zum Einnehmen**

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

Zul.-Nr.: <b>66712</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	28.07.2023
Zusammensetzung	01	bilastinum 2.5 mg, betadexum 6 mg, hydroxyethylcellulosum, sucralosum, acidum hydrochloridum concentratum aut natrii hydroxidum ad pH, aqua purificata, aromatica (Himbeere), propylis parahydroxybenzoas 200 µg, E 218 1 mg, ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 40 - 150 µg.	
Anwendung		Antiallergikum / Antihistaminikum	
Packung/en	01	001	120 ml Flasche <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Bilaxten kids, Schmelztabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>66713</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	28.07.2023
Zusammensetzung	01	bilastinum 10 mg, mannitolium 131 mg, carmellosum natricum conexum, natrii stearyl fumaras, sucralosum, aromatica (Rote Trauben), pro compresso corresp. natrium 0.85 mg.	
Anwendung		Antiallergikum / Antihistaminikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	20 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		003	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		004	50 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Blissel, gel vaginal**

EFFIK SA, Rue du Marché 10, 1260 Nyon

N° d'AMM: <b>62828</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.08.2.	20.07.2023	
Composition	01	estriolum 0.05 mg, conserv.: E 219, propylis parahydroxybenzoas naticus, excipiens ad gelatum pro 1 g.		
Indication		Traitement local de l'atrophie vaginale chez la femme postménopausée		
Conditionnements	01	001	1 x 10 g tube avec 10 applicateurs mono-usage	B
		002	1 x 30 g tube avec 30 applicateurs mono-usage	B
		003	1 x 10 g tube avec applicateur réutilisable	B
		004	1 x 30 g tube avec applicateur réutilisable	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au		illimité		

**01 Bortezomib Sandoz 1 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung****02 Bortezomib Sandoz 3.5 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>67167</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	24.07.2023	
Zusammensetzung	01	bortezomibum 1 mg, mannitolium, pro vitro.		
	02	bortezomibum 3.5 mg, mannitolium, pro vitro.		
Anwendung		Zytostatikum		
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)	A
		002	1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

**01 Botox 100 Allergan-Einheiten, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**  
**02 Botox 50 Allergan-Einheiten, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**  
**03 Botox 200 Allergan-Einheiten, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**  
 AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>52433</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.13.0.	31.07.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A 100 U., albuminum humanum, natrii chloridum corresp. natrium 0.35 mg, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A 50 U., albuminum humanum, natrii chloridum corresp. natrium 0.18 mg, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A 200 U., albuminum humanum, natrii chloridum corresp. natrium 0.71 mg, pro vitro.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung des Blepharospasmus, des Spasmus hemifacialis, der zervikalen Dystonie, der fokalen Spastizität der oberen und unteren Extremität, Korrektur des Strabismus, Behandlung der überaktiven Blase und Harninkontinenz, Behandlung der primären Hyperhidrosis axilliae, Prophylaxe von Kopfschmerzen bei chronischer Migräne, Behandlung der neurogenen Detrusorhyperaktivität (ab 5 Jahren).	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) 2 x 1 Durchstechflasche A
		010	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) 2 x 1 Durchstechflasche A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 05/2023) 52433 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Bryophyllum D5/Conchae D7 aa, Injektionslösung (i.v.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59814</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	bryophyllum Rh (HAB) D5 500 mg, calcium carbonicum hahnemanni (HAB) D7 aquos. (Ph.Eur.Hom. 3.2.2) 500 mg, natrii chloridum corresp. natrium 4 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabile, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen i.v.)	
Gültig bis		unbegrenzt	



**01 Buscopan Inject, Injektionslösung**

Opella Healthcare Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 17352	Abgabekategorie: B	Index: 04.02.0.	21.07.2023
Zusammensetzung	01	scopolamini butylbromidum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Spasmolyticum	
Packung/en	01	025	5 Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Calvive D3 600/400, Brausetabletten mit Orangenaroma****02 Calvive D3 1200/800, Brausetabletten mit Orangenaroma**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60872	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	27.07.2023
Zusammensetzung	01	calcium 600 mg ut calcii lactas et gluconas et calcii carbonas, cholecalciferolum 400 U.I. et aspartamum, aromatica, antiox.: E 320, conserv.: E 220, excipiens pro compresso.	
	02	calcium 1200 mg ut calcii lactas et gluconas et calcii carbonas, cholecalciferolum 800 U.I., aspartamum, aromatica, antiox.: E 320, conserv.: E 220, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D3-Präparat	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
	02	011	30 Tablette(n) D
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse: 600/400: 120 Brausetabletten; 1200/800: 90 Brausetabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Cefuroxim axapharm 250 mg, Filmtabletten****02 Cefuroxim axapharm 500 mg, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58694	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	31.07.2023
Zusammensetzung	01	cefuroximum 250 mg ut cefuroximum axetili, carmellosum natricum conexum, crosopvidonum, natrii laurilsulfas, ricini oleum hydrogenatum, methylcellulosum, silicii dioxidum praecipitatum, Überzug: hypromellosum, cellulolum microcrystallinum, macrogoli 8 stearas typus I, talcum, E 171 pro compresso obducto corresp. natrium 15.78 mg.	
	02	cefuroximum 500 mg ut cefuroximum axetili, carmellosum natricum conexum, crosopvidonum, natrii laurilsulfas, ricini oleum hydrogenatum, methylcellulosum, silicii dioxidum praecipitatum, Überzug: hypromellosum, cellulolum microcrystallinum, macrogoli 8 stearas typus I, talcum, E 171 pro compresso obducto corresp. natrium 31.55 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) A
	02	003	14 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Cetraria praeparata 1%, Injektionslösung (s.c.)**

Isador AG, Kirschweg 9, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59861	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentrationen: cetrariae islandicae thalli sicc. fermentatio aquosa praeparata 10% (Cetraria islandica L., thallus siccus) 100 mg, DER: 1:10, natrii chloridum corresp. natrium 3.5 mg, aqua ad iniectabile, natrium 3.51 mg, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 CipraleX 10 mg, Filmtabletten****04 CipraleX 20 mg, Filmtabletten**

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 55961	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	28.07.2023
Zusammensetzung	02	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, talcum, cellulolum microcristallinum silicificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.32 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, macrogolum 400, E 171, pro compresso obducto.	
	04	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, talcum, cellulolum microcristallinum silicificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.63 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, macrogolum 400, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	02	008	14 Tablette(n) B
		010	28 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
	04	020	14 Tablette(n) B
		022	28 Tablette(n) B
		024	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Citrokehl, Tropfen zum Einnehmen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52580	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	acidum citricum D10, acidum citricum D30, acidum citricum D200 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Zahnfleischentzündungen und Zahnfleischblutungen.	
Packung/en	01	013	100 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Combivir, Filmtabletten**

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>54568</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	05.07.2023
Zusammensetzung	01	lamivudinum 150 mg, zidovudinum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	010 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Combudoron, Gel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>49980</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.	14.07.2023
Zusammensetzung	01	extracta ethanolica ex urticae urentis herba recens 47.5 mg et arnica planta tota recens 2.5 mg, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis zur Behandlung von kleinflächigen leichten Verbrennungen (ersten Grades), bei Sonnenbrand und Insektenstichen	
Packung/en	01	022 25 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Combudoron, Spray zur Anwendung auf der Haut**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>49978</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.	14.07.2023
Zusammensetzung	01	extracta ethanolica ex urticae urentis herba recens 95 mg et arnica planta tota recens 5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 19 % V/V.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis bei kleinflächigen leichten Verbrennungen (1. Grades), Sonnenbrand und Insektenstichen	
Packung/en	01	022 50 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Spray)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Coop Vitality Dextromethorphan-N, Hustensirup**

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>66988</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.01.1.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, magnesii aluminii silicas, ethanolum 96 per centum 50 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, cellulolum microcristallinum et carmellosum natricum, sorbitolum liquidum non cristallisabile 5.5 g, aqua purificata, aromatica, propylenglycolum 8.6 mg, natrii cyclamas 2-ethyl-3-hydroxy-4-pyronum, E 150a, propylis parahydroxybenzoas 3 mg, E 218 10 mg ad suspensionem pro 10 ml corresp. natrium 31.7 mg.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	003 200 ml	B
Bemerkung		Umwandlung Zulassungsart: Hauptzulassung	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Cosaar 50, Filmtabletten****02 Cosaar 12.5, Filmtabletten****03 Cosaar 100, Filmtabletten**

Organon GmbH, Weyrstrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: <b>52904</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	04.07.2023
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 12.5 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist	
Packung/en	01	072	28 Tablette(n) B
		080	98 Tablette(n) B
	02	099	7 Tablette(n) B
	03	102	28 Tablette(n) B
		110	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Cutivate, Salbe**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>52381</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	26.07.2023
Zusammensetzung	01	fluticasoni propionas 50 µg, propylenglycolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	001	30 g B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dasatinib-Teva 20 mg, Filmtabletten  
 02 Dasatinib-Teva 50 mg, Filmtabletten  
 03 Dasatinib-Teva 70 mg, Filmtabletten  
 04 Dasatinib-Teva 80 mg, Filmtabletten  
 05 Dasatinib-Teva 100 mg, Filmtabletten  
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67100	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	dasatinibum 20 mg ut dasatinibum monohydricum, lactosum monohydricum 26.261 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.29 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, triacetinum, E 171, pro compresso obducto.	
	02	dasatinibum 50 mg ut dasatinibum monohydricum, lactosum monohydricum 65.653 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.72 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, triacetinum, E 171, pro compresso obducto.	
	03	dasatinibum 70 mg ut dasatinibum monohydricum, lactosum monohydricum 91.915 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 1.01 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, triacetinum, E 171, pro compresso.	
	04	dasatinibum 80 mg ut dasatinibum monohydricum, lactosum monohydricum 105.046 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 1.15 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, triacetinum, E 171, pro compresso obducto.	
	05	dasatinibum 100 mg ut dasatinibum monohydricum, lactosum monohydricum 131.307 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 1.44 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, triacetinum, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Philadelphiachromosom-positive chronische myeloische Leukämie Philadelphiachromosom-positive akute lymphatische Leukämie	
Packung/en	01	002 60 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
		011 60 Tablette(n) Blister	A
	02	004 60 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
		012 60 Tablette(n) Blister	A
	03	006 60 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
		013 60 Tablette(n) Blister	A
	04	007 30 Tablette(n) Blister	A
		008 30 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
	05	009 30 Tablette(n) Blister	A
		010 30 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Delamoxyl 500 mg, poudre pour solution injectable/pour perfusion****03 Delamoxyl 1 g, poudre pour solution injectable/pour perfusion****04 Delamoxyl 2 g, poudre pour solution injectable/pour perfusion**

Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: <b>40712</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.23	06.07.2023
Composition	02	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum natricum pro vitro.	
	03	amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum natricum pro vitro.	
	04	amoxicillinum anhydricum 2 g ut amoxicillinum natricum pro vitro.	
Indication		Pour le traitement des infections	
Conditionnements	02	002 10 flacon(s)	A
	03	003 10 flacon(s)	A
	04	004 10 flacon(s)	A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**02 Dermophil Indien, Balsam-Stift**

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: <b>10823</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	13.07.2023
Zusammensetzung	02	balsamum peruvianum 5 mg, levomenolum 2 mg, salolum 10 mg, aromatica, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, rissige Haut und Frostbeulen	
Packung/en	02	021 23 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Dermophil Indien, Lippenbalsam**

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: <b>25790</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	13.07.2023
Zusammensetzung	02	balsamum peruvianum 5 mg, levomenolum 2 mg, salolum 10 mg, aromatica, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, rissige Lippen	
Packung/en	02	049 3,5 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.: <b>62771</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	12.07.2023
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	
Packung/en	01	005 50 g	D
		006 100 g	D
Bemerkung		Umwandlung Zulassungsart: Hauptzulassung	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Docetaxel Accord 20 mg/1 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**02 Docetaxel Accord 80 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**03 Docetaxel Accord 160 mg/8 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
 Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: <b>66815</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	docetaxelum 20 mg, acidum citricum, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 395 mg, ad solutionem pro 1 ml.	
	02	docetaxelum 80 mg, acidum citricum, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 1580 mg, ad solutionem pro 4 ml.	
	03	docetaxelum 160 mg, acidum citricum, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 3160 mg, ad solutionem pro 8 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) 30 mm x 22 mm A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) 30 mm x 22 mm A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) 45 mm x 20 mm A
Bemerkung		(Streichung der Packungs-Codes 004-006)	
Gültig bis		25.08.2024	

**01 Effigel, Gel Dispenser**

IBSA Institut Biochimique SA, Lugano

N° d'AMM: <b>62600</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	27.07.2023
Composizione	01	diclofenacum natricum 10 mg ut diclofenacum epolaminum, aromatica, conserv.: alcohol isopropylicus, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indicazione		Antiflogistico	
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione) Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		illimitata	

**01 Emend 80 mg, Kapseln**

**02 Emend 125 mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>56359</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.09.0.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	aprepitantum 80 mg, excipients pro capsula.	
	02	aprepitantum 125 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	888	2 Kapsel(n) nur als Kombipackung: siehe Seq.-Nr. 02 B
	02	002	3 Kapsel(n) 1 Kapseln à 125 mg/2 Kapseln à 80 mg B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ephedrin Aguettant 3 mg/ml, solution injectable en seringue préremplie**

Aguettant Suisse SA, Route de Jussy 35, 1226 Thônex

N° d'AMM: 65282	Catégorie de remise: B	Index: 02.05.2.	17.07.2023
Composition	01	ephedrini hydrochloridum 3 mg, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, acidum hydrochloridum concentratum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml, natrium 3.39 mg.	
Indication		Hypotension artérielle	
Conditionnements	01	004	1 x 10 ml seringue(s) préremplie(s) B
		005	5 x 10 ml seringue(s) préremplie(s) B
		006	10 x 10 ml seringue(s) préremplie(s) B
Remarque		(Modification du nom de la préparation, anciennement: Ephedrin Labatec 3 mg/ml, solution injectable en seringue préremplie)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Epril Plus, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56480	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	enalapрили maleas 20 mg, hydrochlorothiazidum 6 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Escitalopram Sandoz 10 mg, Schmelztabletten****02 Escitalopram Sandoz 20 mg, Schmelztabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65995	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	Tablette: escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	Tablette: escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	60 Tablette(n) B
	02	004	30 Tablette(n) B
		005	60 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	



**01 Ethinylestradiol Chlormadinonacetat Stada, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>62934</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	chlormadinoni acetat 2 mg, ethinylestradiolum 30 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	004	1 x 21 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		005	3 x 21 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		006	6 x 21 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Evra, transdermales Patch**

Gedeon Richter (Schweiz) AG, Route de Frontenex 41A, 1207 Genève

Zul.-Nr.: <b>56039</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	04.07.2023
Zusammensetzung	01	norelgestrominum 6 mg, ethinylestradiolum 0.6 mg, excipients ad praeparationem pro 20 cm <sup>2</sup> cum liberatione 150 µg et 20 µg/24 h.	
Anwendung		Hormonelle Kontrazeption	
Packung/en	01	002	3 Pflaster <span style="float: right;">B</span>
		006	9 Pflaster <span style="float: right;">B</span>
		008	18 Pflaster <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Exmykehl D5, Injektionslösung (s.c.)**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>54127</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.1.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	candida albicans aquos D5, candida parapsilosis aquos D5, penicillium roqueforti aquos D5 dilutiones ana partes, natrii chloridum ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei septischen Mykosen der Haut und Schleimhäute.	
Packung/en	01	014	1 x 1 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
		022	10 x 1 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
		030	50 x 1 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Exmykehl D5, Tropfen zum Einnehmen und Inhalieren und Einreiben**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54132	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	candida albicans aquos D5, candida parapsilosis aquos D5, penicillium roqueforti aquos D5 dilutiones ana partes ad solutionem.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei septischen Mykosen der Haut und Schleimhäute.	
Packung/en	01	018	10 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Femoston conti 1/5, Filmtabletten****02 Femoston conti 0.5/2.5, Filmtabletten**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 54986	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.6.	27.07.2023
Zusammensetzung	01	estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum 1.03 mg, dydrogesteronum 5 mg, lactosum monohydricum 114.7 mg, hypromellose, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, OPADRY, enthält: hypromellose, macrogolum 400, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	02	estradiolum 0.5 mg ut estradiolum hemihydricum 0.517 mg, dydrogesteronum 2.5 mg, lactosum monohydricum 117.4 mg, hypromellose, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: macrogolum 3350, poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonersatztherapie in der Menopause	
Packung/en	01	018	28 Tablette(n) B
	02	001	28 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**03 Floxyfral junior 50 mg, Filmtabletten****04 Floxyfral 100 mg, Filmtabletten**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 44603	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	05.07.2023
Zusammensetzung	03	fluvoxamini maleas 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	fluvoxamini maleas 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	03	055	30 Tablette(n) B
		063	100 Tablette(n) B
	04	071	30 Tablette(n) B
		098	60 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Fluctine 20 mg, capsules**

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

N° d'AMM: <b>46347</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	27.07.2023
Composition	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, color.: E 131, excipients pro capsula.	
Indication		Antidépresseur	
Conditionnements	01	013	30 capsule(s) B
		021	100 capsule(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Fluoxetin-Mepha, Hartkapseln**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>54049</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, lactosum monohydricum 146.6 mg, cellulose 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	
Packung/en	01	013	14 Kapsel(n) B
		021	30 Kapsel(n) B
		048	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Fortakehl D5, Injektionslösung (s.c., i.c.)**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>54133</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.1.	14.07.2023
Zusammensetzung	01	penicillium roqueforti aquos D5 dilutio, natrii chloridum ad solutionem.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Magenstörungen.	
Packung/en	01	014	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		022	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		030	50 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Fortakehl D5, Injektionslösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Zul.-Nr.: <b>48669</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.26	20.07.2023
Zusammensetzung	04	dexamethasoni dihydrogenophosphas 4 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, dinatrii edetas, creatininum, natrii citras dihydricus, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 2.833 mg.	
	05	dexamethasoni dihydrogenophosphas 8 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, dinatrii edetas, creatininum, natrii citras dihydricus, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium 5.666 mg.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	04	042	3 Ampulle(n) B
	05	050	3 Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Zul.-Nr.: <b>48670</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.26	20.07.2023
Zusammensetzung	02	dexamethasonum 4 mg, magnesii stearas, saccharum 2.4 mg, crospovidonum, cellulolum microcristallinum, maydis amyllum, lactosum monohydricum 150 mg pro compresso.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	02	032	30 Tablette(n) B
		040	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Gabapentin Spirig HC 600 mg, Filmtabletten**  
**02 Gabapentin Spirig HC 800 mg, Filmtabletten**  
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>57634</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	18.07.2023
Zusammensetzung	01	gabapentinum 600 mg, macrogolum 4000, amyllum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, talcum, lecithinum, xanthani gummi, pro compresso obducto.	
	02	gabapentinum 800 mg, macrogolum 4000, amyllum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, talcum, lecithinum, xanthani gummi, pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	012	50 Tablette(n) B
		013	100 Tablette(n) B
	02	014	50 Tablette(n) B
		015	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: N03AX12, neu: N02BF01)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Gabapentin Spirig HC 100mg, Kapseln****02 Gabapentin Spirig HC 300mg, Kapseln****03 Gabapentin Spirig HC 400mg, Kapseln**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>66594</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	18.07.2023
Zusammensetzung	01	gabapentinum 100 mg, excipients pro capsula.	
	02	gabapentinum 300 mg, excipients pro capsula.	
	03	gabapentinum 400 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001	50 Kapsel(n) B
		002	100 Kapsel(n) B
	02	003	50 Kapsel(n) B
		004	100 Kapsel(n) B
	03	005	50 Kapsel(n) B
		006	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: N03AX12, neu: N02BF01)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Gromazol, Crème**

Dr. Grossmann AG, Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: <b>48606</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	27.07.2023
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 10 mg, propylenglycolum, conserv.: alcohol phenylethyllicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	20 g D
Bemerkung		Erneute Zulassung und Erneuerung	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Gromazol, Pumpspray**

Dr. Grossmann AG, Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: <b>48607</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	27.07.2023
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 10 mg, macrogolum 400, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	50 ml D
Bemerkung		Erneute Zulassung und Erneuerung	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Halset, Lutschtabletten**

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>49533</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 1.5 mg, mentholum racemicum, sorbitolum, aromatica, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	012	24 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Hänseler Achillea, Filmtabletten**

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 66526	Abgabekategorie: D	Index: 09.99.0.	14.07.2023
Zusammensetzung	01	millefolii herbae extractum aquosum siccum 250 mg DER: 5-10:1 Auszugsmittel Aqua.	
Anwendung		Traditionsgemäss zur symptomatischen Behandlung leichter Krämpfe während der Menstruation.	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) D
		002	60 Tablette(n) D
		003	90 Tablette(n) D
		004	10 Tablette(n) D
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 10 Tabletten)	
Gültig bis		17.11.2024	

**02 Havrix 1440, Injektionssuspension**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 558	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	25.07.2023
Zusammensetzung	02	Vaccinum adsorbatum: hepatitis-A-virus inactivatus (HM175) 1440 U. corresp. proteina max. 0.4 µg, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem corresp. aluminium 0.5 mg, aminoacida cum phenylalaninum 166 µg, dinatrii phosphas, kalii dihydrogenophosphas, natrii chloridum, kalii chloridum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile, ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium max. 3.6 mg et kalium max. 0.5 mg, residui: neomycini sulfas.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Hepatitis A, ab dem vollendeten 18. Lebensjahr	
Packung/en	02	002	1 Fertigspritze(n) B
Bemerkung		(Änderung Primärverpackung, neue Fertigspritze)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Havrix 720, Injektionssuspension**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 599	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	25.07.2023
Zusammensetzung	01	Vaccinum adsorbatum: hepatitis-A-virus inactivatus (HM175) 720 U. corresp. proteina max. 0.2 µg, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem corresp. aluminium 0.25 mg, aminoacida cum phenylalaninum 83 µg, dinatrii phosphas, kalii dihydrogenophosphas, natrii chloridum, kalii chloridum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile, ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium max. 1.7 mg et kalium max. 0.2 mg, residui: neomycini sulfas.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Hepatitis A, ab dem vollendeten 1. bis zum vollendeten 18. Lebensjahr	
Packung/en	01	002	1 Fertigspritze(n) B
Bemerkung		(Änderung Primärverpackung, neue Fertigspritze)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Heparin Bichsel 100 I.E./ml, Injektionslösung****02 Heparin Bichsel 50 I.E./ml, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 56332	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.3.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 100 U.I., natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	heparinum natricum 50 U.I., natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Katheter-Spülung	
Packung/en	01	001	10 x 5 ml Ampulle(n) B
		003	100 x 5 ml Ampulle(n) B
	02	005	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		007	100 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Hycamtin 0.25 mg, Kapseln****02 Hycamtin 1 mg, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58589	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	topotecanum 0.25 mg ut topotecani hydrochloridum, oleum vegetabile hydrogenatum, glyceroli monostearas 40-55, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum) pro capsula.	
	02	topotecanum 1 mg ut topotecani hydrochloridum, oleum vegetabile hydrogenatum, glyceroli monostearas 40-55, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum) pro capsula.	
Anwendung		Palliative Therapie bei rezidiviertem kleinzelligem Bronchialkarzinom mit extensive disease, wenn eine nochmalige i.v. Chemotherapie nicht angezeigt ist.	
Packung/en	01	001	10 Kapsel(n) A
	02	002	10 Kapsel(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Hypericum Auro cultum Rh D2, Injektionslösung (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59613	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: hypericum perforatum auro cultum Rh (Hypericum perforatum Rh HAB) D2 1000 mg, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas dihydricus, aqua ad iniectabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3 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: Ampullen (s.c.))	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Hypericum Flos 25 %, Öl zur Anwendung auf der Haut**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59907	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	14.07.2023
Zusammensetzung	01	hyperici floris recentis maceratum oleosum (Hypericum perforatum L.) 500 mg, ratio: 1:2, Auszugsmittel sesami oleum raffinatum, sesami oleum raffinatum, ad solutionem pro 1 g corresp. sesami oleum raffinatum 1 g.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		Erneuerung der Zulassung Anpassung der Darreichungsform -> bisher Hypericum, Flos 25 %, Oleum	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ibuprofen-Mepha Teva 200 mg, Filmtabletten****02 Ibuprofen-Mepha Teva 400 mg, Filmtabletten****03 Ibuprofen-Mepha Teva 600 mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 49156	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	14.07.2023
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	ibuprofenum 600 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	20 Tablette(n) B
		004	50 Tablette(n) B
	03	005	20 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	



**01 Iclusig 15 mg, comprimés pelliculés****02 Iclusig 45 mg, comprimés pelliculés****03 Iclusig 30 mg, comprimés pelliculés**

Incyte Biosciences International Sàrl, Rue Docteur-Yersin 12, 1110 Morges

N° d'AMM: 63097	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	06.07.2023
Composition	01	ponatinibum 15 mg ut ponatinibi hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	ponatinibum 45 mg ut ponatinibi hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	03	ponatinibum 30 mg ut ponatinibi hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Indication		agent antinéoplasique	
Conditionnements	01	001	60 comprimé(s) A
		003	180 comprimé(s) A
		005	30 comprimé(s) A
	02	002	30 comprimé(s) A
		004	90 comprimé(s) A
		006	30 comprimé(s) A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Imatinib-Teva 100 mg, Filmtabletten****02 Imatinib-Teva 400 mg, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65155	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	03.07.2023
Zusammensetzung	01	imatinibum 100 mg ut imatinibi mesilas, calcii hydrogenophosphas, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	02	imatinibum 400 mg ut imatinibi mesilas, calcii hydrogenophosphas, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) A
		002	30 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Importal 10 g, bustine di polvere****02 Importal bustine di polvere**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>46787</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 04.08.12	18.07.2023
Composizione	01	lactitolum monohydricum 10 g pro charta.	
	02	lactitolum monohydricum 10 g pro charta.	
Indicazione		Obstipation, hepatische Enzephalopathie	
Confezione/i	01	056	20 bustina/bustine
		064	50 bustina/bustine
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
		46787 02 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		illimitata	

**01 Importal soluzione**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>52785</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 04.08.12	18.07.2023
Composizione	01	lactitolum monohydricum 667 mg, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Obstipation, hepatische Enzephalopathie	
Confezione/i	01	014	200 ml
		030	500 ml
		049	12 x 500 ml
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

**01 Irinotecan-Teva liquid 40 mg/2 ml, Infusionskonzentrat****02 Irinotecan-Teva liquid 100 mg/5 ml, Infusionskonzentrat****03 Irinotecan-Teva liquid 500 mg/25 ml, Infusionskonzentrat****04 Irinotecan-Teva liquid 300 mg/15 ml, Infusionskonzentrat**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>59217</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg, sorbitolum, acidum (S)-lacticum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg, sorbitolum, acidum (S)-lacticum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	irinotecani hydrochloridum trihydricum 500 mg, sorbitolum, acidum (S)-lacticum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	04	irinotecani hydrochloridum trihydricum 300 mg, sorbitolum, acidum (S)-lacticum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	005	1 Durchstechflasche(n)
	02	006	1 Durchstechflasche(n)
	03	008	1 Durchstechflasche(n)
	04	007	1 Durchstechflasche(n)
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Iropect Bronchialpastillen, Lutschpastillen**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>43836</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.03.1.	20.06.2019
Zusammensetzung	02	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150a, conserv.: E 202, E 219, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	02	051	24 Stück Lutschpastillen B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 (von C nach B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Itraconazol Axapharm, Kapseln**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>60137</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	Kapsel: itraconazolium 100 mg, sacchari sphaerae 195 mg, hypromellosem, sorbitani stearas, silica colloidalis hydrica, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	4 Kapsel(n) B
		002	15 Kapsel(n) B
		003	30 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Kefzol 1 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung****02 Kefzol 2 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>38210</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	18.07.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: cefazolinum 1 g ut cefazolinum natricum pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: cefazolinum 2 g ut cefazolinum natricum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	025	1 Durchstechflasche(n) A
		076	10 Durchstechflasche(n) A
	02	068	5 Durchstechflasche(n) A
		084	10 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Kernosan Meerrettich-Elixir, Lösung zum Einnehmen**

E. Kern AG, pharmazeutische Kräuterspezialitäten, Glarus Nord

Zul.-Nr.: 9941	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	14.07.2023
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum liquidum ex anisi fructus 38 mg, armoraciae radix 272 mg, calami rhizoma 8 mg, foeniculi fructus 68 mg, hederæ helicis folium 75 mg, imperatoriae rhizoma 95 mg, lichen islandicus 38 mg, pimpinellae radix 38 mg, plantaginis lanceolatae folium 75 mg, polypodii rhizoma 18 mg, primulae radix 116 mg, liquiritiae succus 57 mg, natrii cyclamas, aromatica, color.: E 150a, conserv.: E 202, excipiens ad solutionem pro 15 ml corresp., ethanolum 15 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	045	360 ml D
		061	750 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Levico comp., Injektionslösung (s.c.)**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60317	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	14.07.2023
Zusammensetzung	01	hypericum perforatum ex herba rec. ferm 33c D2 (HAB 33c) 100 mg, levico D2 aquos (HAB 5b) 100 mg, prunus spinosa e floribus et summitatibus ferm cum ferro D3 (HAB 37a) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabile, aqua ad iniectabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.5 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: Levico comp. Solutio ad injectionem)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Libtayo 350 mg/7 ml, solution à diluer pour perfusion**

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

N° d'AMM: 67094	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	27.07.2023
Composition	02	cemiplimabum 350 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, saccharum, prolinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 7 ml.	
Indication		oncologie	
Conditionnements	02	002	1 flacon(s) A
Remarque		Nouvelle indication / indication modifiée (information sur le médicament: date de mise à jour de l'information 02/2023)	
Valable jusqu'au		04.10.2027	

**01 Livostin, Nasenspray**

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

Zul.-Nr.: <b>50497</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.7.	05.07.2023
Zusammensetzung	01	levocabastinum 0.5 mg ut levocabastini hydrochloridum, propylenglyolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergische Rhinitis	
Packung/en	01	011	10 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Loperam-X lingual, Schmelztablette**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>66973</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.09.0.	10.07.2023
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, mannitolium, aspartamum 3 mg, crospovidonum, acidum citricum, silica colloidalis anhydrica, talcum, magnesii stearas, aromatica (Krauseminze), pro compresso.	
Anwendung		Diarrhoe	
Packung/en	01	002	20 Tablette(n) D
Bemerkung		Umwandlung Zulassungsart: Hauptzulassung (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		22.07.2024	

**01 Mebucalts, Gelsalts mit Mintaroma**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>55541</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	14.07.2023
Zusammensetzung	01	benzoxonii chloridum 1 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 1 mg, arom.: aspartamum et alia, color.: E 141, excipients pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 MIBG (I-123) injection Curium, Injektionslösung**

b.e.imaging.ag, Strehlgasse 9, 6430 Schwyz

Zul.-Nr.: <b>52731</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.01.9.	05.07.2023
Zusammensetzung	01	iobenguanum(123-I) zum Kalibrierungszeitpunkt 74 MBq ut iobenguanii hydrogenosulfas(123-I), acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, stanni(II) sulfas, cupri sulfas pentahydricus, acidum gentisicum, natrii sulfas decahydricus, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Tumorszintigraphie, Funktionsuntersuchung des Nebennierenmarks	
Packung/en	01	001	1 ml 74 MBq A
		002	2 ml 148 MBq A
		003	3 ml 222 MBq A
		004	4 ml 296 MBq A
		005	5 ml 370 MBq A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Minorga 2 %, solution pour application cutanée**

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

N° d'AMM: <b>66655</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 10.99.0.	06.07.2023
Composition	01	minoxidilum 20 mg, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Alopecia androgenetica	
Conditionnements	01	001 60 ml	D
		002 3 x 60 ml	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Montelukast-Mepha 4, Granulat**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>63265</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.5.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	montelukastum 4 mg ut montelukastum natricum, excipients ad granulum pro charta.	
Anwendung		Asthma bronchiale, allergische Rhinitis	
Packung/en	01	001 28 Stück	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Mucokehl D4, Kapseln**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: <b>50229</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.1.	14.07.2023
Zusammensetzung	01	mucor racemosus e volumine cellulae (lyophil., steril.) D4 trituration 330 mg, Kapselhülle: hypromellosem, excipients pro capsula.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Kreislaufstörungen.	
Packung/en	01	025 20 Kapsel(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Mucokehl D5, Injektionslösung (i.m., i.v., s.c., i.c.)****02 Mucokehl D6, Injektionslösung (i.m., i.v., s.c., i.c.)****03 Mucokehl D7, Injektionslösung (i.m., i.v., s.c., i.c.)**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>46732</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.1.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	mucor racemosus e volumine cellulae (lyophil., steril.) aquos D5 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
	02	mucor racemosus e volumine cellulae (lyophil., steril.) aquos D6 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
	03	mucor racemosus e volumine cellulae (lyophil., steril.) aquos D7 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Kreislaufstörungen und Thrombosen.	
Packung/en	01	014	1 x 1 ml
		022	10 x 1 ml
		030	50 x 1 ml
	02	049	1 x 1 ml
		057	10 x 1 ml
		065	50 x 1 ml
	03	073	1 x 1 ml
		081	10 x 1 ml
		103	50 x 1 ml
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Mucokehl D5, Augentropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>46731</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.1.	14.07.2023
Zusammensetzung	01	mucor racemosus e volumine cellulae (lyophil., steril.) D5 aquos (HAB 5b) 0.999 g, chlorhexidini diacetat, natrii chloridum ad solutionem pro 1 g, corresp. 23 guttae.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei kreislaufbedingten Sehstörungen.	
Packung/en	01	018	5 ml
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Mucokehl D5, Tablette**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50228</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.1.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	mucor racemosus e volumine cellulae (lyophil., steril.) D5 trituratio 250 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Kreislaufstörungen.	
Packung/en	01	010	20 Tablette(n)
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Mucokehl D5, Tropfen zum Einnehmen und Inhalieren und Einreiben**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 46733	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	mucor racemosus e volumine cellulae (lyophil., steril.) aquos D5 dilutio ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Kreislaufstörungen.	
Packung/en	01	010	10 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Naloxon OrPha, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 56952	Abgabekategorie: B	Index: 15.01.1.	11.07.2023
Zusammensetzung	01	naloxoni hydrochloridum anhydricum 0.4 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum 0.44 mg, natrii chloridum, natrium 3.54 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Opioid-Antagonist	
Packung/en	01	001	10 Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Natriumchlorid Bichsel 23.4%, Zusatz für Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 56522	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	07.07.2023
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 234 mg corresp. natrium 4 mmol et chloridum 4 mmol, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hypertone Infusionslösung	
Packung/en	01	001	10 x 10 ml Ampulle(n) B
		002	100 x 10 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Neo-Angin mit Lidocain und Chlorhexidin Spray, Lösung**

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58133	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum monohydricum 2 mg, chlorhexidini digluconas 1.05 mg, propylenglycolum, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 23.5 % V/V.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	001	50 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	



**01 Nicotinell, Pflaster Stärke 1****02 Nicotinell, Pflaster Stärke 2****03 Nicotinell, Pflaster Stärke 3**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 50582	Abgabekategorie: D	Index: 15.02.0.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	nicotinum 52.5 mg, excipients ad praeparationem pro 30 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 21 mg/24h.	
	02	nicotinum 35 mg, excipients ad praeparationem pro 20 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 14 mg/24h.	
	03	nicotinum 17.5 mg, excipients ad praeparationem pro 10 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 7 mg/24h.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	015 7 Pflaster	D
		023 21 Pflaster	D
	02	031 7 Pflaster	D
		058 21 Pflaster	D
	03	066 7 Pflaster	D
		074 21 Pflaster	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 OncoTICE, Lyophilisat**

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

Zul.-Nr.: 52563	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: bacillus Calmette-Guérin (BCG) vivus attenuatum (TICE) 500 Mio, excipients ad pulverem, pro vitro.	
Anwendung		BCG-Immunotherapeutikum zur Behandlung des In-situ-Karzinoms der Harnblase	
Packung/en	01	038 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Opdivo 40 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**02 Opdivo 100 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**03 Opdivo 240 mg/24 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**04 Opdivo 120 mg/12 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
 Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>65660</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	03.07.2023
Zusammensetzung	01	nivolumabum 40 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolium, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml corresp. natrium 10 mg.	
	02	nivolumabum 100 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolium, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 25 mg.	
	03	nivolumabum 240 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolium, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 24 ml corresp. natrium 60 mg.	
	04	nivolumabum 120 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolium, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 12 ml corresp. natrium 30 mg.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
	04	004	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 04/2023)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Organan, Injektionslösung**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>51809</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.3.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	danaparoidum natricum 750 U. anti-Xa, natrii chloridum, antiox.: E 221 0.9 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
Anwendung		Antikoagulans	
Packung/en	01	017	10 Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Osanit Rhume, globules**

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

N° d'AMM: <b>63018</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.1.	13.07.2023
Composition	01	sambucus nigra D3, ad globulos.	
Indication		Selon la conception homéopathique en cas de rhume chez l'enfant	
Remarque		(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Otri Heuschnupfen Microdoseur, Suspension**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>54419</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.3.	18.07.2023
Zusammensetzung	01	beclometasoni dipropionas 50 µg pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum, alcohol phenylethylicus, excipients ad suspensionem, doses pro vase 100.	
Anwendung		Saisonale allergische Rhinitis	
Packung/en	01	001	100 Einzeldose(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 (von C nach D)	
Gültig bis		15.12.2023	

**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.: <b>67857</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	25.07.2023
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) <span style="float: right;">A</span>
	02	002	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XC07, neu: L01FG01)	
Gültig bis		03.06.2026	

**01 Panadol-S, Filmtabletten**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>58837</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, amyllum pregelificatum, calcii carbonas, acidum alginicum, crospovidonum, povidonum K 25, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, aqua purificata, Überzug: cera carnauba, hypromellosem, macrogolum 400, polysorbatum 80, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	006	20 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 1000 Tabletten (Klinikpackung))	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Paracetamol-Mepha 500 mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>61402</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 01.01.1.	04.07.2023
Zusammensetzung	02	paracetamolum 500.00 mg, amyllum pregelificatum, hydroxypropylcellulosum, talcum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	02	006	20 Tablette(n) D
		007	100 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) Kunststoffflasche B
		009	300 Tablette(n) Kunststoffflasche B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 300 Tabletten in Kunststoffflasche)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Parodontosan Spüllösung**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>56080</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 13.04.0.	07.07.2023
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 0.5 mg, myrrhae tinctura 1.9 mg, salviae aetheroleum 0.5 mg, natrii fluoridum, glycerolum (85 per centum), macrogolglyceroli hydroxystearas 15 mg, ethanolum 96 per centum, acidum hydrochloridum, menthae piperitae aetheroleum, xylitolum, acesulfamum kalicum, aqua destillata, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 16 % V/V.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinfizienz	
Packung/en	01	041	250 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Pemazyre 4,5 mg, comprimés****02 Pemazyre 9 mg, comprimés****03 Pemazyre 13,5 mg, comprimés**

Incyte Biosciences International Sàrl, Rue Docteur-Yersin 12, 1110 Morges

N° d'AMM: <b>68143</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	06.07.2023
Composition	01	pemigatinibum 4.5 mg, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.176 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	pemigatinibum 9 mg, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.352 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	pemigatinibum 13.5 mg, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.528 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
Indication		cholangiocarcinome	
Conditionnements	01	001	14 comprimé(s) A
		002	28 comprimé(s) A
	02	003	14 comprimé(s) A
		004	28 comprimé(s) A
	03	005	14 comprimé(s) A
		006	28 comprimé(s) A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation de durée limitée) Autorisation de durée limitée au sens de l'art. 9a LPT (RS 812.21)	
Valable jusqu'au		13.07.2024	

**02 Petinutin, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>29863</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	20.07.2023
Zusammensetzung	02	mesuximidum 300 mg, color.: E 104, E 110, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	02	024	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Phenobarbital Bichsel 10 %, Injektionslösung**

Laboratorium Dr. G. Bichsel AG, Weissenaustrasse 73, 3800 Unterseen

Zul.-Nr.: <b>60489</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	phenobarbitalum 200 mg ut phenobarbitalum natricum, propylenglyolum, ethanolum 188 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	01	001	10 Ampulle(n) à 2 ml B
		002	100 Ampulle(n) à 2 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Phenobarbital Bichsel 2 %, Injektionslösung**

Laboratorium Dr. G. Bichsel AG, Weissenaustrasse 73, 3800 Unterseen

Zul.-Nr.: <b>56469</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	phenobarbitalum 20 mg, propylenglycolum, ethanolum 61 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	01	001	10 Ampulle(n) à 1ml <span style="float: right;">B</span>
		002	100 Ampulle(n) à 1ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Plaquenil, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>53831</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.04.1.	06.07.2023
Composition	01	hydroxychloroquini sulfas 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Paludisme, lupus érythémateux, polyarthrite chronique	
Conditionnements	01	028	30 comprimé(s) <span style="float: right;">B</span>
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

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

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>66994</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.22	13.07.2023
Zusammensetzung	01	prednisonum 5 mg, lactosum monohydricum 77.2 mg, cellulolum microcrystallinum, 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 microcrystallinum, 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 microcrystallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.6 mg, povidonum K 30, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	007	20 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		008	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	009	20 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		010	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	03	011	20 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		012	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Prednison Spirig HC, Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pregabalin Spirig HC 25 mg, Kapseln  
 02 Pregabalin Spirig HC 50 mg, Kapseln  
 03 Pregabalin Spirig HC 75 mg, Kapseln  
 04 Pregabalin Spirig HC 100 mg, Kapseln  
 05 Pregabalin Spirig HC 150 mg, Kapseln  
 06 Pregabalin Spirig HC 200 mg, Kapseln  
 07 Pregabalin Spirig HC 225 mg, Kapseln  
 08 Pregabalin Spirig HC 300 mg, Kapseln  
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 67155	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	20.07.2023
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 225 mg, excipiens pro capsula.	
	08	pregabalinum 300 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antiepilepticum, neuropathische Schmerzen, generalisierte Angststörungen	
Packung/en	01	001	14 Kapsel(n) B
		002	56 Kapsel(n) B
	02	003	14 Kapsel(n) B
		004	84 Kapsel(n) B
	03	005	14 Kapsel(n) B
		006	56 Kapsel(n) B
	04	007	84 Kapsel(n) B
	05	008	56 Kapsel(n) B
		009	168 Kapsel(n) B
	06	010	84 Kapsel(n) B
	08	011	56 Kapsel(n) B
		012	168 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) 67155 07 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Priorix, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>615</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	03.07.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: virus morbilli vivus (Stamm schwarz) min. 1000 U., virus parotitis vivus (Stamm RIT 4385) min. 5000 U., virus rubella vivus (Stamm Wistar RA 27/3) min. 1000 U., lactosum, sorbitolum, mannitololum, aminoacida, residui: neomycini sulfas, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Masern, Mumps und Röteln, ab dem vollendeten 12. Lebensmonat	
Packung/en	01	001	1 Kombipackung(en) 1 Durchstechflasche und 1 Fertigspritze à 0.5 ml (Nadeln separat) B
		002	10 Kombipackung(en) 10 Durchstechflaschen und 10 Fertigspritzen à 0.5 ml (Nadeln separat) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Progesteronum C6, granules****02 Progesteronum C6, globules**

Boiron SA, 1754 Avry

N° d'AMM: <b>59689</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.1.	19.07.2023
Composition	01	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: progesteronum 6CH (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum 0.15 g, ad globulos pro 1 g corresp., ca. 20 granula homoeopathica imbuta.	
	02	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: progesteronum 6CH (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum 0.15 g, ad globulos pro 1 g corresp. ca. 200 granula homoeopathica imbuta.	
Indication		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 25, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24)	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Prolutex 25 mg, soluzione iniettabile**

IBSA Institut Biochimique SA, Lugano

N° d'AMM: <b>63225</b>	Categoria di dispensazione: <b>A</b>	Index: 07.08.3.	04.07.2023
Composizione	01	progesteronum 25 mg, hydroxypropylbetadexum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1.112 ml.	
Indicazione		Riproduzione medicalmente assistita	
Confezione/i	01	004	1 flaconcino/flaconcini A
		005	7 flaconcino/flaconcini A
		006	14 flaconcino/flaconcini A
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	



**01 Quentakehl D3, Zäpfchen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52576	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	penicillium glabrum D3 trituration 200 mg, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei grippalen Infekten.	
Packung/en	01	016 10 Suppositorien	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Suppositorien)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Quentakehl D4, Hartkapseln**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54123	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	penicillium glabrum D4 trituration 330 mg, Kapselhülle: hypromellosem, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei grippalen Infekten.	
Packung/en	01	019 20 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Kapseln)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Quofenix 300 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 67239	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	26.07.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: delafloxacinum 300 mg ut delafloxacinum megluminum, megluminum, sulfobutylbetadexum natrium 2.4 g, dinatrii edetas, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, pro vitro corresp. natrium 175 mg.	
Anwendung		Akute bakterielle Haut- und Hautstrukturinfektionen (ABSSSI), ambulant erworbene Pneumonie (CAP)	
Packung/en	01	001 10 x 300 mg Durchstechflaschen	A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information April 2023)	
Gültig bis		27.05.2025	

**01 Quofenix 450 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>67238</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	26.07.2023
Zusammensetzung	01	delafloxacinum 450 mg ut delafloxacinum megluminum, cellulosum microcristallinum, povidonum K 30, crosopovidonum, natrii hydrogenocarbonas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, acidum citricum, magnesii stearas, pro compresso corresp., natrium 39 mg.	
Anwendung		Akute bakterielle Haut- und Hautstrukturinfektionen (ABSSSI), ambulant erworbene Pneumonie (CAP)	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) A
		002	20 Tablette(n) A
		003	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information April 2023)	
Gültig bis		27.05.2025	

**01 Radicava, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>66492</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	edaravonum 30 mg, E 222 20 mg, cysteini hydrochloridum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum phosphoricum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 100 ml corresp. natrium 340.8 mg.	
Anwendung		Behandlung der amyotrophen Lateralsklerose (ALS)	
Packung/en	01	001	2 Beutel à 100 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Radium bromatum C8, granules****02 Radium bromatum C8, globules**

Boiron SA, 1754 Avry

N° d'AMM: <b>66901</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.1.	20.07.2023
Composition	01	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: radium bromatum 8CH (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum 0.15 g, ad globulos pro 1 g corresp., ca. 20 granula homoeopathica imbuta.	
	02	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: radium bromatum 8CH (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum 0.15 g, ad globulos pro 1 g corresp. ca. 200 granula homoeopathica imbuta.	
Indication		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 25, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24)	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**02 Rennie Spearmint, Lutschtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>49670</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.01.0.	11.07.2023
Zusammensetzung	02	calcii carbonas 680 mg, magnesii subcarbonas ponderosus 80 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Packung/en	02	001	96 Tablette(n) D
		079	36 Tablette(n) D
		087	60 Tablette(n) D
		095	120 Tablette(n) D
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 96 Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Rhus toxicodendron comp., Injektionslösung (s.c.)**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60351</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.	28.07.2023
Zusammensetzung	01	aconitum napellus e tubere rec. ferm 33c D5 (HAB 33c) 100 mg, gelsemium sempervirens e rhizoma siccata ferm 35b D3 (HAB 35b) 100 mg, granit D9 (HAB 6/8b) 100 mg, leontopodium alpinum e planta tota siccata ferm 36 D3 (HAB 36) 100 mg, mandragora officinarum e radice rec. ferm 34d D5 (HAB 34d) 100 mg, toxicodendron quercifolium e foliis rec. ferm 33d D5 (HAB 33d) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.46 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher Solutio ad injectionem)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Rivotril, Konzentrat zur Herstellung einer Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>37756</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	26.07.2023
Zusammensetzung	01	clonazepamum 1 mg, ethanolum, conserv.: alcohol benzylicus 30 mg, propylenglycolum q.s. ad solutionem pro 1 ml. Diluens: aqua ad iniectabile 1 ml.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	016	5 + 5 Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Rivotril 0.5 mg, Tabletten****02 Rivotril 2 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>37757</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	26.07.2023
Zusammensetzung	01	clonazepamum 0.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	clonazepamum 2 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	012	50 Tablette(n) <span style="float:right">B</span>
	02	047	100 Tablette(n) <span style="float:right">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Rivotril, Tropfen**

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

Zul.-Nr.: <b>37758</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	26.07.2023
Zusammensetzung	02	clonazepamum 2.5 mg, aromatica, saccharinum natricum, color.: E 133, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 25 guttae.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	02	020	10 ml <span style="float:right">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ronapreve, Injektions-/Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>68329</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	A): casirivimabum 120 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad iniectionem pro 1 ml. B): imdevimabum 120 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad iniectionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung und Prophylaxe von COVID-19	
Packung/en	01	001	1 + 1 Durchstechflasche(n) Mehrfachdosen-Durchstechflaschen <span style="float:right">A</span>
		002	1 + 1 Durchstechflasche(n) Einzeldosis-Durchstechflaschen <span style="float:right">A</span>
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: J05, neu: J06BD07)	
Gültig bis		22.12.2026	

**01 Rozlytrek 100 mg, Hartkapseln****02 Rozlytrek 200 mg, Hartkapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>67280</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	21.07.2023
Zusammensetzung	01	entrectinibum 100 mg, lactosum 65 mg, cellulolum microcristallinum, acidum tartaricum, hypromellosum, crospovidonum, magnesi stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: hypromellosum, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 132, pro capsula.	
	02	entrectinibum 200 mg, lactosum 130 mg, cellulolum microcristallinum, acidum tartaricum, hypromellosum, crospovidonum, magnesi stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: hypromellosum, E 171, E 110 0.5543 mg, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 132, pro capsula.	
Anwendung		Solide Tumoren, nicht-kleinzelliges Bronchialkarzinom (NSCLC)	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) A
	02	002	90 Kapsel(n) A
Gültig bis	20.07.2028		

**01 Sanukehl Brucel D6, Injektionslösung (i.m., s.c.)**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>53555</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.1.	21.07.2023
Zusammensetzung	01	brucella melitensis aquos D6 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Myalgien.	
Packung/en	01	012	1 Ampulle(n) B
		020	10 Ampulle(n) B
		039	50 Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)	
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Sanukehl Brucel D6, Tropfen zum Einnehmen und Einreiben**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>53556</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.1.	21.07.2023
Zusammensetzung	01	brucella melitensis aquos D6 dilutio.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Myalgien.	
Packung/en	01	019	10 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Sanukehl Staph D5, Injektionslösung (i.m., s.c.)**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52736	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	21.07.2023
Zusammensetzung	01	staphylococcus aureus aquos D5 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Staphylokokken-Infekten.	
Packung/en	01	013 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		021 10 x 1 ml Ampulle(n)	B
		048 50 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sanukehl Strep D5, Injektionslösung (i.m., s.c.)**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52737	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	21.07.2023
Zusammensetzung	01	streptococcus pyogenes extractum cellulae (lyophil., steril.) aquos D5 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Streptokokken-Infekten.	
Packung/en	01	028 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		036 10 x 1 ml Ampulle(n)	B
		044 50 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Selenokehl D4, Injektionslösung (i.m., i.v., s.c., i.c.)**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52579	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	natrium selenosum D4 160 µl, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei schneller geistiger Ermüdung infolge Überanstrengung mit Vergesslichkeit und Konzentrationsschwäche.	
Packung/en	01	015 10 x 2 ml Ampulle(n)	B
		023 50 x 2 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sensicutan, Crème**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: <b>66821</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.04.0.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	levomenolum 3 mg, heparinum natricum 200 U.I., conserv.: E 200, acidum salicylicum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Behandlung von entzündlichen, nicht-infektiösen, stark juckenden und allergischen Hauterkrankungen	
Packung/en	01	002	80 g Tube <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sidroga Beruhigungstee, Arzneitee**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>58713</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 01.04.1.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	passiflorae herba 2 g, pro charta.	
Anwendung		Traditionell zur unterstützenden Behandlung bei nervöser Unruhe	
Packung/en	01	001	20 x 2,0 g <span style="float: right;">E</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: geschnittene Droge)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sidroga Durchfalltee, Arzneitee**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>58648</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.09.0.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	myrtilli fructus 2 g, pro charta.	
Anwendung		Traditionell zur unterstützenden Behandlung bei unspezifischen, akuten Durchfallerkrankungen	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: geschnittene Droge)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sidroga Hals- und Rachentee, Arzneitee**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>58690</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	Salviae officinalis folium 2.5 mg, pro charta.	
Anwendung		Traditionell zur lokalen Behandlung von Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	001	20 x 2,5 g <span style="float: right;">E</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: geschnittene Droge)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Skyrizi 150mg, Injektionslösung im Fertigpen**

AbbVie AG, Alte Steinhäuserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>68118</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	risankizumabum 150 mg, natrii acetat trihydricus corresp. natrium 0.209 mg, acidum aceticum glaciale, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Plaque-Psoriasis bei Erwachsenen; Psoriasis-Arthritis	
Packung/en	01	001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen 1 Fertigpen <b>B</b>
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Mai 2023)	
Gültig bis		06.07.2026	

**01 Skyrizi 75 mg, Injektionslösung in einer Fertigspritze****02 Skyrizi 150 mg, Injektionslösung in einer Fertigspritze**

AbbVie AG, Alte Steinhäuserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>66944</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	Lösung: risankizumabum 75.0 mg, sorbitolum 34 mg, dinatrii succinat hexahydricus corresp. natrium 0.149 mg, natrium 0.149 mg, acidum succinicum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 0.83 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
	02	risankizumabum 150 mg, natrii acetat trihydricus corresp. natrium 0.209 mg, acidum aceticum glaciale, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Plaque-Psoriasis bei Erwachsenen, Psoriasis-Arthritis	
Packung/en	01	001	2 Fertigspritze(n) (2 Fertigspritzen und 2 Alkoholtupfer) <b>B</b>
	02	002	1 Fertigspritze(n) 1 Fertigspritze mit Nadelschutz <b>B</b>
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Mai 2023)	
Gültig bis		17.04.2024	

**01 Spiriva Respimat 2.5 mcg, Lösung zur Inhalation (wiederverwendbar)**

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

Zul.-Nr.: <b>67396</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	tiotropium 2.5 µg ut tiotropii bromidum monohydricum, benzalkonii chloridum 1.105 µg, dinatrii edetas, acidum hydrochloridum, aqua purificata, ad solutionem pro dosi, doses pro vase 60.	
Anwendung		COPD	
Packung/en	01	001	1 Stück 1 Respimat-Inhalator und 1 Patrone <b>B</b>
		002	3 Stück 1 Respimat-Inhaltor und 3 Patronen <b>B</b>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	



01 Stalevo 50/12.5/200 mg, Filmtabletten  
 02 Stalevo 100/25/200 mg, Filmtabletten  
 03 Stalevo 150/37.5/200 mg, Filmtabletten  
 04 Stalevo 200/50/200 mg, Filmtabletten  
 05 Stalevo 75/18.75/200 mg, Filmtabletten  
 06 Stalevo 125/31.25/200 mg, Filmtabletten  
 Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 56676	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	21.07.2023
Zusammensetzung	01	entacaponum 200.0 mg, levodopum 50.0 mg, carbidopum 12.5 mg ut carbidopum monohydricum, maydis amyllum, mannitolium, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.61 mg, povidonum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, saccharum 1.18 mg, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), magnesii stearas, polysorbatum 80, glycerolum (85 per centum) pro compresso obducto.	
	02	entacaponum 200.0 mg, levodopum 100.0 mg, carbidopum 25.0 mg ut carbidopum monohydricum, maydis amyllum, mannitolium, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 2.16 mg, povidonum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, saccharum 1.55 mg, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), magnesii stearas, polysorbatum 80, glycerolum (85 per centum) pro compresso obducto.	
	03	entacaponum 200.00 mg, levodopum 150.00 mg, carbidopum 37.5 mg ut carbidopum monohydricum, maydis amyllum, mannitolium, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 2.59 mg, povidonum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, saccharum 1.91 mg, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), magnesii stearas, polysorbatum 80, glycerolum (85 per centum) pro compresso obducto.	
	04	entacaponum 200.0 mg, levodopum 200.0 mg, carbidopum 50.0 mg ut carbidopum monohydricum, maydis amyllum, mannitolium, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 2.69 mg, povidonum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, saccharum 2.26 mg, E 171, E 172 (rubrum), magnesii stearas, polysorbatum 80, glycerolum (85 per centum) pro compresso obducto.	
	05	entacaponum 200.0 mg, levodopum 75.0 mg, carbidopum 18.75 mg ut carbidopum monohydricum, maydis amyllum, mannitolium, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.79 mg, povidonum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, saccharum 1.35 mg, E 171, E 172 (rubrum), magnesii stearas, polysorbatum 80, glycerolum (85 per centum) pro compresso obducto.	
	06	entacaponum 200.0 mg, levodopum 125.0 mg, carbidopum 31.25 mg ut carbidopum monohydricum, maydis amyllum, mannitolium, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 2.27 mg, povidonum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, saccharum 1.62 mg, E 171, E 172 (rubrum), magnesii stearas, polysorbatum 80, glycerolum (85 per centum) pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	003	30 Tablette(n) B
		005	100 Tablette(n) B
	02	011	30 Tablette(n) B
		013	100 Tablette(n) B
	03	019	30 Tablette(n) B
		021	100 Tablette(n) B
	04	022	30 Tablette(n) B
		023	100 Tablette(n) B

	05	024	30 Tablette(n)	B
		025	100 Tablette(n)	B
	06	026	30 Tablette(n)	B
		027	100 Tablette(n)	B
Bemerkung			(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis			unbegrenzt	

**01 Striverdi Respimat 2.5 mcg, Lösung zur Inhalation (wiederverwendbar)**

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

Zul.-Nr.: <b>67399</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	13.07.2023	
Zusammensetzung	01	olodaterolum 2.5 µg ut olodateroli hydrochloridum, benzalkonii chloridi solutio corresp. benzalkonii chloridum 1.1 µg, dinatrii edetas, acidum citricum, aqua purificata ad solutionem pro dosi, doses pro vase 60.		
Anwendung		COPD		
Packung/en	01	001	1 Stück 1 Respimat-Inhalator und 1 Patrone	B
		002	3 Stück 1 Respimat-Inhalator und 3 Patronen	B
Bemerkung			(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis			unbegrenzt	

**01 SUN STORE Dextromethorphan, Hustensirup**

Sun Store Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>67192</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.01.1.	13.07.2023	
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphani hydrobromidum, magnesi alumini silicas, ethanolum 96 per centum 50 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, cellulosum microcrystallinum et carmellosum natricum, sorbitolum liquidum non cristallisabile 5.5 g, aqua purificata, aromatica, propylenglycolum 8.6 mg, natrii cyclamas 2-ethyl-3-hydroxy-4-pyronum, E 150a, propylis parahydroxybenzoas 3 mg, E 218 10 mg ad suspensionem pro 10 ml corresp. natrium 31.7 mg.		
Anwendung		Husten		
Packung/en	01	003	200 ml	B
Bemerkung			Umwandlung Zulassungsart: Hauptzulassung	
Gültig bis			unbegrenzt	

**01 Taraxacum Stanno cultum Rh D2, Injektionslösung (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59520</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.	19.07.2023	
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: taraxacum officinale stanno cultum Rh (taraxacum officinale Rh HAB) D2 1000 mg, natrii chloridum corresp. natrium 4 mg, aqua ad iniectabile, pro vitro 1 ml.		
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)		
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen (s.c.))		
Gültig bis			unbegrenzt	

**01 Terrosa, Injektionslösung**

Gedeon Richter (Schweiz) AG, Route de Frontenex 41A, 1207 Genève

Zul.-Nr.: <b>66820</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	teriparatidum ADNr 250 µg, acidum aceticum glaciale, natrii acetate trihydricus, mannitolium, conserv.: metacresolum 3 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Postmenopausale Osteoporose bei Frauen; primäre und hypogonadale Osteoporose bei Männern. Glukokortikoid-induzierte Osteoporose bei Erwachsenen mit erhöhtem Frakturrisiko.	
Packung/en	01	001	1 Stück (Patrone) <span style="float: right;">B</span>
		002	3 Stück (Patrone) <span style="float: right;">B</span>
		003	1 Set (Starter Kit: 1 Terrosa Patrone und 1 Terrosa Pen) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Thymuline D12, globules****02 Thymuline C6, granules****03 Thymuline C6, globules****04 Thymuline D12, granules**

Boiron SA, 1754 Avry

N° d'AMM: <b>59666</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.1.	20.07.2023
Composition	01	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: thymulinum 12DH (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum 0.15 g, ad globulos pro 1 g corresp. ca. 200 granula homoeopathica imbuta.	
	02	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: thymulinum 6CH (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum 0.15 g, ad granulatum pro 1 g corresp., ca. 20 granula homoeopathica imbuta.	
	03	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: thymulinum 6CH (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum 0.15 g, ad globulos pro 1 g corresp. ca. 200 granula homoeopathica imbuta.	
	04	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: thymulinum 12DH (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum 0.15 g, ad globulos pro 1 g corresp. ca. 20 granula homoeopathica imbuta.	
Indication		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 25, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24)	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

05 TISSEEL 2 ml, 2 Fertigspritzen  
 06 TISSEEL 4 ml, 2 Fertigspritzen  
 07 TISSEEL 10 ml, 2 Fertigspritzen  
 Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 52618	Abgabekategorie: B	Index: 06.99.0.	25.07.2023
Zusammensetzung	05	I) Kleberprotein-Lösung gefroren: fibrinogenum humanum 72-110 mg, factor XIII 0.6-10 U., aprotininum syntheticum 2250-3750 U., albuminum humanum, histidinum, nicotinamidum, polysorbatum 80, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 1 ml. II) Thrombin-Lösung gefroren: thrombinum humanum 400-625 U.I., albuminum humanum, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	I) Kleberprotein-Lösung gefroren: fibrinogenum humanum 144-220 mg, factor XIII 1.2-20 U., aprotininum syntheticum 4500-7500 U., albuminum humanum, histidinum, nicotinamidum, polysorbatum 80, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml. II) Thrombin-Lösung gefroren: thrombinum humanum 800-1250 U.I., albuminum humanum, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	07	I) Kleberprotein-Lösung gefroren: fibrinogenum humanum 72-110 mg/ml, factor XIII 0.6-10 U./ml, aprotininum 2250-3750 U./ml, albuminum humanum, histidinum, nicotinamidum, polysorbatum 80, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 5 ml. II) Thrombin-Lösung gefroren: thrombinum humanum 400-625 U./ml, albuminum humanum, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Gewebekleber und adjuvante Blutstillung bei Operationen Unterstützung der Wundheilung	
Packung/en	05	004	2 x 1 ml Spritze(n) 2 Fertigspritzen für Fibrinkleber 2 ml (1 Prima Spritze) B
	06	005	2 x 2 ml Spritze(n) 2 Fertigspritzen für Fibrinkleber 4 ml (1 Prima Spritze) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) 52618 07 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Torasemid-Mepha 200, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58769</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	torasemidum 200 mg, magnesii stearas, cellulolum microcristallinum, cellulosi pulvis, carmellosum natricum conexum, natrium 0.04 mg, silica colloidalis anhydrica, pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	01	003	20 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Urbanyl, comprimés sécables**

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

N° d'AMM: <b>41383</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.04.1.	05.07.2023
Composition	01	clobazamum 10 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Anxiolytique	
Conditionnements	01	011	30 comprimé(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) Soumis à la loi fédérale sur les stupéfiants et les substances (RS 812.121)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Valproat chrono Desitin 300 mg, Retardtabletten****02 Valproat chrono Desitin 500 mg, Retardtabletten**

Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>57969</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.2.	05.07.2023
Zusammensetzung	01	natrii valproas 200 mg et acidum valproicum 87 mg corresp. natrii valproas 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	natrii valproas 333 mg et acidum valproicum 145 mg corresp. natrii valproas 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	004	100 Tablette(n) B
	02	006	60 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Vibrocil, Dosierspray**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>50421</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.2.	05.07.2023
Zusammensetzung	01	dimetindeni maleas 0.25 mg, phenylephrinum 2.5 mg, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas, sorbitolum, aromatica, benzalkonii chloridum 0.1 mg, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml corresp. dimetindeni maleas 0.035 mg et phenylephrinum 0.35 mg pro dosi, doses pro vase 107.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	015	15 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Vibrocil, Tropfen**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 50009	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.2.	05.07.2023
Zusammensetzung	01	dimetindeni maleas 0.25 mg, phenylephrinum 2.5 mg, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas, sorbitolum, aromatica, benzalkonii chloridum 0.1 mg, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml corresp. dimetindeni maleas 9 µg et phenylephrinum 90 µg pro gutta.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	017	15 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Vividrin Akut, Nasenspray**

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

Zul.-Nr.: 66570	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.7.	05.07.2023
Zusammensetzung	01	azelastini hydrochloridum 1 mg/ml corresp. azelastini hydrochloridum 0.14 mg pro dosi, excipients ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 35.	
Anwendung		saisonale allergische Rhinitis bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Vividrin Nasenspray, Lösung**

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

Zul.-Nr.: 66560	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.7.	05.07.2023
Zusammensetzung	01	azelastini hydrochloridum 1 mg/ml corresp. azelastini hydrochloridum 0.14 mg pro dosi, excipients ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 71.	
Anwendung		perenniale allergische Rhinitis	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Weleda Calendula Salbe, Creme**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 46354	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	14.07.2023
Zusammensetzung	01	extracta ethanolica 200 mg ex calendulae herba recens 100 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis zur lokalen Behandlung von oberflächlichen Wunden, Schürfungen und Entzündungen der Haut	
Packung/en	01	037	25 g D
		038	70 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Salbe)	
Gültig bis		<b>Unbegrenzt</b>	unbegrenzt

**01 Wiewohl, Flüssigkeit zur Anwendung auf der Haut und zum Gurgeln**

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>32819</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.4.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	menthae piperitae aetheroleum (Mentha x piperita L., aetheroelum) 0.75 ml, eucalypti aetheroleum (Eucalyptus globulus Labill., aetheroleum) 0.08 ml, juniperi aetheroleum (Juniperus communis L., aetheroleum) 0.05 ml, salviae aetheroleum (Salvia officinalis L., aetheroleum) 0.05 ml, ethanolum 96 per centum 0.07 ml, ad solutionem, corresp. 30 guttae, corresp. ethanolum 7 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkältungen	
Packung/en	01	028	25 ml D
		036	50 ml D
Bemerkung		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Wiewohl, Flüssigkeit zur Anwendung auf der Haut und zur Inhalation) (Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Xenazine, Tabletten**

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>58375</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	04.07.2023
Zusammensetzung	01	tetrabenazinum 25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Mit Huntington-Chorea assoziierte hyperkinetische Bewegungsstörungen, Spätdyskinesie	
Packung/en	01	001	112 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Xyzal, gouttes**

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

N° d'AMM: <b>56711</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	14.07.2023
Composition	01	levocetirizini dihydrochloridum 5 mg, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum, propylenglycolum 350 mg, glycerolum (85 per centum), saccharinum natricum, propylis parahydroxybenzoas 337.5 µg, E 218 37.5 µg, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 2.08 mg.	
Indication		Antiallergikum, Antihistaminikum	
Conditionnements	01	002	10 ml B
		004	15 ml B
		006	20 ml B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Zovirax i.v., Stechampullen**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>44772</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	05.07.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: aciclovirum 250 mg ut aciclovirum natricum, pro vitro.	
Anwendung		Herpesinfektionen	
Packung/en	01	019	5 Ampulle(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**04 Zovirax 800 mg, Filmtabletten (suspendierbar)****05 Zovirax 200 mg, Filmtabletten (suspendierbar)**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>45343</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	05.07.2023
Zusammensetzung	04	aciclovirum 800 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	aciclovirum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Herpesinfektionen	
Packung/en	04	057	35 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
	05	065	25 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Zovirax, Suspension**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>47431</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	05.07.2023
Zusammensetzung	01	aciclovirum 400 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Herpesinfektionen	
Packung/en	01	001	100 ml <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Zyrtec, Tropfen**

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

N° d'AMM: <b>52700</b>	Catégorie de remise: <b>B/D</b>	Index: 07.13.1.	21.07.2023
Composition	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, saccharinum natricum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiallergikum	
Conditionnements	01	019	20 ml <span style="float: right;">B</span>
		027	10 ml <span style="float: right;">D</span>
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	



## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Baycox 5% ad us. vet., orale Suspension**

Elanco Tiergesundheits AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>56127</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	05.07.2023
Zusammensetzung	01	toltrazurilum 50 mg, conserv.: E 211, E 281, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Packung/en	01	001	100 ml
		003	250 ml
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Cadorex 300 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>66981</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	10.07.2023
Zusammensetzung	01	florfenicolium 300 mg, N-methylpyrrolidonum, propylenglyolum, macrogolum 300 ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Rinder und Schweine	
Packung/en	01	001	100 ml
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**07 Canidryl flavour 20 mg ad us. vet., Tabletten für Hunde****08 Canidryl flavour 50 mg ad us. vet., Tabletten für Hunde****09 Canidryl flavour 100 mg ad us. vet., teilbare Tabletten für Hunde**

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

Zul.-Nr.: <b>58549</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	18.07.2023
Zusammensetzung	07	carprofenum 20 mg, lactosum monohydricum, cellulosum microcristallinum, aromatica (grilled meat flavour), silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	08	carprofenum 50 mg, lactosum monohydricum, cellulosum microcristallinum, aromatica (grilled meat flavour), silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	09	carprofenum 100 mg, lactosum monohydricum, cellulosum microcristallinum, aromatica (grilled meat flavour), silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Hunde	
Packung/en	07	007	10 x 10 Tablette(n)
	08	008	10 x 10 Tablette(n)
	09	009	10 x 10 Tablette(n)
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Doxycat 20 ad us. vet., comprimés**

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

N° d'AMM: 56112	Catégorie de remise: A	Index:	04.07.2023
Composition	01	doxycyclinum 20 mg ut doxycyclini hyclas, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication		Affections à germes sensibles à la doxycycline chez les chats	
Conditionnements	01	001 10 x 12 comprimé(s)	A
		002 2 x 12 comprimé(s)	A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Eradia 125 mg/ml ad us. vet., orale Suspension für Hunde**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 66759	Abgabekategorie: B	Index:	24.07.2023
Zusammensetzung	01	metronidazolium 125 mg, aluminii monostearas, acidum stearicum, E 321 0.2 mg, aromatica Geflügelleber Pulver, triglycerida media, ad suspensionem.	
Anwendung		Antiinfektivum, Antiprotozoikum für Hunde	
Packung/en	01	001 30 ml mit Dispenser und Dosierspritze	B
		002 100 ml mit Dispenser und Dosierspritze	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Esconarkon ad us. vet., Injektionslösung**

Streuli Tiergesundheits AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 55815	Abgabekategorie: A	Index:	28.07.2023
Zusammensetzung	01	pentobarbitalum natricum 300 mg, ethanolum 96 per centum, E 123 0.017 mg, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1.0 ml.	
Anwendung		Euthanasie von Tieren	
Packung/en	01	002 100 ml	A
		004 500 ml	A
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von B zu A) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Galastop ad us. vet., solution huileuse**

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

N° d'AMM: 54188	Catégorie de remise: B	Index:	18.07.2023
Composition	01	cabergolinum 50 µg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Inhibiteur de la prolactine pour les chiennes	
Conditionnements	01	001 7 ml (avec seringue doseuse)	B
		002 15 ml (avec seringue doseuse)	B
		021 7 ml (avec pipette doseuse)	B
		048 15 ml (avec pipette doseuse)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**03 Receptal ad us. vet., Injektionslösung**

MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>42311</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	18.07.2023
Zusammensetzung	03	buserelinum 4 µg ut buserelini acetat, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 20 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Synthetisches Gonadotrophin-Releasing-Hormon für Stuten, Rinder, Jungsaunen, Kaninchen und Fische	
Packung/en	03	001 50 ml	B
		032 5 x 10 ml	B
		033 10 ml	B
		034 10 x 2.5 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Sebacil 50% ad us. vet., Lösung**

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>43848</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	24.07.2023
Zusammensetzung	02	phoximum 500 mg, alcohol butylicus, isobutylmethylcetonum, emulgator (alkylphenyl-phenoxyglycoether), calcium dodecylbenzenesulfonate, xylene, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sprüh- und Waschbehandlung bei Schafen, Rindern und Schweinen	
Packung/en	02	001 1000 ml	B
		047 250 ml	B
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1000 ml)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Simparica 5 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde  
 02 Simparica 10 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde  
 03 Simparica 20 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde  
 04 Simparica 40 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde  
 05 Simparica 80 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde  
 06 Simparica 120 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde  
 Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

Zul.-Nr.: 66273	Abgabekategorie: B	Index:	10.07.2023
Zusammensetzung	01	sarolanerum 5 mg, hypromellosi acetat succinas, lactosum monohydricum, carboxymethylamylum natricum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, aromatica (pork liver powder), aromatica (vegetable protein), maydis amylum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum (81.5% solids), gelatina Type A, pro compresso.	
	02	sarolanerum 10 mg, hypromellosi acetat succinas, lactosum monohydricum, carboxymethylamylum natricum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, aromatica (pork liver powder), aromatica (vegetable protein), maydis amylum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum (81.5% solids), gelatina Type A, pro compresso.	
	03	sarolanerum 20 mg, hypromellosi acetat succinas, lactosum monohydricum, carboxymethylamylum natricum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, aromatica (pork liver powder), aromatica (vegetable protein), maydis amylum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum (81.5% solids), gelatina Type A, pro compresso.	
	04	sarolanerum 40 mg, hypromellosi acetat succinas, lactosum monohydricum, carboxymethylamylum natricum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, aromatica (pork liver powder), aromatica (vegetable protein), maydis amylum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum (81.5% solids), gelatina Type A, pro compresso.	
	05	sarolanerum 80 mg, hypromellosi acetat succinas, lactosum monohydricum, carboxymethylamylum natricum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, aromatica (pork liver powder), aromatica (vegetable protein), maydis amylum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum (81.5% solids), gelatina Type A, pro compresso.	
	06	sarolanerum 120 mg, hypromellosi acetat succinas, lactosum monohydricum, carboxymethylamylum natricum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, aromatica (pork liver powder), aromatica (vegetable protein), maydis amylum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum (81.5% solids), gelatina Type A, pro compresso.	
Anwendung		Ektoparasitikum gegen Flöhe, Zecken und Milben zur systemischen Anwendung beim Hund	
Packung/en	01	002	3 Tablette(n) B
	02	005	3 Tablette(n) B
	03	008	3 Tablette(n) B
	04	011	3 Tablette(n) B
	05	014	3 Tablette(n) B
	06	017	3 Tablette(n) B

Bemerkung	(Ergänzung einer Indikation: «Zur Verringerung des Infektionsrisikos durch den von Dermacentor reticulatus übertragenen Erreger Babesia canis canis.»)
Gültig bis	unbegrenzt

**01 Ulcergold ad us. vet., orale Paste**

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

Zul.-Nr.: <b>66811</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	05.07.2023
Zusammensetzung	01	omeprazolom 370 mg, aromatica, excipients ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Paste zum Eingeben bei Pferden; zur Vorbeugung und Behandlung von Magengeschwüren	
Packung/en	01	001 7 Spritze(n) à 7.57 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Vepured ad us. vet., Injektionssuspension für Schweine**

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

Zul.-Nr.: <b>1760</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	31.07.2023
Zusammensetzung	01	recombinant verotoxin 2e from Escherichia coli $\geq$ 1.5 U., aluminium oxidum hydricum 2.117 mg, diethylamino-ethylis-dextranum 10 mg, ad suspensionem pro dosi 1 ml.	
Anwendung		Bakterieller Impfstoff gegen E. coli (Ödemkrankheit) bei Schweinen	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche mit 10 Dosen (10 ml)	B
		002 10 Durchstechflaschen mit 10 Dosen (10 ml)	B
		003 1 Durchstechflasche mit 50 Dosen (50 ml)	B
		004 1 Durchstechflasche mit 100 Dosen (100 ml)	B
		005 1 Durchstechflasche mit 250 Dosen (250 ml)	B
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 01.07.2023 übernimmt die Firma **Elanco Tiergesundheit AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Provet AG, Lyssach**:

A compter du 01.07.2023, l'entreprise **Elanco Tiergesundheit AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Provet AG, Lyssach**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
34465	Catosal 10% ad us. vet., Injektionslösung
35464	Rompun ad us. vet., Injektionslösung
43848	Sebacil 50% ad us. vet., Lösung
49680	Bayticol Pour-on ad us. vet., Lösung für Rinder
49681	Baytril ad us. vet., Injektionslösung
49682	Baytril ad us. vet., orale Lösung
49683	Baytril flavour ad us. vet., Tabletten
51604	Bayvarol ad us. vet., Strips für den Bienenstock für Honigbienen
54149	Bayvantage ad us. vet. Lösung zum Auftropfen für Katzen
54703	Cestocur ad us. vet., Suspension zum Eingeben für Schafe
56127	Baycox 5% ad us. vet., orale Suspension
56909	Advantix ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde
57040	Advocate für Katzen und Frettchen ad us. vet., Spot-on
57139	Advocate für Hunde ad us. vet., Spot-on
58995	Baytril 10% ad us. vet., Arzneimittelvormischung (flüssig) für Hühner, Truten und Kaninchen
62587	Veraflox ad us. vet., Tabletten
62588	Veraflox 25 mg/ml ad us. vet., orale Suspension für Katzen
62811	Seresto ad us. vet., Halsband gegen Ektoparasiten für Katzen und Hunde
67243	Baycox Iron 36 mg/ml + 182 mg/ml ad us. vet., Injektionssuspension für Ferkel

Per 01.07.2023 übernimmt die Firma **Medius AG, Muttenz** folgende/s Arzneimittel der Firma **Vifor (International) Inc., St. Gallen**:

A compter du 01.07.2023, l'entreprise **Medius AG, Muttenz** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Vifor (International) Inc., St. Gallen**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
48989	Aulin, Granulat
48991	Aulin, Tabletten
57042	Aloxi, Injektionslösung
62952	Aloxi, Weichkapseln
65499	Akynzeo, Kapseln
68290	Akynzeo IV, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Per 01.07.2023 übernimmt die Firma **Leman SKL SA, Lancy** folgende/s Arzneimittel der Firma **Curatis AG, Liestal**:

A compter du 01.07.2023, l'entreprise **Leman SKL SA, Lancy** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Curatis AG, Liestal**:

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

63237	Mitem 20 mg
-------	-------------

Per 15.07.2023 übernimmt die Firma **Aguettant Suisse SA, Thônex** folgende/s Arzneimittel der Firma **Labatec Pharma SA, Meyrin**:

A compter du 15.07.2023, l'entreprise **Aguettant Suisse SA, Thônex** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Labatec Pharma SA, Meyrin**:

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

65282	Ephedrin Labatec 3 mg/ml, solution injectable en seringue préremplie
-------	----------------------------------------------------------------------

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

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

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

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

1	01	<b>ACC Sandoz Erkältungshusten, Pulver zum Einnehmen</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>66465</b>	<b>D</b>	03.02.0.	11.07.2023
1	02	<b>Alcacyl 500, Instant-Pulver</b> Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau	<b>48447</b>	<b>D</b>	01.01.1.	28.02.2024
1	01	<b>Amavita Pulmosan, Salbe</b> Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	<b>65722</b>	<b>D</b>	03.06.0.	30.09.2023
1	01	<b>Fulvestrant Mylan 250 mg/5 ml, Injektionslösung</b> Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	<b>67151</b>	<b>B</b>	07.16.2.	06.07.2023
1	02	<b>Mepha-Grippal C, Brausetabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>52454</b>	<b>D</b>	01.01.2.	13.07.2023
1	01	<b>Pemetrexed-Teva 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>65762</b>	<b>A</b>	07.16.1.	11.07.2023
1	02	<b>Pemetrexed-Teva 500 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>65762</b>	<b>A</b>	07.16.1.	11.07.2023



1	03	<b>Pemetrexed-Teva 1000 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>65762</b>	<b>A</b>	07.16.1. 11.07.2023
1	01	<b>Venofundin, Infusionslösung</b> B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	<b>56198</b>	<b>B</b>	06.01.23 27.07.2023

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	02	<b>Delvosteron ad us. vet., Injektionssuspension</b> MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	<b>42336</b>	<b>B</b>	31.10.2023
4	01	<b>Panazolin ad us. vet., Pulver zum Eingeben für Rinder</b> Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	<b>48575</b>	<b>B</b>	18.07.2023

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	03	<b>Antidry wash, ölige Lösung</b> Merz Pharma (Schweiz) AG, Hegenheimer- mattweg 57, 4123 Allschwil	51929	D	10.10.0.	02.12.2023
1	01	<b>Artofen, gel</b> Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	54965	D	07.10.4.	01.12.2023
1	01	<b>Biozol 250 mg, polvere per soluzione iniettabile e per infusione</b> Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio	52188	A	08.01.3.	14.12.2023
1	02	<b>Biozol 500 mg, polvere per soluzione iniettabile e per infusione</b> Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio	52188	A	08.01.3.	14.12.2023
1	03	<b>Biozol 1 g, polvere per soluzione iniettabile e per infusione</b> Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio	52188	A	08.01.3.	14.12.2023
1	04	<b>Biozol 2 g, polvere per soluzione iniettabile e per infusione</b> Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio	52188	A	08.01.3.	14.12.2023
1	03	<b>DuoFer Fol, Filmtabletten</b> Andreabal AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	53048	D	06.07.1.	16.12.2023
1	02	<b>Duofer, Filmtabletten</b> Andreabal AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	38423	D	06.07.1.	16.12.2023
1	01	<b>Glibenorm, Tabletten</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	56367	B	07.06.2.	05.11.2023

1	01	<b>Levetiracetam DRAC 250 mg, Filmtabletten</b> Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen	<b>63058</b>	<b>B</b>	01.07.1.	10.12.2023
1	02	<b>Levetiracetam DRAC 500 mg, Filmtabletten</b> Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen	<b>63058</b>	<b>B</b>	01.07.1.	10.12.2023
1	03	<b>Levetiracetam DRAC 1000 mg, Filmtabletten</b> Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen	<b>63058</b>	<b>B</b>	01.07.1.	10.12.2023
1	01	<b>Nidazea, Gel</b> Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren	<b>57701</b>	<b>B</b>	10.02.0.	11.12.2023
1	01	<b>Optrex, Augenbad</b> Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen	<b>54071</b>	<b>D</b>	11.06.3.	15.12.2023
1	01	<b>Optrex, Augentropfen</b> Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen	<b>54072</b>	<b>D</b>	11.06.3.	15.12.2023
1	01	<b>Sanadermil, mousse</b> Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	<b>50137</b>	<b>D</b>	10.05.1.	18.12.2023
1	02	<b>Tebafortin forte 80, Filmtabletten</b> Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	<b>50787</b>	<b>D</b>	02.97.0.	22.12.2023

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	<b>Gammaserin ad us. vet., Lösung für Kälber</b> Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	<b>1095</b>	<b>B</b>	31.12.2023
---	----	--------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------	----------	------------

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

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

2	<b>Roxadustat</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Anaemia Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen	03.07.2023
2	<b>Intestinale (Spender-) Mikrobiota</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels für den Spitalbedarf Rezidivierende Clostridium difficile Infektion Kantonsapotheke Zürich, Südstrasse 3, 8952 Schlieren	12.07.2023
2	<b>Sodium Fluoride</b> (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation neue Indikation: für Kinder ab 12 Jahren GABA Schweiz AG, Grabetsmattweg, 4106 Therwil	14.07.2023
2	<b>Daproductat</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Anämie GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	19.07.2023
2	<b>Filgotinib</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Ulcerative colitis Galapagos GmbH, Aeschengraben 27, 4051 Basel	20.07.2023

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

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

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

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

<p><b>Crizotinib</b> (1 Arzneimittel)            Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform            Änderung, neue Indikation            ALK-pos ALCL bei Kindern und Jugendlichen ab 1 Jahr, ALK-pos IMT bei Kindern und Jugendlichen ab 1 Jahr            Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich</p>	05.07.2023
<p><b>Loncastuximab tesirine</b> (1 Arzneimittel)            Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff            Zynlonta as monotherapy is indicated for the treatment of adult patients with relapsed or refractory diffuse large B-cell lymphoma (DLBCL) and high-grade B-cell lymphoma (HGBL), after two or more lines of systemic therapy            Swedish Orphan Biovitrum AG, Messeplatz 10, 4058 Basel</p>	06.07.2023
<p><b>Sapropterindihydrochlorid</b> (1 Arzneimittel)            Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation            Behandlung der Hyperphenylalaninämie            NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch</p>	06.07.2023
<p><b>turoctocog alfa pegol</b> (1 Arzneimittel)            Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke            Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke            Hämophilie A            Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten</p>	06.07.2023
<p><b>Deferasirox</b> (1 Arzneimittel)            Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke            Eisen-Chelatbildner            Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen</p>	07.07.2023

<p><b>Epcoritamab</b> (2 Arzneimittel)          Neuankündigung eines Arzneimittels mit befristeter Zulassung          Diffuse large B-cell lymphoma          AbbVie AG, Alte Steinhäuserstrasse 14, 6330 Cham</p>	07.07.2023
<p><b>pembrolizumab</b> (1 Arzneimittel)          Änderung, neue Indikation          gastric cancer          MSD Merck Sharp &amp; Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern</p>	07.07.2023
<p><b>pembrolizumab</b> (1 Arzneimittel)          Änderung, neue Indikation          HER2- gastric cancer          MSD Merck Sharp &amp; Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern</p>	07.07.2023
<p><b>Respiratory syncytial virus (RSV) mRNA (nucleoside modified)</b> (1 Arzneimittel)          Neuankündigung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff          Impfstoff, der für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das respiratorische Synzytial-Virus (RSV) verursachten Infektion der unteren Atemwege (LRTD) und akuten Atemwegserkrankung (ARD) bei Erwachsenen ab 60 Jahren indiziert ist. Prevention of lower respiratory tract disease (LRTD) caused by respiratory syncytial virus (RSV)-A and RSV-B subtypes and acute respiratory disease (ARD) caused by RSV in adults 60 years of age and older          Moderna Switzerland GmbH, 4052 Basel</p>	07.07.2023
<p><b>doxepin hydrochloride</b> (1 medicamento)          Nuova notifica di un medicamento con principio attivo noto senza innovazione          Treatment of symptoms of depressive illness in adults, especially where sedation is required.          Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno</p>	10.07.2023
<p><b>Lidocaine Hydrochloride Monohydrate</b> (1 médicament)          Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu avec innovation          Treatment of severe ventricular arrhythmias in adults, if judged to be life threatening by the physician.          Aguettant Suisse SA, Route de Jussy 35, 1226 Thônex</p>	12.07.2023
<p><b>Melatonin</b> (1 Arzneimittel)          Neuankündigung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation          - Kurzzeitbehandlung von Jetlag bei Erwachsenen - Insomnie bei Kindern und Jugendlichen von 6-17 Jahren mit Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitätsstörung (ADHS), bei denen Schlafhygienemaßnahmen nicht wirksam waren.          Salmon Pharma GmbH, St. Jakobs-Strasse 90, 4052 Basel</p>	13.07.2023
<p><b>Tenofoviridisoproxil (als Tenofoviridisoproxilfumarat)</b> (1 Arzneimittel)          Neuankündigung eines Arzneimittels zum Parallelimport          HIV-1-Infektion          Pharma Nova GmbH, Zugerstrasse 76A, 6340 Baar</p>	13.07.2023



<p><b>Rivaroxaban</b> (1 Arzneimittel)          Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation          Thromboseprophylaxe und Behandlung, Schlaganfall- und Embolieprophylaxe, Behandlung von Lungenembolien (LE)          Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar</p>	17.07.2023
<p><b>Rivaroxaban</b> (1 Arzneimittel)          Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation          In Kombination mit Acetylsalicylsäure zur Prävention schwerwiegender atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit koronarer Herzkrankheit oder manifester peripherer arterieller Gefässerkrankung und einem hohen Risiko für ischämische Ereignisse          Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar</p>	17.07.2023
<p><b>Empagliflozin Metformin</b> (1 Arzneimittel)          Änderung, neue Indikation          Behandlung des Typ 2 Diabetes mellitus bei Kindern ab 10 Jahren          Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel</p>	18.07.2023
<p><b>Humanes Antithrombin III</b> (1 Arzneimittel)          Änderung, neue Indikation          Zur Behandlung von Patienten mit erworbenem Antithrombin Mangel          Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ</p>	18.07.2023
<p><b>Progesterone</b> (1 médicament)          Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation          Voie d'administration orale: Troubles de l'équilibre hormonal suite à une insuffisance en progestérone, en particulier: ·syndrome prémenstruel , ·troubles du cycle menstruel dus à une dysovulation ou anovulation ·préménopause. ·En complément d'une thérapie oestrogénique substitutive dans les troubles vasomoteurs dus à la ménopause naturelle ou après ovariectomie chez les femmes non-hystérectomisées. Voie d'administration vaginale: Supplémentation de la phase lutéale au cours des cycles de fécondation in vitro (FIV), Supplémentation de la phase lutéale au cours des cycles spontanés ou induits, en particulier en cas d'hypofertilité liée à des troubles de l'ovulation ainsi que lors de stérilité primaire ou secondaire.          Lemman SKL SA, 1213 Lancy</p>	18.07.2023
<p><b>anisi aetheroleum, eucalypti aetheroleum, levomentholum, polygalae extractum ethanolicum siccum, glycerolum, liquiritiae succus.</b> (1 Arzneimittel)          Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing          Bei Erkältungshusten          Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen</p>	19.07.2023
<p><b>Enzalutamide</b> (1 Arzneimittel)          Änderung, neue Indikation          non-metastatic hormone-sensitive prostate cancer (nmHSPC)          Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen</p>	21.07.2023

<b>Dantrolenum natriicum</b> (1 Arzneimittel)	24.07.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
Maligne Hyperthermie	
Norgine AG, Werftstrasse 3, 6005 Luzern	
<b>follitropin alfa, lutropin alfa</b> (1 Arzneimittel)	26.07.2023
Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform	
Stimulation der Follikelreifung bei LH- und FSH-Mangel	
Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug	
<b>Milnacipran</b> (1 medicamento)	26.07.2023
Nuova notifica di un medicamento con un principio attivo nuovo	
Milnacipran is used for the treatment of major depressive episodes	
Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno	
<b>Alpha1-Proteinase Inhibitor (Human)</b> (1 médicament)	27.07.2023
Extension d'autorisation, nouvelle forme pharmaceutique	
alpha1-antitrypsin deficiency	
OM Pharma Suisse SA, Route du Petit-Moncor 1D, 1752 Villars-sur-Glâne	
<b>Fexofenadini hydrochloridum</b> (1 Arzneimittel)	27.07.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Antiallergikum	
NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	
<b>Lidocainum</b> (1 médicament)	27.07.2023
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu avec innovation	
Anesthésie de surface et lubrification : - pendant une cystoscopie, une dilatation, un sondage et d'autres interventions urologiques. - des cavités nasales et pharyngées : lors de procédures endoscopiques, telles que l'endoscopie digestive supérieure et la bronchoscopie - lors d'une procto-rectoscopie - lors de l'intubation trachéale - pour le soulagement de la douleur chez les enfants après une circoncision - dans le traitement symptomatique de la douleur liée à la cystite et à l'urétrite.	
Leman SKL SA, 1213 Lancy	
<b>Mirtazapin</b> (1 Arzneimittel)	27.07.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
- Zur Akutbehandlung der unipolaren depressiven Episode. - Zur Erhaltungstherapie im Falle einer Remission unter Mirtazapin während der Akuttherapie einer unipolaren depressiven Episode für die Dauer von 4-6 Monaten gemäss aktueller Behandlungsempfehlungen für Depressionen. Das Nutzen-Risiko-Verhältnis muss dabei regelmässig überprüft werden.	
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	
<b>Hydrocortison</b> (1 Arzneimittel)	31.07.2023
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Glucocorticoid-Therapie (Neue Dosisstärke 250mg/2ml Act-O-Vial)	
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	

**Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**

**Prednisolon** (1 Arzneimittel)

31.07.2023

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation

Kortikosteroid für Hunde und Katzen

Streuli Tiergesundheit AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

## **Berichtigung Rectification**

**Swissmedic Journal Nr. 05/2023, Mai 2023, Seite 586  
Journal Swissmedic No 05/2023, mai 2023, page 586**

Im Swissmedic Journal 05/2023 wurde bei der Einreichung von Capivasertib vom 1. Mai 2023 das Anwendungsgebiet falsch publiziert.

publiziert: Filmdabletten

Das korrekte Anwendungsgebiet lautet: Brustkrebs

Une erreur s'est glissée lors de la publication dans l'édition 05/2023 du Journal Swissmedic du champ d'application du médicament Capivasertib, dont la demande a été reçue le 1<sup>er</sup> mai 2023.

Mention publiée : Filmdabletten (comprimés pelliculés)

Le champ d'application correct est le suivant : cancer du sein