

Swissmedic Journal 11/2021

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
Arzneimittel Nachrichten		Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Enhertu[®], Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Trastuzumabum deruxtecanum)	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Padcev [™] , Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Enfortumab vedotin)	1090		1102
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Ervebo [®] , Injektionslösung (rVSVΔG-ZEBOV-GP, lebend)	1092	Arzneimittel Statistik	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Kerendia [®] , Filmtabletten (Finerenonum)	1094	Neuzulassung	1104
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Ponvory [®] , Filmtabletten (Ponesimodum)	1096	Revision und Änderung der Zulassung	1116
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Nexviadyne [®] , Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (avalglucosidase alfa)	1098	Änderung der Zulassungsinhaberin	1191
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Doptelet, Filmtabletten (Avatrombopagum)	1100	Widerruf der Zulassung	1195
		Erlöschen der Zulassung	1198
		Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	1200
		Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	1202
		Berichtigung	1207

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

	Page		Page
Médicaments		Autorisation d'un médicament	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Padcev™, poudre pour solution à diluer pour perfusion (enfortumab vedotin)	1091	contenant un nouveau principe actif: Enhertu®, poudre pour solution à diluer pour perfusion (trastuzumabum deruxtecanum)	1103
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Ervebo®, solution injectable (rVSVΔG-ZEBOV-GP, vivant)	1093	Miscellanées	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Kerendia®, comprimés pelliculés (finerenonum)	1095	Nouvelle autorisation	1104
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Ponvory®, comprimés pelliculés (ponesimodum)	1097	Révision et modification de l'autorisation	1116
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Nexviadyme®, poudre pour solution à diluer pour perfusion (avalglucosidase alfa)	1099	Modification du titulaire d'AMM	1191
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Doptelet, comprimés pelliculés (avatrombopagum)	1101	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	1195
		Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	1198
		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	1200
		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	1202
		Rectification	1207

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Padcev™, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
(Enfortumab vedotin)**

Name Arzneimittel:	Padcev™, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Enfortumab vedotin
Dosisstärke und Darreichungsform:	20 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung 30 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Padcev ist indiziert zur Behandlung von Erwachsenen mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Urothelkarzinom (mUC), die eine platinhaltige Chemotherapie im neoadjuvanten/adjuvanten, lokal fortgeschrittenen oder metastasierten Setting erhalten haben und die während oder nach der Behandlung mit einem Inhibitor des programmierten Zelltodrezeptors-1 (PD-1) oder des programmierten Zelltod-Liganden 1 (PD-L1) einen Progress oder einen Rückfall der Erkrankung erlitten haben (siehe «klinische Wirksamkeit»).
ATC Code:	L01XC36
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	68291
Zulassungsdatum:	09.11.2021
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Padcev™, poudre pour solution à diluer pour perfusion (enfortumab vedotin)**

Préparation:	Padcev™, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Principe(s) actif(s):	enfortumab vedotin
Dosage et forme pharmaceutique:	20 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion 30 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Padcev ist indiziert zur Behandlung von Erwachsenen mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Urothelkarzinom (mUC), die eine platinhaltige Chemotherapie im neoadjuvanten/adjuvanten, lokal fortgeschrittenen oder metastasierten Setting erhalten haben und die während oder nach der Behandlung mit einem Inhibitor des programmierten Zelltodrezeptors-1 (PD-1) oder des programmierten Zelltod-Liganden 1 (PD-L1) einen Progress oder einen Rückfall der Erkrankung erlitten haben (siehe «klinische Wirksamkeit»).</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.</p>
Code ATC:	L01XC36
No IT / désignation:	07.16.1./cytostatique
No d'autorisation:	68291
Date d'autorisation:	09.11.2021

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Ervebo[®], Injektionslösung (rVSVΔG-ZEBOV-GP, lebend)**

Name Arzneimittel:	Ervebo [®] , Injektionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	rVSVΔG-ZEBOV-GP, lebend
Dosisstärke und Darreichungsform:	1 ml, Injektionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Ervebo ist indiziert für die aktive Immunisierung von Personen ab 18 Jahren zum Schutz vor der Ebola-Viruskrankheit (EVD [Ebola Virus Disease]), die durch das Zaire-Ebola-Virus verursacht wird.
ATC Code:	J07BX02
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.08./Impfstoffe
Zulassungsnummer/n:	68358
Zulassungsdatum:	10.11.2021

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Ervebo[®], solution injectable (rVSVΔG-ZEBOV-GP, vivant)**

Préparation:	Ervebo [®] , solution injectable
Principe(s) actif(s):	rVSVΔG-ZEBOV-GP, vivant
Dosage et forme pharmaceutique:	1 ml, solution injectable
Possibilités d'emploi / Indication:	Ervebo ist indiziert für die aktive Immunisierung von Personen ab 18 Jahren zum Schutz vor der Ebola-Viruskrankheit (EVD [Ebola Virus Disease]), die durch das Zaire-Ebola-Virus verursacht wird. 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:	J07BX02
No IT / désignation:	08.08./vaccines
No d'autorisation:	68358
Date d'autorisation:	10.11.2021
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Kerendia[®], Filmtabletten (Finerenonum)**

Name Arzneimittel:	Kerendia [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Finerenonum
Dosisstärke und Darreichungsform:	10 mg, Filmtabletten 20 mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Kerendia ist indiziert zur Verzögerung der Progression einer chronischen Nierenerkrankung bei erwachsenen Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus.
ATC Code:	C03DA05
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.09.0./Andere Hormone
Zulassungsnummer/n:	68130
Zulassungsdatum:	26.11.2021

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Kerendia[®], comprimés pelliculés (finerenonum)**

Préparation:	Kerendia [®] , comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	finerenonum
Dosage et forme pharmaceutique:	10 mg, comprimés pelliculés 20 mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	Kerendia ist indiziert zur Verzögerung der Progression einer chronischen Nierenerkrankung bei erwachsenen Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus. 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:	C03DA05
No IT / désignation:	07.09.0./autres hormones
No d'autorisation:	68130
Date d'autorisation:	26.11.2021 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Ponvory[®], Filmtabletten (Ponesimodum)**

Name Arzneimittel:	Ponvory [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Ponesimodum
Dosisstärke und Darreichungsform:	2 mg, 3 mg, 4 mg, 5 mg, 6 mg, 7 mg, 8 mg, 9 mg, 10 mg und 20 mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Ponvory ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit schubförmig rezidivierenden Formen der multiplen Sklerose (RRMS) mit aktiver Erkrankung, definiert durch klinische oder bildgebende Merkmale.
ATC Code:	L04AA50
IT-Nummer / Bezeichnung:	01.99.0/Varia
Zulassungsnummer/n:	68114
Zulassungsdatum:	16.11.2021

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Ponvory[®], comprimés pelliculés (ponesimodum)**

Préparation:	Ponvory [®] , comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	ponesimodum
Dosage et forme pharmaceutique:	2 mg, 3 mg, 4 mg, 5 mg, 6 mg, 7 mg, 8 mg, 9 mg, 10 mg et 20 mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Ponvory ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit schubförmig rezidivierenden Formen der multiplen Sklerose (RRMS) mit aktiver Erkrankung, definiert durch klinische oder bildgebende Merkmale.</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.</p>
Code ATC:	L04AA50
No IT / désignation:	01.99.0/varia
No d'autorisation:	68114
Date d'autorisation:	16.11.2021
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Nexviadyme[®], Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
(avalglucosidase alfa)**

Name Arzneimittel:	Nexviadyme [®] , Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	avalglucosidase alfa
Dosisstärke und Darreichungsform:	100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Nexviadyme (alpha avalglucosidase) est indiqué pour un traitement enzymatique substitutif à long terme pour le traitement des patients atteints de la maladie de Pompe (déficit en α -glucosidase acide) d'apparition tardive (late-onset Pompe disease, LOPD). Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist www.swissmedicin.ch zu konsultieren
ATC Code:	A16AB22
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.14.0./Enzympräparate
Zulassungsnummer/n:	68114
Zulassungsdatum:	17.11.2021
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Nexviadyme[®], poudre pour solution à diluer pour perfusion (avalglucosidase alfa)**

Préparation:	Nexviadyme [®] , poudre pour solution à diluer pour perfusions
Principe(s) actif(s):	avalglucosidase alfa
Dosage et forme pharmaceutique:	100 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication:	Nexviadyme (alpha avalglucosidase) est indiqué pour un traitement enzymatique substitutif à long terme pour le traitement des patients atteints de la maladie de Pompe (déficit en α -glucosidase acide) d'apparition tardive (late-onset Pompe disease, LOPD).
Code ATC:	A16AB22
No IT / désignation:	07.14.0./Préparations enzymatiques
No d'autorisation:	67871
Date d'autorisation:	17.11.2021

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

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Doptelet, Filmtabletten (Avatrombopagum)

Name Arzneimittel:	Doptelet, Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Avatrombopagum
Dosisstärke und Darreichungsform:	20 mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Doptelet wird angewendet zur Behandlung einer schweren Thrombozytopenie bei erwachsenen Patienten mit chronischer Lebererkrankung, bei denen ein invasiver Eingriff geplant ist. Doptelet ist für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit chronischer Immunthrombozytopenie (ITP) indiziert, die unzureichend auf mindestens eine vorherige Behandlung angesprochen haben (siehe Rubrik «Klinische Wirksamkeit»).
ATC Code:	B02BX08
IT-Nummer / Bezeichnung:	06.99.0./Varia
Zulassungsnummer/n:	67893
Zulassungsdatum:	23.11.2021 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

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

Préparation:	Doptelet, comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	avatrombopagum
Dosage et forme pharmaceutique:	20 mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Doptelet wird angewendet zur Behandlung einer schweren Thrombozytopenie bei erwachsenen Patienten mit chronischer Lebererkrankung, bei denen ein invasiver Eingriff geplant ist.</p> <p>Doptelet ist für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit chronischer Immunthrombozytopenie (ITP) indiziert, die unzureichend auf mindestens eine vorherige Behandlung angesprochen haben (siehe Rubrik «Klinische Wirksamkeit»).</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch</p>
Code ATC:	B02BX08
No IT / désignation:	06.99.0./varia
No d'autorisation:	67893
Date d'autorisation:	23.11.2021
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Enhertu[®], Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
(Trastuzumabum deruxtecanum)**

Name Arzneimittel:	Enhertu [®] , Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Trastuzumabum deruxtecanum
Dosisstärke und Darreichungsform:	100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Enhertu wird angewendet als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit inoperablem oder metastasiertem HER2-positivem Brustkrebs, die bereits mindestens zwei gegen HER2 gerichtete Behandlungsregime, einschliesslich Trastuzumab, erhalten haben und eine Krankheitsprogression während oder nach Therapie mit Trastuzumab-Emtansin (T-DM1) hatten.
ATC Code:	L01XC41
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatika
Zulassungsnummer/n:	67967
Zulassungsdatum:	29.11.2021

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Enhertu[®], poudre pour solution à diluer pour perfusion (trastuzumabum
deruxtecanum)**

Préparation:	Enhertu [®] , poudre pour solution à diluer pour perfusion
Principe(s) actif(s):	trastuzumabum deruxtecanum
Dosage et forme pharmaceutique:	100 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication:	Enhertu wird angewendet als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit inoperablem oder metastasiertem HER2-positivem Brustkrebs, die bereits mindestens zwei gegen HER2 gerichtete Behandlungsregime, einschliesslich Trastuzumab, erhalten haben und eine Krankheitsprogression während oder nach Therapie mit Trastuzumab-Emtansin (T-DM1) hatten. 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:	L01XC41
No IT / désignation:	07.16.1./cytostatique
No d'autorisation:	67967
Date d'autorisation:	29.11.2021 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Anidulafungin Accord 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 68357	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	18.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: anidulafunginum 100 mg, fructosum 100 mg, mannitolium, polysorbatum 80, acidum (S)-lacticum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum corresp. natrium max. 1.5 mg, pro vitro.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		17.11.2026	

01 Bilastin Spirig HC 20 mg, Tabletten
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68160	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	01.11.2021
Zusammensetzung	01	bilastinum 20 mg ut bilastinum monohydricum, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, pro compresso.	
Anwendung		Antiallergikum / Antihistaminikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	50 Tablette(n) B
Gültig bis		31.10.2026	

01 Bilastin-Mepha 20 mg, Tabletten
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68002	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	01.11.2021
Zusammensetzung	01	bilastinum 20 mg, cellulosum microcristallinum, mannitolium, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.21 mg, magnesii aluminii silicas, pro compresso.	
Anwendung		Antiallergikum / Antihistaminikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	50 Tablette(n) B
Gültig bis		31.10.2026	

01 Daunoblastin 20 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 68340	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	daunorubicini hydrochloridum 20 mg, mannitolum, pro vitro.	
Anwendung		Remissionsinduktion bei akuten lymphoblastischen bzw. lymphatischen (ALL) und bei akuten myeloischen Leukämien (AML).	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Zulassung gemäss Art.14 Abs. 1 Bst. a bis HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		03.11.2026	

01 Doptelet 20 mg, Filmtabletten

Swedish Orphan Biovitrum AG, Messeplatz 10, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 67893	Abgabekategorie: A	Index: 06.99.0.	23.11.2021
Zusammensetzung	01	avatrombopagum 20 mg ut avatrombopagi maleas, lactosum monohydricum 120.8 mg, silica colloidalis anhydrica, crospovidonum, magnesii stearas, cellulolum microcristallinum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (flavum) pro compresso obducto.	
Anwendung		Schwere Thrombozytopenie bei Erwachsenen mit chronischer Lebererkrankung, bei denen ein invasiver Eingriff geplant ist; Chronische Immunthrombozytopenie bei Erwachsenen, die unzureichend auf mindestens eine vorherige Behandlung angesprochen haben	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) A
		002	15 Tablette(n) A
		003	30 Tablette(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): avatrombopagum	
Gültig bis		22.11.2026	

01 Emerade 150 ug, Injektionslösung im Fertigpen
02 Emerade 300 ug, Injektionslösung im Fertigpen
03 Emerade 500 ug, Injektionslösung im Fertigpen
 Bausch & Lomb Swiss AG, Industriestrasse 15A, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 67620	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	23.11.2021
Zusammensetzung	01	adrenalinum 150 µg ut adrenalini tartras, E 223 0.075 mg, dinatrii edetas, natrii chloridum, acidum hydrochloridum dilutum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.15 ml corresp. natrium 0.52 mg.	
	02	adrenalinum 300 µg ut adrenalini tartras, E 223 0.15 mg, dinatrii edetas, natrii chloridum, acidum hydrochloridum dilutum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium 1.05 mg.	
	03	adrenalinum 500 µg ut adrenalini tartras, E 223 0.25 mg, dinatrii edetas, natrii chloridum, acidum hydrochloridum dilutum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.75 mg.	
Anwendung		Notfallmässige Behandlung von Allergien und Anaphylaxien	
Packung/en	01	001	1 x 0.15 ml Injektor(en), vorgefüllt/Pen 1 Fertigpen zur Selbstinjektion und Kunststoffbehältnis zur Aufbewahrung
			B
		002	2 x 0.15 ml Injektor(en), vorgefüllt/Pen 2 Fertigpens zur Selbstinjektion und Kunststoffbehältnis zur Aufbewahrung
			B
	02	003	1 x 0.3 ml Injektor(en), vorgefüllt/Pen 1 Fertigpen zur Selbstinjektion und Kunststoffbehältnis zur Aufbewahrung
			B
		004	2 x 0.3 ml Injektor(en), vorgefüllt/Pen 2 Fertigpens zur Selbstinjektion und Kunststoffbehältnis zur Aufbewahrung
			B
	03	005	1 x 0.5 ml Injektor(en), vorgefüllt/Pen 1 Fertigpen zur Selbstinjektion und Kunststoffbehältnis zur Aufbewahrung
			B
		006	2 x 0.5 ml Injektor(en), vorgefüllt/Pen 2 Fertigpens zur Selbstinjektion und Kunststoffbehältnis zur Aufbewahrung
			B
Gültig bis	22.11.2026		

01 Enhertu 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Vulkanstrasse 106, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: 67967	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	29.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: trastuzumabum deruxtecanum 100 mg, saccharum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 80, pro vitro.	
Anwendung		HER2-positiver Brustkrebs	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)
			A
Bemerkung		Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21) NAS (New Active Substance): trastuzumabum deruxtecanum	
Gültig bis	29.11.2023		

01 Ervebo, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 68358	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	10.11.2021
Zusammensetzung	01	rVSVdeltaG-ZEBOV-GP vivus attenuatum >7.2 Mio U., trometamolium, albuminum humanum, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Ervebo ist indiziert für die aktive Immunisierung von Personen ab 18 Jahren zum Schutz vor der Ebola-Viruskrankheit (EVD [Ebola Virus Disease]), die durch das Zaire-Ebola-Virus verursacht wird	
Packung/en	01	001	10 Durchstechflasche(n) Kartonschachtel mit 10 Durchstechflaschen à 1ml B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): rVSVdeltaG-ZEBOV-GP vivus attenuatum	
Gültig bis		09.11.2026	

01 Esketamin Sintetica 5 mg/ml, soluzione iniettabile o per infusione**02 Esketamin Sintetica 25 mg/ml, soluzione iniettabile o per infusione**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 67994	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.02.1.	19.11.2021
Composizione	01	esketaminum 5 mg ut esketamini hydrochloridum, natrii chloridum corresp. natrium 3.2 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	esketaminum 25 mg ut esketamini hydrochloridum, natrii chloridum corresp. natrium 1.2 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Anestetico a breve durata d'azione	
Confezione/i	01	001	10 x 5 ml fiala/fiale B
		02	10 x 2 ml fiala/fiale B
		003	10 x 10 ml fiala/fiale B
Osservazione		(Omologazione secondo l'art. 14 cpv. 1 lett. abis LATer)	
Valevole fino al		18.11.2026	

01 Fingolimod Accord 0.5 mg, Hartkapseln

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 68377	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	22.11.2021
Zusammensetzung	01	fingolimodum 0.5 mg ut fingolimodi hydrochloridum, amyllum pregelificatum, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), aqua, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, E 172 (flavum), pro capsula.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001	7 Kapsel(n) B
		002	28 Kapsel(n) B
		003	98 Kapsel(n) B
Gültig bis		21.11.2026	

01 Isotretinoin Sandoz 5mg, Weichkapseln
02 Isotretinoin Sandoz 10mg, Weichkapseln
03 Isotretinoin Sandoz 20mg, Weichkapseln
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68109	Abgabekategorie: A	Index: 10.02.0.	15.11.2021
Zusammensetzung	01	isotretinoinum 5 mg, int-rac-alpha-tocopherylis acetat, sojæ oleum hydrogenatum 19.2 mg, cera alba, sojæ oleum raffinatum 54.20 mg, Kapselhülle: gelatina, glycerolum, sorbitolum liquidum partim deshydricum corresp. sorbitolum max. 4.1 mg, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), aqua purificata, pro capsula.	
	02	isotretinoinum 10 mg, int-rac-alpha-tocopherylis acetat, sojæ oleum hydrogenatum 38.4 mg, cera alba, sojæ oleum raffinatum 108.41 mg, Kapselhülle: gelatina, glycerolum, sorbitolum liquidum partim deshydricum corresp. sorbitolum max. 5.1 mg, E 124 44 µg, E 131, E 171, aqua purificata, pro capsula.	
	03	isotretinoinum 20 mg, int-rac-alpha-tocopherylis acetat, sojæ oleum hydrogenatum 76.8 mg, cera alba, sojæ oleum raffinatum 216.83 mg, gelatina, glycerolum 39.5863 mg, sorbitolum liquidum partim deshydricum corresp. sorbitolum max. 7.0 mg, E 110 3.9 µg, E 171, aqua purificata, pro capsula.	
Anwendung		Aknetherapeutikum	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) A
		002	100 Kapsel(n) A
	02	003	30 Kapsel(n) A
		004	100 Kapsel(n) A
	03	005	30 Kapsel(n) A
		006	100 Kapsel(n) A
Gültig bis		14.11.2026	

01 Kerendia 10 mg, Filmtabletten**02 Kerendia 20 mg, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 68130	Abgabekategorie: B	Index: 07.09.0.	26.11.2021
Zusammensetzung	01	finerenonum 10 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, hypromellosum, lactosum monohydricum 45.00 mg, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, Überzug: E 172 (rubrum), hypromellosum, talcum, titanii dioxidum, pro compresso obducto, natrium 0.4415 mg.	
	02	finerenonum 20.00 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, hypromellosum, lactosum monohydricum 40.00 mg, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, Überzug: E 172 (flavum), hypromellosum, talcum, titanii dioxidum, pro compresso obducto, natrium 0.4735 mg.	
Anwendung		Verzögerung der Progression einer chronischen Nierenerkrankung bei erwachsenen Patienten mit Typ-2 Diabetes mellitus	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	02	004	28 Tablette(n) B
		005	98 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): finerenonum	
Gültig bis		25.11.2026	

01 Merfen Octénidine, gel

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

N° d'AMM: 67770	Catégorie de remise: D	Index: 10.09.1.	18.11.2021
Composition	01	octenidini dihydrochloridum 1 mg, phenoxyethanolum, ethanolum 96 per centum, glycerolum (85 per centum), poloxamerum 407, E 321 max. 22.5 µg, aqua purificata q.s. ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Désinfection des plaies	
Conditionnements	01	001	30 g D
Valable jusqu'au		17.11.2026	

01 Merfen Octénidine, spray pour plaies

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

N° d'AMM: 67760	Catégorie de remise: D	Index: 10.09.1.	18.11.2021
Composition	01	octenidini dihydrochloridum 1 mg, phenoxyethanolum, betainum cocamidopropylicum, natrii chloridum, natrii gluconas, glycerolum (85 per centum), natrii hydroxidum, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Désinfection des plaies	
Conditionnements	01	001	30 ml D
		002	100 ml D
Valable jusqu'au		17.11.2026	

01 Minalgin, Lösung zum Einnehmen

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 68072	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	metamizolum natricum monohydricum 500 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 33.89 mg.	
Anwendung		Analgeticum	
Packung/en	01	001	100 ml mit oraler Dosierspritze
Gültig bis		04.11.2026	B

01 Nexviadyme 100 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion

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

N° d'AMM: 67871	Catégorie de remise: A	Index: 07.14.0.	17.11.2021
Composition	01	avalglucosidasum alfa 100 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, glycinum, mannitolum, polysorbatum 80, pro vitro.	
Indication		Traitement de la maladie de stockage du glycogen de type II (maladie de Pompe)	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
		002	5 flacon(s) A
		003	10 flacon(s) A
Remarque		NAS (New Active Substance): avalglucosidasum alfa	
Valable jusqu'au		16.11.2026	

03 Padcev 20 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**04 Padcev 30 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 68291	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	09.11.2021
Zusammensetzung	03	Praeparatio cryodesiccata: enfortumabum vedotinum 20 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, pro vitro.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: enfortumabum vedotinum 30 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, pro vitro.	
Anwendung		Urothelkarzinom	
Packung/en	03	001	1 Durchstechflasche(n) A
	04	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): enfortumabum vedotinum	
Gültig bis		08.11.2026	

01 Palonosetron Accord 0,25 mg/5 ml , Injektionslösung

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 68343	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	palonosetronum 0.05 mg ut palonosetroni hydrochloridum, mannitolium, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, dinatrii edetas, natrii hydroxidum q.s. ad pH, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.6 mg.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
Gültig bis		04.11.2026	

01 Perindopril-Amlodipin-Mepha Teva 5 mg/5 mg, Tabletten**02 Perindopril-Amlodipin-Mepha Teva 5 mg/10 mg, Tabletten****03 Perindopril-Amlodipin-Mepha Teva 10 mg/5 mg, Tabletten****04 Perindopril-Amlodipin-Mepha Teva 10 mg/10 mg, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68624	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	29.11.2021
Zusammensetzung	01	perindoprili tosilas 5 mg corresp. perindoprilum 3.408 mg, amlodipinum 5.0 mg ut amlodipini besilas, natrii hydrogenocarbonas, povidonum K 30, isomaltum 86.6 mg, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium 0.669 mg.	
	02	perindoprili tosilas 5 mg corresp. perindoprilum 3.408 mg, amlodipinum 10.00 mg ut amlodipini besilas, natrii hydrogenocarbonas, povidonum K 30, isomaltum 86.6 mg, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium 0.669 mg.	
	03	perindoprili tosilas 10.0 mg corresp. perindoprilum 6.815 mg, amlodipinum 5.0 mg ut amlodipini besilas, natrii hydrogenocarbonas, povidonum K 30, isomaltum 173.2 mg, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium 1.338 mg.	
	04	perindoprili tosilas 10.0 mg corresp. perindoprilum 6.815 mg, amlodipinum 10.0 mg ut amlodipini besilas, natrii hydrogenocarbonas, povidonum K 30, isomaltum 173.2 mg, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium 1.338 mg.	
Anwendung		Hypertonie, stabile koronare Herzkrankheit	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) (3 x 30) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	90 Tablette(n) (3 x 30) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	90 Tablette(n) (3 x 30) B
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	90 Tablette(n) (3 x 30) B
Gültig bis		28.11.2026	

- 01 Ponvory 2 mg, Filmtabletten
- 02 Ponvory 3 mg, Filmtabletten
- 03 Ponvory 4 mg, Filmtabletten
- 04 Ponvory 5 mg, Filmtabletten
- 05 Ponvory 6 mg, Filmtabletten
- 06 Ponvory 7 mg, Filmtabletten
- 07 Ponvory 8 mg, Filmtabletten
- 08 Ponvory 9 mg, Filmtabletten
- 09 Ponvory 10 mg, Filmtabletten
- 10 Ponvory 20 mg, Filmtabletten

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 68114	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	16.11.2021
Zusammensetzung	01	ponesimodum 2 mg, lactosum monohydricum 23.92 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171 pro compresso obducto corresp. natrium 0.36 mg.	
	02	ponesimodum 3 mg, lactosum monohydricum 22.92 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum) pro compresso obducto corresp. natrium 0.36 mg.	
	03	ponesimodum 4 mg, lactosum monohydricum 21.92 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum) pro compresso obducto corresp. natrium 0.36 mg.	
	04	ponesimodum 5 mg, lactosum monohydricum 124.6 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (nigrum), E 172 (flavum) pro compresso obducto corresp. natrium 1.8 mg.	
	05	ponesimodum 6 mg, lactosum monohydricum 123.6 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171 pro compresso obducto corresp. natrium 1.8 mg.	
	06	ponesimodum 7 mg, lactosum monohydricum 122.6 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum) pro compresso obducto corresp. natrium 1.8 mg.	
	07	ponesimodum 8 mg, lactosum monohydricum 121.6 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum) pro compresso obducto corresp. natrium 1.8 mg.	

- 08 ponesimodum 9 mg, lactosum monohydricum 120.6 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), E 172 (flavum) pro compresso obducto corresp. natrium 1.8 mg.
- 09 ponesimodum 10 mg, lactosum monohydricum 119.6 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum) pro compresso obducto corresp. natrium 1.8 mg.
- 10 ponesimodum 20 mg, lactosum monohydricum 109.6 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (flavum) pro compresso obducto corresp. natrium 1.8 mg.

Anwendung

Packung/en

		Multiple Sklerose	
01	002	1 Tablette(n) Starterpackung	B
02	003	1 Kombipackung(en) siehe Sequenz 01	B
03	004	1 Kombipackung(en) siehe Sequenz 01	B
04	005	1 Kombipackung(en) siehe Sequenz 01	B
05	006	1 Kombipackung(en) siehe Sequenz 01	B
06	007	1 Kombipackung(en) siehe Sequenz 01	B
07	008	1 Kombipackung(en) siehe Sequenz 01	B
08	009	1 Kombipackung(en) siehe Sequenz 01	B
09	010	1 Kombipackung(en) siehe Sequenz 01	B
10	001	28 Tablette(n)	B

Bemerkung

Gültig bis

NAS (New Active Substance): ponesimodum

15.11.2026

01 Rosuvastatin Viatris 5 mg, Filmtabletten
02 Rosuvastatin Viatris 10 mg, Filmtabletten
03 Rosuvastatin Viatris 20 mg, Filmtabletten
04 Rosuvastatin Viatris 40 mg, Filmtabletten
Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 68643	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	16.11.2021
Zusammensetzung	01	rosuvastatinum 5 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 47.696 mg, calcii carbonas, cellulosum microcristallinum, crospondonum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, aqua purificata, Überzug: copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinylco) constatum, copovidonum, E 171, kaolinum ponderosum, natrii laurilsulfas, E 110 5.9 µg, E 104, poly(alcohol vinylcus), silica colloidalis anhydrica, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 3 µg.	
	02	rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 42.489 mg, calcii carbonas, cellulosum microcristallinum, crospondonum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, aqua purificata, Überzug: copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinylco) constatum, copovidonum, E 171, kaolinum ponderosum, natrii laurilsulfas, E 110 2.6 µg, E 120, poly(alcohol vinylcus), silica colloidalis anhydrica, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 3 µg.	
	03	rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 84.978 mg, calcii carbonas, cellulosum microcristallinum, crospondonum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, aqua purificata, Überzug: copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinylco) constatum, copovidonum, E 171, kaolinum ponderosum, natrii laurilsulfas, E 110 5.1 µg, E 120, poly(alcohol vinylcus), silica colloidalis anhydrica, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 6 µg.	
	04	rosuvastatinum 40 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 64.150 mg, calcii carbonas, cellulosum microcristallinum, crospondonum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, aqua purificata, Überzug: copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinylco) constatum, copovidonum, E 171, kaolinum ponderosum, natrii laurilsulfas, E 110 5.1 µg, E 120, poly(alcohol vinylcus), silica colloidalis anhydrica, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 6 µg.	
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
		002 105 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 105 Tablette(n)	B
	03	005 30 Tablette(n)	B
		006 105 Tablette(n)	B
	04	007 30 Tablette(n)	B
		008 105 Tablette(n)	B
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Reisekrankheit, Tabletten

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 67813	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	23.11.2021
Zusammensetzung	01	strychnos nux-vomica (HAB) D15 (Ph.Eur.Hom. 1.1.8) 6.25 mg, hyoscyamus niger (HAB) D15 6.25 mg, petroleum rectificatum (HAB) D15 6.25 mg, anamirta cocculus (HAB) D15 (Ph.Eur.Hom. 1.1.8) 6.25 mg, maydis amylum, magnesii stearas, lactosum monohydricum 241.25 mg, pro compresso 250 mg.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Reisekrankheit (Auto, Flugzeug, Schiff, Eisenbahn usw.) mit Symptomen wie Übelkeit, Erbrechen und Schwindelgefühl.	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) D
Gültig bis		22.11.2026	

01 Trixeo Aerosphere 5/7.2/160 µg, Druckgasinhalation, Suspension

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68388	Abgabekategorie: B	Index: 03.99.0.	24.11.2021
Zusammensetzung	01	budesonidum 160 µg, glycopyrronii bromidum 9 µg corresp. glycopyrronium 7.2 µg, formoteroli fumaras dihydricus 5 µg, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, calcii chloridum anhydricum, norfluranum, ad suspensionem pro dosi.	
Anwendung		COPD	
Packung/en	01	001	56 Inhalationen B
		002	120 Inhalationen B
		003	360 Inhalationen B
Gültig bis		23.11.2026	

01 Tysabri 150 mg/ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze

Biogen Switzerland AG, Neuhofstrasse 30, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68008	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	natalizumabum 150 mg, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.45 mg.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001	2 Fertigspritze(n) B
Gültig bis		03.11.2026	

01 Xofluza 2 mg / ml, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

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

Zul.-Nr.: 68068	Abgabekategorie: B	Index: 08.03.0.	19.11.2021
Zusammensetzung	01	baloxavirum marboxilum 40 mg, mannitolum, maltitolum 700 mg, natrii chloridum corresp. natrium 23.59 mg, hypromellose, povidonum K 25, silica colloidalis anhydrica, sucralosum, talcum, aromatica (Erdbeer) ad granulatatum pro 2 g.	
Anwendung		Behandlung von Influenza, Influenza-Postexpositionsprophylaxe	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.11.2026	

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 Accofil 300mcg/0.5ml, Fertigspritzen

02 Accofil 480mcg/0.5ml, Fertigspritzen

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 66715	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	30.11.2021
Zusammensetzung	01	filgrastimum 30 Mio. U., acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum corresp. natrium 17.25 µg, sorbitolum 25 mg, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	filgrastimum 48 Mio. U., acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum corresp. natrium 17.25 µg, sorbitolum 25 mg, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Neutropenie	
Packung/en	01	003	1 x 1 Fertigspritze(n) A
		005	1 x 5 Fertigspritze(n) A
	02	004	1 x 1 Fertigspritze(n) A
		006	1 x 5 Fertigspritze(n) A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: Fertigspritze mit Nadelschutzsystem, 66715 01 1 x 1 Accofil Fertigspritze, 66715 02 1 x 1 Accofil Fertigspritze)	
Gültig bis		26.05.2024	

01 Acemetax retard, Kapseln

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57829	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	25.11.2021
Zusammensetzung	01	acemetacinum 90 mg, lactosum monohydricum 63 mg, talcum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, titanii dioxidum, crospovidonum, povidonum K 25, cellulosi acetas phthalas, triacetinum, Kapselhülle: gelatina, E 104, E 122 0.121 mg, E 171, pro capsula.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Acemetax, Kapseln

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57828	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	25.11.2021
Zusammensetzung	01	acemetacinum 60 mg, lactosum monohydricum 73.9 mg, talcum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: gelatina, color.: E 104, E 127, E 171, pro capsula.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Advagraf 0.5 mg, Retardkapseln**02 Advagraf 1 mg, Retardkapseln****03 Advagraf 5 mg, Retardkapseln****04 Advagraf 3 mg, Retardkapseln**

Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 58809	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	09.11.2021
Zusammensetzung	01	tacrolimusum 0.5 mg, excipients pro capsula.	
	02	tacrolimusum 1 mg, excipients pro capsula.	
	03	tacrolimusum 5 mg, excipients pro capsula.	
	04	tacrolimusum 3 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	002	50 Kapsel(n) A
	02	004	50 Kapsel(n) A
	03	008	50 Kapsel(n) A
	04	009	50 Kapsel(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Afstyla 250 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 03 Afstyla 500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 04 Afstyla 1000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 05 Afstyla 1500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 06 Afstyla 2000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 07 Afstyla 2500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 08 Afstyla 3000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 CSL Behring Lengnau AG, Biotech Innovation Park, 2543 Lengnau BE

Zul.-Nr.: **66030** Abgabekategorie: **B** Index: 06.01.1. 17.11.2021

Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: lonococogum alfa 250 U.I., histidinum, polysorbatum 80, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum corresp. natrium 16.1 mg, saccharum, acidum hydrochloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 2.5 ml pro vitro.
	03	Praeparatio cryodesiccata: lonococogum alfa 500 U.I., histidinum, polysorbatum 80, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum corresp. natrium 16.1 mg, saccharum, acidum hydrochloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 2.5 ml pro vitro.
	04	Praeparatio cryodesiccata: lonococogum alfa 1000 U.I., histidinum, polysorbatum 80, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum corresp. natrium 16.1 mg, saccharum, acidum hydrochloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 2.5 ml pro vitro.
	05	Praeparatio cryodesiccata: lonococogum alfa 1500 U.I., histidinum, polysorbatum 80, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum corresp. natrium 32.3 mg, saccharum, acidum hydrochloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 5 ml pro vitro.
	06	Praeparatio cryodesiccata: lonococogum alfa 2000 U.I., histidinum, polysorbatum 80, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum corresp. natrium 32.3 mg, saccharum, acidum hydrochloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 5 ml pro vitro.
	07	Praeparatio cryodesiccata: lonococogum alfa 2500 U.I., histidinum, polysorbatum 80, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum corresp. natrium 32.3 mg, saccharum, acidum hydrochloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 5 ml pro vitro.
	08	Praeparatio cryodesiccata: lonococogum alfa 3000 U.I., histidinum, polysorbatum 80, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum corresp. natrium 32.3 mg, saccharum, acidum hydrochloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 5 ml pro vitro.
Anwendung		Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei vorbehandelten Patienten mit Haemophilie A (Faktor VIII Mangel)

Packung/en	03	010	500 I.E. 1 Flasche Pulver und 1 Flasche Lösungsmittel (2,5 ml) und Verabreichungsset	B
	04	011	1000 I.E. 1 Flasche Pulver und 1 Flasche Lösungsmittel (2,5 ml) und Verabreichungsset	B
	06	013	2000 I.E. 1 Flasche Pulver und 1 Flasche Lösungsmittel (5 ml) und Verabreichungsset	B
Bemerkung	Neu Dosisstärke 250 IE, 1500 IE und 3000 IE nur für den Export bestimmt 66030 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 66030 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 66030 07 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 66030 08 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt			
Gültig bis	unbegrenzt			

01 Alendron-Mepha 70, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57768	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	11.11.2021
Zusammensetzung	01	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung	Behandlung der Osteoporose		
Packung/en	01	002	4 Tablette(n) B
		003	12 Tablette(n) Wallet-Verpackung B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

03 Amlodipin-Acino 5 mg, Tabletten**04 Amlodipin-Acino 10 mg, Tabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 57678	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	04.11.2021
Zusammensetzung	03	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso.	
	04	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso.	
Anwendung	Calciumantagonist		
Packung/en	03	002	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	04	006	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung	(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Amlodipin-Valsartan-HCT-Mepha Teva 5 mg/160 mg/12.5 mg, Lactab
 02 Amlodipin-Valsartan-HCT-Mepha Teva 5 mg/160 mg/25 mg, Lactab
 03 Amlodipin-Valsartan-HCT-Mepha Teva 10 mg/160 mg/12.5 mg, Lactab
 04 Amlodipin-Valsartan-HCT-Mepha Teva 10 mg/160 mg/25 mg, Lactab
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: **67228** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.2. 25.11.2021

Zusammensetzung	01	Filmtablette: amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, cellulolum microcristallinum, amyllum pregelificatum, crosopovidonum, carboxymethylamyllum natricum A corresp. natrium max. 0.294 mg, calcii hydrogenophosphas, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 5.4 mg, hypromellosum, macrogolum 4000, E 171, pro compresso obducto.
	02	Filmtablette: amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, cellulolum microcristallinum, amyllum pregelificatum, crosopovidonum, carboxymethylamyllum natricum A corresp. natrium max. 0.294 mg, calcii hydrogenophosphas, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 5.4 mg, hypromellosum, macrogolum 4000, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.
	03	Filmtablette: amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, cellulolum microcristallinum, amyllum pregelificatum, crosopovidonum, carboxymethylamyllum natricum A corresp. natrium max. 0.294 mg, calcii hydrogenophosphas, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 5.4 mg, hypromellosum, macrogolum 4000, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.
	04	Filmtablette: amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, cellulolum microcristallinum, amyllum pregelificatum, crosopovidonum, carboxymethylamyllum natricum A, natrium max. 0.294 mg, calcii hydrogenophosphas, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 5.4 mg, hypromellosum, macrogolum 4000, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.
Anwendung		Essentielle Hypertonie
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
Gültig bis		04.12.2024

01 Antidry care, Salbe

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

Zul.-Nr.: **54958** Abgabekategorie: **D** Index: 10.04.0. 23.11.2021

Zusammensetzung	01	violae tricoloris herbae extractum ethanolicum liquidum 100 mg, ratio: 1:8-10, zinci oxidum 37.5 mg, amygdalae oleum 410 mg, conserv.: E 218, propylis parahydroxybenzoas, arom.: ethylvanillinum et alia, natrii laurilsulfas, excipients ad unguentum pro 1 g.
Anwendung		Bei leichten, nicht infektiionsbedingten Entzündungen der Haut
Packung/en	01	013 40 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)
Gültig bis		unbegrenzt

01 Antivipmyn

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65745	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: bothrops sp. venensis antitoxinum equis F(ab') ₂ Neutralisierungskapazität NLT: 780 LD50, crotalus sp. venensis antitoxinum equis F(ab') ₂ Neutralisierungskapazität NLT: 780 LD50, conserv.: metacresolum ≤ 0.4 % m/m, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Antivipmyn TRI

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65746	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: bothrops sp. venensis antitoxinum equis F(ab') ₂ Neutralisierungskapazität NLT: 780 LD50, crotalus sp. venensis antitoxinum equis F(ab') ₂ Neutralisierungskapazität NLT: 220 LD50, lachesis sp. venensis antitoxinum equis F(ab') ₂ Neutralisierungskapazität NLT: 200 LD50, conserv.: metacresolum ≤ 0.4 % m/m, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Apo-Enterit, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51980	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.2.	18.11.2021
Zusammensetzung	01	artemisia abrotanum spag. Peka D4 175 mg, gratiola officinalis D4 165 mg, peumus boldus spag. Peka D3 165 mg, podophyllum peltatum (HAB) D4 175 mg, potentilla anserina spag. Peka TM 200 mg, veratrum album (HAB) D6 120 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 22 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Durchfallserkrankungen	
Packung/en	01	018	50 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathisch-spagyrische Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Apotheke zur Eiche Mucolyticum, Sirup

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 57894	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	11.11.2021
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	005	200 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Arkocaps charbon végétal, gélules

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

N° d'AMM: 53888	Catégorie de remise: D	Index: 04.10.0.	11.11.2021
Composition	01	carbo activatus 225 mg, hypromellose, magnesii stearas, matériel de la capsule: hypromellose, pro capsula.	
Indication		Diarrhées aiguës et ballonnements associés à une diarrhée	
Conditionnements	01	001	45 capsule(s) D
Remarque		(Changement ou ajout d'un conditionnement ; nouveau : 45 gélules)	
Valable jusqu'au		13.03.2023	

01 Atacand 4 mg, Tabletten**02 Atacand 8 mg, Tabletten****03 Atacand 16 mg, Tabletten****04 Atacand 32 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 54230	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	25.11.2021
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	001	30 Tablette(n) B
		005	28 Tablette(n) B
		028	7 Tablette(n) B
	02	002	30 Tablette(n) B
		044	28 Tablette(n) B
		052	98 Tablette(n) B
	03	003	30 Tablette(n) B
		079	28 Tablette(n) B
		087	98 Tablette(n) B
	04	004	30 Tablette(n) B
		117	28 Tablette(n) B
		125	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Atorvastatin Spirig HC 10 mg, Filmtabletten
 02 Atorvastatin Spirig HC 20 mg, Filmtabletten
 03 Atorvastatin Spirig HC 40 mg, Filmtabletten
 04 Atorvastatin Spirig HC 80 mg, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66512	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	18.11.2021
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
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 Atorvastatin Streuli 10 mg, Filmtabletten
02 Atorvastatin Streuli 20 mg, Filmtabletten
03 Atorvastatin Streuli 40 mg, Filmtabletten
04 Atorvastatin Streuli 80 mg, Filmtabletten
 Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 62661	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	18.11.2021
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, mannitolum, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, natrii carbonas, povidonum, methioninum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, E 171, macrogolum 6000, pro compresso obducto corresp. natrium 2.86 mg.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, mannitolum, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, natrii carbonas, povidonum, methioninum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, E 171, macrogolum 6000, pro compresso obducto corresp. natrium 5.73 mg.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, mannitolum, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, natrii carbonas, povidonum, methioninum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, E 171, macrogolum 6000, pro compresso obducto corresp. natrium 11.46 mg.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, natrii carbonas, povidonum, glyceroli dibehenas, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, E 171, macrogolum 6000, pro compresso obducto corresp. natrium 11.94 mg.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
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 Banded Krait Antivenin
 Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65747	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: bungarus fasciatus venensis antitoxinum equis F(ab') ₂ Neutralisierungskapazität 6 mg Schlangengift, glycinum, natrii chloridum, conserv.: phenolum 0.25 % m/m, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Benlysta 120 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Benlysta 400 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 61532	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	03.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: belimumabum 120 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, saccharum, polysorbatum 80 pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: belimumabum 400 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, saccharum, polysorbatum 80 pro vitro.	
Anwendung		Systemischer Lupus erythematodes (SLE)	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 08/2021)	
Gültig bis		13.06.2022	

01 Black Snake Antivenom

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65748	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Lösung: immunoglobulinum monovalentum equis pseudechis australis 18000 U.I., natrii chloridum, conserv.: phenolum ≤ 0.22 % m/V, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Zul.-Nr.: 52433	Abgabekategorie: A	Index: 01.13.0.	08.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A 100 U., albuminum humanum, natrii chloridum corresp. natrium 0.35 mg, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A 50 U., albuminum humanum, natrii chloridum corresp. natrium 0.18 mg, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A 200 U., albuminum humanum, natrii chloridum corresp. natrium 0.71 mg, pro vitro.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung des Blepharospasmus, des Spasmus hemifacialis, der zervikalen Dystonie, der fokalen Spastizität der oberen und unteren Extremität, Korrektur des Strabismus, Behandlung der überaktiven Blase und Harninkontinenz, Behandlung der primären Hyperhidrosis axilliae.	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) 2 x 1 Durchstechflasche A
		010	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) 2 x 1 Durchstechflasche A
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, Dosisstärke 02) 52433 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.12.2023	

01 Brown Snake Antivenom
 Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65749	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Lösung: immunoglobulinum monovalentum equis pseudonaja textilis 1000 U.I., natrii chloridum, conserv.: phenolum ≤ 0.22 % m/V, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

N° d'AMM: 55727	Categoria di dispensazione: B		Index: 01.02.2.	11.11.2021
Composizione	03	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 1.25 mg corresp. bupivacainum 1.11 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 3.5 mg.		
	04	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 2.5 mg corresp. bupivacainum 2.22 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 3.5 mg.		
	05	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 5 mg corresp. bupivacainum 4.44 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 3.5 mg.		
	06	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 0.625 mg corresp. bupivacainum 0.55 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 3.5 mg.		
	07	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 1 mg corresp. bupivacainum 0.89 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 3.5 mg.		
Indicazione		Anestetico locale		
Confezione/i	03	001	1 x 100 ml sacche per perfusione	B
		003	10 x 100 ml sacche per perfusione	B
		005	1 x 250 ml sacche per perfusione	B
		007	5 x 250 ml sacche per perfusione	B
		009	1 x 1000 ml sacche per perfusione	B
		011	5 x 1000 ml sacche per perfusione	B
		027	1 x 50 ml flaoncino/flaoncini	B
	04	013	1 x 250 ml sacche per perfusione	B
		015	5 x 250 ml sacche per perfusione	B
		017	1 x 500 ml sacche per perfusione	B
		028	1 x 5 ml flaoncino/flaoncini	B
		029	1 x 20 ml flaoncino/flaoncini	B
		037	10 x 500 ml sacche per perfusione	B
	05	046	1 x 5 ml flaoncino/flaoncini	B
		047	1 x 20 ml flaoncino/flaoncini	B
	06	019	1 x 250 ml sacche per perfusione	B
		021	5 x 250 ml sacche per perfusione	B
		023	1 x 500 ml sacche per perfusione	B
		043	10 x 500 ml sacche per perfusione	B
	07	025	1 x 100 ml sacche per perfusione	B
		045	10 x 100 ml sacche per perfusione	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)		
Valevole fino al		illimitata		

01 Calvive 500 mg, Brausetabletten**02 Calvive 1000 mg, Brausetabletten**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60551	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.1.	22.11.2021
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 875 mg et calcii lactas et gluconas 1.13 g corresp. calcium 500 mg, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
	02	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	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Calvive C, Brausetabletten

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 28907	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	08.11.2021
Zusammensetzung	02	calcium 260 mg ut calcii carbonas et calcii lactas et gluconas, acidum ascorbicum 1 g, aromatica, saccharinum natricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin C-Präparat	
Packung/en	02	001	10 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Candesartan Plus Takeda 8/12.5 mg, Tabletten

02 Candesartan Plus Takeda 16/12.5 mg, Tabletten

03 Candesartan Plus Takeda 32/12.5 mg, Tabletten

04 Candesartan Plus Takeda 32/25 mg, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 62570	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	10.11.2021
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 8 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, lactosum monohydricum 76.9 mg, maydis amyllum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 8000, carmellosum calcicum, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 16 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, lactosum monohydricum 68.835 mg, maydis amyllum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 8000, carmellosum calcicum, magnesii stearas, E 172 (rubrum), pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, lactosum monohydricum 150.17 mg, maydis amyllum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 8000, carmellosum calcicum, magnesii stearas, E 172 (flavum), pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, lactosum monohydricum 137.67 mg, maydis amyllum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 8000, carmellosum calcicum, magnesii stearas, E 172 (rubrum), pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
	03	009	28 Tablette(n) B
		010	98 Tablette(n) B
	04	013	28 Tablette(n) B
		014	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Candesartan Takeda 4 mg, Tabletten
02 Candesartan Takeda 8 mg, Tabletten
03 Candesartan Takeda 16 mg, Tabletten
04 Candesartan Takeda 32 mg, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 62569	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	10.11.2021
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 Hypertonie bei Kindern und Jugendlichen 1 - 17 Jahre	
Packung/en	01	001 7 Tablette(n)	B
	02	004 28 Tablette(n)	B
		005 98 Tablette(n)	B
	03	008 28 Tablette(n)	B
		009 98 Tablette(n)	B
	04	012 28 Tablette(n)	B
		013 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cartilago comp., Creme

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 62265	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	10.11.2021
Zusammensetzung	01	allium cepa ferm 34a (HAB) D1 10 mg, aurum metallicum (HAB) D8 10 mg, betula pendula ferm 34e (HAB) D1 10 mg, cartilago articularis bovis GI D3 (HAB 41c) 10 mg (Rind: Knorpel), formica rufa et formica polyctena ex animale toto GI D3 (HAB 41c) 10 mg, stannum metallicum (HAB) D6 10 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabile, adeps lanae 270 mg (Schaf: Fell/Haare/Wolle), vaselinum album, arachidis oleum raffinatum 405 mg, lactosum monohydricum, aqua purificata, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Unguentum)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

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

Zul.-Nr.: 58378	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	18.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: cefepimum 1 g ut cefepimi dihydrochloridum monohydricum, argininum, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: cefepimum 2 g ut cefepimi dihydrochloridum monohydricum, argininum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	5 Durchstechflasche(n) A
	02	003	5 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ceftriaxon-Acino 500 IM, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**02 Ceftriaxon-Acino 1000 IM, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 66480	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	18.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 500 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: lidocaini hydrochloridum monohydricum 20 mg, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 1 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: lidocaini hydrochloridum monohydricum 35 mg, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 3.5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	003	1 + 1 Durchstechflasche(n) Trockensubstanz und Solvensampulle A
	02	004	1 + 1 Durchstechflasche(n) Trockensubstanz und Solvensampulle A
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		05.03.2023	

01 Ceftriaxon-Acino 500 IV, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
02 Ceftriaxon-Acino 1000 IV, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
03 Ceftriaxon-Acino 2000 IV, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
 Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 66482	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	18.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 500 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 5 ml.	
	02	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 1 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 10 ml.	
	03	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 2 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	004	1 + 1 Durchstechflasche(n) Trockensubstanz und Solvensampulle A
	02	005	1 + 1 Durchstechflasche(n) Trockensubstanz und Solvensampulle A
	03	006	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		05.03.2023	

01 Cefuroxim-Acino 250 mg, Filmtabletten
02 Cefuroxim-Acino 500 mg, Filmtabletten
 Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62774	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	09.11.2021
Zusammensetzung	01	cefuroximum 250 mg ut cefuroximum axetili, excipiens pro compresso obducto, natrium max. 14.5 mg.	
	02	cefuroximum 500 mg ut cefuroximum axetili, excipiens pro compresso obducto, natrium max. 29 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	003	14 Tablette(n) A
	02	004	14 Tablette(n) A
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		01.07.2022	

01 Ciprofloxacin Spirig HC 250, Filmtabletten
02 Ciprofloxacin Spirig HC 500, Filmtabletten
03 Ciprofloxacin Spirig HC 750, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 55922	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	18.11.2021
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	015 10 Tablette(n)	A
		016 20 Tablette(n)	A
	02	017 10 Tablette(n)	A
		018 20 Tablette(n)	A
	03	019 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Co-Amoxi-Mepha 1000 mg, Filmtabletten
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 55730	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	10.11.2021
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, talcum, povidonum K 25, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, Überzug: triethylis citras, hypromellosesum, ethylcellulosum, alcohol cetylicus, natrii laurilsulfas, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 72 µg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002 12 Tablette(n)	A
		004 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Co-Epril, Tabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55942	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	18.11.2021
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cobra Antivenin

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65750	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: naja naja kaouthia venensis antitoxinum equis F(ab') ₂ Neutralisierungskapazität 6 mg Schlangengift, glycinum, natrii chloridum, conserv.: phenolum ≤ 0.25 % m/m, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 ColiFin PARI 1 Mio. U.I., poudre pour solution pour inhalation par nébuliseur

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

N° d'AMM: 62153	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.9.	25.11.2021
Composition	01	Praeparatio sicca: colistimethatum natricum 1 Mio U.I., pro vitro.	
Indication		maladies infectieuses	
Conditionnements	01	002	56 flacon(s) avec lyophilisat + 60 ampoules avec 3 ml de solution NaCl 0.9% + 1 nébulisateur A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Contra-Schmerz IL 400, Filmtabletten

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

N° d'AMM: 62075	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.1.	05.11.2021
Composition	01	ibuprofenum lysinum 684 mg corresp. ibuprofenum 400 mg, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, pellicule: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3000, talcum, E 171, pro compresso obducto.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	001	10 comprimé(s) D
Remarque		(Erneuerung der Zulassung)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Coop Vitality Halsweh-Lutschtabletten, Lutschtablette

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 62824	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	25.11.2021
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 1.25 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 1 mg, levomentholum 4 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, color.: methylthioninii chloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Corotrop, solution injectable

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

N° d'AMM: 49259	Catégorie de remise: B	Index: 02.05.2.	19.11.2021
Composition	01	milrinonum 1 mg, acidum lacticum, glucosum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Insuffisance cardiaque	
Conditionnements	01	018	10 x 10 ml ampoule(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Cubicin 350 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**02 Cubicin 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 57870	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	18.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: daptomycinum 350 mg, natrii hydroxidum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: daptomycinum 500 mg, natrii hydroxidum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Cutasept G, Lösung**04 Cutasept F, Lösung**

IVF HARTMANN AG, Victor von Bruns-Strasse 28, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 43167	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	12.11.2021
Zusammensetzung	03	benzalkonii chloridum 0.22 mg, alcohol isopropylicus 552 mg, E 104, E 110, E 151, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	benzalkonii chloridum 0.22 mg, alcohol isopropylicus 552 mg, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hautdesinfiziens	
Packung/en	03	022	1000 ml D
	04	049	250 ml D
		057	1000 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Death Adder Antivenom

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65752	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Lösung: immunoglobulinum monovalentum equis acanthophis antarcticus 6000 U.I. natrii chloridum, conserv.: phenolum ≤ 0.22 % m/V, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Desloratadin-Mepha 5, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62374	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	15.11.2021
Zusammensetzung	01	desloratadinum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	B
		002 30 Tablette(n)	B
		003 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Diclac Sandoz, Lipogel

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56142	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, arom.: ethylvanillinum et alia, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	008 50 g	D
		009 100 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Diclo-Acino 75, Injektionslösung i.m.

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62735	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	26.11.2021
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 75 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 20 mg, dinatrii edetas, macrogolum 400, propylenglycolum, natrii hydroxidum, acetylcysteinum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium 6.96 mg.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	01	004 5 Ampulle(n)	B
		005 25 Ampulle(n)	B
		006 50 Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu: Hauptzulassung)	
Gültig bis		28.08.2022	

01 Disci comp. cum Aesculo, Globuli velati

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 62632	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum e semine rec. ferm 34c D49 (HAB 34c) 10 mg, arnica montana e planta toto rec. ferm 33c D19 (HAB 33c) 10 mg, disci intervertebrales bovis GI (HAB) D7 10 mg (Rind: Wirbelsäule), formica rufa et formica polycltana ex animale toto GI D6 (HAB 41c) 10 mg, phyllostachys viridiglaucens e nodo rec. ferm 35c D5 (HAB 35c) 10 mg, saccharum 1000 mg, ad globulos pro 1 g corresp. 40 granula homoeopathica velata.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Disci comp. cum Nicotiana, Globuli velati

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 62635	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	disci intervertebrales bovis Gl (HAB) D7 10 mg (Rind: Wirbelsäule), equisetum arvense ex herba sicc. ferm 35b D14 (HAB 35b) 10 mg, formica rufa et formica polyctena ex animale toto Gl D6 (HAB 41c) 10 mg, hypophysis bovis Gl Gl D7 (HAB 41a) 10 mg, nicotiana tabacum e foliis rec. ferm 33b D9 (HAB 33b) 10 mg, phyllostachys viridiglaucescens e nodo rec. ferm 35c D5 (HAB 35c) 10 mg, stannum metallicum (HAB) D9 10 mg, saccharum 1000 mg, ad globulos pro 1 g corresp. 40 granula homoeopathica velata.	
Anwendung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Disci comp. cum Stibio, Globuli velati

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 62634	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	02.11.2021
Zusammensetzung	01	arnica montana e planta toto rec. ferm 33c D19 (HAB 33c) 10 mg, disci intervertebrales bovis Gl (HAB) D7 10 mg (Rind: Wirbelsäule), formica rufa et formica polyctena ex animale toto Gl D6 (HAB 41c) 10 mg, phyllostachys viridiglaucescens e nodo rec. ferm 35c D5 (HAB 35c) 10 mg, stibium metallicum (HAB) D7 10 mg, saccharum 1000 mg, ad globulos pro 1 g corresp. 40 granula homoeopathica velata.	
Anwendung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Disci/Viscum comp. cum Stanno, Globuli velati

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 62636	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	disci intervertebrales bovis Gl (HAB) D5 10 mg (Rind: Wirbelsäule), equisetum arvense ex herba sicc. ferm 35b D14 (HAB 35b) 10 mg, formica rufa et formica polyctena ex animale toto Gl D6 (HAB 41c) 10 mg, phyllostachys viridiglaucescens e nodo rec. ferm 35c D5 (HAB 35c) 10 mg, stannum metallicum (HAB) D5 10 mg, viscum album (mali) e planta tota ferm 34i D5 (HAB 34i) 10 mg, saccharum 1000 mg, ad globulos pro 1 g corresp. 40 granula homoeopathica velata.	
Anwendung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Dretine 21, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 62385	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	15.11.2021
Zusammensetzung	01	drospirenonum 3 mg, ethinylestradiolum 30 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	004	1 x 21 Tablette(n) B
		007	3 x 21 Tablette(n) Bündelpackung B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dretine 28, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 62414	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	15.11.2021
Zusammensetzung	01	I): drospirenonum 3 mg, ethinylestradiolum 30 µg, excipients pro compresso obducto. II): excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	004	1 x 28 Tablette(n) B
		007	3 x 28 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dretinelle 21, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 62386	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	15.11.2021
Zusammensetzung	01	drospirenonum 3 mg, ethinylestradiolum 0.02 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	004	1 x 21 Tablette(n) B
		007	3 x 21 Tablette(n) Bündelpackung B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dretinelle 28, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 62415	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	15.11.2021
Zusammensetzung	01	I): drospirenonum 3 mg, ethinylestradiolum 0.02 mg, excipients pro compresso obducto. II): excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	004	1 x 28 Tablette(n) B
		007	3 x 28 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Enbrel 25 mg, Injektionslösung in Fertigspritzen**02 Enbrel 50 mg, Injektionslösung in Fertigspritzen**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57711	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	09.11.2021
Zusammensetzung	01	Lösung: etanerceptum 25 mg, arginini hydrochloridum, natrii chloridum, saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.55 mg.	
	02	Lösung: etanerceptum 50 mg, arginini hydrochloridum, natrii chloridum, saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 2.97 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, aktive juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthritits, Oligoarthritits, Psoriasis-Arthritis, Entesitis-assozierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	001	4 Set (4 Fertigspritzen und 4 Alkoholtupfer) B
	02	002	2 Set (2 Fertigspritzen und 2 Alkoholtupfer) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Encepur N, Injektionssuspension

Bavarian Nordic Switzerland AG, Grafenauweg 8, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 627	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	19.11.2021
Zusammensetzung	01	Vaccinum adsorbatum: virus FSME inactivatus (Stamm K23) 1.5 µg, trometamol, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, saccharum, natrii chloridum corresp. natrium 0.94 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml, residui: formaldehydum, neomycini hydrochloridum, chlortetracyclinum, gentamicini sulfas.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Frühsommer-Meningoenzephalitis, ab dem vollendeten 12. Lebensjahr	
Packung/en	01	001	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) mit Nadel B
		004	10 x 0.5 ml Fertigspritze(n) ohne Nadel B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Engerix-B 10, Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 551	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	19.11.2021
Zusammensetzung	03	hepatitidis B viri antigenum ADNr 10 µg, aluminii oxidum hydricum, natrii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Hepatitis B, bei Neugeborenen, Kindern und Jugendlichen bis zum vollendeten 18. Lebensjahr	
Packung/en	03	002	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) mit separater Nadel B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Engerix-B 20, Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 534	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	19.11.2021
Zusammensetzung	01	hepatitidis B viri antigenum ADNr 20 µg, aluminium ut aluminii oxidum hydricum, natrii chloridum, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas anhydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Hepatitis B, ab dem vollendeten 18. Lebensjahr	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) zu 1 Dosis mit separat beigelegter Nadel B
		002	10 Fertigspritze(n) zu 1 Dosis mit separat beigelegter Nadel B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Epiphysis comp., Globuli velati

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60256	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	02.11.2021
Zusammensetzung	01	cerebellum bovis Gl D8 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), corpora quadrigemina bovis Gl D8 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), epiphysis bovis Gl D8 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), labyrinthus bovis Gl D8 (HAB 41a) 10 mg (Rind:), medulla oblongata bovis Gl D8 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), nervus statoacusticus bovis Gl D8 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), 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	

02 Escitalopram Zentiva 10 mg, Filmpillen**04 Escitalopram Zentiva 20 mg, Filmpillen**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62960	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	19.11.2021
Zusammensetzung	02	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.9 mg.	
	04	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto corresp. natrium max. 1.8 mg.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	02	015	10 Tablette(n) B
		016	30 Tablette(n) B
		017	100 Tablette(n) B
	04	018	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Escitalopram Helvepharm, Filmpillen)	
Gültig bis		27.11.2023	

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.	18.11.2021
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		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Felodipin retard Zentiva 2.5 mg, Filmtabletten
02 Felodipin retard Zentiva 5 mg, Filmtabletten
03 Felodipin retard Zentiva 10 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57902	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	09.11.2021
Zusammensetzung	01	felodipinum 2.5 mg, antiox.: E 310, excipients pro compresso obducto.	
	02	felodipinum 5 mg, antiox.: E 310, excipients pro compresso obducto.	
	03	felodipinum 10 mg, antiox.: E 310, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	002 30 Tablette(n)	B
	02	004 20 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	03	010 20 Tablette(n)	B
		014 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fenistil, Lotion (Roll-on)
 GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54061	Abgabekategorie: D	Index: 10.01.0.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	dimetindeni maleas 1 mg, propylenglycolum, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, benzalkonii chloridum, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Antiallergikum, Antipruriginosum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.03.2022	

04 Ginkgo Sandoz 80, Filmtabletten
05 Ginkgo Sandoz 120, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 51294	Abgabekategorie: B	Index: 02.97.0.	09.11.2021
Zusammensetzung	04	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum 80 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 17.6-21.6 mg et terpenlactona ginkgo 4.32-5.28 mg, DER: 35-67:1, excipients pro compresso obducto.	
	05	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum 120 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 26.4-32.4 mg et terpenlactona ginkgo 6.48-7.92 mg, DER: 35-67:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Beschwerden infolge Arteriosklerose	
Packung/en	04	117 30 Tablette(n)	B
		118 100 Tablette(n)	B
	05	119 30 Tablette(n)	B
		120 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Green Pit Viper Antivenin

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65753	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: trimeresurus albolabris venensis antitoxinum equis F(ab') ₂ Neutralisierungskapazität 7 mg Schlangengift, glycinum, natrii chloridum, conserv.: phenolum ≤ 0.25 % m/m, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Hypophysis comp., Globuli velati

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60284	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	02.11.2021
Zusammensetzung	01	cerebellum bovis Gl D8 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), corpora quadrigemina bovis Gl D8 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), hypophysis bovis Gl D8 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), iris bovis Gl D8 (HAB 41a) 10 mg (Rind:), medulla oblongata bovis Gl D8 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), nervus opticus bovis Gl D8 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), retina et chorioidea bovis Gl D8 (HAB 41c) 10 mg (Rind: Gehirn), thalamus bovis Gl D8 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), 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 Ialugen, crema

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

N° d'AMM: 48119	Categoria di dispensazione: D	Index: 10.06.0.	17.11.2021
Composizione	01	natrii hyaluronas 2 mg, natrii laurilsulfas, E 200, E 218, propylis parahydroxybenzoas, q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Cura delle ulcere e delle piaghe	
Confezione/i	01	005	20 g D
		018	25 g D
		034	60 g D
		042	500 g D
Osservazione		(Modifica o integrazione delle dimensioni di una confezione, ora: 20 g)	
Valevole fino al		29.12.2022	

01 Il Hwa Ginseng, liquido orale

Solmer SA, Via San Giorgio 9a, 6900 Lugano

N° d'AMM: 40377	Categoria di dispensazione: D		Index: 07.98.0.	02.11.2021
Composizione	01	ginseng extractum ethanolicum spissum 1 g corresp. ginsenosidea 80 mg, DER: 3-7:1, ad solutionem, corresp. ethanolum 2 % V/V.		
Indicazione		Tonico-Stimolante		
Confezione/i	01	018	30 g	D
		026	300 g	D
Osservazione		(Renouvellement de l'autorisation) (Spécification de la forme galénique -> précédemment: estratto liquido)		
Valevole fino al		illimitata		

01 Inflamac 75 retard, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 58122	Abgabekategorie: B		Index: 07.10.1.	19.11.2021
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 75 mg, lactosum monohydricum 60 mg, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, talcum, magnesii stearas, macrogolum 6000, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 5.42 mg.		
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum, Antipyretikum		
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) Depotabs	B
		003	100 Tablette(n) Depotabs	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Irbesartan Spirig HC 150, Filmtabletten**02 Irbesartan Spirig HC 300, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62410	Abgabekategorie: B		Index: 02.07.1.	19.11.2021
Zusammensetzung	01	irbesartanum 150 mg, excipiens pro compresso obducto.		
	02	irbesartanum 300 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		Hypertonie		
Packung/en	01	005	28 Tablette(n)	B
		006	98 Tablette(n)	B
	02	007	28 Tablette(n)	B
		008	98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Isotretinoin-Mepha 10 mg, Solucaps
02 Isotretinoin-Mepha 20 mg, Solucaps
03 Isotretinoin-Mepha 40 mg, Solucaps
04 Isotretinoin-Mepha 5 mg, Solucaps
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 55972	Abgabekategorie: A	Index: 10.02.0.	25.11.2021
Zusammensetzung	01	isotretinoinum 10 mg, color.: E 124, antiox.: E 320, excipiens pro capsula.	
	02	isotretinoinum 20 mg, color.: E 124, E 132, antiox.: E 320, excipiens pro capsula.	
	03	isotretinoinum 40 mg, color.: E 110, antiox.: E 320, excipiens pro capsula.	
	04	isotretinoinum 5 mg, antiox.: E 320, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Schwere therapieresistente Formen von Akne	
Packung/en	01	009 30 Kapsel(n)	A
		011 100 Kapsel(n)	A
	02	013 30 Kapsel(n)	A
		015 100 Kapsel(n)	A
	03	017 30 Kapsel(n)	A
		019 100 Kapsel(n)	A
	04	001 30 Kapsel(n)	A
		002 100 Kapsel(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 King Cobra Antivenin
Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65754	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: ophiophagus hannah venensis antitoxinum equis F(ab') ₂ Neutralisierungskapazität 8 mg Schlangengift, glycinum, natrii chloridum, conserv.: phenolum ≤ 0.25 % m/m, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lansoprazol Zentiva 15 mg, Kapseln**02 Lansoprazol Zentiva 30 mg, Kapseln**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57801	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	11.11.2021
Zusammensetzung	01	lansoprazolum 15 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
	02	lansoprazolum 30 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	001	14 Kapsel(n) B
		003	28 Kapsel(n) B
		005	56 Kapsel(n) B
		007	112 Kapsel(n) B
		009	2 x 56 Kapsel(n) B
	02	011	14 Kapsel(n) B
		013	28 Kapsel(n) B
		016	56 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lapatinib-GSK, Filmtabletten

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 66082	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	08.11.2021
Zusammensetzung	01	lapatinibum 250 mg ut lapatinibi ditosilas monohydricus, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XE07) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Legalon SIL, Durchstechflasche mit Trockensubstanz

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 48080	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	26.11.2021
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: silibininum 350 mg ut silibinini-C2',3 bishydrogenosuccinas dinatrics, inulinum pro vitro.	
Anwendung		Leberintoxikation durch Knollenblätterpilze	
Packung/en	02	030	4 Durchstechflasche(n) 100 ml A
		031	4 Durchstechflasche(n) 50 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Livazo 1 mg, Filmtabletten
02 Livazo 2 mg, Filmtabletten
03 Livazo 4 mg, Filmtabletten
 RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62329	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	15.11.2021
Zusammensetzung	01	pitavastatinum 1.00 mg ut pitavastatinum calcicum, lactosum monohydricum 63.085 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hypromellosum, magnesii aluminii silicas, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, triethylis citras, silica colloidalis anhydrica, E 171, pro compresso obducto.	
	02	pitavastatinum 2.00 mg ut pitavastatinum calcicum, lactosum monohydricum 126.17 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hypromellosum, magnesii aluminii silicas, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, triethylis citras, silica colloidalis anhydrica, E 171, pro compresso obducto.	
	03	pitavastatinum 4.00 mg ut pitavastatinum calcicum, lactosum monohydricum 252.34 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hypromellosum, magnesii aluminii silicas, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, triethylis citras, silica colloidalis anhydrica, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	90 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	90 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Maku Mucolyticum, Sirup
 Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 58502	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	11.11.2021
Zusammensetzung	01	carbocisteinum 250 mg, arom.: natrii cyclamas et alia, color.: E 150(a), conserv.: E 200, E 202, E 219, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	003	200 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Malayan Pit Viper Antivenin

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65755	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: calloselasma rhodostoma venensis antitoxinum equis F(ab') ₂ Neutralisierungskapazität 16 mg Schlangengift, glycinum, natrii chloridum, conserv.: phenolum ≤ 0.25 % m/m, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Medibudget Abführdragées Bisacodyl

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 55097	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.11	30.11.2021
Zusammensetzung	01	bisacodylum 5 mg, color.: E 104, E 127, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	002	30 Dragée(s) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Mefenacid, Filmtabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 49390	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	12.11.2021
Zusammensetzung	03	acidum mefenamicum 500 mg, solani amyllum, lactosum monohydricum 17 mg, carmellosum natricum conexum, povidonum K 25, glycerolum (85 per centum), polysorbatum 80, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, talcum, magnesii stearas, acidum stearicum, silica colloidalis anhydrica, Überzug: acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:1, triethylis citras, triglycerida media, macrogolum 400, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.91 mg.	
Anwendung		Antirheumaticum, Analgeticum	
Packung/en	03	001	5 x 100 Tablette(n) Bündelpackung B
		042	10 Tablette(n) B
		043	30 Tablette(n) B
		044	100 Tablette(n) B
		045	500 Tablette(n) B
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 5 x 100 Filmtabletten Bündelpackung)	
Gültig bis		05.10.2023	

01 Minitran 5, transdermales Pflaster**02 Minitran 10, transdermales Pflaster**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 51920	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.1.	26.11.2021
Zusammensetzung	01	glyceroli trinitras 18 mg, excipients ad praeparationem pro 6.7 cm ² cum liberatione 5 mg/24h.	
	02	glyceroli trinitras 36 mg, excipients ad praeparationem pro 13.3 cm ² cum liberatione 10 mg/24h.	
Anwendung		Koronatherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate	
Packung/en	01	023 30 Pflaster	B
	02	058 30 Pflaster	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse: 51920 01 Minitran 5, transdermales Pflaster, 082 100 Pflaster)	
Gültig bis		31.12.2022	

01 Modafinil-Acino 100, Tabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62734	Abgabekategorie: A	Index: 01.10.2.	02.11.2021
Zusammensetzung	01	modafinilum 100 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Narkolepsie	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 NeoCitran Hustenstiller, Sirup

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 31215	Abgabekategorie: D	Index: 03.01.2.	16.11.2021
Zusammensetzung	02	butamirati dihydrogenocitras 15 mg, sorbitolum 2.840 g, glycerolum, saccharinum natricum, E 210 11.5 mg, vanillinum, ethanolum 96 per centum, natrii hydroxidum, aqua purificata ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Husten, insbesondere trockener Husten	
Packung/en	02	073 200 ml	D
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke: NeoCitran Hustenstiller 0.8 mg/ml, Sirup)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nicorette Original-Aroma 2 mg, Kaudepot
 02 Nicorette Original-Aroma 4 mg, Kaudepot
 09 Nicorette Freshfruit 2 mg, Kaudepot
 10 Nicorette Freshfruit 4 mg, Kaudepot
 13 Nicorette Polar Mint 2 mg, Kaudepot
 14 Nicorette Polar Mint 4 mg, Kaudepot
 Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 40580	Abgabekategorie: D	Index: 15.02.0.	25.11.2021
Zusammensetzung	01	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
	02	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
	09	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
	10	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
	13	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
	14	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	018 30 Tablette(n)	D
		131 105 Tablette(n)	D
	02	026 30 Tablette(n)	D
		158 105 Tablette(n)	D
	09	291 30 Tablette(n)	D
		293 105 Tablette(n)	D
		300 210 Tablette(n)	D
	10	297 30 Tablette(n)	D
		299 105 Tablette(n)	D
	13	309 30 Tablette(n)	D
		310 105 Tablette(n)	D
		311 210 Tablette(n)	D
	14	313 30 Tablette(n)	D
		314 105 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nitrofurantoin-Acino 100 retard, Kapseln
 Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62724	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.9.	17.11.2021
Zusammensetzung	01	nitrofurantoinum 100 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
Anwendung		Harnwegsinfektionen	
Packung/en	01	002 30 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		23.05.2022	

01 Nitroglycerin Streuli, Kaukapseln

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 36830	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.1.	18.11.2021
Zusammensetzung	01	glyceroli trinitras 0.8 mg, aromatica, conserv.: E 215, propylis parahydroxybenzoas natricus, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Vasodilatator	
Packung/en	01	018 30 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Noxafil 300mg (18mg/ml), Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 65172	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	23.11.2021
Zusammensetzung	01	posaconazolum 300 mg, sulfobutylbetadexum natricum 6680 g, dinatrii edetas, acidum hydrochloridum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 16.7 ml corresp. natrium 462 mg.	
Anwendung		Pilzinfektionen	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information August 2021)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Omegaflex peri, Infusionsemulsion 1250 ml
 02 Omegaflex peri, Infusionsemulsion 1875 ml
 03 Omegaflex peri, Infusionsemulsion 2500 ml
 B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: **65689** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 16.11.2021

Zusammensetzung 01 I) Glucoselösung:
 glucosum ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, zinci acetat dihydricus 6.6 mg, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 500 ml.

II) Fettlösung:
 sojae oleum 20 g, triglycerida media 25 g, omega-3 acidorum triglycerida 5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, natrii hydroxidum q.s. ad pH, antioxid.: E 307 50 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad emulsionem pro 250 ml.

III) Aminosäurenlösung:
 isoleucinum 2.34 g, leucinum 3.13 g, lysinum anhydricum 2.273 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 1.96 g, phenylalaninum 3.51 g, threoninum 1.82 g, tryptophanum 570 mg, valinum 2.60 g, argininum 2.70 g, histidinum 1.251 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 4.85 g, acidum asparticum 1.50 g, acidum glutamicum 3.50 g, glycinum 1.65 g, prolinum 3.40 g, serinum 3.00 g, natrii hydroxidum 800 mg, natrii chloridum 1.081 g, natrii acetat trihydricus 544 mg, kalii acetat 2.943 g, magnesi acetat tetrahydricus 644 mg, calcii chloridum dihydricum 441 mg, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 500 ml.

I) et II) et III) corresp.:
 aminoacida 32 g/l, nitrogenia 4.56 g/l, carbohydrata 64 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 40 mmol/l, kalium 24 mmol/l, magnesium 2.4 mmol/l, calcium 2.4 mmol/l, zincum 0.024 mmol/l, chloridum 38.4 mmol/l, phosphas 6 mmol/l, acetat 32 mmol/l, in emulsione recenter mixta, Corresp. 3200 kJ pro 1 l.

- 02 I) Glucoselösung:
glucosum ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, zinci acetat dihydricus 9.90 mg, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 750 ml.
- II) Fettemulsion:
sojae oleum 30 g, triglycerida media 37.5 g, omega-3 acidorum triglycerida 7.5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, natrii hydroxidum q.s. ad pH, antioxid.: E 307 75 mg, aqua ad iniectionabile q.s. ad emulsionem pro 375 ml.
- III) Aminosäurenlösung:
isoleucinum 3.51 g, leucinum 4.695 g, lysinum anhydricum 3.409 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 2.94 g, phenylalaninum 5.265 g, threoninum 2.73 g, tryptophanum 855 mg, valinum 3.9 g, argininum 4.05 g, histidinum 1.876 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 7.275 g, acidum asparticum 2.25 g, acidum glutamicum 5.25 g, glycinum 2.475 g, prolinum 5.10 g, serinum 4.5 g, natrii hydroxidum 1.20 g, natrii chloridum 1.622 g, natrii acetat trihydricus 816 mg, kalii acetat 4.415 g, magnesi acetat tetrahydricus 966 mg, calcii chloridum dihydricum 662 mg, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 750 ml.
- I) et II) et III) corresp.:
aminoacida 32 g/l, nitrogenia 4.56 g/l, carbohydrata 64 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 40 mmol/l, kalium 24 mmol/l, magnesium 2.4 mmol/l, calcium 2.4 mmol/l, zincum 0.024 mmol/l, chloridum 38.4 mmol/l, phosphas 6 mmol/l, acetat 32 mmol/l, in emulsione recenter mixta, Corresp. 3200 kJ, pro 1 l.
- 03 I) Glucoselösung:
glucosum ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, zinci acetat dihydricus 13.20 mg, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- II) Fettemulsion:
sojae oleum 40 g, triglycerida media 50 g, omega-3 acidorum triglycerida 10 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, natrii hydroxidum q.s. ad pH, antioxid.: E 307 100 mg, aqua ad iniectionabile q.s. ad emulsionem pro 500 ml.
- III) Aminosäurenlösung:
isoleucinum 4.68 g, leucinum 6.26 g, lysinum anhydricum 4.546 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 3.92 g, phenylalaninum 7.02 g, threoninum 3.64 g, tryptophanum 1.14 g, valinum 5.20 g, argininum 5.40 g, histidinum 2.502 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 9.70 g, acidum asparticum 3.00 g, acidum glutamicum 7.00 g, glycinum 3.30 g, prolinum 6.80 g, serinum 6.00 g, natrii hydroxidum 1.60 g, natrii chloridum 2.162 g, natrii acetat trihydricus 1.088 g, kalii acetat 5.886 g, magnesi acetat tetrahydricus 1.288 g, calcii chloridum dihydricum 882 mg, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- I) et II) et III) corresp.:
aminoacida 32 g/l, nitrogenia 4.56 g/l, carbohydrata 64 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 40 mmol/l, kalium 24 mmol/l, magnesium 2.4 mmol/l, calcium 2.4 mmol/l, zincum 0.024 mmol/l, chloridum 38.4 mmol/l, phosphas 6 mmol/l, acetat 32 mmol/l, in emulsione recenter mixta, Corresp. 3200 kJ, pro 1 l.
- Anwendung Parenterale Ernährung

Packung/en	01	001	5 x 1250 ml	B
	02	002	5 x 1875 ml	B
	03	003	5 x 2500 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Omegaflex plus, Infusionsemulsion 1250 ml
 02 Omegaflex plus, Infusionsemulsion 1875 ml
 03 Omegaflex plus, Infusionsemulsion 2500 ml
 B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: **65816** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 16.11.2021

Zusammensetzung 01 I) Glucoselösung:
 glucosum 150 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 2.34 g, zinci acetate dihydricus 6.58 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 500 ml.
 II) Fettesemulsion:
 sojae oleum 20 g, triglycerida media 25 g, omega-3 acidorum triglycerida 5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antiox.: E 307 50 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad emulsionem pro 250 ml.
 III) Aminosäurenlösung:
 isoleucinum 2.82 g, leucinum 3.76 g, lysinum anhydricum 2.73 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 2.35 g, phenylalaninum 4.21 g, threoninum 2.18 g, tryptophanum 680 mg, valinum 3.12 g, argininum 3.24 g, histidinum 1.5 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 5.82 g, acidum asparticum 1.8 g, acidum glutamicum 4.21 g, glycinum 1.98 g, prolinum 4.08 g, serinum 3.6 g, natrii hydroxidum 976 mg, natrii chloridum 503 mg, natrii acetate trihydricus 277 mg, kalii acetate 3.434 g, magnesii acetate tetrahydricus 858 mg, calcii chloridum dihydricum 588 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 500 ml.
 I) et II) et III) corresp.:
 aminoacida 38.4 g/l, nitrogenia 5.44 g/l, carbohydrata 120 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 40 mmol/l, kalium 28 mmol/l, magnesium 3.2 mmol/l, calcium 3.2 mmol/l, zincum 0.024 mmol/l, chloridum 36 mmol/l, phosphas 12 mmol/l, acetate 36 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml, Corresp. 4240 kJ pro 1 l.

- 02 I) Glucoselösung:
glucosum 225 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 3.51 g, zinci acetat dihydricus 9.87 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 750 ml.
- II) Fettesemulsion:
sojae oleum 30 g, triglycerida media 37.5 g, omega-3 acidorum triglycerida 7.5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, natrii hydroxidum q.s. ad pH, antioxid.: E 307 75 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad emulsionem pro 375 ml.
- III) Aminosäurenlösung:
isoleucinum 4.23 g, leucinum 5.64 g, lysinum anhydricum 4.10 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 3.53 g, phenylalaninum 6.32 g, threoninum 3.27 g, tryptophanum 1.02 g, valinum 4.68 g, argininum 4.86 g, histidinum 2.25 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 8.73 g, acidum asparticum 2.7 g, acidum glutamicum 6.32 g, glycinum 2.97 g, prolinum 6.12 g, serinum 5.4 g, natrii hydroxidum 1.464 g, natrii chloridum 755 mg, natrii acetat trihydricus 416 mg, kalii acetat 5.151 g, magnesi acetat tetrahydricus 1.287 g, calcii chloridum dihydricum 882 mg, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 750 ml.
- I) et II) et III) corresp.:
aminoacida 38.4 g/l, nitrogenia 5.44 g/l, carbohydrata 120 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 40 mmol/l, kalium 28 mmol/l, magnesium 3.2 mmol/l, calcium 3.2 mmol/l, zincum 0.024 mmol/l, chloridum 36 mmol/l, phosphas 12 mmol/l, acetat 36 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml, Corresp. 4240 kJ pro 1 l.

- 03 I) Glucoselösung:
glucosum 300 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 4.68 g, zinci acetat dihydricus 13.16 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- II) Fettesemulsion:
sojae oleum 40 g, triglycerida media 50 g, omega-3 acidorum triglycerida 10 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antioxid.: E 307 100 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad emulsionem pro 500 ml.
- III) Aminosäurenlösung:
isoleucinum 5.64 g, leucinum 7.52 g, lysinum anhydricum 5.46 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 4.7 g, phenylalaninum 8.42 g, threoninum 4.36 g, tryptophanum 1.36 g, valinum 6.24 g, argininum 6.48 g, histidinum 3 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 11.64 g, acidum asparticum 3.6 g, acidum glutamicum 8.42 g, glycinum 3.96 g, prolinum 8.16 g, serinum 7.2 g, natrii hydroxidum 1.952 g, natrii chloridum 1.006 g, natrii acetat trihydricus 554 mg, kalii acetat 6.868 g, magnesi acetat tetrahydricus 1.716 g, calcii chloridum dihydricum 1.176 g, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- I) et II) et III) corresp.:
aminoacida 38.4 g/l, nitrogenia 5.44 g/l, carbohydrata 120 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 40 mmol/l, kalium 28 mmol/l, magnesium 3.2 mmol/l, calcium 3.2 mmol/l, zincum 0.024 mmol/l, chloridum 36 mmol/l, phosphas 12 mmol/l, acetat 36 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml, Corresp. 4240 kJ pro 1 l.

Anwendung

Packung/en

- | | | | |
|----|-----|-----------------------|---|
| | | Parenterale Ernährung | |
| 01 | 001 | 5 x 1250 ml Beutel | B |
| 02 | 002 | 5 x 1875 ml Beutel | B |

Bemerkung	03	003	5 x 2500 ml Beutel (Erneuerung der Zulassung)	B
Gültig bis			unbegrenzt	

- 01 Omegaflex special ohne Elektrolyte, Infusionsemulsion 625 ml
 02 Omegaflex special ohne Elektrolyte, Infusionsemulsion 1250 ml
 03 Omegaflex special ohne Elektrolyte, Infusionsemulsion 1875 ml
 B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 65726 Abgabekategorie: B Index: 07.01.2. 16.11.2021

- Zusammensetzung
- 01 I) Glucoselösung:
 glucosum 90 g ut glucosum monohydricum, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabile q.s. ad pH, q.s. ad solutionem pro 250 ml.
 II) Fettemulsion:
 sojae oleum 10 g, triglycerida media 12.5 g, omega-3 acidorum triglycerida 2.5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, natrii hydroxidum q.s. ad pH, antioxid.: E 307 25 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad emulsionem pro 125 ml.
 III) Aminosäurelösung:
 isoleucinum 2.05 g, leucinum 2.74 g, lysinum anhydricum 1.99 g ut lysinum monohydricum, methioninum 1.71 g, phenylalaninum 3.07 g, threoninum 1.59 g, tryptophanum 500 mg, valinum 2.25 g, argininum 2.36 g, histidinum 1.095 g, alaninum 4.245 g, acidum asparticum 1.312 g, acidum glutamicum 3.067 g, glycinum 1.445 g, prolinum 2.975 g, serinum 2.625 g, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 250 ml.
 I) et II) et III) corresp.:
 aminoacida 56 g/l, nitrogenia 8 g/l, carbohydrata 144 g/l, materia crassa 40 g/l, in emulsione recenter mixta, Corresp. 4940 kJ pro 1 l.
- 02 I) Glucoselösung:
 glucosum 180 g ut glucosum monohydricum, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 500 ml.
 II) Fettemulsion:
 sojae oleum 20 g, triglycerida media 25 g, omega-3 acidorum triglycerida 5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, natrii hydroxidum q.s. ad pH, antioxid.: E 307 50 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad emulsionem pro 250 ml.
 III) Aminosäurelösung:
 isoleucinum 4.1 g, leucinum 5.48 g, lysinum anhydricum 3.98 g ut lysinum monohydricum, methioninum 3.42 g, phenylalaninum 6.145 g, threoninum 3.175 g, tryptophanum 1 g, valinum 4.5 g, argininum 4.725 g, histidinum 2.19 g, alaninum 8.49 g, acidum asparticum 2.625 g, acidum glutamicum 6.135 g, glycinum 2.89 g, prolinum 5.95 g, serinum 5.25 g, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 500 ml.
 I) et II) et III) corresp.:
 aminoacida 56 g/l, nitrogenia 8 g/l, carbohydrata 144 g/l, materia crassa 40 g/l, in emulsione recenter mixta, Corresp. 4940 kJ pro 1 l.

	03	I) Glucoselösung: glucosum 270 g ut glucosum monohydricum, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 750 ml. II) Fettemulsion: sojae oleum 30 g, triglycerida media 37.5 g, omega-3 acidorum triglycerida 7.5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, natrii hydroxidum q.s. ad pH, antiox.: E 307 75 mg, aqua ad iniectionabile q.s. ad emulsionem pro 375 ml. III) Aminosäurelösung: isoleucinum 6.15 g, leucinum 8.22 g, lysinum anhydricum 5.97 g ut lysinum monohydricum, methioninum 5.13 g, phenylalaninum 9.22 g, threoninum 4.76 g, tryptophanum 1.5 g, valinum 6.76 g, argininum 7.087 g, histidinum 3.285 g, alaninum 12.735 g, acidum asparticum 3.937 g, acidum glutamicum 9.202 g, glycinum 4.335 g, prolinum 8.925 g, serinum 7.875 g, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 750 ml. I) et II) et III) corresp.: aminoacida 56 g/l, nitrogenia 8 g/l, carbohydrata 144 g/l, materia crassa 40 g/l, in emulsione recenter mixta, Corresp. 4940 kJ pro 1 l.		
Anwendung		Parenterale Ernährung		
Packung/en	01	001	5 x 625 ml	B
	02	002	5 x 1250 ml	B
	03	003	5 x 1875 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

- 01 Omegaflex special 625 ml, Emulsion zur Infusion
 02 Omegaflex special 1250 ml, Emulsion zur Infusion
 03 Omegaflex special 1875 ml, Emulsion zur Infusion
 B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 65852 Abgabekategorie: B Index: 07.01.2. 16.11.2021

- Zusammensetzung
- 01 I) Glukoselösung:
 glucosum 90 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 1.56 g, zinci acetat dihydricus 4.39 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 250 ml.
 II) Fettemulsion:
 sojae oleum 10 g, triglycerida media 12.5 g, omega-3 acidorum triglycerida 2.5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antiox.: E 307 25 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad emulsionem pro 125 ml.
 III) Aminosäurenlösung:
 isoleucinum 2.05 g, leucinum 2.74 g, lysinum anhydricum 1.99 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 1.71 g, phenylalaninum 3.07 g, threoninum 1.59 g, tryptophanum 500 mg, valinum 2.25 g, argininum 2.36 g, histidinum 1.1 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 4.25 g, acidum asparticum 1.31 g, acidum glutamicum 3.07 g, glycinum 1.45 g, prolinum 2.98 g, serinum 2.63 g, natrii hydroxidum 732 mg, natrii chloridum 237 mg, natrii acetat trihydricus 157 mg, kalii acetat 2.31 g, magnesii acetat tetrahydricus 569 mg, calcii chloridum dihydricum 390 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 250 ml.
 I) et II) et III) corresp.:
 aminoacida 56 g/l, nitrogenia 8 g/l, carbohydrata 144 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 53.6 mmol/l, kalium 37.6 mmol/l, magnesium 4.24 mmol/l, calcium 4.24 mmol/l, zincum 0.032 mmol/l, chloridum 48 mmol/l, phosphas 16 mmol/l, acetat 48 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml, Corresp. 4940 kJ pro 1 l.
- 02 I) Glukoselösung:
 glucosum 180 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 3.12 g, zinci acetat dihydricus 8.78 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 500 ml.
 II) Fettemulsion:
 sojae oleum 20 g, triglycerida media 25 g, omega-3 acidorum triglycerida 5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antiox.: E 307 50 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad emulsionem pro 250 ml.
 III) Aminosäurenlösung:
 isoleucinum 4.11 g, leucinum 5.48 g, lysinum anhydricum 3.98 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 3.42 g, phenylalaninum 6.15 g, threoninum 3.18 g, tryptophanum 1 g, valinum 4.51 g, argininum 4.73 g, histidinum 2.19 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 8.49 g, acidum asparticum 2.63 g, acidum glutamicum 6.14 g, glycinum 2.89 g, prolinum 5.95 g, serinum 5.25 g, natrii hydroxidum 1.46 g, natrii chloridum 473 mg, natrii acetat trihydricus 313 mg, kalii acetat 4.61 g, magnesii acetat tetrahydricus 1.14 g, calcii chloridum dihydricum 779 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 500 ml.
 I) et II) et III) corresp.:
 aminoacida 56.08 g/l, nitrogenia 8 g/l, carbohydrata 144 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 53.6 mmol/l, kalium 37.6 mmol/l, magnesium 4.24 mmol/l, calcium 4.24 mmol/l, zincum 0.032 mmol/l, chloridum 48 mmol/l, phosphas 16 mmol/l, acetat 48 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml, Corresp. 4940 kJ pro 1 l.

	03	I) Glukoselösung: glucosum 270 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 4.68 g, zinci acetat dihydricus 13.17 mg, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 750 ml. II) Fettemulsion: sojae oleum 30 g, triglycerida media 37.5 g, omega-3 acidorum triglycerida 7.5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antiox.: E 307 75 mg, aqua ad iniectionabile q.s. ad emulsionem pro 375 ml. III) Aminosäurenlösung: isoleucinum 6.16 g, leucinum 8.22 g, lysinum anhydricum 5.97 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 5.13 g, phenylalaninum 9.22 g, threoninum 4.76 g, tryptophanum 1.5 g, valinum 6.76 g, argininum 7.09 g, histidinum 3.29 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 12.73 g, acidum asparticum 3.94 g, acidum glutamicum 9.2 g, glycinum 4.34 g, prolinum 8.93 g, serinum 7.88 g, natrii hydroxidum 2.20 g, natrii chloridum 710 mg, natrii acetat trihydricus 470 mg, kalii acetat 6.92 g, magnesi acetat tetrahydricus 1.71 g, calcii chloridum dihydricum 1.17 g, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 750 ml. I) et II) et III) corresp.: aminoacida 56.05 g/l, nitrogenia 8 g/l, carbohydrata 144 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 53.6 mmol/l, kalium 37.6 mmol/l, magnesium 4.24 mmol/l, calcium 4.24 mmol/l, zincum 0.032 mmol/l, chloridum 48 mmol/l, phosphas 16 mmol/l, acetat 48 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml, Corresp. 4940 kJ pro 1 l.		
Anwendung		Parenterale Ernährung		
Packung/en	01	001	5 x 625 ml Beutel	B
	02	002	5 x 1250 ml Beutel	B
	03	003	5 x 1875 ml Beutel	B
Bemerkung			(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis			unbegrenzt	

01 Orlistat-Mepha 120, Kapseln

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62663	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	11.11.2021	
Zusammensetzung	01	orlistatum 120 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.		
Anwendung		Antiadiposum, peripher wirksames Präparat zur Gewichtsreduktion		
Packung/en	01	001	42 Kapsel(n)	B
		002	84 Kapsel(n)	B
Bemerkung			(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis			unbegrenzt	

01 Ovestin, Crème

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 50844	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	04.11.2021	
Zusammensetzung	01	estriolum 1 mg, conserv.: chlorhexidini dihydrochloridum, excipients ad unguentum pro 1 g.		
Anwendung		Vaginale Oestrogensubstitutionstherapie		
Packung/en	01	013	15 g mit Applikator	B
Bemerkung			(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis			unbegrenzt	

01 Ovestin, Ovula

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 47183	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	estriolum 0.5 mg, excipients pro ovulo.	
Anwendung		Vaginale Oestrogensubstitutionstherapie	
Packung/en	01	014	15 Suppositorien B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Ovestin, Tabletten

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 24122	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	15.11.2021
Zusammensetzung	02	estriolum 1 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Oestrogensubstitutionstherapie	
Packung/en	02	034	3 x 30 Tablette(n) B
		035	1 x 30 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Pelsano med onguent

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

N° d'AMM: 15812	Catégorie de remise: D	Index: 10.10.0.	17.11.2021
Composition	02	helianthi oleum 250 mg, dexpanthenolum 50 mg, propylenglycolum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, phenoxyethanolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Soigner la peau sensible	
Conditionnements	02	079	100 g D
		087	60 g D
Remarque		(Révocation du conditionnement 30 g)	
Valable jusqu'au		08.08.2022	

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66946	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	01.11.2021
Zusammensetzung	01	pemetrexedum 100 mg, argininum, cysteinum, propylenglycolum, acidum citricum, aqua ad iniectabile, pro vitro.	
	02	pemetrexedum 500 mg, argininum, cysteinum, propylenglycolum, acidum citricum, aqua ad iniectabile, pro vitro.	
	03	pemetrexedum 1000 mg, argininum, cysteinum, propylenglycolum, acidum citricum, aqua ad iniectabile, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.10.2023	

01 Perenterol 250, Kapseln

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 47571	Categoria di dispensazione: D		Index: 04.09.0.	10.11.2021
Composizione	01	saccharomyces boulardii cryodesiccatus 250 mg corresp. cellulae vivae 2*10 ⁹ CFU, excipiens pro capsula.		
Indicazione		Antidiarrhoicum		
Confezione/i	01	001	10 x 20 capsula/capsule (confezione ospedaliera)	D
		022	10 capsula/capsule	D
		030	6 capsula/capsule	D
		049	20 capsula/capsule	D
		050	20 capsula/capsule blister	D
		051	10 x 20 capsula/capsule blister (confezione ospedaliera)	D
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)		
Valevole fino al		illimitata		

01 Perindopril Amlo Spirig HC 4mg/5mg, Tabletten**02 Perindopril Amlo Spirig HC 4mg/10mg, Tabletten****03 Perindopril Amlo Spirig HC 8mg/5mg, Tabletten****04 Perindopril Amlo Spirig HC 8mg/10mg, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66328	Abgabekategorie: B		Index: 02.07.2.	18.11.2021
Zusammensetzung	01	Tablette: tert-butylamini perindoprilum 4 mg corresp. perindoprilum 3.338 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso.		
	02	tert-butylamini perindoprilum 4 mg corresp. perindoprilum 3.338 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso.		
	03	tert-butylamini perindoprilum 8 mg corresp. perindoprilum 6.676 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso.		
	04	tert-butylamini perindoprilum 8 mg corresp. perindoprilum 6.676 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso.		
Anwendung		Essentielle arterielle Hypertonie und/oder stabile koronare Herzkrankheit		
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Poll-X, Filmtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 67123	Abgabekategorie: B		Index: 07.13.1.	29.11.2021
Zusammensetzung	01	desloratadinum 5 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		Antihistaminikum		
Packung/en	01	005	10 Tablette(n)	B
		006	30 Tablette(n)	B
		007	50 Tablette(n)	B
		008	90 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Desloratadin Axapharm Filmtabletten)		
Gültig bis		03.06.2024		

01 Polyvalent Snake Antivenom

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65756	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Lösung: bitis arietans venensis antitoxinum equis F(ab') ₂ Neutralisierungskapazität NLT: 250 LD50, cerastes cerastes venensis antitoxinum equis F(ab') ₂ Neutralisierungskapazität NLT: 250 LD50, echis carinatus venensis antitoxinum equis F(ab') ₂ Neutralisierungskapazität NLT: 250 LD50, echis coloratus venensis antitoxinum equis F(ab') ₂ Neutralisierungskapazität NLT: 250 LD50, naja haje venensis antitoxinum equis F(ab') ₂ Neutralisierungskapazität NLT: 250 LD50, walterinnesia aegyptia venensis antitoxinum equis F(ab') ₂ Neutralisierungskapazität NLT: 250 LD50, conserv.: metacresolum ≤ 35 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Primula comp., Oel zur Anwendung auf der Haut

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60303	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	hyoscyamus niger ex herba rec. ferm 33d TM (HAB 33d) 0.01 mg, hyperici herbae recentis extractum oleosum (Hypericum perforatum L., herba) 100 mg, ratio: 1:4, Auszugsmittel Raffiniertes Erdnussöl, myocardium bovis GI D7 (HAB 41c) 0.01 mg (Rind: Herz), primulae veris e floribus sicc. W 5 % (HAB 12g) 450 mg, quartz (HAB) 0.0001 mg, rosmarini aetheroleum (Rosmarinus officinalis L., aetheroleum) 3 mg, theobromatis oleum, arachidis oleum raffinatum 955.29 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 us.ext.)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Priorix-Tetra, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 58158	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	26.11.2021
Zusammensetzung	01	Vaccinum attenuatum: virus morbilli vivus (Stamm: Schwarz) min. 10^3 U., virus parotitis vivus (Stamm: RIT 4385) min. $10^4.4$ U., virus rubella vivus (Stamm: Wistar RA 27/3) min. 10^3 U., virus varicellae vivus (Stamm: OKA) min. $10^3.3$ U., lactosum, sorbitolum, mannitolium, aminoacida, residui: neomycini sulfas nihil, pro praeparatione. Solvens: aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Masern, Mumps, Röteln und Varizellen, ab dem vollendeten 12. Lebensmonat	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) m. Lyophilisat + 1 Fertigspritze m. Lösungsmittel à 0.5ml (Nadeln separat) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Proaller, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51253	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.2.	18.11.2021
Zusammensetzung	01	acidum formicicum D3 100 mg, calcii fluoridum D8 160 mg, euphrasia officinalis spag. Peka D4 120 mg, nerium oleander D4 160 mg, pulsatilla pratensis spag. Peka D4 120 mg, schoenocaulon officinale (HAB) D12 180 mg, scrophularia nodosa (HAB) TM 160 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 32 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Allergien	
Packung/en	01	019	50 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Procoralan 5 mg, comprimé pelliculé**02 Procoralan 7.5 mg, comprimé pelliculé**

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

N° d'AMM: 57371	Catégorie de remise: B	Index: 02.99.0.	05.11.2021
Composition	01	ivabradinum 5 mg ut ivabradini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	ivabradinum 7.5 mg ut ivabradini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Traitement symptomatique de l'angor stable chronique	
Conditionnements	01	002	56 comprimé(s) B
		004	112 comprimé(s) B
	02	006	112 comprimé(s) B
		008	56 comprimé(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Ramipril HCT Zentiva 2.5/12.5 mg, Tabletten**02 Ramipril HCT Zentiva 5/25 mg, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 58177	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	ramiprilum 2.5 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	ramiprilum 5 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	009 20 Tablette(n)	B
		010 100 Tablette(n)	B
	02	011 20 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ramipril Sandoz 1.25, Tabletten**02 Ramipril Sandoz 2.5, Tabletten****03 Ramipril Sandoz 5, Tabletten****04 Ramipril Sandoz 7.5, Tabletten****05 Ramipril Sandoz 10, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57383	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	18.11.2021
Zusammensetzung	01	ramiprilum 1.25 mg, excipients pro compresso.	
	02	ramiprilum 2.5 mg, excipients pro compresso.	
	03	ramiprilum 5 mg, excipients pro compresso.	
	04	ramiprilum 7.5 mg, excipients pro compresso.	
	05	ramiprilum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	002 20 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	02	006 20 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	03	010 20 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
	04	014 20 Tablette(n)	B
		016 100 Tablette(n)	B
	05	018 20 Tablette(n)	B
		020 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ramipril Zentiva 1.25, Tabletten**02 Ramipril Zentiva 2.5, Tabletten****03 Ramipril Zentiva 5, Tabletten****04 Ramipril Zentiva 10, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 58159	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	ramiprilum 1.25 mg, excipiens pro compresso.	
	02	ramiprilum 2.5 mg, excipiens pro compresso.	
	03	ramiprilum 5 mg, excipiens pro compresso.	
	04	ramiprilum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	017 20 Tablette(n)	B
		018 100 Tablette(n)	B
	02	019 20 Tablette(n)	B
		020 100 Tablette(n)	B
	03	021 20 Tablette(n)	B
		022 100 Tablette(n)	B
	04	023 20 Tablette(n)	B
		024 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rapiscan 400 µg/ 5 ml, Injektionslösung

GE Healthcare AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 66137	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	11.11.2021
Zusammensetzung	01	regadenosonum 400 µg, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, propylenglycolum 750 mg, dinatrii edetas, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml corresp. natrium 18 mg.	
Anwendung		Koronarer Vasodilatator der anstelle von Stressübungen für Myokardperfusionsaufnahmen mit Radionukliden angewendet wird.	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Red Back Spider Antivenom

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65757	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Lösung: immunoglobulinum monovalentum equis latrodectus hasselti 500 U. Neutralisierungskapazität 5 mg Spinnengift, natrii chloridum, conserv.: phenolum ≤ 0.22 % m/V, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Regaine 2 %, Lösung**02 Regaine 5 %, Lösung**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 48249	Abgabekategorie: D	Index: 10.99.0.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	minoxidilum 20 mg, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	minoxidilum 50 mg, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Alopecia androgenetica	
Packung/en	01	019 60 ml	D
		027 3 x 60 ml	D
	02	051 60 ml	D
		078 3 x 60 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rinvoq 15 mg, Retardtablette

AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 67257	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	26.11.2021
Zusammensetzung	01	upadacitinibum 15 mg ut upadacitinibum hemihydricum, cellulolum microcristallinum, hypromellosem, mannitololum, acidum tartaricum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172, pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektives Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 11/2021)	
Gültig bis		19.01.2025	

01 Rosuvastatin Stada 5 mg, Filmtabletten**02 Rosuvastatin Stada 10 mg, Filmtabletten****03 Rosuvastatin Stada 20 mg, Filmtabletten****04 Rosuvastatin Stada 40 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66606	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	08.11.2021
Zusammensetzung	01	rosuvastatinum 5 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	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	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Russell's Viper Antivenin

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65758	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: daboia russelii siamensis venensis antitoxinum equis F(ab') ₂ Neutralisierungskapazität 6 mg Schlangengift, glycinum, natrii chloridum, conserv.: phenolum ≤ 0.25 % m/m, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 SAIMR Boomslang Antivenom

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65759	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Lösung: immunoglobulinum monovalentum equis dispholidus typus gemäss FI, natrii chloridum, conserv.: metacresolum ≤ 0.35 % m/V, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 SAIMR Echis Antivenom

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65760	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Lösung: immunoglobulinum monovalentum equis echis carinatus/ocellatus gemäss FI, natrii chloridum, conserv.: metacresolum 0.35 % m/V, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 SAIMR Polyvalent Snake Antivenom

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65761	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Lösung: immunoglobulinum equis bitis arietans, immunoglobulinum equis bitis gabonica, immunoglobulinum equis hemachatus haemachatus, immunoglobulinum equis dendroaspis angusticeps, immunoglobulinum equis dendroaspis jamesoni, immunoglobulinum equis dendroaspis polylepis, immunoglobulinum equis naja nivea, immunoglobulinum equis naja melanoleuca, immunoglobulinum equis naja annulifera, immunoglobulinum equis naja mossambica, Für alle Globuline: Dosierung gemäss FI, natrii chloridum, conserv.: metacresolum ≤ 0.35 % m/V, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Salvia Wild, Tropfen zum Einnehmen / zur Anwendung in der Mundhöhle

Spagyros AG, Neufeldstrasse 1, 3076 Worb

Zul.-Nr.: 16863	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	02.11.2021
Zusammensetzung	01	salviae extractum ethanolicum liquidum, DER: 1:4.2-5.0 corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		bei Entzündungen der Mundschleimhaut- und des Rachens	
Packung/en	01	068	50 ml D
		076	100 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Hämorrhoiden, Rektalsalbe

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 51677	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D10, capsicum annum (HAB) D10, graphites D8, hamamelis virginiana (HAB) D8 ana partes 25 mg, alcohol cetylicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycolum, conserv.: natrii chloroargentas, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei äusseren (Knötchen) und inneren Hämorrhoiden, Hämorrhoidalbeschwerden mit Juckreiz, Brennschmerz, stechenden und krampfartigen Schmerzen, Leichten Hämorrhoidalblutungen (helles Blut), Wundheit und Entzündungen am After	
Packung/en	01	022	50 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Salbe)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Hautausschläge, Salbe

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 51678	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	mercurius solubilis hahnemanni (HAB) D12, natrii chloridum D12, rhus toxicodendron (HAB) D10, selenium metallicum D15 ana partes 25 mg, alcohol cetylicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycolum, conserv.: natrii chloroargentas, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Hautausschlägen	
Packung/en	01	029	50 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Nervöse Bauchkrämpfe, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 52311	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	cocculus (Ph.Eur.Hom.) D15, belladonna (Ph.Eur.Hom.) D12, chamomilla recutita D12, citrullus colocynthis (HAB) D12, magnesii hydrogenophosphas trihydricus D12 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei nervösen Bauchkrämpfen	
Packung/en	01	041	15 g D
		042	4.5 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Schlafstörungen, Tabletten

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 62249	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	18.11.2021
Zusammensetzung	01	avena sativa D12, hepar sulfuris (HAB) D12, pulsatilla pratensis D15, zincum isovalerianicum (HAB) D12, ana partes 6.25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Schlafstörungen	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Schlafstörungen, Tropfen zum Einnehmen

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 49790	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	avena sativa D12, hepar sulfuris (HAB) D12, pulsatilla pratensis D15, zincum isovalerianicum (HAB) D12 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 51 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Einschlaf- und Durchschlafstörungen	
Packung/en	01	016	50 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Sonnenallergie, Salbe

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 51676	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	fagopyrum esculentum D6 30 mg, hypericum perforatum (HAB) D4 30 mg, hypericum perforatum (HAB) D6 20 mg, hypericum perforatum (HAB) D12 20 mg, alcohol cetylicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycolum, conserv.: natrii chloroargentas, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Sonnenallergie	
Packung/en	01	018	50 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Venenbeschwerden, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 53360	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum (HAB) D8, aristolochia clematitis (HAB) D10, lycopodium clavatum (HAB) D12, vipera berus (HAB) D12 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Venenbeschwerden	
Packung/en	01	027	15 g D
		028	4.5 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Snake Antivenin I.P.

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65763	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: immunoglobulinum equis naja naja Neutralisierungskapazität 6 mg Schlangengift, immunoglobulinum equis bungarus caeruleus Neutralisierungskapazität 4.5 mg Schlangengift, immunoglobulinum equis daboia russeli Neutralisierungskapazität 6 mg Schlangengift, immunoglobulinum equis echis carinatus Neutralisierungskapazität 4.5 mg Schlangengift, conserv.: phenolum NMT 0.25 % m/V, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	5 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tadalafil Axapharm 2.5mg, Filmtabletten
02 Tadalafil Axapharm 5mg, Filmtabletten
03 Tadalafil Axapharm 10mg, Filmtabletten
04 Tadalafil Axapharm 20mg, Filmtabletten
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66220	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	10.11.2021
Zusammensetzung	01	tadalafilum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	tadalafilum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	tadalafilum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	tadalafilum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
	02	002 12 Tablette(n)	B
		003 28 Tablette(n)	B
		010 84 Tablette(n)	B
	03	004 4 Tablette(n)	B
		005 12 Tablette(n)	B
	04	006 4 Tablette(n)	B
		007 8 Tablette(n)	B
		008 12 Tablette(n)	B
		009 24 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Zul.-Nr.: 62781	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	11.11.2021
Zusammensetzung	01	dabrafenibum 50 mg ut dabrafenibi mesilas, cellulolum microcrystallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: hypromellosum, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula.	
	02	dabrafenibum 75.0 mg ut dabrafenibi mesilas, cellulolum microcrystallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: hypromellosum, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001 28 Kapsel(n)	A
		002 120 Kapsel(n)	A
	02	003 28 Kapsel(n)	A
		004 120 Kapsel(n)	A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XE23)	
Gültig bis		12.01.2024	

01 Taipan Antivenom

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65766	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Lösung: immunoglobulinum monovalentum equis oxyuranus scutellatus 12000 U.I., natrii chloridum, conserv.: phenolum 0.22 % m/V, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tamsulosin T Sandoz, Retardtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61365	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	11.11.2021
Zusammensetzung	01	tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58007	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	15.11.2021
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	004	112 Kapsel(n) A
	03	005	120 Kapsel(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Teglutik 50mg/10ml, suspension buvable

EFFIK SA, Via alla Campagna 2A, 6900 Lugano

N° d'AMM: 66434	Catégorie de remise: B	Index: 01.99.0.	02.11.2021
Composition	01	riluzolum 50 mg, arom.: saccharinum natricum, excipients ad suspensionem pro 10 ml.	
Indication		Sclérose latérale amyotrophique (SLA)	
Conditionnements	01	001	300 ml B
Remarque		(Modification ou adjonction d'un mode d'administration)	
Valable jusqu'au		25.04.2023	

01 Thymuline C6, globules**02 Thymuline D12, globules**

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

N° d'AMM: 61397	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	26.11.2021
Composition	01	thymulinum C6 (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 10 mg, saccharum 1 g, ad globulos pro 1 g corresp. 268 granula homoeopathica imbuta.	
	02	thymulinum D12 (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 10 mg, saccharum 1 g, ad globulos pro 1 g corresp. 268 granula homoeopathica imbuta.	
Indication		sans indication	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Tiger Snake, Antivenom

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65767	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Lösung: immunoglobulinum monovalentum equis notechis scutatus 3000 U.I., natrii chloridum, conserv.: phenolum 0.22 % m/V, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tobrex, Augensalbe

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 45508	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.1.	02.11.2021
Zusammensetzung	01	tobramycinum 3 mg, paraffinum liquidum, vaselinum album, chlorobutanolum, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Augeninfektionen	
Packung/en	01	013 3,5 g	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tobrex, Augentropfen

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 44538	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.1.	02.11.2021
Zusammensetzung	01	tobramycinum 3 mg, acidum boricum 12.4 mg, natrii sulfas anhydricus, tyloxapolum, natrii hydroxidum aut acidum sulfuricum, natrii chloridum, aqua purificata, benzalkonii chloridum 0.1 mg, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Augeninfektionen	
Packung/en	01	016 5 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tramadol-Paracetamol Sandoz, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62802	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.4.	09.11.2021
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 37.5 mg, paracetamolium 325 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	004	10 Tablette(n) A
		005	20 Tablette(n) A
		006	60 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tuscalman, sciroppo

Laboratorio Farmaceutico S.I.T. - Specialità igienico terapeutiche S.r.l., Mede, succursale di Chiasso, Corso San Gottardo 32, 6830 Chiasso

N° d'AMM: 29223	Categoria di dispensazione: D	Index: 03.03.1.	08.11.2021
Composizione	01	noscipini hydrochloridum 15 mg corresp. noscapinum 13.3 mg, guaifenesinum 100 mg, althaeae radices extractum pro sirupo, sambuci fructus succus spissus, sorbitolum liquidum crystallisabile 500 mg, acidum citricum, ethanolum 96 per centum 338 mg, saccharum 5.12 g, aqua purificata, aromatica, propylis parahydroxybenzoas 3 mg, E 218 7 mg ad solutionem pro 10 ml corresp. ethanolum 4 % V/V.	
Indicazione		Tosse	
Confezione/i	01	001	120 ml D
Osservazione		Passaggio di classe da principio attivo a sostanza ausiliaria di: althaeae radices extractum pro sirupo.	
Valevole fino al		11.05.2024	

01 Tysabri 300 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Biogen Switzerland AG, Neuhofstrasse 30, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 57273	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	natalizumabum 300 mg, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 15 ml corresp. natrium 52 mg.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 10/2021)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Urokinase 10 000 HS medac, Injektionspräparat
 02 Urokinase 50 000 HS medac, Injektionspräparat
 03 Urokinase 100 000 HS medac, Injektionspräparat
 04 Urokinase 250 000 HS medac, Injektionspräparat
 05 Urokinase 500 000 HS medac, Injektionspräparat
 Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang

Zul.-Nr.: 48198	Abgabekategorie: B	Index: 06.05.0.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 10000 U.I., dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, albuminum humanum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 50000 U.I., dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, albuminum humanum, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 100000 U.I., dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, albuminum humanum, pro vitro.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 250000 U.I., dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, albuminum humanum, pro vitro.	
	05	Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 500000 U.I., natrii phosphates, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, albuminum humanum, pro vitro.	
Anwendung		Fibrinolyticum	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.09.2022	

01 Valverde Schlaf forte, Filmtabletten
 Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 57811	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.2.	12.11.2021
Zusammensetzung	01	valerianae extractum methanolicum siccum 500 mg, DER: 4-6:1, Auszugsmittel Methanol 45% (m/m), lupuli extractum methanolicum siccum 120 mg, DER: 5-7:1, Auszugsmittel Methanol 45% (m/m), color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Ein- und Durchschlafstörungen	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) D
		002	30 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.11.2022	

01 Vancocin i.v. 500 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Vancocin i.v. 1 g, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 24936	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	25.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: vancomycinum 500 mg ut vancomycini hydrochloridum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: vancomycinum 1 g ut vancomycini hydrochloridum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	015	1 x 500 mg Durchstechflasche(n) A
	02	023	1 x 1 g Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vancocin 125 mg, Kapseln**02 Vancocin 250 mg, Kapseln**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 47074	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	25.11.2021
Zusammensetzung	01	vancomycinum 125 mg ut vancomycini hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	02	vancomycinum 250 mg ut vancomycini hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Infektionen durch Clostridium difficile	
Packung/en	01	010	20 Kapsel(n) A
	02	029	20 Kapsel(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vimovo, Filmtabletten

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: 61330	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.2.	19.11.2021
Zusammensetzung	01	naproxenum 500 mg, esomeprazolom 20 mg ut esomeprazolom magnesium trihydricum 22.3 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 2.11 mg, povidonum K 90, silica colloidalis anhydrica, magnesium stearas, hypromellosum, macrogolum 8000, triethylis citras, polysorbatum 80, glyceroli monostearas 40-55, propylis parahydroxybenzoas ca. 10 µg, E 218 ca. 20 µg, triethylis citras, polysorbatum 80, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, polydextrosum, hypromellosum, macrogolum 8000, E 171, hypromellosum, macrogolum 8000, polysorbatum 80, Überzug: hypromellosum, macrogolum 8000, E 171, E 172 (flavum), hypromellosum, macrogolum 8000, cera carnauba, Drucktinte: E 172 (nigrum), propylenglycolum, hypromellosum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum kombiniert mit Protonenpumpenblocker	
Packung/en	01	004	60 Tablette(n) B
		006	30 Tablette(n) B
		007	30 Tablette(n) in Flasche B
		008	60 Tablette(n) in Flasche B
Bemerkung		(Ergänzung von Packungsgrößen, neu: 30 Filmtabletten Flasche und 60 Filmtabletten Flasche)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Vitamin D3 Streuli Prophylax, Lösung zum Einnehmen
03 Vitamin D3 Streuli zur Therapie, Lösung zum Einnehmen
 Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 33481	Abgabekategorie: B/D	Index: 07.02.3.	22.11.2021
Zusammensetzung	02	cholecalciferolum 4000 U.I., triglycerida media ad solutionem pro 1 ml.	
	03	cholecalciferolum 4000 U.I., triglycerida media ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Vitamin D-Präparat	
Packung/en	02	001 10 ml	D
		003 20 ml	D
	03	002 30 ml	B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Juli 2021)	
Gültig bis		12.09.2022	

01 Vitamin E-Mepha, Kapseln
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 53261	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	18.11.2021
Zusammensetzung	01	int-rac-alpha-tocopherylis acetat 300 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Vitamin E-Präparat	
Packung/en	01	002 100 Kapsel(n)	D
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 30 Kapseln)	
Gültig bis		25.08.2024	

01 Vizamyl 150MBq/ml, Injektionslösung
 GE Healthcare AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 66110	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.1.	26.11.2021
Zusammensetzung	01	flutemetamol(18-F) 150 MBq, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii chloridum, ethanolum anhydricum 0.07 ml, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 4.1 mg.	
Anwendung		PET-Diagnose für die Alzheimer-Krankheit	
Packung/en	01	001 10 ml Durchstechflasche	A
		002 15 ml Durchstechflasche	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Xofluza 20 mg, Filmtabletten**02 Xofluza 40 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 67426	Abgabekategorie: B	Index: 08.03.0.	19.11.2021
Zusammensetzung	01	Filmtablette: baloxavirum marboxilum 20 mg, lactosum monohydricum 77.9 mg, carmellosum natricum conexum, povidonum K 25, cellulolum microcristallinum, natrii stearyl is fumaras, talcum, Überzug: hypromellosesum, talcum, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 1.13 mg.	
	02	baloxavirum marboxilum 40 mg, lactosum monohydricum 155.8 mg, carmellosum natricum conexum, povidonum K 25, cellulolum microcristallinum, natrii stearyl is fumaras, talcum, Überzug: hypromellosesum, talcum, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 2.26 mg.	
Anwendung		Behandlung von Influenza, Influenza-Postexpositionsprävention	
Packung/en	01	001 2 Tablette(n)	B
		002 4 Tablette(n)	B
	02	003 1 Tablette(n)	B
		004 2 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung der therapeutischen Indikationen) (Fachinformation: Stand der Information Juni 2021)	
Gültig bis		18.02.2025	

01 Xyzal, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: 55754	Catégorie de remise: B	Index: 07.13.1.	09.11.2021
Composition	01	levocetirizini dihydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antiallergikum, Antihistaminikum	
Conditionnements	01	005 10 comprimé(s)	B
		007 30 comprimé(s)	B
		009 50 comprimé(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Zoledronat Osteo Spirig HC 5 mg/100 ml, Infusionslösung

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66341	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	11.11.2021
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 5 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitololum, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Morbus Paget, postmenopausale Osteoporose	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zolpidem Zentiva, teilbare Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 51233	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	01.11.2021
Zusammensetzung	01	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
		002	7 Tablette(n) B
		070	10 Tablette(n) B
		071	30 Tablette(n) B
Bemerkung		(Ergänzung Packungsgrössen, neu: 7 und 14 teilbare Filmtabletten) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zopiclone Zentiva, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62246	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	01.11.2021
Zusammensetzung	01	zopiclonum 7.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) Spitalpackung B
		004	14 Tablette(n) B
Bemerkung		(Ergänzung Packungsgrösse, neu: 14 Filmtabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Anarthron ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 62096	Abgabekategorie: B	Index:	11.11.2021
Zusammensetzung	01	heparinoidum (natrii pentosani polysulfas) 100 mg, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, conserv.: alcohol benzylicus 0.01 ml, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Injektionslösung für Hunde zur Behandlung nicht-infektiöser Gelenkerkrankungen	
Packung/en	01	001	10 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

05 Antirobe 25 mg ad us. vet., Kapseln**06 Antirobe 75 mg ad us. vet., Kapseln****07 Antirobe 150 mg ad us. vet., Kapseln****08 Antirobe 300 mg ad us. vet., Kapseln**

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

Zul.-Nr.: 51237	Abgabekategorie: A	Index:	11.11.2021
Zusammensetzung	05	clindamycinum 25 mg ut clindamycini hydrochloridum, color.: E 104, E 110, excipients pro capsula.	
	06	clindamycinum 75 mg ut clindamycini hydrochloridum, color.: E 104, E 132, excipients pro capsula.	
	07	clindamycinum 150 mg ut clindamycini hydrochloridum, excipients pro capsula.	
	08	clindamycinum 300 mg ut clindamycini hydrochloridum, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Orales Antibiotikum für Hunde	
Packung/en	05	081	16 Kapsel(n) A
	06	082	16 Kapsel(n) A
	07	083	16 Kapsel(n) A
	08	084	16 Kapsel(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Antisedan ad us. vet., Injektionslösung für Hunde und Katzen

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 50819	Abgabekategorie: B	Index:	03.11.2021
Zusammensetzung	01	atipamezoli hydrochloridum 5.0 mg, E 218 1.0 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Injizierbarer Medetomidin-(Domitor) Antagonist für Hund und Katze	
Packung/en	01	019	10 ml Durchstechflasche B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Atopica ad us. vet., Lösung zum Eingeben

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 62585	Abgabekategorie: B	Index:	11.11.2021
Zusammensetzung	01	ciclosporinum 100 mg, antiox.: E 307, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der chronischen allergischen Dermatitis bei Katzen Immunmodulator zur Behandlung der atopischen Dermatitis des Hundes	
Packung/en	01	004 5 ml 005 17 ml	B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Calcitat N 25 ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 44540	Abgabekategorie: B	Index:	10.11.2021
Zusammensetzung	01	calcii gluconas 15.5 mg, calcii borogluconas 214.5 mg, calcii hydroxidum 6.6 mg, magnesi chloridum hexahydricum 32.5 mg, aminoethylis dihydrogenophosphas 3 mg, macrogolum 200, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Ca-Injektionslösung für Rind, Kalb, Schaf, Ziege, Schwein, Ferkel, Hund und Katze	
Packung/en	01	010 250 ml 029 500 ml	B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Calcitat S 50 ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 44541	Abgabekategorie: B	Index:	10.11.2021
Zusammensetzung	01	calcii gluconas 31 mg, calcii borogluconas 429 mg, calcii hydroxidum 13.2 mg, magnesi chloridum hexahydricum 65 mg, aminoethylis dihydrogenophosphas 6 mg, macrogolum 200, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Ca-Injektionslösung für Rind, Kalb, Schaf, Ziege, Schwein, Ferkel, Hund und Katze	
Packung/en	01	017 100 ml 041 250 ml	B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cloxa-Coli ad us. vet., Suspension in Flaschen

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 43458	Abgabekategorie: A	Index:	11.11.2021
Zusammensetzung	01	cloxacillinum 45.8 mg ut cloxacillinum natricum, colistinum 100'000 U.I. ut colistini sulfas, polysorbatum 80, silica colloidalis anhydrica, propylenglycoli octanoas et decanoas, antiox.: E 320 0.18 mg, conserv.: alcohol benzylicus 0.009 ml, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.11.2024	

03 Cloxa-Coli ad us. vet., Suspension in Injektoren

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 42270	Abgabekategorie: A	Index:	11.11.2021
Zusammensetzung	03	Suspension: cloxacillinum 458 mg ut cloxacillinum natricum, colistinum 1 Mio U.I. ut colistini sulfas, glyceroli trishydroxysteraras, arachidis oleum, antiox.: E 320 1.8 mg, pro vase 10 ml. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 2 ml.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.11.2024	

01 Dectomax ad us. vet., Injektionslösung

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 52879	Abgabekategorie: B	Index:	05.11.2021
Zusammensetzung	01	doramectinum 10 mg, ethylis oleas, E 320 77 µg, sesami oleum raffinatum ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiparasitikum zur Injektion beim nicht laktierenden Rind und Schaf sowie beim Schwein	
Packung/en	01	001 250 ml 019 50 ml	B B
Bemerkung		(Änderung Wartezeit für essbare Gewebe)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Dexadreson ad us. vet., Injektionslösung für Rinder, Ziegen, Pferde, Schweine, Hunde und Katzen

MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 36531	Abgabekategorie: B	Index:	17.11.2021
Zusammensetzung	03	dexamethasonum 2.0 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, alcohol benzylicus 15.6 mg, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, natrii hydroxidum, acidum citricum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glucokortikosteroid für Rinder, Ziegen, Pferde, Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	03	030	50 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Emorex N Berna ad us. vet., Granulat

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

Zul.-Nr.: 53939	Abgabekategorie: A	Index:	10.11.2021
Zusammensetzung	01	neomycinum 1.400 g ut neomycini sulfas, excipiens ad granulatum pro charta 2.52 g.	
Anwendung		Antibiotikum für Kälber, Schweine, Schafe und Hunde	
Packung/en	01	015	30 Beutel A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Eprizero Pour-on ad us. vet., Lösung zum Aufgiessen für Rinder und Milchkühe

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 65704	Abgabekategorie: B	Index:	02.11.2021
Zusammensetzung	01	eprinomectinum 5.0 mg, cetostearyl octanoas et isopropylis myristas, propylenglycoli dicaprylocapras, denatonii benzoas, E 321 0.1 mg, alcohol isopropylicus, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiparasitikum zur Behandlung von Endo- und Ektoparasiten beim Rind	
Packung/en	01	001	250 ml B
		002	1000 ml B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Imrestor 15 mg ad us. vet., Injektionslösung für Rinder

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 65786	Abgabekategorie: B	Index:	10.11.2021
Zusammensetzung	01	pegbovigrastimum 15 mg, acidum citricum monohydricum, arginini hydrochloridum, argininum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro vase 2.7 ml.	
Anwendung		Pegylierter boviner Granulocyten-Kolonie-stimulierender Faktor zur Anwendung bei Rindern (Milchkühe und Rinder)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Marbonor 10% ad us. vet., Injektionslösung

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 66984	Abgabekategorie: A	Index:	18.11.2021
Zusammensetzung	01	marbofloxacinum 100 mg, d-glucono-1,5-lactonum, dinatrii edetas, antiox.: thioglycerolum 1 mg, conserv.: metacresolum 2 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Rinder und Schweine	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.11.2023	

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

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

Zul.-Nr.: 32901	Abgabekategorie: A	Index:	10.11.2021
Zusammensetzung	02	benzylpenicillinum procainum 1 Mio U.I., neomycinum 350 mg ut neomycini sulfas, retinoli palmitas 10'000 U.I., paraffinum liquidum, vaselinum album, alcohol cetylicus et stearylicus, alcoholes adipis lanae, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 15 mg, E 218 35 mg, pro vase 10 g.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Packung/en	02	035 8 Euterinjektore(n) 036 100 Euterinjektore(n)	A A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

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

Zul.-Nr.: 65313	Abgabekategorie: B	Index:	03.11.2021
Zusammensetzung	01	afoxolanerum 11.3 mg, maydis amyllum, proteinum sojæ hydrolysatum, aromatica (Beef braised type flavor), povidonum, macrogolum 400, macrogolum 4000, macrogolglyceroli hydroxystearas, glycerolum, triglycerida media, pro compresso.	
	02	afoxolanerum 28.3 mg, maydis amyllum, proteinum sojæ hydrolysatum, aromatica (Beef braised type flavor), povidonum, macrogolum 400, macrogolum 4000, macrogolglyceroli hydroxystearas, glycerolum, triglycerida media, pro compresso.	
	03	afoxolanerum 68 mg, maydis amyllum, proteinum sojæ hydrolysatum, aromatica (Beef braised type flavor), povidonum, macrogolum 400, macrogolum 4000, macrogolglyceroli hydroxystearas, glycerolum, triglycerida media, pro compresso.	
	04	afoxolanerum 136 mg, maydis amyllum, proteinum sojæ hydrolysatum, aromatica (Beef braised type flavor), povidonum, macrogolum 400, macrogolum 4000, macrogolglyceroli hydroxystearas, glycerolum, triglycerida media, pro compresso.	
Anwendung		Systemische Behandlung eines Befalls mit Flöhen und Zecken bei Hunden	
Packung/en	01	002	3 Tablette(n) B
	02	005	3 Tablette(n) B
	03	008	3 Tablette(n) B
	04	011	3 Tablette(n) B
Bemerkung		(Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Oxytocin Stricker ad us. vet., solution injectable

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

N° d'AMM: 33450	Catégorie de remise: B	Index:	10.11.2021
Composition	02	oxytocinum 10 U.I., ethanolum 96 per centum, conserv.: chlorobutanolum hemihydricum 3 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Obstétrique, troubles puerpéraux, troubles de la lactation chez les ruminants, juments, truies, chiennes et chattes	
Conditionnements	02	028	10 x 10 ml B
		036	50 ml B
		044	100 ml B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Shotaflor 300 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 61873	Abgabekategorie: A	Index:	11.11.2021
Zusammensetzung	01	florfenicolum 300 mg, propylenglycolum, dimethylis sulfoxidum, macrogolum 400, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Rinder und Schweine	
Packung/en	01	001 50 ml Durchstechflasche	A
		002 100 ml Durchstechflasche	A
		003 250 ml Durchstechflasche	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Synulox Suspension ad us. vet., Injektionssuspension

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

Zul.-Nr.: 54122	Abgabekategorie: A	Index:	17.11.2021
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 140 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 35 mg ut kalii clavulanas, propylenglycoli octanoas et decanoas, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rind, Schwein, Hund und Katze	
Packung/en	01	012 50 ml	A
		039 6 x 100 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Tylan 200 ad us. vet., Injektionslösung für Rinder, Kälber und Schweine

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 33047	Abgabekategorie: A	Index:	10.11.2021
Zusammensetzung	02	tylosinum 200 mg, alcohol benzylicus 40 µl, propylenglycolum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Makrolid-Antibiotikum für Rinder, Kälber und Schweine	
Packung/en	02	045 100 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vetacortyl ad us. vet., Injektionssuspension

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 48281	Abgabekategorie: B	Index:	11.11.2021
Zusammensetzung	01	methylprednisoloni acetat 40 mg, polysorbatum 80, macrogolum 4000, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, E 218 1.2 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Depot-Corticosteroid für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	028 5 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

Änderung der Zulassungsinhaberin Modification du titulaire d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 01.11.2021 übernimmt die Firma **Bavarian Nordic Switzerland AG, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **Medius AG, Muttenz**:

A compter du 01.11.2021, l'entreprise **Bavarian Nordic Switzerland AG, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Medius AG, Muttenz**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
704	Dukoral, Suspension und Brausegranulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Per 01.11.2021 übernimmt die Firma **Opella Healthcare Switzerland AG, Risch** folgende/s Arzneimittel der Firma **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier**:

A compter du 01.11.2021, l'entreprise **Opella Healthcare Switzerland AG, Risch** 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)
16950	Novalgin, Injektionslösung i.m., i.v.
16951	Novalgin, Oblong-Tabletten
16952	Novalgin, Tropfen
22101	Novalgin, Suppositorien
43869	Mucosolvon Hustensirup, Lösung zum Einnehmen
47915	Mucosolvon, Retardkapseln
54204	Telfast, überzogene Tabletten
61283	Telfastin, überzogene Tabletten

Per 01.11.2021 übernimmt die Firma **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** folgende/s Arzneimittel der Firma **Roche Pharma (Schweiz) AG, Basel**:

A compter du 01.11.2021, l'entreprise **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Roche Pharma (Schweiz) AG, Basel**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
37756	Rivotril, Konzentrat zur Herstellung einer Injektionslösung
37757	Rivotril, Tabletten
37758	Rivotril, Tropfen

Per 01.11.2021 übernimmt die Firma **Opella Healthcare Switzerland AG, Risch** folgende/s Arzneimittel der Firma **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier**:
 A compter du 01.11.2021, l'entreprise **Opella Healthcare Switzerland AG, Risch** 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)
49232	Opticrom-Allergo, Augentropfen in Ampullen

Per 04.11.2021 übernimmt die Firma **IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA, Versoix** folgende/s Arzneimittel der Firma **Voisin Consulting CH Sàrl, Ecublens (VD)**:
 A compter du 04.11.2021, l'entreprise **IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA, Versoix** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Voisin Consulting CH Sàrl, Ecublens (VD)**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
67881	Veblocema, solution injectable en seringue préremplie
67887	Veblocema, solution injectable en seringue préremplie avec protection de l'aiguille
67888	Veblocema, solution injectable en stylo prérempli

Per 05.11.2021 übernimmt die Firma **A. Menarini AG, Zürich** folgende/s Arzneimittel der Firma **A. Menarini AG, Zürich**:
 A compter du 05.11.2021, l'entreprise **A. Menarini AG, Zürich** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **A. Menarini AG, Zürich**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
67209	Tadalafil Lilly, Filmtabletten

Per 13.11.2021 übernimmt die Firma **Organon GmbH, Luzern** folgende/s Arzneimittel der Firma **MSD Merck Sharp & Dohme AG, Luzern**:
 A compter du 13.11.2021, 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)
37537	Diprosone, Crème
38695	Diprogenta, Crème
38696	Diprogenta, Salbe
39308	Diprosalic, Salbe
39528	Diprophos, Injektionssuspension
41288	Diprosalic, Lösung
46532	Triderm, Crème
46533	Triderm, Salbe
50111	Elocom, Crème
50112	Elocom, Salbe
51688	Elocom, Lösung
54189	Nasonex, Dosier-Nasenspray
55689	Aerius, Filmtabletten
55958	Aerius, Lösung zum Einnehmen

Per 18.11.2021 übernimmt die Firma **Spagyros AG, Worb** folgende/s Arzneimittel der Firma **Dr. Wild & Co. AG, MuttENZ:**

A compter du 18.11.2021, l'entreprise **Spagyros AG, Worb** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Dr. Wild & Co. AG, MuttENZ:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
16863	Salvia Wild, Tropfen zum Einnehmen / zur Anwendung in der Mundhöhle

Per 18.11.2021 übernimmt die Firma **Verfora SA, Villars-sur-Glâne** folgende/s Arzneimittel der Firma **Dr. Wild & Co. AG, MuttENZ:**

A compter du 18.11.2021, l'entreprise **Verfora SA, Villars-sur-Glâne** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Dr. Wild & Co. AG, MuttENZ:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
9395	Vi-De 3, solution de goutte
13749	Oxyplastin, pâte cutanée
20550	Tonoglutal, comprimé pelliculé
33160	Deaftol, solution pour pulvérisation buccale
55439	Contra-Schmerz plus, comprimé
57690	Vitamin D3 Wild huile
62075	Contra-Schmerz IL 400, comprimé pelliculé
65400	Calciferol D3, solution huile buvable
65698	Vi-De 3 dose par mois, solution buvable

Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale

Per 10.11.2021 ändert die Firma **A. Menarini AG, Zürich** ihren Firmennamen auf **A. Menarini GmbH.**

A compter du 10.11.2021, l'entreprise **A. Menarini AG, Zürich** aura pour nouvelle raison sociale **A. Menarini GmbH.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
50227	Fastum, Gel
50476	Lioton 1000, Gel
54489	Nebilet, Tabletten
54752	Ketesse, Filmtabletten
55465	Brivex, Tabletten
56059	Ketesse, Injektionslösung
57142	Votum, Filmtabletten
57554	Votum plus, Filmtabletten
59262	Nebilet plus, Filmtabletten
59270	Vascord, Filmtabletten
60470	PRILIGY, Filmtabletten
60533	Ranexa, Retardtabletten
61446	Bilaxten, Tabletten
62309	Vascord HCT, Filmtabletten
65275	Spedra, Tabletten

65738	Pemetrexed Menarini, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
65851	Adenuric, Filmtabletten
66105	Skudexa, Filmtabletten
66712	Bilaxten kids, Lösung zum Einnehmen
66713	Bilaxten kids, Schmelztabletten
67209	Tadalafil Lilly, Filmtabletten
67238	Quofenix, Tabletten
67239	Quofenix, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
67797	Vaborem, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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	Arteria-vita, Kapseln Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach	62863	D	20.03.2.	26.11.2021
1	01	Corgeom 16 mg, Retardtabletten DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten	56733	B	02.04.4.	09.11.2021
1	01	Gardasil, Injektionssuspension MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	57735	B	08.08.	31.12.2021
1	01	Oxycodon / Naloxon Acino 5 mg / 2,5 mg, Retardtabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	65710	A	01.01.3.	16.11.2021
1	02	Oxycodon / Naloxon Acino 10 mg / 5 mg, Retardtabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	65710	A	01.01.3.	16.11.2021
1	03	Oxycodon / Naloxon Acino 20 mg / 10 mg, Retardtabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	65710	A	01.01.3.	16.11.2021
1	04	Oxycodon / Naloxon Acino 40 mg / 20 mg, Retardtabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	65710	A	01.01.3.	16.11.2021

1	01	Triplerez 600 mg, 200 mg, 245 mg, Filmtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	66605	A	08.03.0.	30.11.2021
1	01	Xenalon 50 mg, Lactabs Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	42725	B	05.01.0.	24.11.2021
1	02	Xenalon 100 mg, Lactabs Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	42725	B	05.01.0.	24.11.2021

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Flunixin ad us. vet., Injektionslösung Dr. E. Gräub AG, Rehlagstrasse 83, 3018 Bern	54361	B	29.11.2021
---	----	--	--------------	----------	------------

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	02	Ciprofloxacin-Mepha 0.2 i.v., Infusionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	57912	A	08.01.8.	16.04.2022
1	03	Ciprofloxacin-Mepha 0.4 i.v., Infusionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	57912	A	08.01.8.	16.04.2022
1	01	Dipasic, Tabletten Geistlich Pharma AG, Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen	19888	B	08.02.1.	27.03.2022
1	01	Euphorbium compositum S Heel, homöopathische Tropfen ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach	48695	D	20.01.1.	26.03.2022
1	01	Metformin Streuli 500, Filmtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	55871	B	07.06.2.	22.04.2022
1	02	Metformin Streuli 850, Filmtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	55871	B	07.06.2.	22.04.2022
1	03	Metformin Streuli 1000, Filmtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	55871	B	07.06.2.	22.04.2022
1	01	Nytol SM, Caplets GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	52841	B	01.03.1.	15.10.2021

1	01	Rennie ICE, Lutschtabletten Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich	61902	D	04.01.0.	11.04.2022
1	01	Somatostatine - EUMEDICA 0,25 mg, Lyophilisat Eumedica Pharmaceuticals AG, Arnold Böcklin-Str. 1, 4051 Basel	53620	A	07.09.0.	19.02.2022
1	02	Somatostatine - EUMEDICA 3 mg, Lyophilisat Eumedica Pharmaceuticals AG, Arnold Böcklin-Str. 1, 4051 Basel	53620	A	07.09.0.	19.02.2022
1	03	Somatostatine - EUMEDICA 6 mg, Lyophilisat Eumedica Pharmaceuticals AG, Arnold Böcklin-Str. 1, 4051 Basel	53620	A	07.09.0.	19.02.2022
1	01	Soufrol, Schwefel-Oelbad Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal	33504	D	07.10.5.	19.04.2022
1	01	Swidro Bronchialsirup, Sirup Phytopharma S.A., 1666 Grandvillard	62500	D	03.02.0.	15.04.2022
1	01	Swidro Hustensirup mit Butamirat, Sirup Phytopharma S.A., 1666 Grandvillard	62486	D	03.01.2.	25.04.2022

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	ChAdOx1-S [recombinant]) is a recombinant replication-defective chimpanzee adenovirus vector expressing the SARS CoV-2 S surface gly coprotein (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Covid-19 Vaccine AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	02.11.2021
2	Anti CD 13 (Urtinktur, HAB 42a) (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels ohne Indikation ohne Indikation Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen	04.11.2021
2	Anti CD 26 18 LM (HAB method 42a) Anti CD 26 30 LM (HAB method 42a) (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels ohne Indikation ohne Indikation Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen	04.11.2021
2	Tanezumab (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Behandlung chronischer Schmerzen bei Hüft- oder Kniearthrose Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	04.11.2021
2	bamlanivimab/etesevimab (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif COVID 19 Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	09.11.2021

- | | | |
|---|---|------------|
| 2 | <p>belumosudil mesylate (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff zur Behandlung der chronischen Transplantat-gegen-Wirt-Erkrankung (graft-versus-host-disease, GVHD) bei Patienten ab 12 Jahre und älter nach Versagen von mindestens einer vorherigen systemischen Therapielinie.
Klus Apotheke AG, Hegibachstrasse 102, 8032 Zürich</p> | 11.11.2021 |
| 2 | <p>Pemetrexes diacid (1 Arzneimittel)</p> <p>Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform (wie Alimta) Indikationen/Anwendungsmöglichkeiten Malignes Pleuramesotheliom Behandlung von Patienten mit malignem Pleuramesotheliom in Kombination mit Cisplatin. Nichtkleinzelliges Lungenkarzinom In Kombination mit Cisplatin für die First-line Chemotherapie von Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem nichtkl inzelligem Lungenkarzinom ausser bei überwiegender plattenepithelialer Histologie. Monotherapie zur Erhaltungstherapie von Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem nichtkleinzelligem Lungenkarzinom ausser bei überwiegender plattenepithelialer Histologie, direkt anschliessend an eine platinbasierte Chemotherapie von 4 Therapiezyklen bei fehlender Progression. Monotherapie bei Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem nichtkleinzelligem Lungenkarzinom ausser bei überwiegender plattenepithelialer Histologie nach vorangegangener Chemotherapie.
Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Am Mattenhof 4, 6010 Kriens</p> | 16.11.2021 |
| 2 | <p>Budesonid und Formoterol Fumarat Dihydrat (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Patienten mit obstruktiven Atemwegserkrankungen wie Asthma bronchiale, bei denen eine Kombinationstherapie mit inhalativem Glucokortikosteroid und Bronchodilatator angezeigt ist, falls niedrig dosierte inhalative Glucocortikosteroide alleine nicht ausreichend sind
Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug</p> | 17.11.2021 |
| 2 | <p>L-glutamine (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Treatment of sickle cell disease (SCD)
IDEOGEN AG, 8807 Freienbach</p> | 18.11.2021 |
| 2 | <p>Upadacitinib (1 Arzneimittel)</p> <p>Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke
Rheumatoide Arthritis
AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham</p> | 18.11.2021 |

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

<p>Quetiapin (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Quetiapin Spirig HC ist indiziert zur Behandlung: · der Schizophrenie. · manischer Episoden bei bipolaren Störungen als Monotherapie während 12 Wochen oder in Kombination mit Lithium bzw. Valproat für die Dauer von 3-6 Wochen. · depressiver Episoden bei bipolaren Störungen. Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen</p>	02.11.2021
<p>Vildagliptin (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Treatment of Diabetes mellitus Type 2 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld</p>	03.11.2021
<p>Atomoxetin als Atomoxetin Hydrochloride (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Atomoxetin Xiromed ist indiziert im Rahmen einer therapeutischen Gesamtstrategie zur Behandlung der Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitäts-Störung (ADHS) bei Kindern ab 6 Jahren, und bei Jugendlichen. Indiziert ist es auch bei Erwachsenen bis 50 Jahren mit einer seit dem Kindesalter fortbestehenden ADHS im Rahmen einer therapeutischen Gesamtstrategie, für die eine Behandlung mit Stimulanzien, wie methylphenidathaltigen Arzneimitteln, aufgrund von begleitenden psychiatrischen oder Sucht-Erkrankungen nicht in Frage kommt oder die nicht ausreichend auf methylphenidathaltige Arzneimittel angesprochen haben (Mittel der zweiten Wahl). XIROMED SA, 6330 Cham</p>	04.11.2021
<p>Ibuprofenum, Paracetamolium (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation kurzzeitige symptomatische Behandlung von leichten bis mässig starken Schmerzen Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch</p>	04.11.2021
<p>Mavacamten (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff symptomatic obstructive hypertrophic cardiomyopathy Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen</p>	04.11.2021

<p>Infliximab (6 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport Analgetika/Antiphlogistika/Antirheumatika/Dermatika/Gastroenterologika APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham</p>	09.11.2021
<p>Migalastat (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Indication extension to include long-term treatment of adolescents 12 to < 16 years with a confirmed diagnosis of Fabry disease (α-galactosidase A deficiency) and who have an amenable mutation. Amicus Therapeutics Switzerland GmbH, Bahnhofstrasse 100, 8001 Zürich</p>	09.11.2021
<p>Tisagenlecleucel: Autologe T-Zellen, die mit einem lentiviralen Vektor, der einen gegen CD19 gerichteten chimären Antigenrezeptor kodiert, ex vivo gentechnisch modifiziert wurden. (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Follikuläres Lymphom (FL) Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch</p>	10.11.2021
<p>Bupropioni hydrochloridum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Antidepressivum Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch</p>	11.11.2021
<p>Hydroxyethylis salicylas, heparinum natricum, dimethylis sulfoxidum, macrogoli 9 aether laurilicus (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Wirkstoffzusammensetzung (Salz/Ester) Stumpfe Sportverletzungen, Beschwerden bei venösen Beinleiden Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach</p>	12.11.2021
<p>Upadacitinib (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke Colitis ulcerosa AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham</p>	16.11.2021
<p>Dabigatranetexilat als Dabigatranetexilat mesilat (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Thrombozytenaggregationshemmer Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld</p>	17.11.2021
<p>mRNA-1273 (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation zur Vorbeugung von COVID-19; Extend Indication for use in pediatrics aged 6 to <12 years Moderna Switzerland GmbH, 4052 Basel</p>	17.11.2021

Acetylsalicylsäure (1 Arzneimittel)	18.11.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Thrombozytenaggregationshemmer Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	
cholecalciferolum (1 Arzneimittel)	18.11.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Vitamin D-Präparat Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg	
Dermatophagoides pteronyssinus, Dermatophagoides farinae (1 Arzneimittel)	18.11.2021
Neuanmeldung eines Allergen Therapeutikums Antiallergic Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	
Doxorubicin Hydrochlorid (1 Arzneimittel)	19.11.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Zytostatikum Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen	
Tozinameranum (1 Arzneimittel)	19.11.2021
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke Änderung, neue Indikation Aktive Immunisierung gegen SARS-CoV-2-Infektionen bei Kindern im Alter von 5 bis <12 Jahren Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	
18F-Fluorocholine ZRP (1 Arzneimittel)	23.11.2021
Änderung, neue Indikation 18F-Fluorocholine ZRP ist ein Radiodiagnostikum zur bildlichen Darstellung von krankhaften Veränderungen mittels Positronen-Emission s-Tomographie (PET) welche mit einer vermehrten Synthese von Zellmembranbestandteilen einhergehen. 18F-Fluorocholine ZRP kann nicht zu therapeutischen Zwecken eingesetzt werden. Universitätsspital Zürich, Rämistrasse 100, 8091 Zürich	
Secukinumab (3 Arzneimittel)	23.11.2021
Änderung, neue Indikation juvenilen idiopathischen Arthritis (JIA) Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	
Dilution de vaccin grippal fabriqué à partir de souches virales choisies selon les recommandations saisonnières de l'OMS et autorisé à la vente par Swissmedic. (1 médicament)	24.11.2021
Nouvelle autorisation d'un médicament complémentaire avec dossier restreint Autorisation avec dossier restreint sans indication Laboratoire homéopathique D. Schmidt-Nagel SA, rue du Pré-Bouvier 27, 1242 Satigny	

<p>Axicabtagene Ciloleucel: Autologous T cells transduced with retroviral vector encoding an anti-CD19 CD28/CD3 zeta chimeric antigen receptor (1 Arzneimittel)</p> <p>Änderung, neue Indikation</p> <p>Beantrage Indikationserweiterung: YESCARTA wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidiviertem oder refraktärem follikulärem Lymphom (FL) nach drei oder mehr systemischen Therapielinien</p> <p>Gilead Sciences Switzerland Sàrl, General-Guisan-Strasse 8, 6300 Zug</p>	26.11.2021
<p>Azelastin HCl, Fluticason propionat (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Symptomatische Behandlung der saisonalen allergischen Rhinitis und Rhinokonjunktivitis.</p> <p>Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel</p>	26.11.2021
<p>Budesonid (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation</p> <p>Behandlung der leichten bis mittelschweren akuten Colitis ulcerosa, die auf den Enddarm beschränkt ist (Proktitis).</p> <p>Dr. Falk Pharma AG, 8152 Opfikon</p>	26.11.2021
<p>Rabies virus inactivated*, WISTAR Rabies PM/WI38 1503-3M strain * Produced in VERO cells (1 médicament)</p> <p>Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif</p> <p>Rabies vaccine, inactivated</p> <p>Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier</p>	29.11.2021
<p>Agomélatine (1 médicament)</p> <p>Modifica, nouvelle indication</p> <p>Trouble anxieux généralisé</p> <p>Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève</p>	30.11.2021

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

Esafoxolaner, Eprinomectin, Praziquantel (1 Arzneimittel)

15.11.2021

Änderung, neue Indikationen

Behandlung der Kopfräude (*Notoedres cati*) • Behandlung des Befalls mit *Aelurostrongylus abstrusus*. • Vorbeugung der Aelurostrongylose. • Zieltierart Katze Kann bei trächtigen und laktierenden Katzen, sowie bei weiblichen Zuchttieren angewendet werden.

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

**Berichtigung
Rectification**

Swissmedic Journal Nr. 10/2021, Oktober 2021, Seite 1021
Journal Swissmedic No 10/2021, octobre 2021, page 1021

01 Diclo-Acino 140 mg/140cm², Pflaster

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

No d'AMM: 62770	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.4.	13.10.2021
------------------------	-------------------------------	-----------------	------------

Im Swissmedic Journal 10/21 fehlt die Bemerkung.

die korrekte Bemerkung lautet wie folgt:
(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)

Dans l'édition 10/21 du Journal Swissmedic la remarque ci-dessous n'a pas été publiée :

La remarque correcte est la suivante :
(changement de type d'autorisation, nouvelle autorisation principale)