

Swissmedic Journal 08/2021

20. Jahrgang
20^e année ISSN
2234-9456

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

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

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

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

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

	Seite		Seite
Im Brennpunkt		Arzneimittel Statistik	
Heilmittelgesetz und Verordnungen in gebundener Ausgabe	768	Neuzulassung	778
Arzneimittel Nachrichten		Revision und Änderung der Zulassung	789
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Gavreto®, Hartkapseln (Pralsetinibum)	770	Änderung der Zulassungsinhaberin	868
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Abecma®, Infusionsdispersion (Idecabtagenum vicleucelum)	772	Sistierung der Zulassung	870
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Tecartus®, Infusionsdispersion (autologe Anti-CD19-transduzierte CD3+ Zellen)	774	Widerruf der Zulassung	871
Regulatory News		Erlöschen der Zulassung	874
Anpassung der Wegleitung Zulassung nach Art. 14 Abs. 1 Bst. a ^{bis-quater} HMG HMV4	776	Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	878
		Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	880

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

	Page		Page
Actualités		Miscellanées	
Loi sur les produits thérapeutiques et ordonnances y afférentes en édition reliée	769	Nouvelle autorisation	778
Médicaments		Révision et modification de l'autorisation	789
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Gavreto [®] , gélules (pralsetinibum)	771	Modification du titulaire d'AMM	868
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Abecma [®] , Dispersion pour perfusion (idecabtagenum vicleucelum)	773	Suspension de l'autorisation de mise sur le marché	870
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Tecartus [®] , Dispersion pour perfusion (cellules autologues CD3+ transduites anti-CD19)	775	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	871
Réglementation		Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	874
Adaptation du Guide complémentaire Autorisation selon l'art. 14, al. 1, let. a ^{bis-quater} , LPT ^h H ^{MV4}	777	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	878
		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	880

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 |

Heilmittelgesetz und Verordnungen in gebundener Ausgabe

Die gebundene Ausgabe des Heilmittelgesetzes und der Verordnungen kann ab September 2021 bestellt werden.

Die aktuellen Versionen finden Sie auch, in elektronischer Form unter „[Recht und Normen](#)“, allgemeine Rechtsgrundlagen, Rechtsgrundlagen für Heilmittel in der Schweiz.

Die Änderungen im Rahmen der neuen Medizinprodukte-Regulierung sind am 26. Mai 2021 in Kraft getreten und liegen in aktualisierter, gedruckter Form als handliche Ausgabe vor. Diese erleichtert den Zugang zu den Rechtsgrundlagen im Heilmittelbereich. Die Publikation kann in deutscher, französischer und italienischer Sprache bei Swissmedic, Schweizerisches Heilmittelinstitut, bestellt werden. Preis: CHF 40.-, inklusive Portokosten.

[Link zum Bestellformular](#) :

Loi sur les produits thérapeutiques et ordonnances y afférentes en édition reliée

L'édition reliée de la Loi sur les produits thérapeutiques et des ordonnances y relatives pourra être commandée à partir de septembre 2021.

Vous trouverez les versions actuelles au format électronique sous "[Aspects légaux, normes](#)" -> "Bases juridiques" -> "Bases légales régissant les produits thérapeutiques en Suisse"

Les modifications apportées dans le cadre de la nouvelle réglementation des dispositifs médicaux sont entrées en vigueur le 26 mai 2021 et sont désormais disponibles sous forme d'un fascicule mis à jour, dont la maniabilité permet de trouver rapidement les dispositions juridiques recherchées. Cette nouvelle édition peut être commandée en allemand, en français et en italien auprès de Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques, au prix de CHF 40.--, frais de port inclus.

[Lien pour accéder au formulaire de commande:](#)

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Gavreto[®], Hartkapseln (Pralsetinibum)

Name Arzneimittel:	Gavreto [®] , Hartkapseln
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Pralsetinibum
Dosisstärke und Darreichungsform:	100 mg, Hartkapseln
Anwendungsgebiet / Indikation:	<ul style="list-style-type: none"> - RET-Fusion-positives Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom Gavreto ist für die Behandlung erwachsener Patienten mit metastasiertem RET-Fusion-positivem (RET = Rearranged during Transfection) nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC) indiziert, die eine systemische Therapie benötigen und bei denen es nach einer vorherigen Behandlung zu einer Progression gekommen ist (siehe «Klinische Wirksamkeit) - Medulläres Schilddrüsenkarzinom mit RET-Mutation Gavreto ist für die Behandlung erwachsener Patienten mit fortgeschrittenem oder metastasiertem RET-Mutierten medullärem Schilddrüsenkarzinom (MTC) indiziert, die eine systemische Therapie benötigen und bei denen es nach einer vorherigen Behandlung mit Tyrosinkinaseinhibitoren zu einer Progression gekommen ist (siehe «Klinische Wirksamkeit). - RET-Fusion-positives Schilddrüsenkarzinom Gavreto ist für die Behandlung erwachsener Patienten mit fortgeschrittenem oder metastasiertem RET-Fusion-positivem Schilddrüsenkarzinom indiziert, die eine systemische Therapie benötigen und bei denen es nach einer vorherigen Behandlung einschliesslich radioaktivem Jod zu einer Progression gekommen ist (siehe «Klinische Wirksamkeit). <p>Die Wirksamkeit und Sicherheit von Gavreto wurde bei Patienten mit weiteren onkogenen Treibermutationen nicht untersucht (siehe «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen»).</p>
ATC Code:	L01EX
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	68182
Zulassungsdatum:	12.08.2021
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Gavreto[®], gélules (pralsetinibum)

Préparation:	Gavreto [®] , gélules
Principe(s) actif(s):	Pralsetinibum
Dosage et forme pharmaceutique:	100 mg, gélules
Possibilités d'emploi / Indication: -	<ul style="list-style-type: none"> - Fusion-positives Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom Gavreto ist für die Behandlung erwachsener Patienten mit metastasiertem RET-Fusion-positivem (RET = REarranged during Transfection) nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC) indiziert, die eine systemische Therapie benötigen und bei denen es nach einer vorherigen Behandlung zu einer Progression gekommen ist (siehe «Klinische Wirksamkeit») - Medulläres Schilddrüsenkarzinom mit RET-Mutation Gavreto ist für die Behandlung erwachsener Patienten mit fortgeschrittenem oder metastasiertem RET-Mutierten medullärem Schilddrüsenkarzinom (MTC) indiziert, die eine systemische Therapie benötigen und bei denen es nach einer vorherigen Behandlung mit Tyrosinkinaseinhibitoren zu einer Progression gekommen ist (siehe «Klinische Wirksamkeit»). - RET-Fusion-positives Schilddrüsenkarzinom Gavreto ist für die Behandlung erwachsener Patienten mit fortgeschrittenem oder metastasiertem RET-Fusion-positivem Schilddrüsenkarzinom indiziert, die eine systemische Therapie benötigen und bei denen es nach einer vorherigen Behandlung einschliesslich radioaktivem Jod zu einer Progression gekommen ist (siehe «Klinische Wirksamkeit»). Die Wirksamkeit und Sicherheit von Gavreto wurde bei Patienten mit weiteren onkogenen Treibermutationen nicht untersucht (siehe «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen»). L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.
Code ATC:	L01EX
No IT / désignation:	07.16.1./Cytostatiques
No d'autorisation:	68182
Date d'autorisation:	12.08.2021
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Abecma[®], Infusionsdispersion (Idecabtagenum vicleucelum)**

Name Arzneimittel:	Abecma [®] , Infusionsdispersion
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Idecabtagenum vicleucelum
Dosisstärke und Darreichungsform:	260 bis 500 × 10 ⁶ CAR-positiven lebensfähigen T-Zellen, Infusionsdispersion
Anwendungsgebiet / Indikation:	Abecma ist für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidiertem und refraktärem multiplem Myelom indiziert, die zuvor mindestens drei Therapien erhalten haben, inklusive einem immunmodulatorischen Wirkstoff, einem Proteasom-Inhibitor und einem Anti-CD38-Antikörper, und welche eine Progredienz zur letzten Therapie gezeigt haben.
ATC Code:	noch nicht zugewiesen
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.4./Andere
Zulassungsnummer/n:	67575
Zulassungsdatum:	20.08.2021
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Abecma[®], Dispersion pour perfusion (idecabtagenum vicleucelum)**

Préparation:	Abecma [®] , Dispersion pour perfusion
Principe(s) actif(s):	idecabtagenum vicleucelum
Dosage et forme pharmaceutique:	260 – 500 x 10 ⁶ lymphocytes T CAR-positifs viables, Dispersion pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication: -	Abecma ist für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidiviertem und refraktärem multiplemyelom indiziert, die zuvor mindestens drei Therapien erhalten haben, inklusive einem immunmodulatorischen Wirkstoff, einem Proteasom-Inhibitor und einem Anti-CD38-Antikörper, und welche eine Progredienz zur letzten Therapie gezeigt haben. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	pas encore attribué
No IT / désignation:	07.16.4./Autres
No d'autorisation:	67575
Date d'autorisation:	20.08.2021 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Tecartus[®], Infusionsdispersion (autologe Anti-CD19-transduzierte CD3+ Zellen)**

Name Arzneimittel:	Tecartus [®] , Infusionsdispersion
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	autologe Anti-CD19-transduzierte CD3+ Zellen
Dosisstärke und Darreichungsform:	Jeder patientenspezifische Einzel-Infusionsbeutel enthält eine Dispersion von Anti-CD19-CAR-T-Zellen in ca. 68 ml für eine Zieldosis von 2×10^6 Anti-CD19-CAR-positiven, lebensfähigen T-Zellen/kg Körpergewicht (Spanne: $1,0 \times 10^6 - 2,0 \times 10^6$ Zellen/kg), mit maximal 2×10^8 Anti-CD19-CAR-positiven, lebensfähigen T-Zellen, Infusionsdispersion
Anwendungsgebiet / Indikation:	Tecartus ist eine gegen CD19 gerichtete, genetisch modifizierte autologe T-Zell-Immuntherapie und wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidiviertem oder refraktärem Mantelzell-Lymphom (MCL) nach zwei oder mehr systemischen Therapien, die einen Bruton-Tyrosinkinase-(BTK-)Inhibitor einschliessen. noch nicht zugewiesen
ATC Code:	07.16.4./Andere
IT-Nummer / Bezeichnung:	67884
Zulassungsnummer/n:	25.08.2021
Zulassungsdatum:	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Tecartus[®], Dispersion pour perfusion (cellules autologues CD3+ transduites anti-CD19)**

Préparation:	Tecartus [®] , Dispersion pour perfusion
Principe(s) actif(s):	cellules autologues CD3+ transduites anti-CD19
Dosage et forme pharmaceutique:	Chaque poche de perfusion à usage unique spécifique au patient contient une dispersion de cellules CAR T anti-CD19 dans environ 68 ml pour une dose cible de 2×10^6 cellules viables positives pour le CAR T anti-CD19/kg de poids corporel (intervalle : $1 \times 10^6 - 2 \times 10^6$ cellules/kg), avec un maximum de 2×10^8 cellules viables positives pour le CAR T anti-CD19, Dispersion pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication: -	Tecartus ist eine gegen CD19 gerichtete, genetisch modifizierte autologe T-Zell-Immuntherapie und wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidivierendem oder refraktärem Mantelzell-Lymphom (MCL) nach zwei oder mehr systemischen Therapien, die einen Bruton-Tyrosinkinase-(BTK-)Inhibitor einschliessen. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	pas encore attribué
No IT / désignation:	07.16.4./Autres
No d'autorisation:	67884
Date d'autorisation:	25.08.2021
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Anpassung der Wegleitung Zulassung nach Art. 14 Abs. 1 Bst. a^{bis-quater} HMG H MV4

Für die Zulassung von Arzneimitteln nach Art. 14 Abs. 1 Bst. a^{bis} des Heilmittelgesetzes (HMG, SR 812.21) muss eine Dokumentation über die pharmakologischen, toxikologischen und klinischen Prüfungen gemäss den Art. 4 und 5 der Arzneimittel-Zulassungsverordnung (AMZV, SR 812.212.22) bzw. für TAM gemäss den Art. 8 und 11 AMZV eingereicht werden. Diese kann in bibliografischer Form eingereicht werden, wenn in der veröffentlichten Fachliteratur ausreichend Belege für die Sicherheit und Wirksamkeit des Arzneimittels vorhanden sind. Auf Basis der gesammelten Erfahrungen wird Swissmedic anstatt einer bibliographischen Dokumentation neu auch Einreichungen auf Basis von Studienberichten oder EU-Dossiers akzeptieren.

Unabhängig davon, auf welcher Dokumentation das Gesuch basiert, muss die eingereichte Evidenz von der Antragstellerin wissenschaftlich fundiert zusammengefasst und, beispielsweise mittels Expertenstatements, kritisch gewürdigt werden. Dies kann für Humanarzneimittel auch in Form eines Nonclinical / Clinical Overviews (Modul 2.4 / 2.5) erfolgen bzw. für Tierarzneimittel mittels Expert Report oder Detailed and Critical Summaries (DACs).

Für die Zulassung von Arzneimitteln nach Art. 14 Abs. 1 Bst. a^{quater} HMG prüft und genehmigt Swissmedic grundsätzlich keine Fachinformation. Neu kann im Ermessen der Gesuchstellerin jedoch zusätzlich eine Fachinformation erstellt werden, wenn dies der sicheren Anwendung des Arzneimittels dienlich ist.

Im Weiteren gilt für Humanarzneimittel, für alle Verfahren nach Art. 14 Abs. 1 Bst. a^{bis-quater} HMG, dass betreffend Dosierungsempfehlung die Vorgaben der Wegleitung *Arzneimittelinformation für Humanarzneimittel H MV4* (Kapitel «Anforderungen an spezielle Arzneimittelgruppen und Verfahren») zu beachten ist. Die Dosierungsempfehlung muss mit den in der Schweiz zugelassenen Arzneimitteln umsetzbar sein. Wenn für die Umsetzung der Dosierungsempfehlung weitere Arzneimittel benötigt werden, muss die Arzneimittelinformation mit einem entsprechenden Hinweis ergänzt werden.

Zusätzlich wurden sprachliche und inhaltliche Präzisierungen vorgenommen, welche keine neuen Anforderungen für die Gesuchstellerin darstellen.

Die neue Version der Wegleitung tritt per 1. September 2021 in Kraft.

[Link](#)

Adaptation du Guide complémentaire Autorisation selon l'art. 14, al. 1, let. a^{bis-quater}, LPT^h HMV4

Pour obtenir une autorisation de mise sur le marché pour des médicaments en vertu de l'art. 14, al. 1, let. abis de la loi sur les produits thérapeutiques (LPT^h, RS 812.21), il faut fournir, conformément aux art. 4 et 5 de l'ordonnance sur les exigences relatives aux médicaments (OEMéd, RS 812.212.22), ou aux art. 8 et 11 OEMéd lorsqu'il s'agit de médicaments vétérinaires, une documentation présentant les essais pharmacologiques, toxicologiques et cliniques réalisés. Cette documentation peut être remise sous forme de bibliographie si la littérature scientifique publiée contient suffisamment de preuves de la sécurité et de l'efficacité du médicament en question. Compte tenu de l'expérience qu'il a accumulée, l'institut acceptera désormais aussi les soumissions qui s'appuient sur des rapports d'études ou sur des dossiers européens au lieu des documentations bibliographiques.

Quel que soit le type de documentation sur laquelle s'appuie la demande, le requérant doit résumer les preuves présentées de manière scientifiquement fondée et les évaluer de façon critique, par exemple au moyen d'une déclaration d'expert. À cette fin, il peut aussi opter, dans le cas des médicaments à usage humain, pour un « Non-clinical / Clinical Overview » (module 2.4 / 2.5), et dans celui des médicaments vétérinaires, pour un rapport d'expert ou pour des « Detailed and Critical Summaries (DACS) ».

En principe, la procédure d'octroi des autorisations de mise sur le marché selon l'art. 14, al. 1, let. a^{quater}, LPT^h ne prévoit ni examen ni approbation par Swissmedic des textes de l'information destinée aux professionnels de la santé. Toutefois, le requérant peut désormais rédiger une information professionnelle supplémentaire si ce texte est utile pour rendre l'utilisation du médicament plus sûre.

De plus, pour toutes les procédures qui reposent sur l'art. 14, al. 1, let. a^{bis-quater}, LPT^h, les recommandations posologiques relatives aux médicaments à usage humain doivent respecter les dispositions énoncées dans le Guide complémentaire *Information sur le médicament pour les médicaments à usage humain HMV4* (chapitre « Exigences applicables à des groupes de médicaments et des procédures spécifiques »). La recommandation posologique doit pouvoir être mise en œuvre avec les médicaments autorisés en Suisse. Si la mise en œuvre de la recommandation posologique requiert d'autres médicaments, l'information sur le médicament doit mentionner le passage correspondant.

Certaines précisions ont par ailleurs été apportées au niveau de la teneur ou de la formulation, mais elles ne créent aucune nouvelle exigence pour les requérants.

La nouvelle version de ce guide complémentaire entrera en vigueur le 1^{er} septembre 2021.

Link

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 Abecma Infusionsdispersion, von 260 bis 500 × 10^{e6} CAR-positiven lebensfähigen T-Zellen

Celgene GmbH, Bändliweg 20, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: 67575	Abgabekategorie: A	Index:	20.08.2021
Zusammensetzung	01	Beutel 260 bis 500 × 10 ^{e6} CAR-positiven lebensfähigen T-Zellen: idcabtagenum vicleucelum 260-500 × 10 ⁶ CAR-positive viable T Zellen, natrii chloridum, natrii gluconas, natrii acetat trihydricus, kalii chloridum, magnesii chloridum 4.5-hydricum, aqua ad iniectabile, CryoStor CS10, ad praeparationem pro.	
Anwendung		Abecma ist für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidiviertem und refraktärem multiplem Myelom indiziert, die zuvor mindestens drei Therapien erhalten haben, inklusive einem immunmodulatorischen Wirkstoff, einem Proteasom-Inhibitor und einem Anti-CD38-Antikörper, und welche eine Progredienz zur letzten Therapie gezeigt haben.	
Packung/en	01	001 1 oder mehrere Beutel; jeder Infusionsbeutel enthält 10–30 ml (50-ml-Beutel), 30–70 ml (250-ml-Beutel) oder 55–100 ml (500-ml-Beutel) einer Zelldispersion	A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): idcabtagenum vicleucelum	
Gültig bis		19.08.2026	

01 Biotin Merz 10 mg, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 67860	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	05.08.2021
Zusammensetzung	01	biotinum 10.0 mg, lactosum monohydricum 80.0 mg, cellulolum microcrystallinum, crospovidonum, povidonum K 30, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Prophylaxe und Therapie von Biotin-Mangelzuständen	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	D
		002 90 Tablette(n)	D
Bemerkung		Zulassung gemäss Art.14 Abs. 1 Bst. a bis HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		04.08.2026	

01 Bortezomib Zentiva 1.0 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslösung

02 Bortezomib Zentiva 3.5 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslösung

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68344	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	05.08.2021
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
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Gültig bis		04.08.2026	

01 Culvaxbhat SR 75, Divitabs

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68542	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	25.08.2021
Zusammensetzung	01	clomipramini hydrochloridum 75 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Culvaxbhat 10, Dragées**02 Culvaxbhat 25, Dragées**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68543	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	25.08.2021
Zusammensetzung	01	clomipramini hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	clomipramini hydrochloridum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001	30 Dragée(s) B
		002	200 Dragée(s) B
	02	003	30 Dragée(s) B
		004	200 Dragée(s) B
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dutasterid Xiromed 0,5 mg, Weichkapseln

XIROMED SA, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 68201	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	17.08.2021
Zusammensetzung	01	dutasteridum 0.5 mg, propylenglycoli mono-octanoas 299.46 mg corresp. propylenglycolum 112.65 mg, E 321, gelatina, glycerolum, E 171, triglycerida media, lecithinum ex soja, pro capsula.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) B
		002	90 Kapsel(n) B
Gültig bis		16.08.2026	

01 Etoricoxib Sandoz 30 mg, Filmtabletten**02 Etoricoxib Sandoz 60 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67853	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	06.08.2021
Zusammensetzung	01	etoricoxibum 30 mg, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcrystallinum, povidonum, magnesii stearas, carmellosum naticum conexum, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 0.560 mg, triacetinum, E 132, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 63.7 µg.	
	02	etoricoxibum 60 mg, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcrystallinum, povidonum, magnesii stearas, carmellosum naticum conexum, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 1.120 mg, triacetinum, E 132, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 127.4 µg.	
Anwendung		Arthritis und rheumatische Krankheiten	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
	02	002	7 Tablette(n) B
		003	28 Tablette(n) B
Gültig bis		05.08.2026	

01 Flector Dolo Liquid Caps 12.5 mg, capsula molle**02 Flector Dolo Forte Liquid Caps 25 mg, capsula molle**

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

N° d'AMM: 67855	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.10.1.	04.08.2021
Composizione	01	diclofenacum epolaminum 15.38 mg corresp. diclofenacum kalicum 12.5 mg, macrogolum 600, glycerolum, aqua purificata, materiale di capsula: gelatina, glycerolum, sorbitolum liquidum partim deshydricum corresp. sorbitolum 8.44 mg, hydroxypropylbetadexum, natrii hydroxidum corresp. natrium 0.15 mg, aqua purificata, pro capsula.	
	02	diclofenacum epolaminum 30.76 mg corresp. diclofenacum kalicum 25 mg, macrogolum 600, glycerolum, aqua purificata, materiale di capsula: gelatina, glycerolum, sorbitolum liquidum partim deshydricum corresp. sorbitolum 11.85 mg, hydroxypropylbetadexum, natrii hydroxidum corresp. natrium 0.21 mg, aqua purificata, pro capsula.	
Indicazione		analgesico	
Confezione/i	01	001	10 capsula/capsule D
		002	20 capsula/capsule D
	02	005	10 capsula/capsule D
Valevole fino al		03.08.2026	

01 Gavreto 100 mg, Hartkapseln

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

Zul.-Nr.: 68182	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	12.08.2021
Zusammensetzung	01	pralsetinibum 100 mg, hypromellose, cellulose microcristallinum, natrii hydrogenocarbonas corresp. natrium 22.3 mg, acidum citricum, magnesii stearas, amyllum pregelificatum, Kapselhülle: hypromellose, E 171, E 133, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammonii hydroxidum, kalii hydroxidum, E 171, pro capsula.	
Anwendung		Nichtkleinzelliges Lungenkarzinom mit Rearrangement des RET (Rearranged during Transfection)-Gens; Schilddrüsenkarzinome mit RET-Fusion oder RET-Mutation	
Packung/en	01	001	120 Kapsel(n) A
Bemerkung		Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21) NAS (New Active Substance): pralsetinibum	
Gültig bis		12.08.2023	

01 Gemmo Schlaf & Beruhigung, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle

Spagyros AG, Neufeldstrasse 1, 3076 Worb

Zul.-Nr.: 67986	Abgabekategorie: D	Index: 20.04.1.	03.08.2021
Zusammensetzung	01	tilia tomentosa e gemma recenti D1 (Ph.Eur.Hom. 2.1.3) 1 ml, glycerolum, ethanolum 96 per centum 0.32 g, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml corresp. corresp. 7 doses, corresp. ethanolum 44 % V/V.	
Anwendung		Gemäss dem Therapieprinzip der Gemmotherapie bei Ein- und Durchschlafbeschwerden, innerer Unruhe und Ängstlichkeit.	
Packung/en	01	001	30 ml D
Gültig bis		02.08.2026	

- 01 Hepaxane 2000 IE/UI (20 mg)/0.2 ml, solution injectable en seringue préremplie
 02 Hepaxane 4000 IE/UI (40 mg)/0.4 ml, solution injectable en seringue préremplie
 03 Hepaxane 6000 IE/UI (60 mg)/0.6 ml, solution injectable en seringue préremplie
 04 Hepaxane 8000 IE/UI (80 mg)/0.8 ml, solution injectable en seringue préremplie
 05 Hepaxane 10'000 IE/UI (100 mg)/1 ml, solution injectable en seringue préremplie
 06 Hepaxane 12'000 IE/UI (120 mg)/0.8 ml, solution injectable en seringue préremplie
 07 Hepaxane 15'000 IE/UI (150 mg)/1 ml, solution injectable en seringue préremplie
 EFFIK SA, Via alla Campagna 2A, 6900 Lugano

N° d'AMM: 67702	Catégorie de remise: B	Index: 06.03.3.	12.08.2021
Composition	01	enoxaparinum natricum 20 mg corresp. 2000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.2 ml corresp. natrium 0.12 mmol.	
	02	enoxaparinum natricum 40 mg corresp. 4000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp. natrium 0.23 mmol.	
	03	enoxaparinum natricum 60 mg corresp. 6000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.6 ml corresp. natrium 0.35 mmol.	
	04	enoxaparinum natricum 80 mg corresp. 8000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml corresp. natrium 0.47 mmol.	
	05	enoxaparinum natricum 100 mg corresp. 10000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.59 mmol.	
	06	enoxaparinum natricum 120 mg corresp. 12000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml corresp. natrium 0.7 mmol.	
	07	enoxaparinum natricum 150 mg corresp. 15000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.76 mmol.	
Indication		Anticoagulant	
Conditionnements	01	001 10 seringue(s) préremplie(s)	B
		009 20 (2 x 10) seringue(s) préremplie(s)	B
	02	002 10 seringue(s) préremplie(s)	B
		010 2 seringue(s) préremplie(s)	B
		011 6 seringue(s) préremplie(s)	B
		012 20 (2 x 10) seringue(s) préremplie(s)	B
	03	003 10 seringue(s) préremplie(s)	B
		014 20 (2 x 10) seringue(s) préremplie(s)	B
	04	004 10 seringue(s) préremplie(s)	B
	05	005 10 seringue(s) préremplie(s)	B
	06	006 10 seringue(s) préremplie(s)	B
	07	007 10 seringue(s) préremplie(s)	B
Valable jusqu'au		11.08.2026	

01 Melphalan Ideogen 50 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

IDEOGEN AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 68196	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	26.08.2021
Zusammensetzung	01	Pulver: melphalanum 50 mg ut melphalani hydrochloridum, povidonum, acidum hydrochloridum, pro vitro. Solvens: natrii citras dihydricus corresp. natrium 53.4 mg, propylenglycolum 6214.8 mg, ethanolum 96 per centum 424.3 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		25.08.2026	

01 Menopur Multidose Pen 600 IU, Injektionslösung im Fertigpen

02 Menopur Multidose Pen 1200 IU, Injektionslösung im Fertigpen

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68020	Abgabekategorie: A	Index: 07.08.1.	19.08.2021
Zusammensetzung	01	menotropinum 600 U.I., arginini hydrochloridum, methioninum, polysorbatum 20, phenolum, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.96 ml corresp. natrium 14.2 µg.	
	02	menotropinum 1200 U.I., arginini hydrochloridum, methioninum, polysorbatum 20, phenolum, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1.92 ml corresp. natrium 14.2 µg.	
Anwendung		Stimulation des Follikelwachstums bei Infertilität	
Packung/en	01	001	1 Fertigpen und Injektionsnadeln A
	02	002	1 Fertigpen und Injektionsnadeln A
Gültig bis		18.08.2026	

01 NanoHSA-ROTOP 0.5 mg, Markierungsbesteck

Heider AG, Picardiessraste 3, 5040 Schöftland

Zul.-Nr.: 67906	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.10	25.08.2021
Zusammensetzung	01	albuminum humanum colloidal 0.5 mg, stannosi chloridum dihydricum, natrii fytas (12:1), poloxamerum 238, dinatrii phosphas dihydricus, glucosum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium 217 µg.	
Anwendung		Lymphoszintigraphie, Nachweis von Sentinel-Lymphknoten	
Packung/en	01	001	5 Durchstechflasche(n) 0.5 mg Humanes Serum Albumin als Nanokolloid A
Gültig bis		24.08.2026	

01 Nilotinib Sandoz 200 mg, Kapseln
 02 Nilotinib Sandoz 150 mg, Kapseln
 03 Nilotinib Sandoz 50 mg, Kapseln
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68621	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	12.08.2021
Zusammensetzung	01	nilotinibum 200 mg ut nilotinibi hydrochloridum monohydricum, lactosum monohydricum 156.11 mg, crospovidonum, poloxamerum 188, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, kalii hydroxidum, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), E 171, pro capsula.	
	02	nilotinibum 150 mg ut nilotinibi hydrochloridum monohydricum, lactosum monohydricum 117.08 mg, crospovidonum, poloxamerum 188, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammoniae solutio 28 per centum, pro capsula.	
	03	nilotinibum 50 mg ut nilotinibi hydrochloridum monohydricum, lactosum monohydricum 39.025 mg, crospovidonum, poloxamerum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammoniae solutio 28 per centum, pro capsula.	
Anwendung		Behandlung der chronischen myeloischen Leukämie	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) A
		002	112 Kapsel(n) A
	02	003	112 Kapsel(n) A
	03	004	120 Kapsel(n) A
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Olmesartan Amlodipin HCT Zentiva 20 mg/5 mg/12.5 mg, Filmtabletten
 02 Olmesartan Amlodipin HCT Zentiva 40 mg/5 mg/12.5 mg, Filmtabletten
 03 Olmesartan Amlodipin HCT Zentiva 40 mg/10 mg/12.5 mg, Filmtabletten
 04 Olmesartan Amlodipin HCT Zentiva 40 mg/5 mg/25 mg, Filmtabletten
 05 Olmesartan Amlodipin HCT Zentiva 40 mg/10 mg/25 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68327	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	19.08.2021
Zusammensetzung	01	Filmtablette: olmesartanum medoxomilum 20.000 mg, amlodipinum 5.000 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.500 mg, povidonum K 30, amyllum pregelificatum, cellulolum microcristallinum silicificatum, lactosum monohydricum 10.000 mg, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum, talcum, E 172 (flavum), E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	02	Filmtablette: olmesartanum medoxomilum 40.000 mg, amlodipinum 5.000 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.500 mg, povidonum K 30, amyllum pregelificatum, cellulolum microcristallinum silicificatum, lactosum monohydricum 15.000 mg, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	03	Filmtablette: olmesartanum medoxomilum 40.000 mg, amlodipinum 10.000 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.500 mg, povidonum K 30, amyllum pregelificatum, cellulolum microcristallinum silicificatum, lactosum monohydricum 15.000 mg, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum, talcum, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	04	Filmtablette: olmesartanum medoxomilum 40.000 mg, amlodipinum 5.000 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 25.000 mg, povidonum K 30, amyllum pregelificatum, cellulolum microcristallinum silicificatum, lactosum monohydricum 20.000 mg, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	05	Filmtablette: olmesartanum medoxomilum 40.000 mg, amlodipinum 10.000 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 25.000 mg, povidonum K 30, amyllum pregelificatum, cellulolum microcristallinum silicificatum, lactosum monohydricum 20.000 mg, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum, talcum, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	04	007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
	05	009 28 Tablette(n)	B

	010	98 Tablette(n)	B
Gültig bis	18.08.2026		

01 Slinda 4.0 mg, Filmtabletten

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 67817	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	02.08.2021
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	I) wirkstoffhaltige Tablette: drospirenonum 4 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum 17.5 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, pro compresso obducto. II) Placebotablette: lactosum monohydricum 55.5 mg, maydis amyllum, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, triacetinum, polysorbatum 80, E 171, E 132, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 28 Tablette(n) B
		002	3 x 28 Tablette(n) B
		003	6 x 28 Tablette(n) B
		004	13 x 28 Tablette(n) B
Gültig bis	01.08.2026		

01 Tecartus

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

Zul.-Nr.: 67884	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	25.08.2021
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	Beutel: brexucaptagenum autoleucelum (Jeder patientenspezifische Einzel-Infusionsbeutel enthält eine Dispersion von Anti-CD19-CAR-T-Zellen in ca. 68 ml für eine Zieldosis von 2×10^6 Anti-CD19-CAR-positiven, lebensfähigen T-Zellen/kg Körpergewicht (Spanne: $1,0 \times 10^6$ – $2,0 \times 10^6$ Zellen/kg), mit maximal 2×10^8 Anti-CD19-CAR-positiven, lebensfähigen T-Zellen) $1,0 \times 10^6$ – $2,0 \times 10^6$ Zellen/KG/68 ml, CryoStor CS10, natrii chloridi solutio 9 g/L, albuminum humanum (25%), pro praeparatione.	
Anwendung		TECARTUS ist eine gegen CD19 gerichtete, genetisch modifizierte autologe T-Zell-Immuntherapie und wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidiviertem oder refraktärem Mantelzell-Lymphom (MCL) nach zwei oder mehr systemischen Therapien, die einen Bruton-Tyrosinkinase-(BTK-) Inhibitor einschliessen	
Packung/en	01	001	1 Beutel Ethylenvinylacetat-Beutel für die Kryolagerung mit einem versiegeltenzusätzlichen Schlauch und zwei Spike-Port-Adapttern. A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): brexucaptagenum autoleucelum	
Gültig bis	24.08.2026		

01 Xylo Zentiva Nasenspray 0.05%, Dosierspray**02 Xylo Zentiva Nasenspray 0.1%, Dosierspray**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68563	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.1.	25.08.2021
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg/ml corresp. xylometazolini hydrochloridum 45 µg pro dosi, kalii dihydrogenophosphas, aqua maris, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 100.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 1 mg/ml corresp. xylometazolini hydrochloridum 90 µg pro dosi, kalii dihydrogenophosphas, aqua maris, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 100.	
Anwendung		Nasenschleimhautentzündung	
Packung/en	01	001	10 ml D
	02	002	10 ml D
Gültig bis		unbegrenzt	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 NexGard Combo Spot-on Katzen < 2.5 kg ad us. vet., Lösung zum Auftropfen**02 NexGard Combo Spot-on Katzen 2.5 - 7.5 kg ad us. vet., Lösung zum Auftropfen**

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

Zul.-Nr.: 68382	Abgabekategorie: B	Index:	18.08.2021
Zusammensetzung	01	esafoxalanerum 3.599 mg, praziquantelum 24.90 mg, eprinomectinum 1.200 mg, dimethylis isosorbas, glyceroli formalum, E 321 0.3000 mg, ad solutionem pro vase 0.3 ml.	
	02	esafoxalanerum 10.80 mg, praziquantelum 74.70 mg, eprinomectinum 3.600 mg, dimethylis isosorbas, glyceroli formalum, E 321 0.9000 mg, ad solutionem pro vase 0.9 ml.	
Anwendung		Für Katzen, bei denen eine parasitäre Mischinfestation vorliegt oder das Risiko einer solchen durch Zestoden (Bandwürmer), Nematoden (Rundwürmer) und Ektoparasiten besteht	
Packung/en	01	001 3 x 0.3 ml Pipetten	B
	02	002 3 x 0.9 ml Pipetten	B
Gültig bis		17.08.2026	

01 Zelys 1.25 mg ad us. vet., comprimés à croquer pour chiens**02 Zelys 5 mg ad us. vet., comprimés à croquer pour chiens****03 Zelys 10 mg ad us. vet., comprimés à croquer pour chiens**

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

N° d'AMM: 68120	Catégorie de remise: B	Index:	03.08.2021
Composition	01	pimobendanum 1.25 mg, acidum malicum, carmellosum natricum conexum, copovidonum, acidum stearicum, silica colloidalis anhydrica, hepar suilli pulverisatum, faex siccata, maydis amyllum, cellulolum microcrystallinum, lactosum monohydricum, pro compresso.	
	02	pimobendanum 5.00 mg, acidum malicum, carmellosum natricum conexum, copovidonum, acidum stearicum, silica colloidalis anhydrica, hepar suilli pulverisatum, faex siccata, maydis amyllum, cellulolum microcrystallinum, lactosum monohydricum, pro compresso.	
	03	pimobendanum 10.00 mg, acidum malicum, carmellosum natricum conexum, copovidonum, acidum stearicum, silica colloidalis anhydrica, hepar suilli pulverisatum, faex siccata, maydis amyllum, cellulolum microcrystallinum, lactosum monohydricum, pro compresso.	
Indication		Thérapeutique cardiovasculaire chez le chien	
Conditionnements	01	001 3 x 12 comprimé(s)	B
		002 8 x 12 comprimé(s)	B
	02	003 5 x 6 comprimé(s)	B
		004 16 x 6 comprimé(s)	B
	03	005 8 x 4 comprimé(s)	B
		006 24 x 4 comprimé(s)	B
Valable jusqu'au		02.08.2026	

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 A. Vogel Po-Ho-Oel mit Zusätzen, Flüssigkeit zur Anwendung auf der Haut und zur Inhalation

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 37432	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.4.	31.08.2021
Zusammensetzung	01	menthae piperitae aetheroleum 451 mg, eucalypti aetheroleum 271 mg, foeniculi aetheroleum 18 mg, iuniperi aetheroleum 126 mg, carvi aetheroleum 36 mg ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zum Einreiben bei Muskelverspannungen und Kopfschmerzen. Zum Inhalieren bei Schnupfen und Erkältungen; als Gurgelmittel bei Katarrh	
Packung/en	01	016 10 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: flüssig)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Actonel 30 mg, Filmtabletten

03 Actonel 35 mg Wochentabletten, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 55214	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	19.08.2021
Zusammensetzung	02	natrii risedronas 30.0 mg corresp. natrium 2.26 mg, lactosum monohydricum 131.0 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 400, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 8000, silica colloidalis anhydrica, E 171, pro compresso obducto.	
	03	natrii risedronas 35.0 mg corresp. natrium 2.64 mg, lactosum monohydricum 126.0 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 400, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 8000, silica colloidalis anhydrica, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose, Paget-Krankheit	
Packung/en	02	007 28 Tablette(n)	B
	03	009 4 Tablette(n)	B
		011 12 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke Actonel 5 mg, Filmtabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Aesculus/Quercus comp., Suppositorien

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 62227	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	25.08.2021
Zusammensetzung	01	extractum spissum 20 mg ex aesculus hippocastanum e semine rec. ferm 34c TM (HAB 34c) 10 mg, borago officinalis e foliis ferm 34b TM (HAB 34b) 10 mg, hamamelis virginiana e foliis ferm 33d TM (HAB 33d) 10 mg et silybum marianum e fructibus sicc. ferm 36 TM (HAB 36) 10 mg, extractum spissum 20 mg ex quercus robur/petraea e cortice decoctum TM (HAB 23a) 200 mg, adeps solidus, mel, pro supposito 2 g.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Aimovig 70 mg/ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**02 Aimovig 140 mg/ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66620	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	12.08.2021
Zusammensetzung	01	erenumabum 70 mg, saccharum, polysorbatum 80, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum, natrium 0.2 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	erenumabum 140 mg, saccharum, polysorbatum 80, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum, natrium 0.2 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Migräneprophylaxe	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.07.2023	

01 Alka-Seltzer, Brausetabletten

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 8671	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	23.08.2021
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 324 mg, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	036 20 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Allergodil saisonal Nasenspray, Lösung

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 55483	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.7.	12.08.2021
Zusammensetzung	01	azelastini hydrochloridum 0.14 mg, dinatrii edetas, hypromellosem, acidum citricum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii chloridum, aqua purificata ad solutionem pro 0.14 ml pro dosi, doses pro vase 30.	
Anwendung		Saisonale allergische Rhinitis	
Packung/en	01	002 5 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Amlodipin Sandoz eco 5, Tabletten**02 Amlodipin Sandoz eco 10, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57311	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	19.08.2021
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	02	006	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Arnica/Epiphysis/Plumbum mellitum comp., Globuli velati

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60224	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	20.08.2021
Zusammensetzung	01	arnica montana e planta toto rec. ferm 33c D28 (HAB 33c) 1 mg, betula pendula e cortice sicc. decoctum TM (HAB 23a) 1 mg, cerebellum bovis GI D15 (HAB 41a) 1 mg (Rind: Gehirn), corpora quadrigemina bovis GI D15 (HAB 41a) 1 mg (Rind: Gehirn), epiphysis bovis GI D15 (HAB 41a) 1 mg (Rind: Gehirn), labyrinthus bovis GI D15 (HAB 41a) 1 mg (Rind: Gehirn), medulla oblongata bovis GI D15 (HAB 41a) 1 mg (Rind: Gehirn), nervus statoacusticus bovis GI D15 (HAB 41a) 1 mg (Rind: Gehirn), plumbum mellitum (compositio ex: plumbum metallicum, mel et saccharum) D28 (HAB 8b) 2 mg, saccharum 1000 mg, ad globulos pro 1 g corresp. 40 granula homoeopathica velata.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Arnica/Hypophysis/Plumbum mellitum comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60226	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	05.08.2021
Zusammensetzung	01	arnica montana e planta toto rec. ferm 33c D28 (HAB 33c) 10 mg, betula pendula e cortice sicc. decoctum D3 (HAB 23a) 10 mg, cerebellum bovis Gl D15 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), corpora quadrigemina bovis Gl D15 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), hypophysis bovis Gl D15 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), iris bovis Gl D15 (HAB 41b) 10 mg (Rind: Gehirn), medulla oblongata bovis Gl D15 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), nervus opticus bovis Gl D15 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), plumbum mellitum (compositio ex: plumbum metallicum, mel et saccharum) D28 (HAB 8b) 20 mg, retina et chorioidea bovis Gl D15 (HAB 41c) 10 mg (Rind: Gehirn), thalamus bovis Gl D15 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabile, pro vitro corresp. natrium 3.51 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 Arnica/Lappa comp., Oel zur Anwendung auf der Haut

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 62220	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	12.08.2021
Zusammensetzung	01	anisi stellati aetheroleum (Illicium verum Hook.f., aetherolum) 3.5 mg, arctium lappa e radice sicc. W 5% (HAB 12g) 245 mg, arnica montana e floribus sicc. W 5% (HAB 12g) 245 mg, betula pendula/pubescens e foliis sicc. W 5% (HAB 12g) 245 mg, formica rufa et formica polycetena ex animale toto rec. 10% (SV) 1 mg, urtica dioica ex herba sic. W 5% (HAB 12g) 245 mg, arachidis oleum raffinatum 949.76 mg, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Oleum ad usum externum)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Arteoptic LA 2 %, Augentropfen**02 Arteoptic LA 1 %, Augentropfen**

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

Zul.-Nr.: 55733	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	10.08.2021
Zusammensetzung	01	carteololi hydrochloridum 20 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	carteololi hydrochloridum 10 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	002	3 ml B
		004	3 x 3 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		55733 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 ARTISS 2 ml, tiefgefrorene Lösung**02 ARTISS 4 ml, tiefgefrorene Lösung**

Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 58618	Abgabekategorie: B	Index: 06.99.0.	24.08.2021
Zusammensetzung	01	I) Kleberprotein-Lösung gefroren: fibrinogenum humanum 91 mg, aprotininum syntheticum 3000 U., albuminum humanum, histidinum, nicotinamidum, polysorbatum 80, natrii citras dihydricus, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. II) Thrombin-Lösung gefroren: thrombinum humanum 4 U.I., calcii chloridum dihydricum 40 µmol, natrii chloridum, albuminum humanum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	I) Kleberprotein-Lösung gefroren: fibrinogenum humanum 182 mg, aprotininum syntheticum 6000 U., albuminum humanum, histidinum, nicotinamidum, polysorbatum 80, natrii citras dihydricus, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml. II) Thrombin-Lösung gefroren: thrombinum humanum 8 U.I., calcii chloridum dihydricum 80 µmol, natrii chloridum, albuminum humanum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Zur Klebung von subkutanem Gewebe in der Verbrennungschirurgie	
Packung/en	01	004	2 x 1 ml Spritze(n) 1 Doppelkammer-Fertigspritze mit 1 ml Kleberprotein-Lösung + 1 ml Thrombin-Lösung (AST Spritze) B
		006	2 x 1 ml Spritze(n) 1 Doppelkammer-Fertigspritze mit 1 ml Kleberprotein-Lösung + 1 ml Thrombin-Lösung (Prima Spritze) B
	02	005	2 x 2 ml Spritze(n) 1 Doppelkammer-Fertigspritze mit 2 ml Kleberprotein-Lösung + 2 ml Thrombin-Lösung (AST Spritze) B
		007	2 x 2 ml Spritze(n) 1 Doppelkammer-Fertigspritze mit 2 ml Kleberprotein-Lösung + 2 ml Thrombin-Lösung (Prima Spritze) B
Bemerkung		(Änderung Primärverpackung, neu: PRIMA Spritzen)	
Gültig bis		14.07.2024	

01 Atorvastatin-Mepha 10 mg, Lactab
 02 Atorvastatin-Mepha 20 mg, Lactab
 03 Atorvastatin-Mepha 40 mg, Lactab
 04 Atorvastatin-Mepha 80 mg, Lactab
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 61322	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	27.08.2021
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum 10.36 mg, cellulolum microcristallinum, natrii carbonas, maltosum monohydricum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, triethylis citras, polysorbatum 80, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 2.43 mg.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum 20.73 mg, cellulolum microcristallinum, natrii carbonas, maltosum monohydricum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, triethylis citras, polysorbatum 80, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 4.87 mg.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum 41.45 mg, cellulolum microcristallinum, natrii carbonas, maltosum monohydricum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, triethylis citras, polysorbatum 80, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 9.74 mg.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum 82.9 mg, cellulolum microcristallinum, natrii carbonas, maltosum monohydricum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, triethylis citras, polysorbatum 80, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 19.47 mg.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	017	30 Tablette(n) B
		025	90 Tablette(n) B
	02	019	30 Tablette(n) B
		026	90 Tablette(n) B
	03	021	30 Tablette(n) B
		027	90 Tablette(n) B
	04	023	30 Tablette(n) B
		024	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung einer Packungsgrösse, neu: 40 mg: 90 Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Aurum/Hyoscyamus comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60267	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	20.08.2021
Zusammensetzung	01	aurum metallicum (HAB) D9 100 mg, hyoscyamus niger ex herba rec. ferm 33d D4 (HAB 33d) 100 mg, stibium metallicum (HAB) D7 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.51 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 Bavencio 200 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 66380	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	23.08.2021
Zusammensetzung	01	avelumabum 200 mg, mannitolium, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 20, natrii hydroxidum corresp. natrium 1.725 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Merkelzellkarzinom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) 200 mg/10 ml A
		002	4 Durchstechflasche(n) 200 mg/10 ml A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information August 2021)	
Gültig bis		04.09.2022	

01 Benexol B12, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 33604	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.4.	30.08.2021
Zusammensetzung	01	thiamini hydrochloridum 250 mg, pyridoxini hydrochloridum 250 mg, cyanocobalaminum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin B1, B6, B12-Präparat	
Packung/en	01	025	50 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Benglau, collyre

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

N° d'AMM: 50747	Catégorie de remise: B	Index: 11.09.0.	31.08.2021
Composition	01	Praeparatio sicca: dapiprazoli hydrochloridum 25 mg, excipients ad pulverem pro vitro. Solvens: conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		myotique	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

- 01 BicaVera 1,5% Glucose, 1,75 mmol/l Calcium, Peritonealdialyselösung
 02 BicaVera 4,25% Glucose, 1,75 mmol/l Calcium, Peritonealdialyselösung
 03 BicaVera 2,3% Glucose, 1,75 mmol/l Calcium, Peritonealdialyselösung
 04 BicaVera 1.5% Glucose, 1,25 mmol/l Calcium, Peritonealdialyselösung
 05 BicaVera 2.3% Glucose, 1,25 mmol/l Calcium, Peritonealdialyselösung
 06 BicaVera 4.25% Glucose, 1,25 mmol/l Calcium, Peritonealdialyselösung
 Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: 56149 Abgabekategorie: B Index: 05.04.0. 06.08.2021

- Zusammensetzung 01 Lösung nach Rekonstitution (1:1):
 calcii chloridum anhydricum 0.1942 g ut calcii chloridum dihydricum 0.2573 g, natrii chloridum 5.786 g, magnesii chloridum anhydricum 0.0476 g ut magnesii chloridum hexahydricum 0.1017 g, glucosum 15 g ut glucosum monohydricum 16.5 g, natrii hydrogenocarbonas 2.94 g, acidum hydrochloridum 25 per centum aut natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum 25 per centum für die Einstellung des HCO₃ / CO₂ Gleichgewichts, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. natrium 134 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 104.5 mmol, hydrogenocarbonas 34 mmol, glucosum 83.25 mmol.
 A) saure Glucose-Elektrolytlösung (1000 ml):
 calcii chloridum anhydricum 0.3884 g ut calcii chloridum dihydricum 0.5145 g, natrii chloridum 11.57 g, magnesii chloridum anhydricum 0.0952 g ut magnesii chloridum hexahydricum 0.2033 g, glucosum 30 g ut glucosum monohydricum 33 g, acidum hydrochloridum 25 per centum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, acidum hydrochloridum 25 per centum für die Einstellung des HCO₃ / CO₂ Gleichgewichts, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
 B) basische Hydrogencarbonat-Lösung (1000 ml):
 natrii hydrogenocarbonas 5.88 g, carbonei dioxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 02 Lösung nach Rekonstitution (1:1):
 calcii chloridum anhydricum 0.1942 g ut calcii chloridum dihydricum 0.2573 g, natrii chloridum 5.786 g, magnesii chloridum anhydricum 0.0476 g ut magnesii chloridum hexahydricum 0.1017 g, glucosum 42.5 g ut glucosum monohydricum 46.75 g, natrii hydrogenocarbonas 2.94 g, acidum hydrochloridum 25 per centum aut natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum 25 per centum für die Einstellung des HCO₃ / CO₂ Gleichgewichts, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. natrium 134 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 104.5 mmol, hydrogenocarbonas 34 mmol, glucosum 235.9 mmol.
 A) saure Glucose-Elektrolytlösung (1000 ml):
 calcii chloridum anhydricum 0.3884 g ut calcii chloridum dihydricum 0.5145 g, natrii chloridum 11.57 g, magnesii chloridum anhydricum 0.0952 g ut magnesii chloridum hexahydricum 0.2033 g, glucosum 85 g ut glucosum monohydricum 93.5 g, acidum hydrochloridum 25 per centum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, acidum hydrochloridum 25 per centum für die Einstellung des HCO₃ / CO₂ Gleichgewichts, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
 B) basische Hydrogencarbonat-Lösung (1000 ml):
 natrii hydrogenocarbonas 5.88 g, carbonei dioxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.

- 03 Lösung nach Rekonstitution (1:1):
 calcii chloridum anhydricum 0.1942 g ut calcii chloridum dihydricum 0.2573 g, natrii chloridum 5.786 g, magnesi chloridum anhydricum 0.0476 g ut magnesi chloridum hexahydricum 0.1017 g, glucosum 22.73 g ut glucosum monohydricum 25 g, natrii hydrogenocarbonas 2.94 g, acidum hydrochloridum 25 per centum aut natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum 25 per centum für die Einstellung des HCO₃ / CO₂ Gleichgewichts, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. natrium 134 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 104.5 mmol, hydrogenocarbonas 34 mmol, glucosum 126.1 mmol.
- A) saure Glucose-Elektrolytlösung (1000 ml):
 calcii chloridum anhydricum 0.3884 g ut calcii chloridum dihydricum 0.5145 g, natrii chloridum 11.57 g, magnesi chloridum anhydricum 0.0952 g ut magnesi chloridum hexahydricum 0.2033 g, glucosum 45.46 g ut glucosum monohydricum 50 g, acidum hydrochloridum 25 per centum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, acidum hydrochloridum 25 per centum für die Einstellung des HCO₃ / CO₂ Gleichgewichts, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- B) basische Hydrogencarbonat-Lösung (1000 ml):
 natrii hydrogenocarbonas 5.88 g, carbonei dioxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 04 Lösung nach Rekonstitution:
 calcii chloridum anhydricum 0.1387 g ut calcii chloridum dihydricum 0.1838 g, natrii chloridum 5.786 g, magnesi chloridum anhydricum 0.0476 g ut magnesi chloridum hexahydricum 0.1017 g, glucosum 15 g ut glucosum monohydricum 16.5 g, natrii hydrogenocarbonas 2.94 g, acidum hydrochloridum 25 per centum aut natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum 25 per centum für die Einstellung des HCO₃ / CO₂ Gleichgewichts, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. natrium 134 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 103.5 mmol, hydrogenocarbonas 34 mmol, glucosum 83.25 mmol.
- A) saure Glucose-Elektrolytlösung (1000 ml):
 calcii chloridum anhydricum 0.2774 g ut calcii chloridum dihydricum 0.3675 g, natrii chloridum 11.57 g, magnesi chloridum anhydricum 0.0952 g ut magnesi chloridum hexahydricum 0.2033 g, glucosum 30 g ut glucosum monohydricum 33 g, acidum hydrochloridum 25 per centum aut natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum 25 per centum für die Einstellung des HCO₃ / CO₂ Gleichgewichts, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- B) basische Hydrogencarbonat-Lösung (1000 ml):
 natrii hydrogenocarbonas 5.88 g, carbonei dioxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.

- 05 Lösung nach Rekonstitution:
 calcii chloridum anhydricum 0.1387 g ut calcii chloridum dihydricum 0.1838 g, natrii chloridum 5.786 g, magnesi chloridum anhydricum 0.0476 g ut magnesi chloridum hexahydricum 0.1017 g, glucosum 22.73 g ut glucosum monohydricum 25 g, natrii hydrogenocarbonas 2.94 g, acidum hydrochloridum 25 per centum aut natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum 25 per centum für die Einstellung des HCO₃ / CO₂ Gleichgewichts, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. natrium 134 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 103.5 mmol, hydrogenocarbonas 34 mmol, glucosum 126.1 mmol.
 A) saure Glucose-Elektrolytlösung (1000 ml):
 calcii chloridum anhydricum 0.2774 g ut calcii chloridum dihydricum 0.3675 g, natrii chloridum 11.57 g, magnesi chloridum anhydricum 0.0952 g ut magnesi chloridum hexahydricum 0.2033 g, glucosum 45.46 g ut glucosum monohydricum 50 g, acidum hydrochloridum 25 per centum aut natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum 25 per centum für die Einstellung des HCO₃ / CO₂ Gleichgewichts, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
 B) basische Hydrogencarbonat-Lösung (1000 ml):
 natrii hydrogenocarbonas 5.88 g, carbonei dioxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.

- 06 Lösung nach Rekonstitution:
 calcii chloridum anhydricum 0.1387 g ut calcii chloridum dihydricum 0.1838 g, natrii chloridum 5.786 g, magnesi chloridum anhydricum 0.0476 g ut magnesi chloridum hexahydricum 0.1017 g, glucosum 42.5 g ut glucosum monohydricum 46.75 g, natrii hydrogenocarbonas 2.94 g, acidum hydrochloridum 25 per centum aut natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum 25 per centum für die Einstellung des HCO₃ / CO₂ Gleichgewichts, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. natrium 134 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 103.5 mmol, hydrogenocarbonas 34 mmol, glucosum 235.9 mmol.
 A) saure Glucose-Elektrolytlösung (1000 ml):
 calcii chloridum anhydricum 0.2774 g ut calcii chloridum dihydricum 0.3675 g, natrii chloridum 11.57 g, magnesi chloridum anhydricum 0.0952 g ut magnesi chloridum hexahydricum 0.2033 g, glucosum 85 g ut glucosum monohydricum 93.5 g, acidum hydrochloridum 25 per centum aut natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum 25 per centum für die Einstellung des HCO₃ / CO₂ Gleichgewichts, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
 B) basische Hydrogencarbonat-Lösung (1000 ml):
 natrii hydrogenocarbonas 5.88 g, carbonei dioxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.

Anwendung
 Packung/en

Peritonealdialyselösung

- | | | | |
|----|-----|------------------------|---|
| 01 | 001 | 4 x 2500 ml stay safe | B |
| | 003 | 2 x 5000 ml sleep safe | B |
| | 004 | 4 x 2000 ml stay safe | B |
| | 006 | 4 x 3000 ml sleep safe | B |
| 02 | 005 | 4 x 2500 ml stay safe | B |
| | 007 | 2 x 5000 ml sleep safe | B |

	010	4 x 2000 ml stay safe	B
	012	4 x 3000 ml sleep safe	B
03	009	4 x 2500 ml stay safe	B
	011	2 x 5000 ml sleep safe	B
	016	4 x 2000 ml stay safe	B
	018	4 x 3000 ml sleep safe	B
04	013	4 x 2000 ml stay safe	B
	015	4 x 2500 ml stay safe	B
	017	4 x 3000 ml sleep safe	B
	019	2 x 5000 ml sleep safe	B
05	020	4 x 2000 ml stay safe	B
	021	4 x 2500 ml stay safe	B
	022	4 x 3000 ml sleep safe	B
	023	2 x 5000 ml sleep safe	B
06	024	4 x 2000 ml stay safe	B
	025	4 x 2500 ml stay safe	B
	026	4 x 3000 ml sleep safe	B
	027	2 x 5000 ml sleep safe	B
Bemerkung	(Ergänzung von Dosisstärken, neu: BicaVera 1.5 % Glucose, 1,25 mmol/l Calcium / BicaVera 2.3%, 1,25 mmol/l Calcium / BicaVera 4.25% Glucose, 1,25 mmol/l Calcium)		
Gültig bis	18.02.2024		

01 Bio-Venaphyt N, Salbe

Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 53485	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	06.08.2021
Zusammensetzung	01	hippocastani extractum ethanolicum siccum 30 mg corresp. aescinum 6 mg, DER: 4.5-6.2:1, aromatica, conserv.: imidazolidinylureum, propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung	Bei Venenbeschwerden		
Bemerkung	(Änderung ATC-Code, früher: C05CX, neu: C05CX03)		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	14.12.2021		

01 Bleiglanz/Secale comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60337	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	20.08.2021
Zusammensetzung	01	arteria poplitea bovis GI D7 (HAB 41c) 100 mg (Rind: Gefässe), betula pendula e cortice sicc. decoctum D4 (HAB 23a) 100 mg, galenit (HAB) D7 100 mg, nicotiana tabacum e foliis rec. ferm 33b D5 (HAB 33b) 100 mg, secale cornutum e sklerotio sicc. ferm 35b D5 (HAB 35b) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.51 mg.	
Anwendung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
	(Änpassung der Darreichungsform -> bisher: Solutio ad injectionem)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Bosentan-Mepha 62.5 mg, Lactab**02 Bosentan-Mepha 125 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65991	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	05.08.2021
Zusammensetzung	01	bosentanum 62.5 mg ut bosentanum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	bosentanum 125 mg ut bosentanum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Primäre und sekundäre pulmonale arterielle Hypertonie, Systemische Sklerose mit aktiver digitaler Ulzerationserkrankung	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
		002	56 Tablette(n) B
	02	003	14 Tablette(n) B
		004	56 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bronchialpastillen S, Pastillen

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 54022	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	23.08.2021
Zusammensetzung	01	liquiritiae extractum ethanolicum liquidum corresp. acidum glycyrrhizanicum 2.0-2.6 mg, DER: 1.8-2.1:1, Corresp. massa siccata 19.67 mg, droserae extractum ethanolicum liquidum, ratio: 0.6:1, Corresp. massa siccata 0.42 mg, plantaginis folii extractum ethanolicum liquidum, ratio: 0.51:1, Corresp. massa siccata 1.9 mg, aromatica, natrii cyclamas, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	018	50 Tablette(n) E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bupivacain 1mg/ml - Fentanyl 2 µg/ml Sintetica, soluzione per infusione**02 Bupivacain 1.25 mg/ml - Fentanyl 2 µg/ml Sintetica, soluzione per infusione**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56479	Categoria di dispensazione: A	Index: 01.02.2.	23.08.2021
Composizione	01	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 1 mg, fentanylum 2 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	02	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 1.25 mg, fentanylum 2 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Indicazione		Anestetico locale	
Confezione/i	01	001	1 x 250 ml sacca A
		003	5 x 250 ml sacca A
	02	005	1 x 250 ml sacca A
		006	5 x 250 ml sacca A
Osservazione		(Modifica del codice ATC, in precedenza: N01BB51, nuovo: N01AH51) Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze (RS 812.121)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Burgerstein EPO Nachtkerzenöl, Kapseln

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: 48801	Abgabekategorie: E	Index: 07.99.0.	12.08.2021
Zusammensetzung	01	oenotherae seminis oleum 500 mg corresp. acidum gamolenicum 45 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Zur Nahrungsergänzung bei erhöhten Blutfettwerten	
Packung/en	01	013	60 Kapsel(n) E
		021	180 Kapsel(n) E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cabometyx 20 mg, Filmtabletten**02 Cabometyx 40 mg, Filmtabletten****03 Cabometyx 60 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 66471	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	12.08.2021
Zusammensetzung	01	cabozantinibum 20 mg ut cabozantinibi l-malas, excipients pro compresso obducto.	
	02	cabozantinibum 40 mg ut cabozantinibi l-malas, excipients pro compresso obducto.	
	03	cabozantinibum 60 mg ut cabozantinibi l-malas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Nierenzellkarzinom, Leberzellkarzinom	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
	02	002	30 Tablette(n) A
	03	003	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Juli 2021)	
Gültig bis		14.12.2022	

03 Calcium Sandoz 500, Brausetabletten**04 Calcium Sandoz 1000, Brausetabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 31087	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.1.	16.08.2021
Zusammensetzung	03	calcii carbonas 875 mg et calcii lactas et gluconas 1.13 g corresp. calcium 500 mg, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
	04	calcii carbonas 1.75 g et calcii lactas et gluconas 2.26 g corresp. calcium 1 g, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Calcium-Präparat	
Packung/en	03	075	20 Tablette(n) D
		077	100 Tablette(n) D
	04	085	20 Tablette(n) D
		092	100 Tablette(n) D
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Calmesin-Mepha, Sirup

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 53863	Abgabekategorie: B	Index: 03.01.1.	12.08.2021
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 11.5 mg ad resinam adsorbatum corresp., dextromethorphanum hydrobromidum 15 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 124, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	019	90 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Candesartan HCT Zentiva 8/12.5mg, Tabletten**02 Candesartan HCT Zentiva 16/12.5mg, Tabletten****03 Candesartan HCT Zentiva 32/12.5mg, Tabletten****04 Candesartan HCT Zentiva 32/25 mg, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62321	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	04.08.2021
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 8 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 16 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	013	30 Tablette(n) B
		014	100 Tablette(n) B
	02	015	30 Tablette(n) B
		016	100 Tablette(n) B
	03	017	28 Tablette(n) B
		018	98 Tablette(n) B
	04	019	28 Tablette(n) B
		020	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Candesartan Zentiva 4 mg, Tabletten
02 Candesartan Zentiva 8 mg, Tabletten
03 Candesartan Zentiva 16 mg, Tabletten
04 Candesartan Zentiva 32 mg, Tabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62319	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	04.08.2021
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipients pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipients pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipients pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	008 10 Tablette(n)	B
	02	009 30 Tablette(n)	B
		010 100 Tablette(n)	B
	03	011 30 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
	04	013 30 Tablette(n)	B
		014 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Carvedilol Sandoz 6.25, Tabletten
02 Carvedilol Sandoz 12.5, Tabletten
03 Carvedilol Sandoz 25, Tabletten
04 Carvedilol Sandoz 50, Tabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57606	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	12.08.2021
Zusammensetzung	01	carvedilolum 6.25 mg, excipients pro compresso.	
	02	carvedilolum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	03	carvedilolum 25 mg, excipients pro compresso.	
	04	carvedilolum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Alpha- und Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	001 14 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		005 100 Tablette(n)	B
	03	007 30 Tablette(n)	B
		009 100 Tablette(n)	B
	04	011 30 Tablette(n)	B
		013 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Carvedilol Zentiva 6.25 mg, Tabletten
02 Carvedilol Zentiva 12.5 mg, Tabletten
03 Carvedilol Zentiva 25 mg, Tabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57821	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	06.08.2021
Zusammensetzung	01	carvedilolum 6.25 mg, excipients pro compresso.	
	02	carvedilolum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	03	carvedilolum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Alpha- und Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	001 14 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		005 100 Tablette(n)	B
	03	007 30 Tablette(n)	B
		009 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Celecoxib Zentiva 100 mg, Hartkapseln
02 Celecoxib Zentiva 200 mg, Hartkapseln
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 63184	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	27.08.2021
Zusammensetzung	01	celecoxibum 100 mg, lactosum monohydricum 149.75 mg, povidonum K 30, carmellosum natricum conexum, natrii docusas, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula corresp. natrium 0.626 mg.	
	02	celecoxibum 200 mg, lactosum monohydricum 49.75 mg, povidonum K 30, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum q.s., kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula corresp. natrium 0.891 mg.	
Anwendung		selektiver COX-2 Hemmer	
Packung/en	01	004 30 Kapsel(n)	B
	02	005 30 Kapsel(n)	B
		006 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Änderung Arzneimittelname, früher: Celecoxib Helvepharm, Kapseln)	
Gültig bis		11.05.2024	

01 Cellufluid, Augentropfen
 Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: 55345	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	02.08.2021
Zusammensetzung	01	carmellosum natricum 5 mg, conserv.: oxychloro complex, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Künstliche Tränenflüssigkeit	
Packung/en	01	008 1 x 10 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Chamomilla comp., Zäpfchen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59295	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	23.08.2021
Zusammensetzung	01	argentum metallicum praeparatum (argentum metallicum HAB) D19 20 mg, belladonna (Ph.Eur.Hom.) D3 (Ph.Eur.Hom. 1.1.3) 20 mg, matricaria recutita e radice ethanol. decoctum D2 (Ph.Eur.Hom 1.2.12) 20 mg, echinacea (HAB) TM 135 mg, echinacea purpurea ex planta tota (HAB) TM 135 mg, papaver somniferum e fructu immaturo D3 (Ph.Eur.Hom. 1.1.7) 20 mg, cellulosi pulvis, cacao oleum, lactosum monohydricum, pro suppositoio 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: Suppositorien)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ciprofloxacin Sandoz eco 250, Filmtabletten**02 Ciprofloxacin Sandoz eco 500, Filmtabletten****03 Ciprofloxacin Sandoz eco 750, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58018	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	18.08.2021
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	6 Tablette(n) A
		003	10 Tablette(n) A
		005	20 Tablette(n) A
	02	007	10 Tablette(n) A
		009	20 Tablette(n) A
		011	10 x 20 Tablette(n) Klinikpackung A
	03	013	20 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Ciproxin 250, Filmtabletten

03 Ciproxin 500, Filmtabletten

04 Ciproxin 750, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 47795	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	30.08.2021
Zusammensetzung	02	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, cellulolum microcristallinum, maydis amyllum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 4000, E 171, pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, cellulolum microcristallinum, maydis amyllum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 4000, E 171, pro compresso obducto.	
	04	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, cellulolum microcristallinum, maydis amyllum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 4000, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	044	10 Tablette(n) A
		052	20 Tablette(n) A
		133	6 Tablette(n) A
	03	060	10 Tablette(n) A
		079	20 Tablette(n) A
		125	10 x 20 Tablette(n) A
	04	095	20 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Ciproxin 5 g/100 ml, Granulat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**03 Ciproxin 10 g/100 ml, Granulat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 53699	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	30.08.2021
Zusammensetzung	02	Praeparatio sicca: ciprofloxacinum 5 g, acidi ethacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum, magnesii stearas, hypromelloseum, polysorbatum 20, povidonum K 25, ad granulatum pro vitro. Diluens: lecithinum ex soja, triglycerida media, aromatica (Erdbeer; enthält alcohol benzylicus), saccharum 27.891 g, aqua purificata ad solutionem pro vitro, corresp. 93 ml. Suspendio reconstituta: ciprofloxacinum 250 mg, saccharum 1.4 g in suspensione recenter reconstituta 5 ml.	
	03	Praeparatio sicca: ciprofloxacinum 10 g, acidi ethacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum, magnesii stearas, hypromelloseum, polysorbatum 20, povidonum K 25, ad granulatum pro vitro. Diluens: lecithinum ex soja, triglycerida media, aromatica (Erdbeer; enthält Alcohol benzylicus), saccharum 25.783 g aqua purificata ad solutionem pro vitro, corresp. 86 ml. Suspendio reconstituta: ciprofloxacinum 500 mg, saccharum 1.3 g, in suspensione recenter reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	022	100 ml A
	03	030	100 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Ciproxin 0,2 g, Infusionslösung**04 Ciproxin 0,4 g, Infusionslösung**

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 47796	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	30.08.2021
Zusammensetzung	02	ciprofloxacinum 200 mg, acidum lacticum, natrii chloridum corresp. natrium 354 mg, acidum hydrochloridum concentratum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	04	ciprofloxacinum 400 mg, acidum lacticum, natrii chloridum corresp. natrium 708 mg, acidum hydrochloridum concentratum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 200 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	032	1 x 100 ml Flasche(n) A
	04	040	1 x 200 ml Flasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Circlet, Vaginalring

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 66498	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	27.08.2021
Zusammensetzung	01	etonogestrelum 11.7 mg, ethinylestradiolum 2.7 mg, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	1 Sachet(s) Ring B
		002	3 Sachet(s) Ring B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Co-Olmesartan Spirig HC 20 mg/12,5 mg, Filmtabletten**02 Co-Olmesartan Spirig HC 20 mg/25 mg, Filmtabletten****03 Co-Olmesartan Spirig HC 40 mg/12,5 mg, Filmtabletten****04 Co-Olmesartan Spirig HC 40 mg/25 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66014	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	19.08.2021
Zusammensetzung	01	olmesartanum medoxomilum 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, lactosum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	olmesartanum medoxomilum 20 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, lactosum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
	03	olmesartanum medoxomilum 40 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, lactosum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
	04	olmesartanum medoxomilum 40 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, lactosum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cor/Crataegus comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60277	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	30.08.2021
Zusammensetzung	01	cerit D5 (HAB 6) 100 mg, cinis e fructibus avenae sativae cum magnesio phosphorico (1:1) D5 (HAB 6) 100 mg, cor bovis GI GI D7 (HAB 41c) 100 mg, crataegus laevigata/monogyna e foliis et fructibus ferm 33d D2 (HAB 33d) 100 mg, nicotiana tabacum e foliis rec. ferm 33b D9 (HAB 33b) 100 mg, aqua ad iniectabile, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, pro vitro 1 ml corresp. natrium 2.74 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 Curatoderm Lotion, Emulsion zur Anwendung auf der Haut

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 55812	Abgabekategorie: B	Index: 10.03.0.	31.08.2021
Zusammensetzung	01	tacalcitolium monohydricum 4.17 µg corresp. tacalcitolium 4 µg, paraffinum perliquidum, propylenglycolum 100 mg, triglycerida media, octyldodecanolum, macrogoli 21 aether stearylicus, diisopropylis adipas, dinatrii phosphas dodecahydricus, xanthani gummi, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii edetas, aqua purificata, E 312, phenoxyethanolium, ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Antipsoriatikum	
Packung/en	01	001 20 ml	B
		003 50 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dalacin T, Emulsion

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 48006	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	10.08.2021
Zusammensetzung	01	clindamycinum 10 mg ut clindamycini phosphas, conserv.: E 218, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	035 60 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dr. Reckeweg R 1 Anginacid, gouttes buvables

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: 45033	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	24.08.2021
Composition	01	apis mellifica D4, belladonna (Ph.Eur.Hom.) D4, hepar sulfuris (HAB) D12, hydrargyrum bichloratum (HAB) D5, lachesis (HAB) D12, phytolacca americana D4 ana partes 100 µl, kalii dichromas D4 1 µl, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Inflammations de la gorge	
Conditionnements	01	023	50 ml D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Spécification de la forme galénique -> précédemment: gouttes homéopathiques)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Dr. Reckeweg R 14 Quieta, gouttes buvables

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: 45044	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	24.08.2021
Composition	01	avena sativa D1, coffea arabica D4, eschscholtzia californica D2, humulus lupulus D2, ignatia amara D6, passiflora incarnata (HAB) D2, valeriana officinalis TM, zincum isovalerianicum (HAB) D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 39 % V/V.	
Indication		Insomnie	
Conditionnements	01	025	50 ml D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Spécification de la forme galénique -> précédemment: gouttes homéopathiques)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Dr. Reckeweg R 20 Euglandin-F, gouttes buvables

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: 45049	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	24.08.2021
Composition	01	ovarium D12 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Troubles dus à la ménopause	
Conditionnements	01	027	50 ml D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Spécification de la forme galénique -> précédemment: gouttes homéopathiques)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Dr. Reckeweg R 31 Contraemin, gouttes buvables

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: 45059	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	24.08.2021
Composition	01	arsenum iodatum (HAB) D6, cinchona pubescens (HAB) D6, ferrum sesquichloratum solutum D6, lycopodium clavatum (HAB) D12, sulfur D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Anémie	
Conditionnements	01	022	50 ml D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Spécification de la forme galénique -> précédemment: gouttes homéopathiques)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Dr. Reckeweg R 37 Colinteston, gouttes buvables

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: 45065	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	24.08.2021
Composition	01	alumina D12, bryonia cretica D4, lycopodium clavatum (HAB) D4, plumbum aceticum (HAB) D12, nux-vomica (Ph.Eur.Hom.) D6, sulfur D12 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Constipation	
Conditionnements	01	022	50 ml D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Spécification de la forme galénique -> précédemment: gouttes homéopathiques)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Dr. Reckeweg R 4 Enterocolin, gouttes buvables

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: 45036	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	24.08.2021
Composition	01	acidum phosphoricum dilutum D3, baptisia tinctoria (HAB) D4, chamomilla recutita D4, citrullus colocynthis (HAB) D6, hydrargyrum bichloratum (HAB) D5, nerium oleander D6, veratrum album (HAB) D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Diarrhée	
Conditionnements	01	022	50 ml D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Spécification de la forme galénique -> précédemment: gouttes homéopathiques)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Dr. Reckeweg R 47 Neuroglobin, gouttes buvables

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: 45075	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	24.08.2021
Composition	01	lachesis (HAB) D30, moschus D12 (espèces présentant un risque d'EST:), nitroglycerinum (HAB) D12, pulsatilla pratensis D30, strychnos ignatii (Ph.Eur.Hom.) D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Nervosité	
Conditionnements	01	036	50 ml D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Spécification de la forme galénique -> précédemment: gouttes homéopathiques)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Dr. Reckeweg R 49 Rhinopulsan, gouttes buvables

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: 45077	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	24.08.2021
Composition	01	acidum arsenicosum (HAB) D12, calcium carbonicum hahnemanni (HAB) D30, hydrargyrum sulfuratum rubrum (HAB) D12, kalii dichromas D12, mercurius solubilis hahnemanni (HAB) D30, pulsatilla pratensis D12, sepia officinalis (HAB) D12, sulfur D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Rhinites	
Conditionnements	01	020	50 ml D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Spécification de la forme galénique -> précédemment: gouttes homéopathiques)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Dr. Reckeweg R 51 Thyreosan, gouttes buvables

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: 45079	Catégorie de remise: B	Index: 20.01.1.	24.08.2021
Composition	01	belladonna (Ph.Eur.Hom.) D30, iodum D30, lapis albus D12, lycopus virginicus (HAB) D12, natrii chloridum D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Hyperfonction de la glande thyroïde	
Conditionnements	01	023	50 ml B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Spécification de la forme galénique -> précédemment: gouttes homéopathiques)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Dr. Reckeweg R 53 Comedonin, gouttes buvables

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: 45081	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	24.08.2021
Composition	01	bromum D12, hepar sulfuris (HAB) D30, juglans regia D30, kalii bromidum D12, ledum palustre (HAB) D30, natrii bromidum D12, natrii chloridum D200, viola tricolor D12 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Dermatoses	
Conditionnements	01	036	50 ml D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Spécification de la forme galénique -> précédemment: gouttes homéopathiques)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Dr. Reckeweg R 55 Rutavine, gouttes buvables

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: 45083	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	24.08.2021
Composition	01	arnica montana D3, belladonna (Ph.Eur.Hom.) D4, calendula officinalis D3, echinacea angustifolia D3, hamamelis virginiana (HAB) D4, ruta graveolens (HAB) D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Blessures externes	
Conditionnements	01	020	50 ml D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Spécification de la forme galénique -> précédemment: gouttes homéopathiques)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Dr. Reckeweg R 59 Vesiculine, gouttes buvables

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: 45087	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	24.08.2021
Composition	01	fucus vesiculosus (HAB) D2, graphites D12 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Adjuvant de cure d'amaigrissement	
Conditionnements	01	026	50 ml D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Spécification de la forme galénique -> précédemment: gouttes homéopathiques)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Dr. Reckeweg R 63 Endangitin, gouttes buvables

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: 45090	Catégorie de remise: B	Index: 20.01.1.	24.08.2021
Composition	01	cupri(II) acetat D6, nicotiana tabacum D4, secale cornutum (HAB) D4, veratrum album (HAB) D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Adjuvant en cas de troubles de la circulation périphérique	
Conditionnements	01	027 50 ml	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Spécification de la forme galénique -> précédemment: gouttes homéopathiques)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Dr. Reckeweg R 65 Psoriasin, gouttes buvables

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: 45092	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	24.08.2021
Composition	01	acidum arsenicosum (HAB) D12 0.1 ml, mahonia aquifolium (HAB) TM 0.3 ml, calcium carbonicum hahnemanni (HAB) D30 0.1 ml, centella asiatica (HAB) D2 0.3 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 46 % V/V.	
Indication		Psoriasis	
Conditionnements	01	038 50 ml	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Spécification de la forme galénique -> précédemment: gouttes homéopathiques)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Duloxetin-Mepha 30 mg, magensaftresistente Hartkapseln**02 Duloxetin-Mepha 60 mg, magensaftresistente Hartkapseln**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66098	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	12.08.2021
Zusammensetzung	01	duloxetinum 30 mg ut duloxetini hydrochloridum, sacchari sphaerae corresp. saccharum max. 100.57 mg, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, hypromellosi phthalas, triethylis citras, talcum, Kapselhülle: hypromellosum, E 133, E 171, E 172 (nigrum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	02	duloxetinum 60 mg ut duloxetini hydrochloridum 67.30 mg, sacchari sphaerae corresp. saccharum max. 201.29 mg, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, hypromellosi phthalas, triethylis citras, talcum, Kapselhülle: hypromellosum, E 171, E 172 (nigrum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum, Schmerzen bei diabetischer Neuropathie, generalisierte Angststörung	
Packung/en	01	005	30 Kapsel(n) Blister B
		006	100 Kapsel(n) Blister B
		007	100 Kapsel(n) Kunststoffflaschen B
	02	008	10 Kapsel(n) Blister B
		009	30 Kapsel(n) Blister B
		010	100 Kapsel(n) Blister B
		011	90 Kapsel(n) Kunststoffflaschen B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Emedrin N, Sirup

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 53260	Abgabekategorie: B	Index: 03.01.1.	16.08.2021
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 12.5 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, color.: E 150(a), conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Husten, insbesondere trockener Reizhusten	
Packung/en	01	020	150 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Encepur N Kinder, Injektionssuspension

Bavarian Nordic Switzerland AG, Grafenauweg 8, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 628	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	27.08.2021
Zusammensetzung	01	Vaccinum adsorbatum: virus FSME inactivatus (Stamm K23) 0.75 µg, trometamol, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, saccharum, natrii chloridum corresp. natrium 0.47 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.25 ml, residui: formaldehydum, neomycini hydrochloridum, chlortetracyclinum, gentamicini sulfas.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Frühsommer-Meningoenzephalitis, ab dem 1. bis zum 12. Geburtstag	
Packung/en	01	001	1 x 0.25 ml Fertigspritze(n) mit Nadel B
		004	10 x 0.25 ml Fertigspritze(n) ohne Nadel B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Estradot 37.5, Transdermales Pflaster**02 Estradot 50, Transdermales Pflaster****03 Estradot 75, Transdermales Pflaster****04 Estradot 100, Transdermales Pflaster****05 Estradot 25, Transdermales Pflaster**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55976	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	19.08.2021
Zusammensetzung	01	estradiolum 585 µg ut estradiolum hemihydricum, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 3.75 cm ² cum liberatione 37.5 µg/24 h.	
	02	estradiolum 780 µg ut estradiolum hemihydricum, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 5 cm ² cum liberatione 50 µg/24 h.	
	03	estradiolum 1.17 mg ut estradiolum hemihydricum, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 7.5 cm ² cum liberatione 75 µg/24 h.	
	04	estradiolum 1.56 mg ut estradiolum hemihydricum, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 10 cm ² cum liberatione 100 µg/24 h.	
	05	estradiolum 390 µg ut estradiolum hemihydricum, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 2.5 cm ² , cum liberatione 25 µg/24 h.	
Anwendung		peri- / postmenopausale Oestrogensubstitutionstherapie	
Packung/en	01	001	8 Pflaster B
		003	24 Pflaster B
	02	005	8 Pflaster B
		007	24 Pflaster B
	03	009	8 Pflaster B
		011	24 Pflaster B
	04	013	8 Pflaster B
		015	24 Pflaster B
	05	017	8 Pflaster B
		019	24 Pflaster B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Everolimus-Teva 2.5 mg, Tabletten**02 Everolimus-Teva 5 mg, Tabletten****03 Everolimus-Teva 10 mg, Tabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66270	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	02.08.2021
Zusammensetzung	01	everolimusum 2.5 mg, hypromellosem, lactosum monohydricum 4.9 mg, lactosum 69.425 mg, crospovidonum, magnesii stearas, E 321, pro compresso.	
	02	everolimusum 5 mg, hypromellosem, lactosum monohydricum 9.8 mg, lactosum 138.85 mg, crospovidonum, magnesii stearas, E 321, pro compresso.	
	03	everolimusum 10 mg, hypromellosem, lactosum monohydricum 19.6 mg, lactosum 277.7 mg, crospovidonum, magnesii stearas, E 321, pro compresso.	
Anwendung		In Kombination mit Exemestan bei postmenopausalen Frauen mit fortgeschrittenem, Hormonrezeptor positivem, HER 2 negativem Brustkrebs nach Versagen von Letrozol oder Anastrozol / Bei fortgeschrittenen, progredienten, gut oder mässig differenzierten neuroendokrinen Tumoren pankreatischen Ursprungs / Bei fortgeschrittenem Nierenzellkarzinom nach Versagen von Sunitinib oder Sorafenib	
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XE10; neu: L01EG02) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Everolimus-Teva 2.5 mg, Tabletten**02 Everolimus-Teva 5 mg, Tabletten****03 Everolimus-Teva 10 mg, Tabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66270	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	09.08.2021
Zusammensetzung	01	everolimusum 2.5 mg, hypromellosem, lactosum monohydricum 4.9 mg, lactosum 69.425 mg, crospovidonum, magnesii stearas, E 321, pro compresso.	
	02	everolimusum 5 mg, hypromellosem, lactosum monohydricum 9.8 mg, lactosum 138.85 mg, crospovidonum, magnesii stearas, E 321, pro compresso.	
	03	everolimusum 10 mg, hypromellosem, lactosum monohydricum 19.6 mg, lactosum 277.7 mg, crospovidonum, magnesii stearas, E 321, pro compresso.	
Anwendung		In Kombination mit Exemestan bei postmenopausalen Frauen mit fortgeschrittenem, Hormonrezeptor positivem, HER 2 negativem Brustkrebs nach Versagen von Letrozol oder Anastrozol / Bei fortgeschrittenen, progredienten, gut oder mässig differenzierten neuroendokrinen Tumoren pankreatischen Ursprungs / Bei fortgeschrittenem Nierenzellkarzinom nach Versagen von Sunitinib oder Sorafenib	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ezetimib Simvastatin Sandoz 10/10 mg, Tabletten
02 Ezetimib Simvastatin Sandoz 10/20 mg, Tabletten
03 Ezetimib Simvastatin Sandoz 10/40 mg, Tabletten
04 Ezetimib Simvastatin Sandoz 10/80 mg, Tabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66234	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	27.08.2021
Zusammensetzung	01	simvastatinum 10 mg, ezetimibum 10 mg, lactosum monohydricum 51.225 mg, hypromellosum, carmellosum natricum conexum, cellulolum microcristallinum, acidum ascorbicum, acidum citricum, magnesii stearas, E 310, E 320, Überzug: lactosum monohydricum 0.406 mg, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso corresp. natrium 1.122 mg.	
	02	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 20 mg, lactosum monohydricum 112.45 mg, hypromellosum, carmellosum natricum conexum, cellulolum microcristallinum, acidum ascorbicum, acidum citricum, magnesii stearas, E 310, E 320, Überzug: lactosum monohydricum 0.812 mg, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso corresp. natrium 2.247 mg.	
	03	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 40 mg, lactosum monohydricum 234.90 mg, hypromellosum, carmellosum natricum conexum, cellulolum microcristallinum, acidum ascorbicum, acidum citricum, magnesii stearas, E 310, E 320, Überzug: lactosum monohydricum 1.624 mg, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso corresp. natrium 4.494 mg.	
	04	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 80 mg, lactosum monohydricum 479.80 mg, hypromellosum, carmellosum natricum conexum, cellulolum microcristallinum, acidum ascorbicum, acidum citricum, magnesii stearas, E 310, E 320, Überzug: lactosum monohydricum 3.248 mg, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso corresp. natrium 8.985 mg.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 (2 x 49) Tablette(n) Bündelpackung (2 x 49) B
	04	007	28 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 10/40 mg: 98 (2 x 49) Tabletten Bündelpackung (2 x 49))	
Gültig bis		10.08.2022	

01 Ezetimib Spirig HC, Tabletten
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66003	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	17.08.2021
Zusammensetzung	01	ezetimibum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serum Cholesterin Konzentration	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Farmorubicin Solution 10 mg/5 ml, Lösung zur Injektion/Instillation
 03 Farmorubicin Solution 50 mg/25 ml, Lösung zur Injektion/Instillation
 05 Farmorubicin Solution 200 mg/100 ml, Lösung zur Injektion/Instillation
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 51579	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	17.08.2021
Zusammensetzung	01	epirubicini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	epirubicini hydrochloridum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	05	epirubicini hydrochloridum 200 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	062	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Cytosafe A
	03	001	1 x 25 ml Durchstechflasche(n) Cytosafe A
	05	099	1 x 100 ml Durchstechflasche(n) Cytosafe A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, 2 x 25 ml wird auf 1 x 25 ml geändert)	
Gültig bis		17.12.2023	

01 Fentanyl-Mepha 25, Matrixpflaster
 02 Fentanyl-Mepha 50, Matrixpflaster
 03 Fentanyl-Mepha 75, Matrixpflaster
 04 Fentanyl-Mepha 100, Matrixpflaster
 05 Fentanyl-Mepha 12, Matrixpflaster
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57362	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	20.08.2021
Zusammensetzung	01	fentanylum 4.125 mg, excipiens ad praeparationem pro 7.5 cm ² , cum liberatione 25 µg/h.	
	02	fentanylum 8.25 mg, excipiens ad praeparationem pro 15 cm ² , cum liberatione 50 µg/h.	
	03	fentanylum 12.375 mg, excipiens ad praeparationem pro 22.5 cm ² , cum liberatione 75 µg/h.	
	04	fentanylum 16.5 mg, excipiens ad praeparationem pro 30 cm ² , cum liberatione 100 µg/h.	
	05	fentanylum 2.063 mg, excipiens ad praeparationem pro 3.75 cm ² , cum liberatione 12 µg/h.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002	10 Pflaster A
		009	5 Pflaster A
	02	004	10 Pflaster A
		011	5 Pflaster A
	03	006	10 Pflaster A
		013	5 Pflaster A
	04	008	10 Pflaster A
		015	5 Pflaster A
	05	010	10 Pflaster A
		016	5 Pflaster A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fero-Folic-500, compresse a rilascio prolungato
 FARMACEUTICA TEOFARMA SUISE SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: 36185	Categoria di dispensazione: D	Index: 06.07.1.	12.08.2021
Composizione	01	ferrum(II) 105 mg ut ferrosi sulfas desiccatus, acidum ascorbicum 500 mg ut natrii ascorbas, acidum folicum 0.35 mg, acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:1, povidonum K 30, magnesii stearas, macrogolum 8000, maydis amyllum, talcum, hypromellosum, ethylcellulosum, macrogolum 400, E 127, E 171, pro compresso obducto corresp., natrium 65.27 mg.	
Indicazione		Carenza di ferro e di acido folico accertata durante la gravidanza e l'allattamento	
Confezione/i	01	015	30 compressa/compresse D
		023	90 compressa/compresse D
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Fisherman's Friend Anis/Menthol, Pastillen

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

Zul.-Nr.: 44897	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	30.08.2021
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 1.95 mg, levomentholum 5.75 mg, liquiritiae succus pulveratus 87.4 mg, saccharum, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		bei Heiserkeit	
Packung/en	01	040	25 g E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fisherman's Friend Cassis, ohne Zucker, mit Sorbitol, Pastillen

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

Zul.-Nr.: 62156	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	30.08.2021
Zusammensetzung	01	levomentholum 5.75 mg, arom.: vanillinum et alia, sorbitolum, sucralosum, acesulfamum kalicum, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		bei Heiserkeit	
Packung/en	01	001	25 g E
		002	2 x 25 g E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Fisherman's Friend Mint, Pastillen

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

Zul.-Nr.: 49111	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	30.08.2021
Zusammensetzung	02	menthae piperitae aetheroleum 11.27 mg, levomentholum 4.6 mg, saccharum, color.: E 141, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		bei Heiserkeit	
Packung/en	02	045	25 g E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Flam-X, Emulsion

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58312	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	16.08.2021
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, ethanolum 96 per centum, polyacrylamide, C13-C14 isoparaffine, laureth-7, dimeticonum 350, glyceroli tripalmitas/stearas, aqua purificata, E 307, ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	003	100 g D
Gültig bis		12.06.2022	

08 Fluarix Tetra 15 µg / 0.5 ml, Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 62961	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	10.08.2021
Zusammensetzung	08	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus Stamm A/Victoria/2570/2019 (H1N1)-like: reassortant virus IVR-215 derived from A/Victoria/2570/2019) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus Stamm A/Cambodia/e0826360/2020 (H3N2)-like: reassortant virus IVR-221 derived from A/Tasmania/503/2020) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus Stamm B/Washington/02/2019-like: reassortant virus B/Washington/02/2019 (Victoria lineage)) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus Stamm B/Phuket/3073/2013 (Yamagata lineage)) 15 µg, polysorbatum 80, octoxinolum-10, natrii chloridum, magnesii chloridum hexahydricum, dinatrii phosphas dodecahydricus, kalii dihydrogenophosphas, kalii chloridum, alpha-tocopheroli hydrogenosuccinas, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml, residui: ovalbuminum, formaldehydum, natrii desoxycholas, gentamicini sulfas, hydrocortisonum.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab 36 Monaten	
Packung/en	08	025	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) Nadel separat B
		026	10 x 0.5 ml Fertigspritze(n) Nadeln separat B
Bemerkung		(Annual Update Saison 2021/2022)	
Gültig bis		27.05.2024	

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

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 65176	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	09.08.2021
Zusammensetzung	01	dapagliflozinum 5 mg ut dapagliflozinum propandiolum monohydricum 6.15 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum 25 mg, crospovidonum, silica colloidalis hydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	dapagliflozinum 10 mg ut dapagliflozinum propandiolum monohydricum 12.30 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum 50 mg, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Diabetes Typ-2, Herzinsuffizienz, chronische Nierenerkrankung	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 08/2021)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Fungotox Set, Creme + Vaginaltabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 49769	Abgabekategorie: D	Index: 09.03.0.	10.08.2021
Zusammensetzung	03	I): clotrimazolum 10 mg, alcohol benzylicus 20 mg, sorbitani stearas, polysorbatum 60, cetylis palmitas, alcohol cetylicus et stearylicus 100 mg, octyldodecanolum, aqua purificata, ad unguentum pro 1 g. II): clotrimazolum 200 mg, lactosum monohydricum, maydis amyllum, acidum adipicum, natrii hydrogenocarbonas, copovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, polysorbatum 80, pro compresso.	
Anwendung		Pilzinfektionen der Vagina	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fungotox-100, Vaginaltabletten**02 Fungotox-200, Vaginaltabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 49768	Abgabekategorie: B/D	Index: 09.03.0.	10.08.2021
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 100 mg, lactosum monohydricum, maydis amyllum, acidum adipicum, natrii hydrogenocarbonas, copovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, polysorbatum 80 pro compresso.	
	02	clotrimazolum 200 mg, lactosum monohydricum, maydis amyllum, acidum adipicum, natrii hydrogenocarbonas, copovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, polysorbatum 80 pro compresso.	
Anwendung		Pilzinfektionen der Vagina	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ganfort, Augentropfen

Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: 57630	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	23.08.2021
Zusammensetzung	01	bimatoprostum 0.3 mg, timololum 5 mg ut timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Weitwinkelglaukom, okuläre Hypertension	
Packung/en	01	001 3 ml	B
		003 3 x 3 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 GEM Bronchialpastillen mit Sorbit

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 54131	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	27.08.2021
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 1.9 mg, eucalypti aetheroleum 0.75 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 4.2 mg, DER: 3-6:1, levomentholum 2 mg, liquiritiae succus 98 mg, acaciae gummi, sorbitolum liquidum non cristallisabile 532.2 mg, natrii cyclamas corresp. natrium 0.8043 mg, aqua purificata pro pastillo.	
Anwendung		Erkältungshusten	
Packung/en	01	002	36 Tablette(n) E
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: GEM Bronchialpastillen mit Sorbit, neue Formel)	
Gültig bis		30.08.2024	

01 Heidak Halsschmerzen, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle

Heidak AG, 6032 Emmen

Zul.-Nr.: 65642	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.3.	05.08.2021
Zusammensetzung	01	arnica montana ex herba spag. Zimpel TM 0.150 ml, arnica montana e radice spag. Zimpel TM 0.0166 ml, atropa belladonna spag. Zimpel D4 0.166 ml, ferrum phosphoricum spag. Glückselig D6 0.166 ml, phytolacca americana spag. Zimpel D4 0.166 ml, salvia officinalis spag. Zimpel TM 0.166 ml, tropaeolum majus spag. Zimpel TM 0.166 ml, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 23.0 % V/V.	
Anwendung		Gemäss dem Therapieprinzip der Spagyrik kurzzeitig symptomatisch bei akuten Halsentzündungen mit Schluckbeschwerden, Heiserkeit und trockener Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	002	30 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Herclon 150 mg, Lyophilisat zur Herstellung eines Infusionskonzentrats**02 Herclon 440 mg, Lyophilisat zur Herstellung eines Infusionskonzentrats**

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

Zul.-Nr.: 62748	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	11.08.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: trastuzumabum 150 mg, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum (Rind: Knochen), trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: trastuzumabum 440 mg, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum (Rind: Knochen), trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: alcohol benzylicus 220 mg, aqua ad iniectabile 20 ml, solutio reconstituta 1 ml corresp. trastuzumabum 21 mg.	
Anwendung		Metastasiertes Mammakarzinom, Mammakarzinom im Frühstadium, Magenkarzinom und Karzinom des gastroösophagealen Übergangs	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt polysorbatum 20: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Hypophysis comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60282	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	25.08.2021
Zusammensetzung	01	cerebellum bovis Gl Gl D8 (HAB 41a) 100 mg (Rind: Gehirn), corpora quadrigemina bovis Gl Gl D8 (HAB 41a) 100 mg (Rind: Gehirn), hypophysis bovis Gl Gl D8 (HAB 41a) 100 mg (Rind: Gehirn), iris bovis Gl Gl D8 (HAB 41b) 100 mg (Rind:), medulla oblongata bovis Gl Gl D8 (HAB 41a) 100 mg (Rind: Rückenmark), nervus opticus bovis Gl Gl D8 (HAB 41a) 100 mg (Rind: Gehirn), retina et chorioidea bovis Gl Gl D8 (HAB 41c) 100 mg (Rind: Gehirn), thalamus bovis Gl Gl D8 (HAB 41a) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.51 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 Iberogast, Tropfen zum Einnehmen

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 47827	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	12.08.2021
Zusammensetzung	01	iberidis amarae recentis extractum ethanolicum liquidum 0.15 ml, DER: 1:1.5-2.5, angelicae radice extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, cardui mariae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, carvi extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, chelidonii herbae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, liquiritiae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, matricariae extractum ethanolicum liquidum 0.2 ml, DER: 1:2-4, melissae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, menthae piperitae extractum ethanolicum liquidum 0.05 ml, DER: 1:2.5-3.5, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 31 % V/V.	
Anwendung		Bei funktionellen Magen-Darmbeschwerden (Reizmagen und Reizdarm)	
Packung/en	01	043	20 ml D
		051	50 ml D
		078	100 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Tinktur)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ibrance 75 mg, Kapseln**02 Ibrance 100 mg, Kapseln****03 Ibrance 125 mg, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 66138	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	09.08.2021
Zusammensetzung	01	palbociclibum 75 mg, excipients pro capsula.	
	02	palbociclibum 100 mg, excipients pro capsula.	
	03	palbociclibum 125 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Mammakarzinom	
Packung/en	01	001	21 Kapsel(n) A
	02	002	21 Kapsel(n) A
	03	003	21 Kapsel(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66548	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	03.08.2021
Zusammensetzung	01	durvalumabum 120 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2.4 ml.	
	02	durvalumabum 500 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung, 1500 mg alle 4 Wochen)	
Gültig bis		10.06.2023	

02 Influvac Tetra 0.5 ml, Injektionssuspension

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 68087	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	18.08.2021
Zusammensetzung	02	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus-Stamm A/Victoria/2570/2019 (H1N1)-pdm09: reassortant virus IVR-215 derived from A/Victoria/2570/2019) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus-Stamm A/Cambodia/e0826360/2020 (H3N2)-like: reassortant virus IVR-224 derived from A/Cambodia/e0826360/2020) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus-Stamm B/Washington/02/2019 (Victoria lineage)) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus-Stamm B/Phuket/3073/2013 (Yamagata lineage)) 15 µg, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum hexahydricum, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 2.0 mg, kalium 0.1 mg, residui: cetrimidum, formaldehydum, gentamicini sulfas, polysorbatum 80, ovalbuminum.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab 3 Jahren	
Packung/en	02	003	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) B
		004	10 x 0.5 ml Fertigspritze(n) B
Bemerkung		(Annual Update Saison 2021/2022)	
Gültig bis		27.10.2025	

02 Inhibace submite 1 mg, Filmtabletten**03 Inhibace mite 2,5 mg, Filmtabletten****05 Inhibace small size 5 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 50373	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	06.08.2021
Zusammensetzung	02	cilazaprilum anhydricum 1 mg ut cilazaprilum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	cilazaprilum anhydricum 2.5 mg ut cilazaprilum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	05	cilazaprilum anhydricum 5 mg ut cilazaprilum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	02	029	30 Tablette(n) B
	03	037	28 Tablette(n) B
		142	100 Tablette(n) B
	05	088	28 Tablette(n) B
		150	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke: Inhibace 0,5 mg, Filmtabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Iopidine 1%, Augentropfen (Monodosen)

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 53737	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	02.08.2021
Zusammensetzung	01	apraclonidinum 10 mg ut apraclonidini hydrochloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Postoperative Augendruckerhöhung	
Packung/en	01	021	2 ml Einmaldosenbehälter zu 0,25 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Keytruda 100 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 66231	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	05.08.2021
Zusammensetzung	01	pembrolizumabum 100 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 80, saccharum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
		002	2 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Latano-Vision, Augentropfen

OmniVision AG, Zentralstrasse 100, 8212 Neuhausen am Rheinflal

Zul.-Nr.: 62295	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	02.08.2021
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001	1 x 2,5 ml B
		002	3 x 2,5 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lercanidipin Axapharm 10 mg, Filmtabletten**02 Lercanidipin Axapharm 20 mg, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66502	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	25.08.2021
Zusammensetzung	01	lercanidipini hydrochloridum 10 mg corresp. lercanidipinum 9.4 mg, magnesii stearas, povidonum K 29-32, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.65 mg, lactosum monohydricum 30 mg, cellulolum microcristallinum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	lercanidipini hydrochloridum 20.0 mg corresp. lercanidipinum 18.8 mg, magnesii stearas, povidonum K 29-32, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 1.3 mg, lactosum monohydricum 60 mg, cellulolum microcristallinum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Levacin 100/25, Retardtabletten**02 Levacin 200/50, Retardtabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 57674	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	16.08.2021
Zusammensetzung	01	carbidopum 25.00 mg ut carbidopum monohydricum, levodopum 100.00 mg, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, acidum fumaricum, natrii stearyl is fumaras corresp. natrium 0.24 mg, E 104, macrogolum 6000, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 171, pro compresso obducto.	
	02	carbidopum 50.00 mg ut carbidopum monohydricum, levodopum 200.00 mg, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, acidum fumaricum, natrii stearyl is fumaras corresp. natrium 0.47 mg, E 104, macrogolum 6000, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.05.2024	

04 Liquemin 25'000 I.E. / 5 ml, Injektionslösung

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 15159	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.3.	12.08.2021
Zusammensetzung	04	heparinum natricum 5000 U.I., natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anticoagulans	
Packung/en	04	058	5 Durchstechflasche(n) zu 5 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Liquemin 5'000 I.E. subcutan, Injektionslösung

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 38847	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.3.	05.08.2021
Zusammensetzung	02	heparinum 10000 U.I. ut heparinum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anticoagulans	
Packung/en	02	001	10 Spritze(n) Fertigspritzen B
		075	25 Spritze(n) Fertigspritzen B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 66941	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	12.08.2021
Zusammensetzung	01	lorlatinibum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	lorlatinibum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Nicht kleinzelliges Lungenkarzinom (non small cell lung cancer, NSCLC)	
Packung/en	01	003	90 Tablette(n) A
	02	002	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information August 2021)	
Gültig bis		18.02.2025	

01 Lysopain dol Ambroxol, comprimés à sucer (arôme menthe)**02 Lysopain dol Ambroxol, comprimés à sucer (arôme cassis et menthol)**

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

N° d'AMM: 55531	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.1.	12.08.2021
Composition	01	ambroxoli hydrochloridum 20 mg, aromatica (arôme menthe) cum lactosum 0.576 mg, saccharinum natricum corresp. natrium 0.056 mg sorbitolum 1373.5 mg, macrogolum 6000, talcum, pro compresso.	
	02	ambroxoli hydrochloridum 20 mg, aromatica (arôme cassis et menthol), sucralosum, sorbitolum 1381.0 mg, macrogolum 6000, talcum, pro compresso.	
Indication		mal de gorge	
Conditionnements	01	001	18 comprimé(s) D
	02	025	18 comprimé(s) D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 M-M-RVAXPRO, Lyophilisat und Lösungsmittel

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

Zul.-Nr.: 703	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	26.08.2021
Zusammensetzung	01	Vaccinum attenuatum: virus morbilli vivus (Stamm Edmonston-Enders) min. 1000 U., virus parotitis vivus (Stamm Jeryl Lynn) min. 12500 U., virus rubella vivus (Stamm Wistar RA 27/3) min. 1000 U., saccharum, gelatina hydrolysata, sorbitolum, medium 199, natrii hydrogenoglutamas monohydricus, minimal essential medium (MEM), natrii hydrogenocarbonas, kalii dihydrogenophosphas, dikalii phosphas anhydricus, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, neomycinum, phenolsulfonphthaleinum, albuminum humanum, 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 Ampulle(n) 1 Stechamp. m. Lyophil. + 1 Fertigspritze m. Lösungsmittel
		002	10 Ampulle(n) 10 Stechamp. m. Lyophil. + 10 Fertigspritze m. Lösungsmittel
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

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

Zul.-Nr.: 54378	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	17.08.2021
Zusammensetzung	01	rituximabum 100 mg, natrii citras dihydricus, polysorbatum 80, natrii chloridum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 52.6 mg.	
	02	rituximabum 500 mg, natrii citras dihydricus, polysorbatum 80, natrii chloridum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml corresp. natrium 263.2 mg.	
Anwendung		Non-Hodgkin-Lymphom, Rheumatoide Arthritis, ANCA-assoziierte Vasculitis	
Packung/en	01	017	2 Durchstechflasche(n)
	02	025	1 Durchstechflasche(n)
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information August 2021) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

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

Zul.-Nr.: 54378	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	17.08.2021
Zusammensetzung	01	rituximabum 100 mg, natrii citras dihydricus, polysorbatum 80, natrii chloridum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 52.6 mg.	
	02	rituximabum 500 mg, natrii citras dihydricus, polysorbatum 80, natrii chloridum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml corresp. natrium 263.2 mg.	
Anwendung		Non-Hodgkin-Lymphom, Rheumatoide Arthritis, ANCA-assoziierte Vasculitis	
Packung/en	01	017	2 Durchstechflasche(n) A
	02	025	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information August 2021) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

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

Zul.-Nr.: 54378	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	17.08.2021
Zusammensetzung	01	rituximabum 100 mg, natrii citras dihydricus, polysorbatum 80, natrii chloridum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 52.6 mg.	
	02	rituximabum 500 mg, natrii citras dihydricus, polysorbatum 80, natrii chloridum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml corresp. natrium 263.2 mg.	
Anwendung		Non-Hodgkin-Lymphom, Rheumatoide Arthritis, ANCA-assoziierte Vasculitis	
Packung/en	01	017	2 Durchstechflasche(n) A
	02	025	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information August 2021) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Metrolag 250 mg, compresse**02 Metrolag 500 mg, compresse**

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: 40215	Categoria di dispensazione: B	Index: 08.04.3.	30.08.2021
Composizione	01	metronidazolum 250 mg, excipiens pro compresso.	
	02	metronidazolum 500 mg, excipiens pro compresso.	
Indicazione		Affezioni da Trichomonas vaginalis, lambliasi, amebiasi, infezioni causate da batteri anaerobi	
Confezione/i	01	069	20 compressa/compresse
		077	100 compressa/compresse
	02	026	100 compressa/compresse
		042	8 compressa/compresse
		050	24 compressa/compresse
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Movicol Liquid Orange, Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Norgine AG, Werftstrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 62165	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	24.08.2021
Zusammensetzung	01	macrogolum 3350 13.125 g, natrii chloridum 350.7 mg, natrii hydrogenocarbonas 178.5 mg, kalii chloridum 46.6 mg, aqua purificata, aromatica (Orange), ethanolum 74.48 mg, acesulfamum kalicum, sucralosum, alcohol benzylicus 45.6 mg, E 218 11.3 mg, E 214 5.6 mg, ad solutionem pro 25 ml corresp. natrium 186.81 mg.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der Obstipation bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001	500 ml
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Muco-X 200, Tabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58417	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	26.08.2021
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	004	30 Tablette(n)
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Muco-X, Brausetabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58416	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	26.08.2021
Zusammensetzung	02	acetylcysteinum 600 mg, acidum citricum, natrii hydrogenocarbonas corresp. natrium 345 mg, macrogolum 6000, aromatica, aspartamum 15 mg, acesulfamum kalicum, E 160(a) saccharum 0.75 mg, riboflavini natrii phosphas, silica colloidalis anhydrica pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	02	004	7 Tablette(n)
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nalador, Lyophilisat

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 43642	Abgabekategorie: A	Index: 09.01.1.	19.08.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: sulprostonum 0.5 mg, polyvidonum K 15-18, trometamoli hydrochloridum pro vitro.	
Anwendung		Therapeutische Aborteinleitung, Geburtseinleitung bei intrauterinem Fruchttod, postpartale atonische Uterusblutungen	
Packung/en	01	001	3 Durchstechflasche(n) A
		022	3 Ampulle(n) A
Bemerkung		(Änderung Primärverpackung, früher: Ampullen; neu: Durchstechflaschen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Naramig, Filmtabletten

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 54272	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	19.08.2021
Zusammensetzung	01	naratriptanum 2.5 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	014	6 Tablette(n) B
		022	12 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Naropin 0,2 %, Infusionslösung / Injektionslösung**02 Naropin 0,75 %, Injektionslösung****03 Naropin 1%, Injektionslösung****04 Naropin 0,5 %, Injektionslösung**

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 54015	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	11.08.2021
Zusammensetzung	01	ropivacaini hydrochloridum 2 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	ropivacaini hydrochloridum 7.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	ropivacaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	ropivacaini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästhetikum	
Packung/en	01	011 5 x 10 ml Duofit Twist-off Ampullen	B
		038 5 x 20 ml Duofit Twist-off Ampullen	B
		046 1 x 100 ml Polybag	B
		054 1 x 200 ml Polybag	B
		100 1 x 5 x 100 ml Polybag	B
		119 1 x 5 x 200 ml Polybag	B
	02	062 5 x 10 ml Duofit Twist-off Ampullen	B
		070 5 x 20 ml Duofit Twist-off Ampullen	B
	03	089 5 x 10 ml Duofit Twist-off Ampullen	B
		097 5 x 20 ml Duofit Twist-off Ampullen	B
	04	194 5 x 10 ml Duofit Twist-off Ampullen	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nerlynx 40 mg, Filmtabletten

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 67293	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	27.08.2021
Zusammensetzung	01	neratinibum 40 mg ut neratinibi maleas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Brustkrebs	
Packung/en	01	001 180 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XE45 neu: L01EH02)	
Gültig bis		19.03.2025	

02 Nitrolingual Pumpspray

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 40558	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.1.	11.08.2021
Zusammensetzung	02	glyceroli trinitras 0.4 mg pro dosi, aromatica, excipients ad solutionem, doses pro vase 200.	
Anwendung		Koronartherapeutikum	
Packung/en	02	001 200 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Nolvadex 20 mg, Filmtabletten

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 39053	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	10.08.2021
Zusammensetzung	02	tamoxifenum 20 mg ut tamoxifeni citras, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Oncologicum	
Packung/en	02	039 30 Tablette(n)	A
		047 100 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneute Zulassung und Erneuerung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Odomzo 200 mg, Hartkapseln

Sun Pharma Switzerland Ltd, 8832 Wollerau

Zul.-Nr.: 65065	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	23.08.2021
Zusammensetzung	01	sonidegibum 200 mg ut sonidegibi diphosphas, crosopvidonum, lactosum monohydricum 38.60 mg, poloxamerum 188, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.605 mg, magnesi stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum q.s., pro capsula.	
Anwendung		Basalzellkarzinom	
Packung/en	01	001 10 Kapsel(n)	A
		002 30 Kapsel(n)	A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XX48, neu: L01XJ02)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Olanzapine mmpharm 2.5 mg, Tabletten**02 Olanzapine mmpharm 5 mg, Tabletten****03 Olanzapine mmpharm 7.5 mg, Tabletten****04 Olanzapine mmpharm 10 mg, Tabletten**

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 60772	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	05.08.2021
Zusammensetzung	01	olanzapinum 2.5 mg ut olanzapini benzoas, excipients pro compresso.	
	02	olanzapinum 5 mg, olanzapini benzoas, excipients pro compresso.	
	03	olanzapinum 7.5 mg, olanzapini benzoas, excipients pro compresso.	
	04	olanzapinum 10 mg, olanzapini benzoas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Bemerkung		Erneute Zulassung und Erneuerung Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Olfen, Gel

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 48706	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	17.08.2021
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, diisopropylis adipas, acidum lacticum, alcohol isopropylicus, hydroxypropylcellulosum, hydroxyethylcellulosum, aqua purificata, E 223, ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	010	50 g D
		029	100 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

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

N° d'AMM: 66215	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	10.08.2021
Composition	01	Comprimé pelliculé: baricitinibum 2 mg, mannitolum 52 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, pellicule: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, lecithinum ex soja, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto, natrium 0.7608 mg.	
	02	Comprimé pelliculé: baricitinibum 4 mg, mannitolum 50 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, pellicule: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, lecithinum ex soja, color.: E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto, natrium 0.7608 mg.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde / Dermatite atopique / Covid 19	
Conditionnements	01	001	28 comprimé(s) B
	02	002	28 comprimé(s) B
Remarque		(Modification ou adjonction d'une indication état en août 2021)	
Valable jusqu'au		18.06.2022	

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
 Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 65660	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	12.08.2021
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.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Juli 2021)	
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
 Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 65660	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	31.08.2021
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.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Änderung der therapeutischen Indikation) (Arzneimittelinformation: Stand der Information August 2021)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Optava Unit Dose, Augentropfen

Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: 62363	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	05.08.2021
Zusammensetzung	01	carmellosum natricum 5 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Künstliche Tränen	
Packung/en	01	002	30 x 0,4 ml Einzeldose(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Orlistat Sandoz 120, Kapseln

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62107	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	09.08.2021
Zusammensetzung	01	orlistatum 120 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antiadiposum, Lipasehemmer	
Packung/en	01	001	42 Kapsel(n) B
		002	84 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Oxis 6 Turbuhaler, Pulverinhalator**02 Oxis 12 Turbuhaler, Pulverinhalator**

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 53997	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	12.08.2021
Zusammensetzung	01	formoteroli fumaras dihydricus 6 µg, excipiens ad pulverem pro dosi.	
	02	formoteroli fumaras dihydricus 12 µg, excipiens ad pulverem pro dosi.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	001	60 Einzeldose(n) 1 Turbuhaler mit Einzeldosen zu 6 µg B
	02	002	60 Einzeldose(n) 1 Turbuhaler mit Einzeldosen zu 12 µg B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Oxycodon Naloxon Spirig HC 5 mg/2.5 mg, Retardtabletten
 02 Oxycodon Naloxon Spirig HC 10 mg/5 mg, Retardtabletten
 03 Oxycodon Naloxon Spirig HC 20 mg/10 mg, Retardtabletten
 04 Oxycodon Naloxon Spirig HC 30 mg/15 mg, Retardtabletten
 05 Oxycodon Naloxon Spirig HC 40 mg/20 mg, Retardtabletten
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65931	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	26.08.2021
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	oxycodoni hydrochloridum 30 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 15 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	05	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	011 30 Tablette(n)	A
		012 60 Tablette(n)	A
	02	013 30 Tablette(n)	A
		014 60 Tablette(n)	A
	03	015 30 Tablette(n)	A
		016 60 Tablette(n)	A
	04	017 30 Tablette(n)	A
		018 60 Tablette(n)	A
	05	019 30 Tablette(n)	A
		020 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Paracetamol Fresenius 1 g, Infusionslösung**02 Paracetamol Fresenius 500 mg, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 61442	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	05.08.2021
Zusammensetzung	01	paracetamolum 1 g, mannitolum, cysteinum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	02	paracetamolum 500 mg, mannitolum, cysteinum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002	10 Durchstechflasche(n) à 100 ml B
		009	20 Beutel à 100 ml B
	02	006	10 Durchstechflasche(n) à 50 ml B
		012	20 Beutel à 50 ml B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Paracetamol Fresenius 10mg/ml und Paracetamol Fresenius Infant 10mg/ml)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pectorex Mucolyticum, Sirup

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 57837	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	12.08.2021
Zusammensetzung	01	carbocisteinum 250 mg, arom.: natrii cyclamas et alia, color.: E 150(a), conserv.: E 200, E 202, E 219, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	006	200 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pemzek PLUS 8/12.5 mg, Tabletten
 02 Pemzek PLUS 16/12.5 mg, Tabletten
 03 Pemzek PLUS 32/12.5 mg, Tabletten
 04 Pemzek PLUS 32/25 mg, Tabletten
 AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62499	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	19.08.2021
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 8 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, carmellosum calcicum, hydroxypropylcellulosum, lactosum monohydricum 77 mg, magnesii stearas, maydis amyllum, macrogolum 8000, pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 16 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, carmellosum calcicum, hydroxypropylcellulosum, lactosum monohydricum 68 mg, magnesii stearas, maydis amyllum, macrogolum 8000, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, carmellosum calcicum, hydroxypropylcellulosum, lactosum monohydricum 148.5 mg, magnesii stearas, maydis amyllum, macrogolum, E 172 (flavum), pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, carmellosum calcicum, hydroxypropylcellulosum, lactosum monohydricum 136 mg, magnesii stearas, maydis amyllum, macrogolum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
		011	30 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
		012	30 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
	04	007	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pemzek 4 mg, Tabletten
02 Pemzek 8 mg, Tabletten
03 Pemzek 16 mg, Tabletten
04 Pemzek 32 mg, Tabletten

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62498	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	04.08.2021
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipiens pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	001 7 Tablette(n)	B
		008 30 Tablette(n)	B
		012 28 Tablette(n)	B
	02	002 28 Tablette(n)	B
		003 98 Tablette(n)	B
		009 30 Tablette(n)	B
	03	004 28 Tablette(n)	B
		005 98 Tablette(n)	B
		010 30 Tablette(n)	B
	04	006 28 Tablette(n)	B
		007 98 Tablette(n)	B
		011 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Perindopril-Indapamid-Mepha 10/2.5 mg, Lactab
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66142	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	04.08.2021
Zusammensetzung	03	perindoprilum 6.8 mg ut perindoprilum natricum corresp. perindoprili tosilas 10 mg, indapamidum 2.5 mg, lactosum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bluthochdruck	
Packung/en	03	001 30 Tablette(n)	B
		002 90 Tablette(n) (3 x 30)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Physiogel, Infusionslösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 26290	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.22	23.08.2021
Zusammensetzung	02	gelatina partim hydrolysata 40 g, natrii chloridum 7.01 g, natrii hydroxidum 1.36 g, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Plasmaersatz bei Hypovolämie und hypovolämischem Schock	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.12.2021	

01 Phytopharma Harpagophytum, gélules

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

N° d'AMM: 58272	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.6.	19.08.2021
Composition	01	harpagophyti radidis pulvis 435 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Traitement symptomatique des douleurs dues à des maladies dégénératives articulaires mineures	
Conditionnements	01	001	45 capsule(s) D
		002	150 capsule(s) D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Pradaxa 75 mg, Kapseln**02 Pradaxa 110 mg, Kapseln****03 Pradaxa 150 mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: 61385	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	25.08.2021
Zusammensetzung	01	dabigatranum etexilatatum 75 mg ut dabigatrani etexilati mesilas, excipients pro capsula.	
	02	dabigatranum etexilatatum 110 mg ut dabigatrani etexilati mesilas, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	03	dabigatranum etexilatatum 150 mg ut dabigatrani etexilati mesilas, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Prävention von Schlaganfall und systemischer Embolie bei erwachsenen Patienten mit nicht-valvulärem Vorhofflimmern. Behandlung tiefer Venenthrombosen und/oder Lungenembolien. Prävention der rezidivierenden tiefen Venenthrombose und/oder Lungenembolie.	
Packung/en	02	015	60 Kapsel(n) Blister B
		016	3 x 60 Kapsel(n) Blister B
	03	018	60 Kapsel(n) Blister B
		019	3 x 60 Kapsel(n) Blister B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		61385 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt	

01 Pramipexol Mylan 0.125 mg, Tabletten
02 Pramipexol Mylan 0.25 mg, Tabletten
03 Pramipexol Mylan 0.5 mg, Tabletten
04 Pramipexol Mylan 1.0 mg, Tabletten
Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 60643	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	30.08.2021
Zusammensetzung	01	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg corresp. pramipexolum 0.088 mg, excipiens pro compresso.	
	02	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg corresp. pramipexolum 0.18 mg, excipiens pro compresso.	
	03	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.5 mg corresp. pramipexolum 0.35 mg, excipiens pro compresso.	
	04	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg corresp. pramipexolum 0.7 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson, symptomatische Behandlung des idiopathischen Restless Legs Syndroms (RLS)	
Packung/en	01	007 30 Tablette(n)	B
	02	008 30 Tablette(n)	B
		009 100 Tablette(n)	B
	03	010 100 Tablette(n)	B
	04	011 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 1,5 mg (Export))	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

N° d'AMM: 53979	Catégorie de remise: C	Index: 03.01.1.	26.08.2021
Composition	01	dextromethorphanum hydrobromidum 25 mg corresp. dextromethorphanum 18.3 mg, arom.: vanillinum, bergamottae aetheroleum et alia, natrii cyclamas, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		Toux, particulièrement la toux sèche irritative	
Conditionnements	01	017 200 ml	C
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		15.01.2022	

01 Quetiapin Spirig HC, 25 mg, Filmtabletten
02 Quetiapin Spirig HC, 100 mg, Filmtabletten
03 Quetiapin Spirig HC, 200 mg, Filmtabletten
04 Quetiapin Spirig HC, 300 mg, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62147	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	11.08.2021
Zusammensetzung	01	quetiapinum 25 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	02	quetiapinum 100 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	03	quetiapinum 200 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	04	quetiapinum 300 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	008 60 Tablette(n)	B
	02	009 60 Tablette(n)	B
		010 100 Tablette(n)	B
	03	011 60 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
	04	013 60 Tablette(n)	B
		014 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rapifen, Injektionslösung

Piramal Critical Care Limited, London, Zweigniederlassung Rüsclikon, 8803 Rüsclikon

Zul.-Nr.: 45204	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	27.08.2021
Zusammensetzung	01	alfentanilum 0.5 mg ut alfentanili hydrochloridum hydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Narco-Analgeticum zur Anästhesie	
Packung/en	01	014 5 x 2 ml Ampulle(n)	A
		049 50 x 10 ml Ampulle(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rebif 8.8 und 22 RebiDose, Injektionslösung im Fertigpen**02 Rebif 22 RebiDose, Injektionslösung im Fertigpen****03 Rebif 44 RebiDose, Injektionslösung im Fertigpen**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 62067	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	16.08.2021
Zusammensetzung	01	I) 8.8 mcg/0.2 ml: interferonum beta-1a ADNr 8.8 µg corresp. 2.4 Mio U.I., alcohol benzylicus 1.0 mg, mannitolum, methioninum, poloxamerum 188, natrii acetat trihydricus, natrii hydroxidum, acidum aceticum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.2 ml corresp. natrium 0.01 mg. II) 22 mcg / 0.5 ml: interferonum beta-1a ADNr 22 µg corresp. 6 Mio U.I., alcohol benzylicus 2.5 mg, mannitolum, methioninum, poloxamerum 188, natrii acetat trihydricus, natrii hydroxidum, acidum aceticum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium max. 0.03 mg.	
	02	interferonum beta-1a ADNr 22 µg corresp. 6 Mio U.I., alcohol benzylicus 2.5 mg, mannitolum, methioninum, poloxamerum 188, natrii acetat trihydricus, natrii hydroxidum, acidum aceticum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium max. 0.03 mg.	
	03	interferonum beta-1a ADNr 44 µg corresp. 12 Mio U.I., alcohol benzylicus 2.5 mg, mannitolum, methioninum, poloxamerum 188, natrii acetat trihydricus, natrii hydroxidum, acidum aceticum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium max. 0.04 mg.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001	6 + 6 Injektor(en), vorgefüllt/Pen 6 Fertigpens 8.8µg/0.2 ml + 6 Fertigpens 22µg/0.5 ml
			B
	02	003	3 Injektor(en), vorgefüllt/Pen
		004	12 Injektor(en), vorgefüllt/Pen
			B
	03	006	3 Injektor(en), vorgefüllt/Pen
		007	12 Injektor(en), vorgefüllt/Pen
			B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ricola Kräuterzucker 4,2 g, Kräuterbonbons**05 Ricola Kräuterzucker 2,5 g, Kräuterbonbons**

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: 22692	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	30.08.2021
Zusammensetzung	01	specierum pectoralium extractum 42 mg, levomentholum 2.6 mg, saccharum, color.: E 150(a), aromatica, excipiens pro pastillo.	
	05	specierum pectoralium extractum 25 mg, levomentholum 2.4 mg, saccharum, color.: E 150(a), aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	01	002	2 x 83 g E
		003	2 x 200 g E
		089	200 g E
		143	1000 g E
		151	83 g E
	05	179	100 g E
		180	250 g E
		181	400 g E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rosuvastatin Spirig HC 5 mg, Filmtabletten
02 Rosuvastatin Spirig HC 10 mg, Filmtabletten
03 Rosuvastatin Spirig HC 20 mg, Filmtabletten
04 Rosuvastatin Spirig HC 40 mg, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66463	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	05.08.2021
Zusammensetzung	01	Filmtablette: rosuvastatinum 5 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	Filmtablette: rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	Filmtablette: rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	Filmtablette: rosuvastatinum 40 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration. Vorbeugung kardiovaskulärer Ereignisse bei Erwachsenen mit normalem LDL-Cholesterin Spiegel und erhöhtem Risiko von atherosklerotischen kardiovaskulären Erkrankungen.	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	03	005 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
	04	007 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sidroga Weissdorn, Arzneitee
 Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 44557	Abgabekategorie: D	Index: 02.98.0.	24.08.2021
Zusammensetzung	01	crataegi folium cum flore 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	010 20 x 1,5 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Präzisierung ATC-Code (bisher: C01E) und Anpassung Darreichungsform (bisher: geschnittene Droge)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sorafenib Zentiva 200 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68210	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	30.08.2021
Zusammensetzung	01	sorafenibum 200 mg ut sorafenibi tosilas 274 mg, hypromellose, carmellosum natricum conexum, cellulose microcristallinum, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, Überzug: hypromellose, macrogola, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.75 mg.	
Anwendung		Leberzellkarzinom, Nierenzellkarzinom, Schilddrüsenkarzinom	
Packung/en	01	001	112 Tablette(n) A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XE05)	
Gültig bis		06.01.2026	

01 Spikevax, Injektionsdispersion

Moderna Switzerland GmbH, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68267	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	09.08.2021
Zusammensetzung	01	CX-024414 1.26 mg, heptadecan-9-ylis 8-((2-hydroxyethyl)(6-oxo-6-(undecyloxy)hexyl)amino)-octanoas, cholesterolum, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, 1,2-dimyristoyl-rac-glycero-3-polyethylenglycoli 2000 aether methylicus, trometamolium, trometamoli hydrochloridum, acidum aceticum, natrii acetat, saccharum, aqua ad iniectabile, ad suspensionem pro 6.3 ml corresp. natrium 0.033 mg pro dosi.	
Anwendung		Spikevax ist für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Personen ab 12 Jahren indiziert	
Packung/en	01	001	10 Durchstechflasche(n) Packaging with 10 multiple-dose vials, supplied in a 5 ml Type I glass vial B
Bemerkung		Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		11.01.2023	

01 Spravato, Nasenspray, Lösung

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 67103	Abgabekategorie: A	Index: 01.06.0.	27.08.2021
Zusammensetzung	01	esketaminum 28 mg ut esketamini hydrochloridum, acidum citricum monohydricum, dinatrii edetas, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001	1 Nasenspray, Lösung à 28 mg (2 Sprühstösse) A
		002	2 Nasenspray, Lösung à 28 mg (2 Sprühstösse) A
		003	3 Nasenspray, Lösung à 28 mg (2 Sprühstösse) A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 03/2021)	
Gültig bis		24.02.2025	

01 Stannum/Symphytum comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60320	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	25.08.2021
Zusammensetzung	01	allium cepa ferm 34a (HAB) D3 100 mg, arnica montana e planta toto rec. ferm 33c D5 (HAB 33c) 100 mg, stannum metallicum (HAB) D14 100 mg, symphytum officinale e radice rec. ferm 34c D2 (HAB 34c) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.50 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 Sunitinib Mylan 12.5 mg, Hartkapseln**02 Sunitinib Mylan 25 mg, Hartkapseln****03 Sunitinib Mylan 50 mg, Hartkapseln**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 68094	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.	30.08.2021
Zusammensetzung	01	sunitinibum 12.5 mg, cellulolum microcristallinum, mannitololum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium, povidonum, magnesii stearas, Kapselhülle: E 172 (rubrum), E 171, gelatina, Drucktinte: lacca, E 171, propylenglycolum, pro capsula.	
	02	sunitinibum 25 mg, cellulolum microcristallinum, mannitololum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium, povidonum, magnesii stearas, Kapselhülle: E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 171, gelatina, Drucktinte: lacca, E 171, propylenglycolum, pro capsula.	
	03	sunitinibum 50 mg, cellulolum microcristallinum, mannitololum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium, povidonum, magnesii stearas, Kapselhülle: E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 171, gelatina, Drucktinte: lacca, E 171, propylenglycolum, pro capsula.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) A
	02	002	28 Kapsel(n) A
	03	003	28 Kapsel(n) A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XE04)	
Gültig bis		28.03.2026	

01 Tadalafil Spirig HC, 2.5 mg, Filmtabletten
 02 Tadalafil Spirig HC, 5 mg, Filmtabletten
 03 Tadalafil Spirig HC, 10 mg, Filmtabletten
 04 Tadalafil Spirig HC, 20 mg, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 67625	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	25.08.2021
Zusammensetzung	01	tadalafilum 2.5 mg, lactosum monohydricum 28.65 mg, croscarmellosum, natrii laurilsulfas, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 420 µg, E 171, triacetinum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 209.8 µg.	
	02	tadalafilum 5 mg, lactosum monohydricum 57.3 mg, croscarmellosum, natrii laurilsulfas, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 840 µg, E 171, triacetinum, E 172 (flavum), talcum, pro compresso obducto corresp., natrium 419.6 µg.	
	03	tadalafilum 10 mg, lactosum monohydricum 114.6 mg, croscarmellosum, natrii laurilsulfas, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 1.68 mg, E 171, triacetinum, E 172 (flavum), talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 839.3 µg.	
	04	tadalafilum 20 mg, lactosum monohydricum 229.2 mg, croscarmellosum, natrii laurilsulfas, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 3.36 mg, E 171, triacetinum, E 172 (flavum), talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 1.679 mg.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	012	28 Tablette(n) B
	02	013	28 Tablette(n) B
		014	84 Tablette(n) B
	03	015	4 Tablette(n) B
		016	12 Tablette(n) B
		017	24 Tablette(n) B
		018	48 Tablette(n) B
	04	019	4 Tablette(n) B
		020	8 Tablette(n) B
		021	12 Tablette(n) B
		022	24 Tablette(n) B
Bemerkung		Korrektur Anwendungsgebiet	
Gültig bis		22.07.2025	

01 Telfastin Allergo 120, comprimés pelliculés
02 Telfastin Urticaria 180, comprimés pelliculés
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 61283	Catégorie de remise: B/D	Index: 07.13.1.	23.08.2021
Composition	01	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, cellulolum microcristallinum, amyllum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.12 mg, magnesi stearas, pellicule: hypromellosum, polyvidonum K 29-32, E 171, silica colloidalis anhydrica, macrogolum 400, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	fexofenadini hydrochloridum 180 mg, cellulolum microcristallinum, amyllum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.18 mg, magnesi stearas, pellicule: hypromellosum, polyvidonum K 29-32, E 171, silica colloidalis anhydrica, macrogolum 400, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Indication		Rhinite allergique	
Conditionnements	01	002	10 comprimé(s) D
	02	004	10 comprimé(s) B
Remarque		(Changement ou ajout d'un dosage ; nouveau : 180 mg)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Telmisartan Zentiva 40 mg, Tabletten
02 Telmisartan Zentiva 80 mg, Tabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62756	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	10.08.2021
Zusammensetzung	01	telmisartanum 40 mg, excipients pro compresso.	
	02	telmisartanum 80 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	011	30 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
	02	013	30 Tablette(n) B
		014	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Telmisartan Helvepharm, Tabletten)	
Gültig bis		12.06.2023	

01 Timo-COMOD 0,25 %, Augentropfen
02 Timo-COMOD 0,5 %, Augentropfen
 Ursapharm Schweiz GmbH, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 55788	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	23.08.2021
Zusammensetzung	01	timololum 2.5 mg ut timololi maleas, natrii dihydrogenophosphas dihydricus et dinatrii phosphas dodecahydricus corresp. phosphas 13.36 mg, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
	02	timololum 5 mg ut timololi maleas, natrii dihydrogenophosphas dihydricus et dinatrii phosphas dodecahydricus corresp. phosphas 13.36 mg, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001	10 ml B
		003	2 x 10 ml B
		009	5 ml B
		011	2 x 5 ml B
	02	005	10 ml B
		007	2 x 10 ml B
		013	5 ml B
		015	2 x 5 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 TOBI PODHALER, Hartkapseln mit Pulver zur Inhalation
 Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 60565	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.7.	10.08.2021
Zusammensetzung	01	tobramycinum 28 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Therapie der Lungeninfektion mit Pseudomonas aeruginosa bei zystischer Fibrose	
Packung/en	01	001	224 Kapsel(n) + 5 Inhalatoren A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Torasemid Zentiva 5 mg, Tabletten
02 Torasemid Zentiva 10 mg, Tabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57847	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	05.08.2021
Zusammensetzung	01	torasemidum 5 mg, excipients pro compresso.	
	02	torasemidum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	02	005	20 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tormentilla comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60301	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	25.08.2021
Zusammensetzung	01	cochlearia officinalis ex herba rec. ferm 33b D2 (HAB 33b) 100 mg, potentilla erecta e radice rec. ferm 34d D2 (HAB 34d) 100 mg, stibium metallicum (HAB) D5 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.12 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	

02 Tramal, Injektionslösung

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: 40858	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	04.08.2021
Zusammensetzung	02	tramadoli hydrochloridum 100 mg, natrii acetat trihydricus corresp. natrium 1.4 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	02	032	1 x 5 Ampulle(n) A
		040	10 x 5 Ampulle(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tramal, Kapseln

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: 43787	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	04.08.2021
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 50 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Kapsel(n) A
		002	20 Kapsel(n) A
		003	60 Kapsel(n) A
		039	10 x 20 Kapsel(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tramal, Suppositorien

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: 40859	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	04.08.2021
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 100 mg, excipients pro suppositoio.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	039	10 Suppositorien A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tramal, Tropfen

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: 43788	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	04.08.2021
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 100 mg, aromatica, natrii cyclamas, saccharinum natricum, conserv.: E 202, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 40 gutta.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	019	1 x 10 ml ohne Dosierpumpe A
		027	10 x 10 ml ohne Dosierpumpe (Klinikpackung) A
		035	3 x 10 ml ohne Dosierpumpe A
		051	96 ml mit Dosierpumpe A
		078	50 ml mit Dosierpumpe A
		086	30 ml mit Dosierpumpe A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tyverb, Filmtabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57937	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	23.08.2021
Zusammensetzung	01	lapatinibum 250 mg ut lapatinibi ditosilas monohydricus, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	003	70 Tablette(n) HDPE Behälter A
		004	2 x 70 Tablette(n) HDPE Behälter A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tyverb, Filmtabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57937	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	25.08.2021
Zusammensetzung	01	lapatinibum 250 mg ut lapatinibi ditosilas monohydricus, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	003	70 Tablette(n) HDPE Behälter A
		004	2 x 70 Tablette(n) HDPE Behälter A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XE07, neu: L01EH01)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ultomiris 300 mg/30 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Alexion Pharma GmbH, Giesshübelstrasse 30, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 67278	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	24.08.2021
Zusammensetzung	01	ravulizumabum 300 mg, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 30 ml corresp. natrium 124.9 mg.	
Anwendung		Erwachsene Patienten mit paroxysmaler nächtlicher Hämoglobinurie	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		19.01.2025	

01 Umckaloabo, Filmtabletten

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 61350	Abgabekategorie: D	Index: 03.05.0.	16.08.2021
Zusammensetzung	01	extractum siccum 20 mg ex pelargonii radices extractum ethanolicum fluidum, DER: 1:8-10, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung einer akuten Bronchitis	
Packung/en	01	002 30 Tablette(n)	D
		003 60 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Änderung Index Therapeuticus, früher: 03.99.0. (Varia))	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Uro-Tainer Chlorhexidine, Lösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 42441	Abgabekategorie: B	Index: 05.02.0.	20.08.2021
Zusammensetzung	01	chlorhexidini diacetat 0.2 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Spülung von Urethral-Kathetern	
Packung/en	01	015 10 x 100 ml	B
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: G04, neu: B05CA02)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 UROCIT, Tabletten

RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 61884	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	26.08.2021
Zusammensetzung	01	kalii citras 1080 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Alkalisierung des Harns	
Packung/en	01	001 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Valcyte, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 55905	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	25.08.2021
Zusammensetzung	01	valganciclovirum 450 mg ut valgancicloviri hydrochloridum, povidonum K 30, crospovidonum, cellulolum microcristallinum, acidum stearicum, Überzug: hypromellosem, macrogolum 400, polysorbatum 80, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Virostaticum	
Packung/en	01	002 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Valverde Dolo Teufelskralle, Filmtabletten

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 62054	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.6.	30.08.2021
Zusammensetzung	01	harpagophyti radices extractum ethanolicum siccum 480 mg DER: 4.4-5.0:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Zur symptomatischen Behandlung von Schmerzen und Bewegungseinschränkungen	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

05 VaxigripTetra, Suspension pour injection dans une seringue pré-remplie

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

N° d'AMM: 66427	Catégorie de remise: B	Index: 08.08.	10.08.2021
Composition	05	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus souche A/Victoria/2570/2019 (H1N1)-pdm09: reassortant virus IVR-215 derived from A/Victoria/2570/2019) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus souche A/Cambodia/e0826360/2020 (H3N2)-like: reassortant virus IVR-221 derived from A/Cambodia/e0826360/2020) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus souche B/Washington/02/2019 (Victoria lineage)) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus souche B/Phuket/3073/2013 (Yamagata lineage)) 15 µg, natrii chloridum, kalii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.72 mg, kalium 0.08 mg, residui: formaldehydum, octoxinolum-9, neomycinum, ovalbuminum.	
Indication		Immunisation active contre l'influenza, dès le 6ème mois	
Conditionnements	05	015	1 x 0.5 ml seringue(s) préremplie(s) avec aiguille B
		016	10 x 0.5 ml seringue(s) préremplie(s) avec aiguilles B
		017	1 x 0.5 ml seringue(s) préremplie(s) sans aiguille B
		018	10 x 0.5 ml seringue(s) préremplie(s) sans aiguilles B
Remarque		(Annual update saison 2021/2022)	
Valable jusqu'au		11.06.2023	

01 Veregen 10%, Salbe

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 61895	Abgabekategorie: B	Index: 10.99.0.	20.08.2021
Zusammensetzung	01	camelliae sinensis extractum siccum raffinatum 0.1 g, DER: 24-56:1 corresp. epigallocatechinum gallas 55-72 %, propylenglycoli monopalmistostearas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Dermale Behandlung von äusserlichen Feigwarzen im Genital- und Perianalbereich (Condylomata acuminata)	
Packung/en	01	001	15 g B
		002	30 g B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Verzenios 50 mg, comprimés filmés
02 Verzenios 100 mg, comprimés filmés
03 Verzenios 150 mg, comprimés filmés
04 Verzenios 200 mg, comprimés filmés

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

N° d'AMM: 66833	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	16.08.2021
Composition	01	abemaciclibum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	abemaciclibum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	abemaciclibum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	abemaciclibum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Cancer du sein	
Conditionnements	01	001 28 comprimé(s)	A
		002 56 comprimé(s)	A
	02	004 28 comprimé(s)	A
		005 56 comprimé(s)	A
	03	007 28 comprimé(s)	A
		008 56 comprimé(s)	A
	04	010 28 comprimé(s)	A
		011 56 comprimé(s)	A
Remarque		(Changement de code ATC; anciennement : L01XE50)	
Valable jusqu'au		20.05.2024	

01 Vibramycin Akne, Tabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 49414	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.5.	12.08.2021
Zusammensetzung	01	doxycyclinum 50 mg ut doxycyclinum monohydricum, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	013 28 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vibramycin Tabs 100 mg, Tabletten

02 Vibramycin Tabs 200 mg, Tabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 43416	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.5.	12.08.2021
Zusammensetzung	01	doxycyclinum 100 mg ut doxycyclinum monohydricum, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso.	
	02	doxycyclinum 200 mg ut doxycyclinum monohydricum, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	081 8 Tablette(n)	A
		111 25 Tablette(n)	A
	02	154 8 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vibravenös, Injektionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 36829	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.5.	12.08.2021
Zusammensetzung	01	doxycyclinum 100 mg ut doxycyclini hyclas, magnesii chloridum hexahydricum, ethanolaminum, polyvidonum K 17, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	060	5 Ampulle(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Visiodoron Euphrasia, Augentropfen**02 Visiodoron Euphrasia Monodosen, Augentropfen (Monodosen)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 49537	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	25.08.2021
Zusammensetzung	01	euphrasia officinalis D3 985.90 mg dilutio, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
	02	euphrasia officinalis D3 397.34 mg, dilutio, excipiens ad solutionem pro 0.4 ml.	
Anwendung		Zur Linderung gereizter Augenbindehaut	
Packung/en	01	002	10 ml D
	02	003	20 x 0.4 ml D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Weleda Euphrasia-Augentropfen und Weleda Euphrasia Monodosen, Augentropfen (Monodosen))	
Gültig bis		23.09.2022	

01 Warz-ab/Extor, Lösung

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

Zul.-Nr.: 17035	Abgabekategorie: D	Index: 10.07.0.	25.08.2021
Zusammensetzung	01	acidum salicylicum 100 mg, acidum lacticum 111 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Warzen, Hühneraugen, Hornhaut	
Packung/en	01	029	10 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 YERVOY 50 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
02 YERVOY 200 mg/40 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 61798	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	31.08.2021
Zusammensetzung	01	ipilimumabum 50 mg, trometamoli hydrochloridum, natrii chloridum, mannitolium, acidum penteticum, polysorbatum 80, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 23 mg.	
	02	ipilimumabum 200 mg, trometamoli hydrochloridum, natrii chloridum, mannitolium, acidum penteticum, polysorbatum 80, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 40 ml corresp. natrium 92 mg.	
Anwendung		Melanom, Nierenzellkarzinom, kolorektales Karzinom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Änderung der therapeutischen Indikation) (Arzneimittelinformation: Stand der Information August 2021) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zostavax, Injektionssuspension

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

Zul.-Nr.: 709	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	31.08.2021
Zusammensetzung	01	Vaccinum attenuatum: virus varicellae vivus min. 19400 U., saccharum, gelatina hydrolysata, ureum, natrii chloridum, natrii hydrogenoglutamas monohydricus, dinatrii phosphas, kalii dihydrogenophosphas, kalii chloridum, neomycinum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Herpes Zoster und postherpetischer Neuralgie, ab dem 50. Geburtstag	
Packung/en	01	003	1 Ampulle(n) B
		004	10 Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zytiga, Tabletten

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 62084	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	24.08.2021
Zusammensetzung	01	abirateroni acetat 250 mg corresp. abirateronum 223 mg, lactosum monohydricum corresp. lactosum 188.72 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum et natrii laurilsulfas corresp. natrium 5.38 mg, povidonum K 29-32, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Packung/en	01	001	120 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zyvoxid 2 mg/ml, Infusionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 55560	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	12.08.2021
Zusammensetzung	01	linezolidum 2 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum, glucosum 45.7 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	006	10 x 300 ml Freeflex-Beutel A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zyvoxid 20 mg/ml, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 55559	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	12.08.2021
Zusammensetzung	01	linezolidum 20 mg, amyllum modificatum, arom.: vanillinum, ethylvanillinum et alia, sorbitolum, fructosum, maltodextrinum, aspartamum, conserv.: E 211, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 1 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	150 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) amyllum modificatum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais fructosum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais maltodextrinum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais sorbitolum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Zyvoxid 600 mg, Filmpillen

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 55558	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	12.08.2021
Zusammensetzung	02	linezolidum 600 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	005	10 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

02 AmoxiCat 40 ad us. vet., comprimés sécables pour chats

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

N° d'AMM: 52869	Catégorie de remise: B	Index:	12.08.2021
Composition	02	amoxicillinum anhydricum 40.00 mg ut amoxicillinum trihydricum, faex siccata, hepar suilli pulverisatum, glyceroli distearas, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum, calcii hydrogenophosphas dihydricus, pro compresso.	
Indication		Antibiotique pour chats	
Conditionnements	02	001	1 x 12 comprimé(s) B
		013	10 x 12 comprimé(s) B
Remarque		(Changement de catégorie de remise de A à B)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Cestex 12.5mg ad us. vet., Filmtabletten**02 Cestex 25mg ad us. vet., Filmtabletten****03 Cestex 100mg ad us. vet., Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 53487	Abgabekategorie: B	Index:	24.08.2021
Zusammensetzung	01	epsiprantelum 12.5 mg, color.: E 110 et E 129, excipients pro compresso obducto.	
	02	epsiprantelum 25 mg, color.: E 110 et E 132, excipients pro compresso obducto.	
	03	epsiprantelum 100 mg, color.: E 110 et excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bandwurmmittel für Katze und Hund	
Packung/en	01	017	100 Tablette(n) B
	02	025	100 Tablette(n) B
	03	033	50 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Endex 19.5% ad us.vet., orale Suspension für Rinder

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 51377	Abgabekategorie: B	Index:	27.08.2021
Zusammensetzung	01	triclabendazolum 120 mg, levamisoli hydrochloridum 75 mg, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, E 223 2.5 mg, dinatrii edetas, ciclometiconum (Antifoam AF), povidonum K 30, macrogolum 6000, silica colloidalis anhydrica, E 218 0.8 mg, propylis parahydroxybenzoas 0.3 mg, E 210 1 mg, natrii hydroxidum ad pH, aqua, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Behandlung des Leberegel- und Rundwurmbefalls beim Rind	
Packung/en	01	060	0.8 l B
Bemerkung		(Änderung der Wartezeit)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Endex 8,75% ad us. vet., orale Suspension für Schafe

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 51376	Abgabekategorie: B	Index:	27.08.2021
Zusammensetzung	01	triclabendazolum 50 mg, levamisoli hydrochloridum 37.5 mg, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, E 223 2.5 mg, dinatrii edetas, ciclometiconum (Antifoam AF), macrogolum 400, silica colloidalis anhydrica, E 218 0.95 mg, propylis parahydroxybenzoas 0.35 mg, E 210 1 mg, natrii hydroxidum, aqua purificata, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Behandlung des Leberegel- und Rundwurmbefalls beim Schaf	
Packung/en	01	064 800 ml	B
Bemerkung		(Änderung Wartezeit)	
Gültig bis		29.11.2022	

01 Felimazole 2.5 mg ad us. vet., Filmtabletten**03 Felimazole 5 mg ad us. vet., Filmtabletten**

MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 57589	Abgabekategorie: B	Index:	12.08.2021
Zusammensetzung	01	thiamazolum 2.5 mg, color.: E 127, excipients pro compresso obducto.	
	03	thiamazolum 5 mg, color.: E 160(a), excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zur Langzeit-Therapie bei feliner Hyperthyreose und zur prä-operativen Stabilisierung bei feliner Hyperthyreose vor einer Thyreoidektomie bei Katzen	
Packung/en	01	001 4 x 25 Tablette(n) Blister	B
		002 100 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
	03	003 4 x 25 Tablette(n) Blister	B
		005 100 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pyrogenium compositum ad us. vet., flüssige Verdünnung

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 57805	Abgabekategorie: B	Index:	13.08.2021
Zusammensetzung	01	pyrogenium D15 3.3 g, lachesis (HAB) D8 3.3 g, argentum metallicum (HAB) D30 3.3 g, natrii chloridum, ethanolum, ad solutionem pro 10 g.	
Anwendung		Zur Anregung der Selbstheilungskräfte entsprechend den homöopathischen Arzneimittelbildern der Einzelmittel für Haus- und Nutztiere	
Packung/en	01	001 100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sera Costapur F ad us. vet., Lösung

Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen

Zul.-Nr.: 57825	Abgabekategorie: D	Index:	24.08.2021
Zusammensetzung	01	viridis malachiti oxalas 0.18 g, formaldehydi solutio (35 per centum) 5.95 g corresp. formaldehydum 2.06 g, acidum oxalicum dihydricum et natrii hydroxidum, ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Für Zierfische gegen Ichthyophthirius multifiliis und andere Parasiten im Süß- und Meerwasseraquarium	
Packung/en	01	002 50 ml	D
		006 100 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sera med Professional Protazol ad us. vet., Lösung

Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen

Zul.-Nr.: 58148	Abgabekategorie: D	Index:	24.08.2021
Zusammensetzung	01	viridis malachiti hydroxidum 100 mg, macrogolum, ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zur Behandlung gegen einzellige Hautparasiten: Ichthyophthirius und Chilodonella-Arten bei Zierfischen im Süßwasser	
Packung/en	01	001 25 ml	D
		003 100 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Varroxal ad us. vet., Pulver zum Verdampfen für Honigbienen

Andermatt BioVet AG, Stahlermatten 6, 6146 Grossdietwil

Zul.-Nr.: 66127	Abgabekategorie: D	Index:	03.08.2021
Zusammensetzung	01	acidum oxalicum dihydricum 1 g corresp. acidum oxalicum anhydricum 0.714 g, ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Behandlung der Varroose der Honigbiene in brutfreien Völkern	
Packung/en	01	001 75 g Dose mit Messlöffel	D
		002 10 x 2 g Sachets	D
		003 50 x 2 g Sachets	D
Bemerkung		(Ergänzung Packungsgrößen, neu: 10 x 2 g und 50 x 2 g)	
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 01.08.2021 übernimmt die Firma **RECORDATI AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Astellas Pharma AG, Wallisellen**:

A compter du 01.08.2021, l'entreprise **RECORDATI AG, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Astellas Pharma AG, Wallisellen**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
56852	Eligard 7.5 mg, Injektionspräparat
56892	Eligard 22.5 mg, Injektionspräparat
58431	Eligard 45 mg, Injektionspräparat

Per 02.08.2021 übernimmt die Firma **FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, Lugano** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch**:

A compter du 02.08.2021, l'entreprise **FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, Lugano** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
32934	Anafranil, Compressa rivestita con film
44815	Anafranil SR 75, Compressa a rilascio prolungato

Per 13.08.2021 übernimmt die Firma **Organon GmbH, Luzern** folgende/s Arzneimittel der Firma **MSD Merck Sharp & Dohme AG, Luzern**:

A compter du 13.08.2021, l'entreprise **Organon GmbH, Luzern** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **MSD Merck Sharp & Dohme AG, Luzern**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
31839	Celestone Chronodose, Injektionspräparat
38099	Sinemet, Tabletten
51774	Proscar, Filmtabletten
52678	Taloxa, Tabletten
52679	Taloxa, Suspension
55475	Fosamax 70 mg, Wochentabletten
57386	Fosavance, Wochentabletten
62073	Sycrest, Sublingualtabletten
65223	Atozet, Filmtabletten

Per 13.08.2021 übernimmt die Firma **Sitex SA, Plan-les-Ouates** folgende/s Arzneimittel der Firma **R.D. Pharma Sàrl, Genève:**

A compter du 13.08.2021, l'entreprise **Sitex SA, Plan-les-Ouates** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **R.D. Pharma Sàrl, Genève:**

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

67715	Oxygen R.D. Pharma, gaz médicinal cryogénique
-------	---

67716	Oxygen R.D. Pharma, gaz médicinal comprimé
-------	--

Per 15.08.2021 übernimmt die Firma **Medinova AG, Zürich** folgende/s Arzneimittel der Firma **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier:**

A compter du 15.08.2021, l'entreprise **Medinova AG, Zürich** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier:**

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

46062	Asacol, Filmtabletten
-------	-----------------------

Sistierung der Zulassung Suspension de l'autorisation de mise sur le marché

Die folgenden Arzneimittel dürfen bis zu einer allfälligen Aufhebung der Sistierung in der Schweiz nicht mehr vertrieben und abgegeben werden.

Les médicaments ci-après ne peuvent pas être distribués ou remis en Suisse tant que court la suspension.

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Sistierung per Suspension au
-----------------------	----------------------------	----------------------	--	-------	---------------------------------------

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	Meflosyl ad us. vet., Injektionslösung Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont	62377	B		30.07.2021
----	---	--------------	----------	--	-------------------

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Alli, Hartkapseln GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	59358	D	07.99.0.	11.08.2021
1	01	Arnica / Aconitum / Apis comp., Salbe Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59798	B	20.02.	30.09.2021
1	01	Bortezomib-Teva Mepha 3.5 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslösung Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	67136	A	07.16.1.	10.08.2021
1	01	Collunosol N, collutoire Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	29466	D	12.03.3.	22.03.2022
1	01	Detensor, Tabletten GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	44347	B	01.03.1.	02.08.2021
1	01	Dutasterid Tamsulosin Sandoz 0.5 mg/0.4 mg, Kapseln Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	66661	B	05.99.0.	10.08.2021
1	01	Eau oxygénée 3% Regen Lab, solution pour application cutanée REGEN LAB SA, En Budron B2, 1052 Le Mont-sur-Lausanne	56461	D	10.09.1.	20.01.2022

1	01	Estracyt, Kapseln Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	39259	A	07.16.1.	31.12.2021
1	01	Euceta mit Kamille und Arnika, Gel GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	31593	E	07.10.4.	05.08.2021
1	01	Euceta, Gel GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	13335	E	07.10.4.	05.08.2021
1	01	Fenipic, Gel GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	49230	D	10.01.0.	12.08.2021
1	01	Hemeran, Crème GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	29245	D	02.08.2.	03.08.2021
1	01	Hemeran, Emulgel GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	49866	D	02.08.2.	03.08.2021
1	01	Hemeran, Gel GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	37532	D	02.08.2.	03.08.2021
1	01	Orofar, Gelslets GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	46856	D	12.03.3.	12.08.2021
1	01	Orofar, Lösung GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	46858	D	12.03.3.	12.08.2021
1	01	Orofar, Lutschtabletten GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	46862	D	12.03.3.	12.08.2021
1	01	Orofar, Mundspray GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	46860	D	12.03.3.	12.08.2021
1	01	Revitalose C 1000, Granulat Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil	55181	D	07.98.0.	19.08.2021

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Baytril MAX 100 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung Provet AG, Gewerbstrasse 1, 3421 Lyssach	65483	A	28.02.2022
1	01	CheckMite+ ad us. vet., Strip Provet AG, Gewerbstrasse 1, 3421 Lyssach	57473	D	25.08.2021
1	03	SK-40 ad us. vet., prémélange médicamenteux Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	42296	A	05.08.2021

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Epethinan 5 mg/2.5 mg, Retardtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	65727	A	01.01.3.	24.11.2021
1	02	Epethinan 10 mg/5 mg, Retardtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	65727	A	01.01.3.	24.11.2021
1	03	Epethinan 20 mg/10 mg, Retardtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	65727	A	01.01.3.	24.11.2021
1	04	Epethinan 40 mg/20 mg, Retardtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	65727	A	01.01.3.	24.11.2021
1	01	Rivastigmine mmpharm 1.5mg, Kapseln mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	61527	B	01.99.0.	16.01.2022
1	02	Rivastigmine mmpharm 3mg, Kapseln mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	61527	B	01.99.0.	16.01.2022
1	03	Rivastigmine mmpharm 4.5mg, Kapseln mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	61527	B	01.99.0.	16.01.2022

1	04	Rivastigmine mmpharm 6mg, Kapseln mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	61527	B	01.99.0. 16.01.2022
1	01	Rivastigmine mmpharm 2 mg/ml, orale Lösung mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	61526	B	01.99.0. 16.01.2022

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Clavubactin 50 mg / 12.5 mg ad us. vet., Tabletten Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	57521	A	17.01.2022
1	02	Clavubactin 250 mg / 62.5 mg ad us. vet., Tabletten Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	57521	A	17.01.2022
1	03	Clavubactin 500 mg / 125 mg ad us. vet., Tabletten Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	57521	A	17.01.2022
1	01	Dicural 15 mg ad us. vet., Manteltabletten Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont	54235	A	31.12.2021
1	02	Dicural 50 mg ad us. vet., Manteltabletten Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont	54235	A	31.12.2021
1	03	Dicural 100 mg ad us. vet., Manteltabletten Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont	54235	A	31.12.2021
1	01	Dolpac 2 ad us. vet., teilbare Tabletten VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern	57689	B	31.01.2022
1	02	Dolpac 10 ad us. vet., teilbare Tabletten VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern	57689	B	31.01.2022
1	03	Dolpac 25 ad us. vet., teilbare Tabletten VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern	57689	B	31.01.2022
1	01	Josty Antiparasit Classic ad us. vet., Halsband für Katzen Jos. Styger AG, Josty-Heimtierbedarf engros, Lerzenstrasse 20, 8953 Dietikon	54991	E	31.12.2021

1	02	Josty Antiparasit ad us. vet., Halsband für kleine und mittlere Hunde Jos. Styger AG, Josty-Heimtierbedarf engros, Lerzenstrasse 20, 8953 Dietikon	54991	E	31.12.2021
1	03	Josty Antiparasit ad us. vet., Halsband für grosse Hunde Jos. Styger AG, Josty-Heimtierbedarf engros, Lerzenstrasse 20, 8953 Dietikon	54991	E	31.12.2021

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

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

2	Isatuximab (1 médicament) Modifica, nouvelle indication SARCLISA est indiqué, en association avec le carfilzomib et la dexaméthasone, pour le traitement du myélome multiple chez les patients ayant déjà reçu au moins un traitement antérieur. (EN translation: SARCLISA is indicated, in combination with carfilzomib and dexamethasone, for the treatment of patients with multiple myeloma who have received at least one prior therapy.) Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	05.08.2021
1	Nivolumab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Adenokarzinom des Magens, des gastroösophagealen Übergangs oder des Ösophagus Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen	11.08.2021
2	Etofenamatum (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Akute Schmerzen bei rheumatischen Beschwerden des Bewegungsapparates Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel	12.08.2021
2	Atezolizumab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation TNBC Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel	19.08.2021

2 **Favipiravir** (1 Arzneimittel)

31.08.2021

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit befristeter Zulassung
Zur Behandlung leichter bis mittelschwerer Covid 19-Erkrankungen
Dr. Reddy's Laboratories SA, Elisabethenanlage 11, 4051 Basel

**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

Perindopril Tosilat & Amlodipin als Amlodipin Besilat (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation ACE-Inhibitoren und Calcium-Kanal-Blocker Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	01.08.2021
diclofenac sodium (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Perkutanes Antiphlogistikum GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	02.08.2021
dorzolamidum, timololum (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation Glaucome Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin	03.08.2021
Fingolimod (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Multiple Sklerose Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	03.08.2021
Indocyaningrün (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Diagnostikum Mediconsult AG, Frohheimstrasse 2, 9325 Roggwil TG	03.08.2021
Ibuprofen als Ibuprofenlysinat (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Schmerzmittel Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	05.08.2021

<p>Relugolix, Estradiol, Norethisterone Acetate (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Moderate to severe symptoms associated with uterine fibroids in adult women. Gedeon Richter (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 5, 6330 Cham</p>	05.08.2021
<p>Tafluprost (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation Glaucoma Santen SA, la Voie-Creuse 14, 1202 Genève</p>	05.08.2021
<p>regdanvimab (1 médicament) Nouvelle autorisation à durée limitée d'un médicament treatment of confirmed coronavirus disease 2019 (COVID-19) in adult patients that do not require supplemental oxygen for COVID-19 and who are at high risk for progressing to severe COVID-19. Risk factors may include but are not limited to: • Advanced age • Obesity • Cardiovascular disease, including hypertension • Chronic lung disease, including asthma • Type 1 or type 2 diabetes mellitus • Chronic kidney disease, including those on dialysis • Chronic liver disease • Immunosuppressed, based on prescriber's assessment. Examples include: cancer treatment, bone marrow or organ transplantation, immune deficiencies, HIV (if poorly controlled or evidence of AIDS), sickle cell anaemia, thalassaemia, and prolonged use of immune-weakening medications. IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA, route de Suisse 160-162, 1290 Versoix</p>	08.08.2021
<p>Lenalidomidum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Onkologikum Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen</p>	10.08.2021
<p>Bimekizumab (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif Traitement du psoriasis en plaques modéré à sévère chez les patients adultes UCB-Pharma SA, Chemin de Croix-Blanche 10, 1630 Bulle</p>	12.08.2021
<p>Bimekizumab (1 médicament) Extension d'autorisation, nouvelle forme pharmaceutique Treatment of moderate to severe plaque psoriasis in adult patients UCB-Pharma SA, Chemin de Croix-Blanche 10, 1630 Bulle</p>	12.08.2021
<p>Caspofungin acetate (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation Antimycotique Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin</p>	12.08.2021
<p>Landiololum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Hoch selektiver Beta-1-Adrenorezeptor-Antagonist OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH</p>	12.08.2021

<p>Mometasone furoate monohydrate (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Rhinitis, Nasenpolypen Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld</p>	12.08.2021
<p>Tobramycin (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Chronische Infektion der Lunge mit Pseudomonas aeruginosa bei Patienten mit Mukoviszidose PharmaContext GmbH, Haldenstrasse 5, 6340 Baar</p>	12.08.2021
<p>Adalimumab (3 médicaments) Nouvelle autorisation d'un biosimilaire Rheumatoid arthritis, Polyarticular juvenile idiopathic arthritis, Ankylosing spondylitis, Psoriatic arthritis, Psoriasis, Psoriasis in children and adolescents, Hidradenitis suppurativa (HS), Crohn's disease, Paediatric Crohn's disease, Ulcerative colitis, Uveitis IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA, route de Suisse 160-162, 1290 Versoix</p>	16.08.2021
<p>molnupiravir (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit befristeter Zulassung COVID-19 MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern</p>	16.08.2021
<p>Saccharomyces boulardii, lyophilisiert (1 medicamento) Nuova notifica di un medicamento fitoterapeutico Antidiarrhoicum Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino</p>	16.08.2021
<p>azelastini hydrochloridum, fluticasoni propionas (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Behandlung der saisonalen und neu auch der perennialen allergischen Rhinitis und Rhinokonjunktivitis MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen</p>	17.08.2021
<p>Distickstoffmonoxid, Sauerstoff (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Analgesie und Anxiolyse Messer Schweiz AG, Seonerstrasse 75, 5600 Lenzburg</p>	17.08.2021
<p>Amlodipinbesilat (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation 1. Arterielle Hypertonie; 2. Anfallsprophylaxe bei stabiler Angina pectoris, die durch eine fixierte Gefässverengung bedingt ist. 3. Prinzmetal oder vasospastische Angina, die durch eine spastische Vasokonstriktion der Koronargefässe bedingt ist. Fairmed Healthcare AG, Industriestrasse 9, 6300 Zug</p>	18.08.2021

Pantoprazolum ut Pantoprazolum natricum sesquihydricum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	19.08.2021
paracetamolium (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Analgetikum / Antipyretikum UPSA Switzerland AG, Bahnhofstrasse 29, 6300 Zug	19.08.2021
Relatlimab/Nivolumab (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff advanced Melanoma Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen	19.08.2021
Rosuvastatinum ut Rosuvastatinum calcicum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Reduktion der Serumcholesterinkonzentration. Vorbeugung kardiovaskulärer Ereignisse bei Erwachsenen mit normalem LDL-Cholesterin Spiegel und erhöhtem Risiko von atherosklerotischen kardiovaskulären Erkrankungen. Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	19.08.2021
Bertralstat dihydrochloride (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Hereditary angioedema / Hereditäres Angioödem PharmaContext GmbH, Haldenstrasse 5, 6340 Baar	20.08.2021
Tocilizumab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation COVID-19 Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel	20.08.2021
Abatacept (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Prophylaxis of acute Graft-versus-Host Disease Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen	24.08.2021
Cabazitaxelum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Zytostatikum Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	24.08.2021
Copanlisib (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Non-Hodgkin-Syndrom Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich	24.08.2021

<p>Duloxetine ut duloxetini hydrochloridum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Antidepressivum, Schmerzen bei diabetischer Neuropathie, generalisierte Angststörung Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen</p>	24.08.2021
<p>Escitalopramum ut escitaloprani oxala (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehe Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen</p>	24.08.2021
<p>Ipilimumab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Plattenepithelkarzinom des Ösophagus Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen</p>	24.08.2021
<p>Nivolumab (2 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Plattenepithelkarzinom des Ösophagus Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen</p>	24.08.2021
<p>Nivolumab (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke Onkologie, neue Dosisstärke Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen</p>	24.08.2021
<p>Ferrum ut Ferri oxidum/carboxymaltosum (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Eisenmangel bei erwachsenen Patienten und Kindern ab 1 Jahr, bei welchen eine orale Eisentherapie ungenügend wirksam, unwirksam oder nicht durchführbar ist, wie bei Unverträglichkeit oraler Eisenpräparate, bei entzündlichen Magen-Darmerkrankungen z.B. Colitis ulcerosa, die sich durch eine orale Eisentherapie verschlimmern können, oder wie bei therapieresistenten Eisenmangelzuständen mit Verdacht auf unzuverlässige Einnahme oraler Eisenpräparate. Ferinject soll nur verabreicht werden, wenn der Eisenmangel diagnostisch gesichert und durch geeignete Laboranalysen (z.B. Ferritin-Plasmaspiegel, Transferrinsättigung (TSAT), Hämoglobin, Hämatokrit, Erythrozytenzahl, MCV und MCH) bestätigt ist. Vifor (International) Inc., Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen</p>	26.08.2021
<p>Asciminib (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Treatment of adult patients with Philadelphia chromosome-positive chronic myeloid leukaemia in chronic phase (Ph+ CML-CP), previously treated with two or more tyrosine kinase inhibitors. Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch</p>	27.08.2021

<p>Dimenhydrinat (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation</p> <p>Zur Prophylaxe und symptomatischen Therapie von Uebelkeit und Erbrechen unterschiedlicher Genese, insbesondere von Kinetosen. Für Kinder ab 6 Jahren und über 30 kg Körpergewicht, Jugendliche und Erwachsene.</p> <p>Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz</p>	30.08.2021
<p>Trockenextrakt aus Pelargoniumwurzel (Pelargonium sidoides DC, radix), Droge-Extrakt-Verhältnis 1:8-10, Auszugsmittel: Ethanol 13,7% (V/V) (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Phytoarzneimittels</p> <p>Symptomatische Behandlung einer akuten Bronchitis</p> <p>Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi</p>	30.08.2021
<p>Macrogolum 3350 6.563 g, Natrii chloridum 175.4 mg, Natrii hydrogencarbonas 89.3 mg, Kalii chloridum 25.1 mg (1 Arzneimittel)</p> <p>Änderung, neue Indikation</p> <p>Obstipation, Koprostase Koprostase bei Kindern (2 bis 11 Jahre). Movicol Junior aromafrei darf maximal an 7 Tagen hintereinander angewendet werden. Symptomatische Behandlung der Obstipation bei Kindern (2 bis 11 Jahre). Movicol Junior aromafrei darf ohne ärztliche Empfehlung nicht länger als 3 Monate angewendet werden, da für die Langzeitbehandlung keine Erfahrungen vorliegen.</p> <p>Norgine AG, Werftstrasse 3, 6005 Luzern</p>	31.08.2021