

# Swissmedic Journal 01/2026

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

**Amtliches Publikationsorgan  
des Schweizerischen Heilmittelinstituts (Swissmedic)  
3012 Bern, Schweiz**

**Publication officielle  
de l'Institut suisse des produits thérapeutiques (Swissmedic)  
3012 Berne, Suisse**

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

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

Grafische Aufbereitung  
Rickli+Wyss AG, Eymattstrasse 5, 3027 Bern

| Seite                                                                                                                                |    | Seite                                                                                                                                                                  |    |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| <b>Arzneimittel Nachrichten</b>                                                                                                      |    | <b>Arzneimittel Statistik</b>                                                                                                                                          |    |
| Zulassung eines Arzneimittels mit<br>neuem Wirkstoff: Yselty®, Filmtabletten<br>(Linzagolixum)                                       | 4  | Neuzulassung                                                                                                                                                           | 16 |
| Zulassung eines Arzneimittels mit<br>neuem Wirkstoff: Agamree®,<br>Suspension zum Einnehmen<br>(Vamorolonum)                         | 6  | Revision und Änderung der Zulassung                                                                                                                                    | 28 |
| Zulassung eines Arzneimittels mit<br>neuem Wirkstoff: Kisunla®, Konzentrat<br>zur Herstellung einer Infusionslösung<br>(Donanemabum) | 8  | Änderung der Zulassungsinhaberin                                                                                                                                       | 60 |
| Zulassung eines Arzneimittels mit<br>neuem Wirkstoff: Enflonsia®,<br>Injektionslösung in einer Fertigspritze<br>(Clesrovimabum)      | 10 | Widerruf der Zulassung                                                                                                                                                 | 68 |
| <b>Regulatory News</b>                                                                                                               |    | Verfügung über die Abweisung oder<br>den Rückzug eines Gesuchs um<br>Zulassung, Erweiterung der Indikation<br>oder um Erweiterung der Zulassung<br>eines Arzneimittels | 73 |
| Archivierung der Merkblätter zu<br>Mustertexten für die<br>Arzneimittelinformation von<br>Analgetika                                 | 12 | Eingang eines vollständigen Gesuchs<br>um Zulassung, um Erweiterung der<br>Indikation oder um Erweiterung der<br>Zulassung eines Arzneimittels                         | 75 |
| Anpassung der Wegleitung<br>Arzneimittelsignale HAM und des<br>Formulars Signal Notification Form                                    | 14 | Berichtigung                                                                                                                                                           | 82 |

## Swissmedic Kontaktliste

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

## Zeichenerklärung

### Abgabekategorien

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

|                                                                                                                                                        | Page |                                                                                                                                                                                        | Page |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------|
| <b>Médicaments</b>                                                                                                                                     |      | <b>Miscellanées</b>                                                                                                                                                                    |      |
| Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Yselyt <sup>®</sup> , comprimés pelliculés (linzagolixum)                            | 5    | Nouvelle autorisation                                                                                                                                                                  | 16   |
| Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Agamree <sup>®</sup> , suspension buvable (vamorolonum)                              | 7    | Révision et modification de l'autorisation                                                                                                                                             | 28   |
| Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Kisunla <sup>®</sup> , solution à diluer pour perfusion (donanemabum)                | 9    | Modification du titulaire d'AMM                                                                                                                                                        | 60   |
| Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Enflonsia <sup>®</sup> , solution injectable en seringue pré-remplie (clesrovimabum) | 11   | Révocation de l'autorisation de mise sur le marché                                                                                                                                     | 68   |
| <b>Réglementation</b>                                                                                                                                  |      | Décision de rejet ou de retrait d'une demande d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament | 73   |
| Archivage des aide-mémoires relatifs aux modèles de textes pour l'information sur le médicament concernant les analgésiques                            | 13   | 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                                             | 75   |
| Adaptation du guide complémentaire Signaux relatifs aux MUH et du formulaire Signal Notification Form                                                  | 15   | Rectification                                                                                                                                                                          | 82   |

## 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:  
Yselty®, Filmtabletten (Linzagolixum)**

|                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|----------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Name Arzneimittel:</b>                    | Yselty®, Filmtabletten                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| <b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b> | Linzagolixum                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| <b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>     | 100 mg und 200 mg, Filmtabletten                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| <b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>        | Therapie einer Myom-assoziierten Hypermenorrhoe bei erwachsenen Frauen vor Eintritt der Menopause. Bei Patientinnen mit Risikofaktoren für eine Osteoporose bzw. für Knochenschwund muss vor Beginn der Behandlung mit Yselty eine Knochendichtemessung mittels Dual X-Ray Absorptiometry (DXA-Scan) durchgeführt werden (siehe «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen»). |
| <b>ATC Code:</b>                             | H01CC04                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| <b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>              | 07.09.0./Andere Hormone                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| <b>Zulassungsnummer/n:</b>                   | 69692                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| <b>Zulassungsdatum:</b>                      | 19.1.2026                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
|                                              | Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.                                                                                                                                                                                                                                                                                     |

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Yselty®, comprimés pelliculés (linzagolixum)**

|                                            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
|--------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Préparation:</b>                        | Yselty®, comprimés pelliculés                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| <b>Principe(s) actif(s):</b>               | linzagolixum                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| <b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>     | 100 mg et 200 mg, comprimés pelliculés                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| <b>Possibilités d'emploi / Indication:</b> | <p>Thérapie einer Myom-assoziierten Hypermenorrhoe bei erwachsenen Frauen vor Eintritt der Menopause. Bei Patientinnen mit Risikofaktoren für eine Osteoporose bzw. für Knochenschwund muss vor Beginn der Behandlung mit Yselty eine Knochendichtemessung mittels Dual X-Ray Absorptiometry (DXA-Scan) durchgeführt werden (siehe «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen»).</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a>.</p> |
| <b>Code ATC:</b>                           | H01CC04                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| <b>No IT / désignation:</b>                | 07.09.0./d'autres hormones                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| <b>No d'autorisation:</b>                  | 69692                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| <b>Date d'autorisation:</b>                | 19.1.2025                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|                                            | Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Agamree<sup>®</sup>, Suspension zum Einnehmen (Vamorolonum)**

|                                              |                                                                                                           |
|----------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Name Arzneimittel:</b>                    | Agamree <sup>®</sup> , Suspension zum Einnehmen                                                           |
| <b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b> | Vamorolonum                                                                                               |
| <b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>     | 40 mg/ml, Suspension zum Einnehmen                                                                        |
| <b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>        | AGAMREE wird angewendet für die Behandlung von Duchenne-Muskeldystrophie (DMD) bei Patienten ab 4 Jahren. |
| <b>ATC Code:</b>                             | H02AB18                                                                                                   |
| <b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>              | 01.99.0./Varia                                                                                            |
| <b>Zulassungsnummer/n:</b>                   | 69650                                                                                                     |
| <b>Zulassungsdatum:</b>                      | 14.1.2026                                                                                                 |
|                                              | Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.                      |

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Agamree<sup>®</sup>, suspension buvable (vamorolonom)**

|                                            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
|--------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Préparation:</b>                        | Agamree <sup>®</sup> , suspension buvable                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| <b>Principe(s) actif(s):</b>               | vamorolonom                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| <b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>     | 40 mg/ml, suspension buvable                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| <b>Possibilités d'emploi / Indication:</b> | AGAMREE wird angewendet für die Behandlung von Duchenne-Muskeldystrophie (DMD) bei Patienten ab 4 Jahren.<br>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a> . |
| <b>Code ATC:</b>                           | H02AB18                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| <b>No IT / désignation:</b>                | 01.99.0./varia                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| <b>No d'autorisation:</b>                  | 69650                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| <b>Date d'autorisation:</b>                | 14.1.2026<br>Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.                                                                                                                                                                                                                                                                                      |

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Kisunla<sup>®</sup>, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Donanemabum)**

|                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|----------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Name Arzneimittel:</b>                    | Kisunla <sup>®</sup> , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
| <b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b> | Donanemabum                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| <b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>     | 350 mg/20 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
| <b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>        | Kisunla ist indiziert zur Verlangsamung des Fortschreitens einer symptomatischen Alzheimer-Krankheit (Alzheimer's disease, AD) bei erwachsenen Patienten mit nachgewiesener Alzheimer-typischer Amyloid-beta Pathologie und einer klinischen Diagnose einer leichten kognitiven Störung (mild cognitive impairment, MCI) oder einer leichten Demenz, die heterozygote Träger oder Nicht-Träger des Apolipoprotein E ε4 (ApoE ε4) Allels sind (siehe Rubrik «Kontraindikationen» und «Klinische Wirksamkeit»). |
| <b>ATC Code:</b>                             | N06DX05                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
| <b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>              | 01.99.0./Varia                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
| <b>Zulassungsnummer/n:</b>                   | 69253                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| <b>Zulassungsdatum:</b>                      | 22.1.2026                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.



**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Kisunla<sup>®</sup>, solution à diluer pour perfusion (donanemabum)**

|                                            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
|--------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Préparation:</b>                        | Kisunla <sup>®</sup> , solution à diluer pour perfusion                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| <b>Principe(s) actif(s):</b>               | donanemabum                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| <b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>     | 350 mg/20 ml, solution à diluer pour perfusion                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| <b>Possibilités d'emploi / Indication:</b> | <p>Kisunla ist indiziert zur Verlangsamung des Fortschreitens einer symptomatischen Alzheimer-Krankheit (Alzheimer's disease, AD) bei erwachsenen Patienten mit nachgewiesener Alzheimer-typischer Amyloid-beta Pathologie und einer klinischen Diagnose einer leichten kognitiven Störung (mild cognitive impairment, MCI) oder einer leichten Demenz, die heterozygote Träger oder Nicht-Träger des Apolipoprotein E ε4 (ApoE ε4) Allels sind (siehe Rubrik «Kontraindikationen» und «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 <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a>.</p> |
| <b>Code ATC:</b>                           | N06DX05                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| <b>No IT / désignation:</b>                | 01.99.0./varia                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| <b>No d'autorisation:</b>                  | 69253                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| <b>Date d'autorisation:</b>                | 22.1.2026                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|                                            | Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Enflonsia<sup>®</sup>, Injektionslösung in einer Fertigspritze (Clesrovimabum)

|                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
|----------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Name Arzneimittel:</b>                    | Enflonsia <sup>®</sup> , Injektionslösung in einer Fertigspritze                                                                                                                                                                                                                                                             |
| <b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b> | Clesrovimabum                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
| <b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>     | 105 mg / 0.7 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| <b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>        | Enflonsia wird angewendet zur Prophylaxe von Erkrankungen der unteren Atemwege, die durch das Respiratorische Synzytial-Virus (RSV) verursacht werden, bei Neugeborenen und Säuglingen, die vor oder während ihrer ersten RSV-Saison geboren werden. Enflonsia sollte gemäss den offiziellen Empfehlungen angewendet werden. |
| <b>ATC Code:</b>                             | J06BD10                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| <b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>              | 08.03.0./Mittel gegen Viren                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| <b>Zulassungsnummer/n:</b>                   | 70145                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| <b>Zulassungsdatum:</b>                      | 22.1.2026                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|                                              | Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.                                                                                                                                                                                                                                         |

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Enflonsia<sup>®</sup>, solution injectable en seringue pré-remplie (clesrovimabum)**

|                                            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
|--------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Préparation:</b>                        | Enflonsia <sup>®</sup> , solution injectable en seringue pré-remplie                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| <b>Principe(s) actif(s):</b>               | clesrovimabum                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| <b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>     | 105 mg / 0.7 ml, solution injectable en seringue pré-remplie                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| <b>Possibilités d'emploi / Indication:</b> | Enflonsia wird angewendet zur Prophylaxe von Erkrankungen der unteren Atemwege, die durch das Respiratorische Synzytial-Virus (RSV) verursacht werden, bei Neugeborenen und Säuglingen, die vor oder während ihrer ersten RSV-Saison geboren werden. Enflonsia sollte gemäss den offiziellen Empfehlungen angewendet werden.<br>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a> . |
| <b>Code ATC:</b>                           | J06BD10                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| <b>No IT / désignation:</b>                | 08.03.0./Préparations antivirales                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| <b>No d'autorisation:</b>                  | 70145                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| <b>Date d'autorisation:</b>                | 22.1.2026<br>Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |

## Archivierung der Merkblätter zu Mustertexten für die Arzneimittelinformation von Analgetika

**Die Merkblätter zu Mustertexten für Arzneimittelinformationen für Paracetamol, Acetylsalicylsäure und NSAR werden archiviert.**

Die Merkblätter mit Mustertexten zur Fach- und Patienteninformation für Analgetika werden per 1. März 2026 archiviert und von der Swissmedic Website entfernt:

- Paracetamol-Monopräparate zur Selbstmedikation (Fachinformation)
- Acetylsalicylsäure-Monopräparate zur Selbstmedikation (Fachinformation)
- NSAR zur Selbstmedikation (Fachinformation und Patienteninformation)
- NSAR rezeptpflichtig (Fachinformation und Patienteninformation)

Die anlässlich der Gruppenrevision für Analgetika im Jahr 2004 erstellten Merkblätter enthalten Mustertexte für die Arzneimittelinformation, welche von Swissmedic mehrfach aktualisiert wurden. Die Zulassungsinhaberin trägt – wie in allen Therapiebereichen – die Verantwortung, dass Fach- und Patienteninformationen dem aktuellen Stand von Wissenschaft und Technik entsprechen. Zudem stellt Swissmedic, wie bei allen anderen Arzneimitteln im Rahmen der Gesuchsbegutachtung die einheitliche Beurteilung der Arzneimittelinformationstexte sicher. Die allgemein geltenden Anforderungen sind in der Wegleitung *Arzneimittelinformation* sowie in den offiziellen Vorlagen für Fach- und Patienteninformationen festgelegt. Separate Merkblätter mit Mustertexten für einzelne Therapiebereiche sind daher nicht mehr erforderlich.

## Archivage des aide-mémoires relatifs aux modèles de textes pour l'information sur le médicament concernant les analgésiques

**Les aide-mémoires relatifs aux modèles de textes pour l'information sur le médicament concernant le paracétamol, l'acide acétylsalicylique et les AINS sont désormais archivés.**

Les aide-mémoires relatifs aux modèles de textes pour l'information professionnelle et l'information aux patients concernant les analgésiques seront archivés et retirés du site Internet de Swissmedic le 1<sup>er</sup> mars 2026 :

- Préparations ayant pour seul principe actif le paracétamol en automédication (information professionnelle)
- Préparations ayant pour seul principe actif l'acide acétylsalicylique en automédication (information professionnelle)
- AINS en automédication (information professionnelle et information destinée aux patients)
- AINS soumis à ordonnance (information professionnelle et information destinée aux patients)

Les aide-mémoires élaborés à l'occasion de la procédure de révision de groupe des analgésiques en 2004 contiennent des modèles de textes pour l'information sur les médicaments, qui ont été actualisés à plusieurs reprises par Swissmedic. Comme dans tous les domaines thérapeutiques, le titulaire de l'autorisation est responsable de la conformité des informations professionnelles et destinées aux patients avec l'état actuel des connaissances scientifiques et techniques. En outre, comme pour tous les autres médicaments, Swissmedic s'assure, dans le cadre de l'examen des demandes, que les textes d'information sur les médicaments sont évalués de manière uniforme. Les exigences généralement applicables sont définies dans le guide complémentaire *Information sur le médicament pour les médicaments à usage humain* ainsi que dans les modèles officiels d'informations professionnelles et destinées aux patients. Il n'est donc plus nécessaire de disposer d'aide-mémoires séparés avec des modèles de textes pour les différents domaines thérapeutiques.

## Anpassung der Wegleitung *Arzneimittelsignale HAM* und des Formulars *Signal Notification Form*

Die Wegleitung *Arzneimittelsignale HAM* wurde umfassend überarbeitet, strukturell angepasst und inhaltlich präzisiert; parallel wurde das *Formular Signal Notification Form* überarbeitet und an die neuen Vorgaben angepasst.

Die Struktur der Wegleitung wurde grundlegend überarbeitet, um eine bessere Übersicht und Lesbarkeit sicherzustellen.

In den folgenden Kapiteln wurden zudem wesentliche inhaltliche Anpassungen vorgenommen:

Im *Kapitel 5.1 Allgemeine Anforderungen* wurden der Beginn und das Ende der Meldepflicht klarer definiert und präzisiert.

Das bisherige Kapitel 7 wurde zu *Kapitel 5.3 Behördensignale* umstrukturiert und die Angaben wurden präzisiert. Für Behördensignale besteht keine Meldepflicht für Zulassungsinhaberinnen (ZI) von BWS ohne Innovation, Biosimilars sowie Co-Marketing-Arzneimitteln, die ihre Arzneimittelinformation im Nachvollzug anpassen. Für Behördensignale ohne schweres Gefährdungspotenzial entfällt die Eröffnungsmeldung. Zudem wurde der Tag 0 für Signale und Ergebnisse aus EMA PSUR/PSUSA-Verfahren neu definiert. Die Meldefrist für Behördensignale ohne schweres Gefährdungspotenzial wurde von 30 auf 90 Tage verlängert.

Das bisherige Kapitel 10 wurde als *Kapitel 5.4 Formale Anforderungen an die Signalmeldung* neu eingeordnet. Redundante Inhalte zur Signalkorrespondenz wurden entfernt. Gesuche um Anpassung der Arzneimittelinformation sollen neu nicht zeitgleich mit der Signalmeldung eingereicht werden, da risikominimierende Massnahmen aus Behördensignalen künftig vollständig im Rahmen des Signalverfahrens umgesetzt werden. Es wurde ausserdem eine zusätzliche Informationspflicht per E-Mail bei «Emerging Safety Issues» eingeführt.

Mit *Kapitel 5.5* wurde ein neues Kapitel zu *Signalverfahren* ergänzt. Wenn Swissmedic auf Basis der Ergebnisse der Signalevaluation Massnahmen für angezeigt hält und/oder zusätzliche Informationen benötigt, nimmt Swissmedic spätestens sechs Monate nach der Signalabschlussmeldung Kontakt mit der ZI auf. Schlägt die ZI keine Massnahmen vor und stimmt Swissmedic diesem Vorgehen zu, erfolgt wie bisher keine

weitere Korrespondenz. In diesem Fall kann die ZI nach sechs Monaten vom Einverständnis von Swissmedic ausgehen.

ZI von BWS mit Innovation sind verpflichtet, ihre Arzneimittelinformation im Rahmen des Signalverfahrens anzupassen (Nachvollzug ist nicht möglich).

Die Publikationsfrist für die aktualisierten Arzneimittelinformationstexte knüpft neu an den Abschluss des Typ-IA<sub>IN</sub>-Gesuchs an und beträgt spätestens 20 Tage nach dessen Abschluss.

Mit *Kapitel 5.7* wurde ein neues Kapitel zur Publikation «*Safety Update – Aktualisierungen der Fachinformation*» eingeführt.

Zudem wurde ein neues *Kapitel 7 Anhänge* ergänzt, das die Meldepflichten für Firmensignale, Behördensignale und PSUR/PSUSA Outcomes schematisch darstellt.

Darüber hinaus wurden weitere redaktionelle Anpassungen sowie inhaltliche Präzisierungen in allen Kapiteln vorgenommen.

Die angepasste Wegleitung ist ab dem 1. Februar 2026 gültig.

Auch das Formular *Signal Notification Form* wurde entsprechend überarbeitet und tritt ebenfalls per 1. Februar 2026 in Kraft. Das Formular wurde in ein neues Layout überführt und gemäss den Vorgaben der Wegleitung *Arzneimittelsignale HAM*, Version 10, präzisiert.

## Adaptation du guide complémentaire Signaux relatifs aux MUH et du formulaire Signal Notification Form

**Le guide complémentaire *Signaux relatifs aux MUH* a été entièrement remanié, sa structure adaptée et son contenu précisé ; parallèlement, le formulaire *Signal Notification Form* a été révisé et adapté aux nouvelles directives.**

La structure du guide complémentaire a été profondément remaniée afin de garantir une meilleure vue d'ensemble et une meilleure lisibilité.

Des adaptations importantes du contenu ont en outre été apportées dans les chapitres suivants : Dans le *chapitre 5.1 Exigences générales*, le début et la fin de l'obligation de déclarer ont été plus clairement définis et précisés.

L'ancien chapitre 7 a été restructuré pour devenir le *chapitre 5.3 Signaux d'autorités* et les indications ont été précisées. Pour les signaux d'autorités, il n'y a pas d'obligation de déclarer pour les titulaires d'autorisation (TA) de PAC sans innovation, de biosimilaires ainsi que de médicaments en co-marketing qui mettent en œuvre l'adaptation de leur information sur le médicament a posteriori. La déclaration d'ouverture n'est pas nécessaire pour les signaux d'autorités sans potentiel de risque grave. En outre, le jour 0 a été redéfini pour les signaux et les résultats issus de procédures PSUR/PSUSA ouvertes par l'EMA. Le délai de déclaration des signaux d'autorités sans potentiel de risque grave a été prolongé de 30 à 90 jours.

L'ancien chapitre 10 est devenu le *chapitre 5.4 Exigences formelles relatives à la déclaration de signaux*. Les contenus redondants concernant la correspondance relative aux signaux ont été supprimés. Désormais, les demandes d'adaptation de l'information sur le médicament ne doivent pas être soumises en même temps que la déclaration de signal, car les mesures de réduction des risques découlant des signaux d'autorités seront désormais entièrement mises en œuvre dans le cadre de la procédure gestion de signal. Une obligation d'information supplémentaire par e-mail a en outre été introduite en cas d'« *emerging safety issues* ».

Le nouveau *chapitre 5.5* complète les informations relatives à la *procédure de gestion de signal*. Si Swissmedic estime que des mesures sont requises sur la base des résultats de l'évaluation

du signal et/ou qu'il a besoin d'informations supplémentaires, il prend contact avec les TA au plus tard six mois après la déclaration de clôture du signal. Si le TA ne propose aucune mesure et que Swissmedic approuve cette proposition, aucune correspondance ne sera plus échangée, comme c'était le cas jusqu'à présent. Dans ce cas, après le délai de six mois, le TA peut partir du principe que Swissmedic est d'accord avec sa proposition.

Les TA de PAC avec innovation sont tenus d'adapter leur information sur le médicament dans le cadre de la procédure de gestion de signal (mise en œuvre a posteriori impossible). Le délai de publication des textes actualisés de l'information sur le médicament est désormais lié à la clôture de la demande de type IAIN et est fixé au plus tard à 20 jours après celle-ci.

Le nouveau *chapitre 5.7* est consacré à la *publication de la liste « Safety Update - Mises à jour de l'information professionnelle »*.

Un nouveau *chapitre 7 Annexes* a également été ajouté : il représente schématiquement les obligations de déclaration des signaux des entreprises, des signaux d'autorités et des résultats PSUR/PSUSA.

En outre, d'autres adaptations rédactionnelles ainsi que des précisions sur le contenu ont été apportées dans tous les chapitres.

Le guide complémentaire adapté entre en vigueur à partir du 1<sup>er</sup> février 2026.

Le formulaire *Signal Notification Form* a été lui aussi remanié en conséquence et entrera également en vigueur le 1<sup>er</sup> février 2026. Le formulaire est présenté dans une nouvelle mise en page et complété conformément aux directives du guide complémentaire *Signaux relatifs aux MUH*, version 10.

**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 Agamree 40 mg/ml, Suspension zum Einnehmen**

Santhera Pharmaceuticals (Schweiz) AG, Hohenrainstrasse 24, 4133 Pratteln

| Zul.-Nr.: <b>69650</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 01.99.0.                                                                                                                                                                                                                              | 14.01.2026 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | vamorolonum 40 mg, sucralosum, xanthani gummi, dinatrii phosphas, acidum citricum monohydricum, E 211 1 mg, glycerolum 50 mg, aromatica (Orange), acidum hydrochloridum, aqua purificata ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 1.064 mg. |            |
| Anwendung              |                           | Behandlung von Duchenne-Muskeldystrophie                                                                                                                                                                                                     |            |
| Packung/en             | 01                        | 001 100 ml                                                                                                                                                                                                                                   | A          |
| Bemerkung              |                           | NAS (New Active Substance): vamorolonum                                                                                                                                                                                                      |            |
| Gültig bis             |                           | 13.01.2031                                                                                                                                                                                                                                   |            |



**01 Apremilast Accord 10 mg, 20 mg, 30 mg, Filmtabletten****02 Apremilast Accord 30 mg, Filmtabletten**

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

|                        |                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |                                                                                     |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------|
| Zul.-Nr.: <b>70300</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 07.15.0.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | 21.01.2026                                                                          |
| Zusammensetzung        | 01                        | I) 10 mg:<br>apremilastum 10 mg, lactosum monohydricum 66.67 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.33 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, E 171, monoglyceriderorum diacetylates, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.<br>II) 20 mg:<br>apremilastum 20 mg, lactosum monohydricum 133.34 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.66 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, E 171, monoglyceriderorum diacetylates, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.<br>III) 30 mg:<br>apremilastum 30 mg, lactosum monohydricum 200.01 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.99 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, E 171, monoglyceriderorum diacetylates, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto. |                                                                                     |
|                        | 02                        | apremilastum 30 mg, lactosum monohydricum 200.01 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.99 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, E 171, monoglyceriderorum diacetylates, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |                                                                                     |
| Anwendung              |                           | Aktive Psoriasis-Arthritis und mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |                                                                                     |
| Packung/en             | 01                        | 001                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | 4 + 4 + 19 Tablette(n) Initialpackung 2 Wochen mit 4 à 10 mg, 4 à 20 mg, 19 à 30 mg |
|                        | 02                        | 002                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | 56 Tablette(n)                                                                      |
| Gültig bis             |                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | 20.01.2031                                                                          |

**01 Bilaxin 20 mg, Tabletten**

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

|                        |                           |                                                                                                                                                                   |                |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|
| Zul.-Nr.: <b>70655</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 07.13.1.                                                                                                                                                   | 26.01.2026     |
| Zusammensetzung        | 01                        | bilastinum 20 mg, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum, silica colloidalis hydrica, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium 42 µg. |                |
| Anwendung              |                           | Antiallergikum / Antihistaminikum                                                                                                                                 |                |
| Packung/en             | 01                        | 001                                                                                                                                                               | 10 Tablette(n) |
|                        |                           | 002                                                                                                                                                               | 30 Tablette(n) |
| Gültig bis             |                           |                                                                                                                                                                   | unbegrenzt     |

**01 CellCept 500 mg, Filmtabletten**

EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen

| Zul.-Nr.: <b>70242</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 07.15.0.                                                                                                                                                                                                     | 07.01.2026           |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | mofetili mycophenolas 500 mg, excipiens pro compresso obducto.                                                                                                                                                      |                      |
| Anwendung              |                           | Immunsuppressivum                                                                                                                                                                                                   |                      |
| Packung/en             | 01                        | 001                                                                                                                                                                                                                 | 50 Tablette(n) B     |
|                        |                           | 002                                                                                                                                                                                                                 | 3 x 50 Tablette(n) B |
|                        |                           | 003                                                                                                                                                                                                                 | 150 Tablette(n) B    |
| Bemerkung              |                           | Zusammensetzung entspricht ausländischer Packungsbeilage.<br>Eingeführtes Arzneimittel gemäss<br>Art. 14 Abs. 2 und 3 HMG (SR 812.21) (Parallelimport aus Tschechien)<br>von CellCept Filmtabletten (ZL Nr. 53338). |                      |
| Gültig bis             |                           | 06.01.2031                                                                                                                                                                                                          |                      |

**01 Demilos 600 mg / 2000 UI, comprimés orodispersibles**

EFFIK SA, Rue du Marché 10, 1260 Nyon

| N° d'AMM: <b>69914</b> | Catégorie de remise: <b>B</b> | Index: 07.02.51                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | 16.01.2026       |
|------------------------|-------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Composition            | 01                            | calcii carbonas 1500 mg corresp. calcium 600 mg, cholecalciferolum 2000 U.I., gelatina, saccharum 7.6 mg, maydis amylum, sojæ oleum partim hydrogenatum 1.5 mg, E 307, silica colloidalis anhydrica, maltodextrinum, aspartamum 8.67 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, lactosum monohydricum 48.65 mg, acidum citricum, aromatica (orange), acidum stearicum, pro compresso. |                  |
| Indication             |                               | Préparation de calcium et de vitamine D                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |                  |
| Conditionnements       | 01                            | 001                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 30 comprimé(s) B |
|                        |                               | 002                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 60 comprimé(s) B |
| Valable jusqu'au       |                               | 15.01.2031                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                  |

**01 Docetaxel Provectis 20 mg/1 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Docetaxel Provectis 80 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****03 Docetaxel Provectis 160 mg/8 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

PROVECTIS HEALTHCARE AG, Riehenring 173, 4058 Basel

| Zul.-Nr.: <b>70427</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 07.16.1.                                                                                                                       | 12.01.2026               |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | docetaxelum 20 mg ut docetaxelum trihydricum, polysorbatum 80, acidum citricum, ethanolum anhydricum 395 mg, ad solutionem pro 1 ml.  |                          |
|                        | 02                        | docetaxelum 80 mg ut docetaxelum trihydricum, polysorbatum 80, acidum citricum, ethanolum anhydricum 1.58 g, ad solutionem pro 4 ml.  |                          |
|                        | 03                        | docetaxelum 160 mg ut docetaxelum trihydricum, polysorbatum 80, acidum citricum, ethanolum anhydricum 3.16 g, ad solutionem pro 8 ml. |                          |
| Anwendung              |                           | Zytostatikum                                                                                                                          |                          |
| Packung/en             | 01                        | 001                                                                                                                                   | 1 Durchstechflasche(n) A |
|                        | 02                        | 002                                                                                                                                   | 1 Durchstechflasche(n) A |
|                        | 03                        | 003                                                                                                                                   | 1 Durchstechflasche(n) A |
| Gültig bis             |                           | 11.01.2031                                                                                                                            |                          |

**01 Enflonsia 105 mg/0.7 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**

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

| Zul.-Nr.: 70145 | Abgabekategorie: A | Index: 08.03.0.                                                                                                                                                             | 22.01.2026            |
|-----------------|--------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------|
| Zusammensetzung | 01                 | clesrovimabum 105 mg, saccharum, arginini hydrochloridum, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectionem ad solutionem pro 0.7 ml. |                       |
| Anwendung       |                    | RSV-Prophylaxe                                                                                                                                                              |                       |
| Packung/en      | 01                 | 001                                                                                                                                                                         | 1 Fertigspritze(n) A  |
|                 |                    | 002                                                                                                                                                                         | 10 Fertigspritze(n) A |
| Bemerkung       |                    | NAS (New Active Substance): clesrovimabum                                                                                                                                   |                       |
| Gültig bis      |                    | 21.01.2031                                                                                                                                                                  |                       |

**01 Escitalopram PLX Healthcare Services 10 mg, Filmtabletten****02 Escitalopram PLX Healthcare Services 20 mg, Filmtabletten**

PLX Healthcare Services (Schweiz) GmbH, Bogenschützenstrasse 9a, 3008 Bern

| Zul.-Nr.: 70152 | Abgabekategorie: B | Index: 01.06.0.                                                                                                                                                                                                                                          | 08.01.2026       |
|-----------------|--------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zusammensetzung | 01                 | escitalopramum 10 mg ut escitaloprani oxalas, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.402 mg, talcum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosem, macrogolum 400, E 171, pro compresso obducto. |                  |
|                 | 02                 | escitalopramum 20 mg ut escitaloprani oxalas, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.805 mg, talcum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosem, macrogolum 400, E 171, pro compresso obducto. |                  |
| Anwendung       |                    | Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer                                                                                                                                                                                                                |                  |
| Packung/en      | 01                 | 001                                                                                                                                                                                                                                                      | 14 Tablette(n) B |
|                 |                    | 002                                                                                                                                                                                                                                                      | 28 Tablette(n) B |
|                 |                    | 003                                                                                                                                                                                                                                                      | 98 Tablette(n) B |
|                 | 02                 | 004                                                                                                                                                                                                                                                      | 14 Tablette(n) B |
|                 |                    | 005                                                                                                                                                                                                                                                      | 28 Tablette(n) B |
|                 |                    | 006                                                                                                                                                                                                                                                      | 98 Tablette(n) B |
| Gültig bis      |                    | 07.01.2031                                                                                                                                                                                                                                               |                  |

**01 Ezetimib axapharm 10mg, Tabletten**

axapharm ag, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

| Zul.-Nr.: 70602 | Abgabekategorie: B | Index: 07.12.0.                                                                                                                                                                                          | 22.01.2026       |
|-----------------|--------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zusammensetzung | 01                 | ezetimibum 10 mg, lactosum monohydricum 58 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 30, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium 0.7 mg. |                  |
| Anwendung       |                    | Reduktion der Serum Cholesterin Konzentration                                                                                                                                                            |                  |
| Packung/en      | 01                 | 001                                                                                                                                                                                                      | 28 Tablette(n) B |
|                 |                    | 002                                                                                                                                                                                                      | 98 Tablette(n) B |
| Gültig bis      |                    | unbegrenzt                                                                                                                                                                                               |                  |

**01 Fluodix Leman 50 mg/g (5%), crème**

Leman SKL SA, 1213 Lancy

| N° d'AMM: 69869  | Catégorie de remise: A | Index: 07.16.1.                                                                                                                                                                                         | 13.01.2026 |
|------------------|------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Composition      | 01                     | fluorouracilum 50 mg, propylenglycolum 150 mg, polysorbatum 60, E 218 0.25 mg, propylis parahydroxybenzoas 0.15 mg, alcohol stearylicus 160 mg, vaselinum album, aqua purificata, ad unguentum pro 1 g. |            |
| Indication       |                        | Kératoses solaires et séniles, maladie de Bowen                                                                                                                                                         |            |
| Conditionnements | 01                     | 001                                                                                                                                                                                                     | A          |
| Valable jusqu'au |                        | 20 g                                                                                                                                                                                                    |            |
|                  |                        | 12.01.2031                                                                                                                                                                                              |            |

**01 GEM Hustenstiller mit Noscapium, Sirup**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

| Zul.-Nr.: 69293 | Abgabekategorie: D | Index: 03.01.2.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | 13.01.2026 |
|-----------------|--------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01                 | noscapiini hydrochloridum hydricum 34 mg corresp. noscapinum 30 mg, sorbitolum liquidum non cristallisabile 9.816 g corresp. sorbitolum 6.9 g, povidonum K 90, glycerolum (85 per centum), natrii cyclamas corresp. natrium 1.8 mg, acesulfamum kalicum, E 150a, ethanolum 96 per centum 234 mg, aromatica Butterscotch cum propylenglycolum 8.6 mg, aromatica Krautig Aroma, E 218 18.8 mg, propylis parahydroxybenzoas 4.6 mg, acidum hydrochloridum, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 20 ml, corresp. ethanolum 1.4 % V/V. |            |
| Anwendung       |                    | unproduktiver Husten, Reizhusten                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |            |
| Packung/en      | 01                 | 001                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | D          |
| Gültig bis      |                    | 200 ml                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |            |
|                 |                    | 12.01.2031                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |            |

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

Dr. Reddy's Laboratories SA, Grosspeteranlage 29, 4052 Basel

| Zul.-Nr.: 70350 | Abgabekategorie: A | Index: 07.16.1.                                                                                                                                                                               | 22.01.2026 |
|-----------------|--------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01                 | rituximabum 100 mg, trinatrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 52.2 mg.  |            |
|                 | 02                 | rituximabum 500 mg, trinatrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml corresp. natrium 261.2 mg. |            |
| Anwendung       |                    | Non-Hodgkin-Lymphom, Rheumatoide Arthritis, ANCA-assoziierte Vaskulitis (AAV), Pemphigus vulgaris (PV)                                                                                        |            |
| Packung/en      | 01                 | 001                                                                                                                                                                                           | A          |
|                 | 02                 | 002                                                                                                                                                                                           | A          |
| Gültig bis      |                    | 2 Durchstechflasche(n)                                                                                                                                                                        |            |
|                 |                    | 1 Durchstechflasche(n)                                                                                                                                                                        |            |
|                 |                    | 21.01.2031                                                                                                                                                                                    |            |

**01 Kisunla 350 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

| N° d'AMM: 69523  | Catégorie de remise: A | Index: 01.99.0.                                                                                                                                                                                               | 22.01.2026 |
|------------------|------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Composition      | 01                     | donanemabum 350 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad iniectionem pro 20 ml corresp. natrium 11.5 mg.                                                            |            |
| Indication       |                        | Leichte kognitive Störung oder leichte Demenz vom Alzheimer Typ mit nachgewiesener Alzheimer-typischer Amyloid-beta Pathologie bei heterozygoten Trägern oder Nicht-Trägern von Apolipoprotein E ε4 (ApoE ε4) |            |
| Conditionnements | 01                     | 001 1 flacon(s)                                                                                                                                                                                               | A          |
| Remarque         |                        | NAS (New Active Substance): donanemabum                                                                                                                                                                       |            |
| Valable jusqu'au |                        | 21.01.2031                                                                                                                                                                                                    |            |

**01 Macitentan Leman 10 mg, comprimés pelliculés**

Leman SKL SA, 1213 Lancy

| N° d'AMM: 69522  | Catégorie de remise: B | Index: 02.07.1.                                                                                                                                                                                                                                                                       | 13.01.2026 |
|------------------|------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Composition      | 01                     | Comprimé pelliculé:<br>macitentanum 10 mg, lactosum monohydricum 37 mg, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, povidonum K 30, polysorbatum 80, magnesii stearas, pellicule: poly(alcohol vinylicus), talcum, lecithinum ex soja, xanthani gummi, E 171, pro compresso obducto. |            |
| Indication       |                        | Traitement à long terme de l'hypertension artérielle pulmonaire (HTAP) chez les patients en classes fonctionnelles II à III de l'OMS afin de réduire la morbidité et le risque de mortalité.                                                                                          |            |
| Conditionnements | 01                     | 001 30 comprimé(s)                                                                                                                                                                                                                                                                    | B          |
| Valable jusqu'au |                        | 12.01.2031                                                                                                                                                                                                                                                                            |            |

**01 Myopridin 3 mg, Tabletten**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

| Zul.-Nr.: 70045 | Abgabekategorie: B | Index: 01.12.0.                                                                                                                                                                                                                            | 26.01.2026 |
|-----------------|--------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01                 | pidrinolum 3.02 mg ut pidrinoli mesilas, lactosum monohydricum corresp. lactosum 143.5 mg, cellulolum microcristallinum, ricini oleum hydrogenatum, talcum, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso. |            |
| Anwendung       |                    | Zentrale und periphere Muskelspasmen bei Erwachsenen                                                                                                                                                                                       |            |
| Packung/en      | 01                 | 001 20 Tablette(n)                                                                                                                                                                                                                         | B          |
|                 |                    | 002 50 Tablette(n)                                                                                                                                                                                                                         | B          |
| Gültig bis      |                    | 25.01.2031                                                                                                                                                                                                                                 |            |

**01 Noradrenaline Aguetant 4 mg/4 ml, solution à diluer pour perfusion****02 Noradrenaline Aguetant 8 mg/8 ml, solution à diluer pour perfusion**

Aguettant Suisse SA, Route de Jussy 35, 1226 Thônex

| N° d'AMM: <b>70013</b> | Catégorie de remise: <b>B</b> | Index: 02.05.2.                                                                                                                                                                                           | 23.01.2026             |
|------------------------|-------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------|
| Composition            | 01                            | noradrenalinum 4 mg ut noradrenalini tartras, natrii chloridum, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum concentratum ad pH, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 4 ml corresp. natrium 13.2 mg. |                        |
|                        | 02                            | noradrenalinum 8 mg ut noradrenalini tartras, natrii chloridum, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum concentratum ad pH, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 8 ml corresp. natrium 26.4 mg. |                        |
| Indication             |                               | Sympathomimétique, vasoconstricteur, stimulant cardiaque                                                                                                                                                  |                        |
| Conditionnements       | 01                            | 001                                                                                                                                                                                                       | 10 x 4 ml ampoule(s) B |
|                        | 02                            | 002                                                                                                                                                                                                       | 10 x 8 ml ampoule(s) B |
| Valable jusqu'au       |                               | 22.01.2031                                                                                                                                                                                                |                        |

**01 Olfen Dolo forte 23.2mg/g, Gel**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| Zul.-Nr.: <b>69891</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 07.10.4.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    | 14.01.2026 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | diclofenacum diethylaminum 23.2 mg corresp. diclofenacum natricum 20 mg, alcohol isopropylicus, propylenglycolum 54.0 mg, cocoylis caprylocapras, paraffinum liquidum, carbomerum 974P, macrogoli aether cetostearylicus, diethylaminum, aromatica cum alcohol benzylicus et citralum et cumarinum et eugenolum et farnesolum et geraniolum et limonenum et linaloolum acidum oleicum, E 321 0.2 mg, aqua purificata, q.s. ad gelatum pro 1000 mg. |            |
| Anwendung              |                           | Perkutanes Antiphlogistikum                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |            |
| Packung/en             | 01                        | 001                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | 50 g D     |
|                        |                           | 002                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | 100 g D    |
|                        |                           | 003                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | 180 g D    |
| Bemerkung              |                           | Zulassung gemäss Art.14 Abs. 1 Bst. a bis HMG (SR 812.21)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |            |
| Gültig bis             |                           | 13.01.2031                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |            |

**01 Opdivo subkutan 600 mg/5 ml, Injektionslösung**

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

| Zul.-Nr.: <b>70192</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 07.16.1.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | 28.01.2026               |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | Lösung:<br>nivolumabum 600 mg, hyaluronidasum humanum ADNr, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, saccharum, acidum penteticum, polysorbatum 80, methioninum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 5 ml.                                                                                                                                              |                          |
| Anwendung              |                           | Onkologikum                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                          |
| Packung/en             | 01                        | 001                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | 1 Durchstechflasche(n) A |
| Bemerkung              |                           | histidini hydrochloridum monohydricum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Zuckerrüben, Mais, Soja<br>histidinum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Zuckerrüben, Mais, Soja<br>polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais<br>saccharum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Zuckerrüben |                          |
| Gültig bis             |                           | 27.01.2031                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |                          |

**01 Rybrevant SC 1600 mg/10 ml, Injektionslösung****02 Rybrevant SC 2240 mg/14 ml, Injektionslösung**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

| Zul.-Nr.: <b>69839</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 07.16.1.                                                                                                                                                                                                                               | 28.01.2026               |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | amivantamabum 1600 mg, hyaluronidasum humanum ADNr, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, saccharum, polysorbatum 80, methioninum, dinatrii edetas, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 6.19 mg. |                          |
|                        | 02                        | amivantamabum 2240 mg, hyaluronidasum humanum ADNr, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, saccharum, polysorbatum 80, methioninum, dinatrii edetas, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 14 ml corresp. natrium 8.66 mg. |                          |
| Anwendung              |                           | Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom, subkutane Injektion                                                                                                                                                                                       |                          |
| Packung/en             | 01                        | 001                                                                                                                                                                                                                                           | 1 Durchstechflasche(n) A |
|                        | 02                        | 002                                                                                                                                                                                                                                           | 1 Durchstechflasche(n) A |
| Gültig bis             | 27.01.2031                |                                                                                                                                                                                                                                               |                          |

**01 Seretide Diskus 50 µg/500 µg, Multidosen-Pulverinhalator**

EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen

|                 |                    |                                                                                                                                                                                                                                                  |                    |
|-----------------|--------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|
| Zul.-Nr.: 70368 | Abgabekategorie: B | Index: 03.04.3.                                                                                                                                                                                                                                  | 27.01.2026         |
| Zusammensetzung | 01                 | salmeterolum 50 µg, fluticasoni propionas 500 µg ad pulverem pro dosi, doses pro vase 60.                                                                                                                                                        |                    |
| Anwendung       |                    | Antiasthmikum, COPD                                                                                                                                                                                                                              |                    |
| Packung/en      | 01                 | 001                                                                                                                                                                                                                                              | 60 Einzeldose(n) B |
| Bemerkung       |                    | Zusammensetzung entspricht ausländischer Packungsbeilage. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 und 3 HMG (SR 812.21) (Parallelimport aus Österreich von Originalarzneimittel Seretide Diskus, Multidosen-Pulverinhalator (ZL 54975)). |                    |
| Gültig bis      |                    | 26.01.2031                                                                                                                                                                                                                                       |                    |

**01 Sevrax Leman 0.5 mg, comprimés**  
**02 Sevrax Leman 1 mg, comprimés**  
**03 Sevrax Leman 0.5 mg et 1 mg, comprimés**  
 Leman SKL SA, 1213 Lancy

| N° d'AMM: <b>69759</b> | Catégorie de remise: <b>B</b> | Index: 15.02.0.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 21.01.2026                                                                            |
|------------------------|-------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|
| Composition            | 01                            | vareniclinum 0.5 mg ut vareniclini tartras, cellulolum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.                                                                                                                                                                                                |                                                                                       |
|                        | 02                            | vareniclinum 1 mg ut vareniclini tartras, cellulolum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.                                                                                                                                                                                                  |                                                                                       |
|                        | 03                            | I) 0.5 mg:<br>vareniclinum 0.5 mg ut vareniclini tartras, cellulolum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.<br>II) 1 mg:<br>vareniclinum 1 mg ut vareniclini tartras, cellulolum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso. |                                                                                       |
| Indication             |                               | sevrage tabagique                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                                                                       |
| Conditionnements       | 01                            | 001                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | 56 comprimé(s) B                                                                      |
|                        | 02                            | 002                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | 56 comprimé(s) B                                                                      |
|                        |                               | 003                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | 112 comprimé(s) B                                                                     |
|                        | 03                            | 004                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | 11 + 42 comprimé(s) emballage initial pour 4 semaines avec 11 x 0.5 mg et 42 x 1 mg B |
| Remarque               |                               | Autorisation selon l'art. 14 al. 1 let. a bis LPh (RS 812.21)                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                                                                                       |
| Valable jusqu'au       |                               | 20.01.2031                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |                                                                                       |

**01 Symbicort 200/6 Turbuhaler, Pulver zur Inhalation**  
 EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen

| Zul.-Nr.: <b>70377</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 03.04.                                                                                                                                                                                                                                 | 27.01.2026          |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | budesonidum 200 µg, formoteroli fumaras dihydricus 6 µg, ad pulverem pro dosi.                                                                                                                                                                |                     |
| Anwendung              |                           | Antiasthmatikum, COPD                                                                                                                                                                                                                         |                     |
| Packung/en             | 01                        | 001                                                                                                                                                                                                                                           | 60 Einzeldose(n) B  |
|                        |                           | 002                                                                                                                                                                                                                                           | 120 Einzeldose(n) B |
| Bemerkung              |                           | Zusammensetzung entspricht ausländischer Packungsbeilage. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 und 3 HMG (SR 812.21) (Parallelimport aus Italien von Originalarzneimittel Symbicort Turbuhaler, Pulver zur Inhalation (ZL 55568)). |                     |
| Gültig bis             |                           | 26.01.2031                                                                                                                                                                                                                                    |                     |



**01 Tadalafil Devatis 5 mg, Filmtabletten**  
**02 Tadalafil Devatis 10 mg, Filmtabletten**  
**03 Tadalafil Devatis 20 mg, Filmtabletten**  
Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

| Zul.-Nr.: <b>70000</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 05.99.0.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 19.01.2026       |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | tadalafilum 5 mg, lactosum monohydricum 62.25 mg, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, hydroxypropylcellulosum, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 0.9 mg, hypromellosum, E 171, E 172 (flavum), triacetinum, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 0.178 mg.  |                  |
|                        | 02                        | tadalafilum 10 mg, lactosum monohydricum 124.5 mg, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, hydroxypropylcellulosum, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 1.8 mg, hypromellosum, E 171, E 172 (flavum), triacetinum, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 0.355 mg. |                  |
|                        | 03                        | tadalafilum 20 mg, lactosum monohydricum 249 mg, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, hydroxypropylcellulosum, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 3.6 mg, hypromellosum, E 171, E 172 (flavum), triacetinum, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 0.71 mg.    |                  |
| Anwendung              |                           | Anwendung bei erwachsenen Männern zur Behandlung von - Erektile Dysfunktion (5 mg, 10 mg & 20 mg) Benigner Prostatahyperplasie (nur 5 mg)                                                                                                                                                                                         |                  |
| Packung/en             | 01                        | 001                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | 28 Tablette(n) B |
|                        |                           | 002                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | 84 Tablette(n) B |
|                        | 02                        | 003                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | 4 Tablette(n) B  |
|                        |                           | 004                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | 12 Tablette(n) B |
|                        | 03                        | 005                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | 4 Tablette(n) B  |
|                        |                           | 006                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | 12 Tablette(n) B |
|                        |                           | 007                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | 24 Tablette(n) B |
| Gültig bis             |                           | 18.01.2031                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |                  |

**01 Tadalafil PAH Devatis 20 mg, Filmtabletten**  
Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

| Zul.-Nr.: <b>70001</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 02.07.1.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | 19.01.2026       |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | tadalafilum 20 mg, lactosum monohydricum 249 mg, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, hydroxypropylcellulosum, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 3.6 mg, hypromellosum, E 171, E 172 (flavum), triacetinum, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 0.71 mg. |                  |
| Anwendung              |                           | Pulmonale arterielle Hypertonie (PAH)                                                                                                                                                                                                                                                                                          |                  |
| Packung/en             | 01                        | 001                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | 56 Tablette(n) B |
| Gültig bis             |                           | 18.01.2031                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                  |

**01 Yselty 100 mg, Filmtabletten****02 Yselty 200 mg, Filmtabletten**

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

| Zul.-Nr.: <b>69692</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 07.09.0.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | 19.01.2026 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | Filmtablette:<br>linzagolixum 100 mg ut linzagolixum cholinum, lactosum monohydricum 125.7 mg, cellulosum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 1.8 mg, magnesii stearas, Überzug: copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinylco) constatum, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto. |            |
|                        | 02                        | Filmtablette:<br>linzagolixum 200 mg ut linzagolixum cholinum, lactosum monohydricum 251.4 mg, cellulosum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 3.6 mg, magnesii stearas, Überzug: copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinylco) constatum, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto. |            |
| Anwendung              |                           | Behandlung einer Myom-assoziierten Hypermenorrhoe bei erwachsenen Frauen vor Eintritt der Menopause                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |            |
| Packung/en             | 01                        | 001 28 Tablette(n)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | B          |
|                        |                           | 002 84 Tablette(n)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | B          |
|                        | 02                        | 003 28 Tablette(n)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | B          |
|                        |                           | 004 84 Tablette(n)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | B          |
| Bemerkung              |                           | NAS (New Active Substance): linzagolixum                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |            |
| Gültig bis             |                           | 18.01.2031                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |            |

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 DuOtic ad us. vet., Ohren-Gel für Hunde**

Dechra Veterinary Products Suisse GmbH, Messeplatz 10, 4058 Basel

| Zul.-Nr.: 70384 | Abgabekategorie: B | Index:                                                                                                                                                                                                                             | 06.01.2026 |
|-----------------|--------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01                 | terbinafinum 10.0 mg, betamethasoni acetas 1.0 mg corresp. betamethasonum 0.9 mg, E 321 1.0 mg, acidum oleicum, lecithinum ex soja hydrogenatum, hypromellose, propyleni carbonas, glyceroli formalum, ad praeparationem pro 1 ml. |            |
| Anwendung       |                    | Behandlung der Otitis externa in Verbindung mit Malassezia pachydermatis                                                                                                                                                           |            |
| Packung/en      | 01                 | 001 20 Tuben à 1,2 g                                                                                                                                                                                                               | B          |
| Gültig bis      |                    | 05.01.2031                                                                                                                                                                                                                         |            |

**01 Gastazole 370 mg/g ad us. vet., Paste zum Eingeben für Pferde**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

| Zul.-Nr.: 69800 | Abgabekategorie: B | Index:                                                                                                                                                                                                                          | 20.01.2026 |
|-----------------|--------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01                 | omeprazolum 370.0 mg, E 172 (flavum) 2.0 mg, E 202, ethanolaminum, cassiae aetheroleum, ricini oleum hydrogenatum, calcii stearas, natrii stearas, sesami oleum raffinatum, propylenglycoli dicaprylocapras, ad pastam pro 1 g. |            |
| Anwendung       |                    | Zur Vorbeugung und Behandlung von Magengeschwüren bei Pferden.                                                                                                                                                                  |            |
|                 | 01                 | Zur Behandlung von Magengeschwüren und zur Prävention eines Rezidivs von Magengeschwüren.                                                                                                                                       |            |
| Packung/en      | 01                 | 001 1 Applikator mit 7.57 g                                                                                                                                                                                                     | B          |
|                 |                    | 002 7 Applikatoren mit 7.57 g                                                                                                                                                                                                   | B          |
|                 |                    | 003 10 Applikatoren mit 7.57 g                                                                                                                                                                                                  | B          |
|                 |                    | 004 14 Applikatoren mit 7.57 g                                                                                                                                                                                                  | B          |
|                 |                    | 005 20 Applikatoren mit 7.57 g                                                                                                                                                                                                  | B          |
|                 |                    | 006 56 Applikatoren mit 7.57 g                                                                                                                                                                                                  | B          |
|                 |                    | 007 72 Applikatoren mit 7.57 g                                                                                                                                                                                                  | B          |
| Gültig bis      |                    | 19.01.2031                                                                                                                                                                                                                      |            |

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 A.Vogel ProstaMed Prostata, Weichkapseln

A.Vogel AG, Grünaustrasse 4, 9325 Roggwil TG

| Zul.-Nr.: 54831 | Abgabekategorie: D | Index: 05.98.0.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 29.01.2026 |
|-----------------|--------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01                 | sabalis serrulatae extractum (Serenoa repens (W.Bartram) Small, fructus) 320 mg, DER: 9.0-12.0:1, Auszugsmittel Ethanolum 96 % (V/V), Kapselhülle: glycerolum, gelatina, sorbitolum liquidum non cristallisabile corresp. sorbitolum 4.84-7.98 mg, aqua purificata, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), E 172 (flavum), pro capsula. |            |
| Anwendung       |                    | Bei beginnenden Prostatabeschwerden                                                                                                                                                                                                                                                                                              |            |
| Packung/en      | 01                 | 003 30 Kapsel(n)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | D          |
|                 |                    | 004 90 Kapsel(n)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | D          |
| Bemerkung       |                    | (Änderung Präparatename, früher: A.Vogel Prostamed, Prostata-Kapseln)                                                                                                                                                                                                                                                            |            |
| Gültig bis      |                    | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |            |

#### 01 Alkindi 0.5 mg, Granulat zum Einnehmen

#### 02 Alkindi 1 mg, Granulat zum Einnehmen

#### 03 Alkindi 2 mg, Granulat zum Einnehmen

#### 04 Alkindi 5 mg, Granulat zum Einnehmen

EffRx Pharmaceuticals SA, Wolleraustrasse 41B, 8807 Freienbach

| Zul.-Nr.: 68226 | Abgabekategorie: B | Index: 07.07.21                                                                                                               | 12.01.2026 |
|-----------------|--------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01                 | hydrocortisonum 0.5 mg, cellulosum microcristallinum, hypromelloseum, magnesii stearas, ethylcellulosum ad granulum pro dosi. |            |
|                 | 02                 | hydrocortisonum 1 mg, cellulosum microcristallinum, hypromelloseum, magnesii stearas, ethylcellulosum ad granulum pro dosi.   |            |
|                 | 03                 | hydrocortisonum 2 mg, cellulosum microcristallinum, hypromelloseum, magnesii stearas, ethylcellulosum ad granulum pro dosi.   |            |
|                 | 04                 | hydrocortisonum 5 mg, cellulosum microcristallinum, hypromelloseum, magnesii stearas, ethylcellulosum ad granulum pro dosi.   |            |
| Anwendung       |                    | Nebenniereninsuffizienz bei Patienten unter 18 Jahren                                                                         |            |
| Packung/en      | 01                 | 001 50 Kapsel(n) Kapseln zum Öffnen                                                                                           | B          |
|                 | 02                 | 002 50 Kapsel(n) Kapseln zum Öffnen                                                                                           | B          |
|                 | 03                 | 003 50 Kapsel(n) Kapseln zum Öffnen                                                                                           | B          |
|                 | 04                 | 004 50 Kapsel(n) Kapseln zum Öffnen                                                                                           | B          |
| Bemerkung       |                    | (Erneuerung der Zulassung)                                                                                                    |            |
| Gültig bis      |                    | unbegrenzt                                                                                                                    |            |

**01 Allergodil saisonal, solution pour pulvérisation nasale**

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

| N° d'AMM: <b>55483</b> | Catégorie de remise: <b>D</b> | Index: 12.02.7.                                                                                                                                                                                                | 26.01.2026 |
|------------------------|-------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Composition            | 01                            | azelastini hydrochloridum 0.14 mg, dinatrii edetas, hypromellosum, acidum citricum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii chloridum, aqua purificata ad solutionem pro 0.14 ml pro dosi, doses pro vase 30. |            |
| Indication             |                               | rhinite allergique saisonnière                                                                                                                                                                                 |            |
| Remarque               |                               | (Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation)                                                                                                                                                 |            |
|                        |                               | Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger                                                                                                                                                    |            |
| Valable jusqu'au       |                               | illimité                                                                                                                                                                                                       |            |

**01 Anidulafungin Accord 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

| Zul.-Nr.: <b>68357</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 08.06.0.                                                                                                                                                                                              | 20.01.2026               |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | Praeparatio cryodesiccata:<br>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 |
| Bemerkung              |                           | (Erneuerung der Zulassung)                                                                                                                                                                                   |                          |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                   |                          |

**01 Arnica Planta tota D20 / Betula Cortex D3 aa, Injektionslösung (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

| Zul.-Nr.: <b>68351</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 20.02.                                                                                                                                                                             | 22.01.2026 |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | arnica montana ex planta tota Rh (HAB) D20 500 mg, betula pendula e cortice sicc. decoctum D3 (Ph.Eur.Hom.1.4.3) 500 mg, aqua ad iniectabile, glycerolum (85 per centum), pro vitro 1 ml. |            |
| Anwendung              |                           | Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)                                                                                                |            |
| Bemerkung              |                           | (Erneuerung der Zulassung)                                                                                                                                                                |            |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                                                                                |            |

**01 Bendamustin Accord liquid 100 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Bendamustin Accord liquid 25 mg/1 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

| Zul.-Nr.: <b>68870</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 07.16.1.                                                                                                            | 29.01.2026 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | bendamustini hydrochloridum 100 mg ut bendamustini hydrochloridum monohydricum, E 321, macrogolum 300, q.s. ad solutionem. |            |
|                        | 02                        | bendamustini hydrochloridum 25 mg ut bendamustini hydrochloridum monohydricum, E 321, macrogolum 300, q.s. ad solutionem.  |            |
| Anwendung              |                           | Zytostatikum                                                                                                               |            |
| Bemerkung              |                           | (Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)                                                                             |            |
|                        |                           | Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt                                                                                   |            |
| Gültig bis             |                           | 14.12.2027                                                                                                                 |            |

**01 Benocten, Tabletten**

Medinova AG, Eggbühlstrasse 28, 8050 Zürich

| Zul.-Nr.: <b>36736</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 01.03.1.                                                                                                                 | 29.01.2026 |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | diphenhydramini hydrochloridum 50 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum 100 mg, silica colloidalis, talcum, pro compresso. |            |
| Anwendung              |                           | Schlafmittel                                                                                                                    |            |
| Packung/en             | 01                        | 038 20 Tablette(n)                                                                                                              | B          |
| Bemerkung              |                           | (Widerruf der Packungsgrösse 10 Tabletten)                                                                                      |            |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                      |            |

**01 Betadine desinfizierende Lösung, Lösung zur Anwendung auf der Haut**

iNova Pharmaceuticals (Switzerland) AG, Baarerstrasse 52, 6300 Zug

| Zul.-Nr.: <b>34282</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 10.09.1.                                                                                                                                                                                                                                 | 28.01.2026 |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | iodum 11 mg ut povidonum iodinum 100 mg, glycerolum, macrogoli 9 aether laurilicus, dinatrii phosphas, acidum citricum monohydricum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, kalii iodas, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.                    |            |
| Anwendung              |                           | Haut-, Schleimhaut-, Wunddesinfiziens                                                                                                                                                                                                           |            |
| Packung/en             | 01                        | 003 1 x 30 ml                                                                                                                                                                                                                                   | D          |
|                        |                           | 004 1 x 60 ml                                                                                                                                                                                                                                   | D          |
|                        |                           | 005 1 x 120 ml                                                                                                                                                                                                                                  | D          |
|                        |                           | 006 1 x 500 ml                                                                                                                                                                                                                                  | D          |
|                        |                           | 007 1 x 1000 ml                                                                                                                                                                                                                                 | D          |
|                        |                           | 008 5 x 1000 ml                                                                                                                                                                                                                                 | D          |
|                        |                           | 010 1 x 15 ml                                                                                                                                                                                                                                   | D          |
|                        |                           | 011 1 x 100 ml                                                                                                                                                                                                                                  | D          |
|                        |                           | 012 1 x 125 ml                                                                                                                                                                                                                                  | D          |
|                        |                           | 014 1 x 250 ml                                                                                                                                                                                                                                  | D          |
| Bemerkung              |                           | (Widerruf der Packungsgrösse: 10 ml (002) und Taschenapotheke mit 10 ml Betadine desinfizierende Lösung (009))<br>(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 15 ml, 100 ml, 125 ml und 250 ml)<br>(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung) |            |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                                                      |            |

**01 Bilastin axapharm 20 mg, Tabletten**

axapharm ag, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

| Zul.-Nr.: <b>68948</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 07.13.1.                                                                                                                                                                                                 | 22.01.2026 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | bilastinum 20 mg, mannitolum, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A, magnesii aluminometasilicas, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, pro compresso corresp. natrium 210 µg. |            |
| Anwendung              |                           | Antiallergikum / Antihistaminikum                                                                                                                                                                               |            |
| Packung/en             | 01                        | 004 10 Tablette(n)                                                                                                                                                                                              | D          |
|                        |                           | 005 30 Tablette(n)                                                                                                                                                                                              | D          |
|                        |                           | 006 50 Tablette(n)                                                                                                                                                                                              | D          |
| Bemerkung              |                           | (Erneuerung der Zulassung)                                                                                                                                                                                      |            |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                      |            |

**01 Bimzelx 160 mg, solution injectable en seringue préremplie**
**02 Bimzelx 320 mg, solution injectable en seringue préremplie**

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

| N° d'AMM: <b>68548</b> | Catégorie de remise: <b>B</b> | Index: 07.15.0.                                                                                                                                                            | 13.01.2026 |
|------------------------|-------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Composition            | 01                            | bimekizumabum 160 mg, glycinum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.45 mg. |            |
|                        | 02                            | bimekizumabum 320 mg, glycinum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium 0.9 mg.  |            |
| Indication             |                               | Psoriasis en plaques chez l'adulte, arthrite psoriasique chez l'adulte, Spondylarthrite axiale chez l'adulte, Hidradénite suppurée                                         |            |
| Conditionnements       | 01                            | 001 1 seringue(s) préremplie(s)                                                                                                                                            | B          |
|                        |                               | 002 2 seringue(s) préremplie(s)                                                                                                                                            | B          |
|                        | 02                            | 003 1 seringue(s) préremplie(s)                                                                                                                                            | B          |
| Remarque               |                               | Nouvelle indication / indication modifiée<br>(information sur le médicament: date de mise à jour de l'information décembre 2025)                                           |            |
| Valable jusqu'au       |                               | 26.10.2027                                                                                                                                                                 |            |

**01 Bimzelx 160 mg, solution injectable en stylo prérempli**
**02 Bimzelx 320 mg, solution injectable en stylo prérempli**

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

| N° d'AMM: <b>68612</b> | Catégorie de remise: <b>B</b> | Index: 07.15.0.                                                                                                                                                            | 13.01.2026 |
|------------------------|-------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Composition            | 01                            | bimekizumabum 160 mg, glycinum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.45 mg. |            |
|                        | 02                            | bimekizumabum 320 mg, glycinum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium 0.9 mg.  |            |
| Indication             |                               | Psoriasis en plaques chez l'adulte, arthrite psoriasique chez l'adulte, Spondylarthrite axiale chez l'adulte, Hidradénite suppurée                                         |            |
| Conditionnements       | 01                            | 001 1 stylo(s) prérempli(s)                                                                                                                                                | B          |
|                        |                               | 002 2 stylo(s) prérempli(s)                                                                                                                                                | B          |
|                        | 02                            | 003 1 stylo(s) prérempli(s)                                                                                                                                                | B          |
| Remarque               |                               | Nouvelle indication / indication modifiée<br>(information sur le médicament: date de mise à jour de l'information décembre 2025)                                           |            |
| Valable jusqu'au       |                               | 26.10.2027                                                                                                                                                                 |            |

**01 Biotin Merz forte 10 mg, Tabletten**

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

| Zul.-Nr.: 67860 | Abgabekategorie: D | Index: 07.02.3.                                                                                                                                | 09.01.2026 |
|-----------------|--------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01                 | biotinum 10.0 mg, lactosum monohydricum 80.0 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, povidonum K 30, magnesii stearas, pro compresso. |            |
| Anwendung       |                    | Prophylaxe und Therapie von Biotin-Mangelzuständen                                                                                             |            |
| Packung/en      | 01                 | 003 30 Tablette(n)                                                                                                                             | D          |
|                 |                    | 004 90 Tablette(n)                                                                                                                             | D          |
| Bemerkung       |                    | (Änderung Präparatename, früher: Biotin Merz 10 mg, Tabletten)                                                                                 |            |
| Gültig bis      |                    | unbegrenzt                                                                                                                                     |            |

**02 Bonherba classique Kräuter Halsbonbons gefüllt, Lutschtabletten**

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

| Zul.-Nr.: 41658 | Abgabekategorie: E | Index: 12.03.9.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | 28.01.2026 |
|-----------------|--------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 02                 | specierum pectoralium extractum (Süssholzwurzel, Brombeerblätter, Spitzwegerichblätter, Thymianblätter, Wollblumenblüten, Melissenblätter, Holunderblüten, Schafgarbenblätter, Isländisch Moos, Salbeiblätter, Sternanisfrüchte, Malvenblüten, Primelblüten; Farbstoff: Klatschmohnblüten) 7.4 mg, liquiritiae radices succus siccatus 5.6 mg, plantaginis lanceolatae herbae extractum aquosum spissum 4.3 mg, anisi stellati aetheroleum 1.3 mg, eucalypti aetheroleum 4.3 mg, foeniculi dulcis fructus aetheroleum 0.5 mg, isomaltum 3154 mg, maltitolum liquidum corresp. maltitolum 1641.7 mg, aqua, acesulfamum kalicum, levomentholum, aromatica (Pfefferminze), pro pastillo 5.5 g. |            |
| Anwendung       |                    | Lindernd bei Husten und Heiserkeit                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |            |
| Packung/en      | 02                 | 001 150 g                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | E          |
| Bemerkung       |                    | (Änderung Präparatename, früher: Bonherba classique Kräuter, gefüllt, zuckerfrei, Kräuterbonbons)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |            |
| Gültig bis      |                    | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |            |

**01 Bortezomib Accord liquid 2.5 mg/1 ml, Injektionslösung****02 Bortezomib Accord liquid 3.5 mg/1.4 ml, Injektionslösung**

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

| Zul.-Nr.: 68276 | Abgabekategorie: A | Index: 07.16.1.                                                                  | 15.01.2026 |
|-----------------|--------------------|----------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01                 | bortezomibum 2.5 mg, mannitolium, aqua ad iniectionem, ad solutionem pro 1 ml.   |            |
|                 | 02                 | bortezomibum 3.5 mg, mannitolium, aqua ad iniectionem, ad solutionem pro 1.4 ml. |            |
| Anwendung       |                    | Zytostatikum                                                                     |            |
| Packung/en      | 01                 | 001 1 Durchstechflasche(n)                                                       | A          |
|                 | 02                 | 002 1 Durchstechflasche(n)                                                       | A          |
| Bemerkung       |                    | (Erneuerung der Zulassung)                                                       |            |
| Gültig bis      |                    | unbegrenzt                                                                       |            |



**01 Bortezomib Zentiva 1.0 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslösung****02 Bortezomib Zentiva 3.5 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslösung**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld

|                        |                           |                                              |                          |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------|--------------------------|
| Zul.-Nr.: <b>68344</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 07.16.1.                              | 15.01.2026               |
| Zusammensetzung        | 01                        | bortezomibum 1 mg, mannitolium, pro vitro.   |                          |
|                        | 02                        | bortezomibum 3.5 mg, mannitolium, pro vitro. |                          |
| Anwendung              |                           | Zytostatikum                                 |                          |
| Packung/en             | 01                        | 001                                          | 1 Durchstechflasche(n) A |
|                        | 02                        | 002                                          | 1 Durchstechflasche(n) A |
| Bemerkung              |                           | (Erneuerung der Zulassung)                   |                          |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                   |                          |

**01 Brimonidine Labatec 2 mg/ml, collyre en solution**

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

|                        |                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                            |            |
|------------------------|-------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| N° d'AMM: <b>68527</b> | Catégorie de remise: <b>B</b> | Index: 11.09.0.                                                                                                                                                                                                                                                                            | 27.01.2026 |
| Composition            | 01                            | brimonidini tartras 2 mg corresp. brimonidinum 1.3 mg, poly(alcohol vinylicus), natrii chloridum, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, benzalkonii chloridum 50 µg, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml. |            |
| Indication             |                               | Glaucome à grand angle, hypertension oculaire                                                                                                                                                                                                                                              |            |
| Remarque               |                               | (Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation)                                                                                                                                                                                                                             |            |
|                        |                               | Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger                                                                                                                                                                                                                                |            |
| Valable jusqu'au       |                               | 17.01.2028                                                                                                                                                                                                                                                                                 |            |

**02 Ciferavit D3 zur Therapie, Lösung zum Einnehmen****03 Ciferavit D3 zur Prophylaxe, Lösung zum Einnehmen**

Medius AG, Stegackerstrasse 1, 4132 Muttenz

|                        |                             |                                                                          |            |
|------------------------|-----------------------------|--------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: <b>68496</b> | Abgabekategorie: <b>B/D</b> | Index: 07.02.3.                                                          | 14.01.2026 |
| 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                                                       |            |
| Bemerkung              |                             | (Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)                           |            |
|                        |                             | Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt                                 |            |
| Gültig bis             |                             | 23.02.2028                                                               |            |

**01 Clopidogrel Zentiva 75 mg, Filmtabletten**

Helvapharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld

| Zul.-Nr.: 60405 | Abgabekategorie: B | Index: 06.03.2.                                                                                                                                                                                                                                                                     | 23.01.2026       |
|-----------------|--------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zusammensetzung | 01                 | clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli hydrogenosulfas, mannitolum, cellulolum microcrystallinum, macrogolum 6000, hydroxypropylcellulosum, ricini oleum hydrogenatum, Überzug: lactosum 3 mg, hypromellose, triacetinum, E 171, E 172 (rubrum), cera carnauba, pro compresso obducto. |                  |
| Anwendung       |                    | Thrombozytenaggregationshemmer                                                                                                                                                                                                                                                      |                  |
| Packung/en      | 01                 | 003                                                                                                                                                                                                                                                                                 | 28 Tablette(n) B |
|                 |                    | 004                                                                                                                                                                                                                                                                                 | 84 Tablette(n) B |
| Bemerkung       |                    | (Widerruf der Dosisstärke 300 mg)                                                                                                                                                                                                                                                   |                  |
| Gültig bis      |                    | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                                                                                          |                  |

**02 Competact 15/850 mg, Filmtabletten**

Cheplapharm Schweiz GmbH, Huebweg 18-20, 4102 Binningen

| Zul.-Nr.: 57725 | Abgabekategorie: B | Index: 07.06.2.                                                                                                                                                                                                                                                                  | 07.01.2026       |
|-----------------|--------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zusammensetzung | 02                 | pioglitazonum 15 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, metformini hydrochloridum 850 mg, cellulolum microcrystallinum, povidonum K 30, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, hypromellose, macrogolum 8000, talcum, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 6.1 mg. |                  |
| Anwendung       |                    | orales Antidiabetikum                                                                                                                                                                                                                                                            |                  |
| Packung/en      | 02                 | 001                                                                                                                                                                                                                                                                              | 28 Tablette(n) B |
|                 |                    | 003                                                                                                                                                                                                                                                                              | 98 Tablette(n) B |
| Bemerkung       |                    | (Widerruf der Packungsgrösse 56 Tabletten)                                                                                                                                                                                                                                       |                  |
| Gültig bis      |                    | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                                                                                       |                  |

**01 Diclo-Acino 140 mg/140 cm<sup>2</sup>, Pflaster**

Acino Pharma AG, Birschweg 2, 4253 Liesberg

| Zul.-Nr.: 62770 | Abgabekategorie: D | Index: 07.10.4.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 23.01.2026 |
|-----------------|--------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01                 | diclofenacum natricum 140 mg, macrogoli 3 aether laurilicus, diisopropylis adipas, glycerolum, sorbitolum liquidum cristallisabile, natrii polyacrylas, carmellosum natricum, copolymerum methacrylatis butylati basicum, silica colloidalis anhydrica, kaolinum leve, alumen, acidum tartaricum, dinatrii edetas, aqua purificata, propylenglycolum 4097.8 mg, levomentholum, E 221, E 321 2.8 mg, ad gelatum pro 14000 mg, Trägermaterial: polyesterum, polypropylenum, ad praeparationem pro 140 cm. |            |
| Anwendung       |                    | Antiphlogistikum                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |            |
| Bemerkung       |                    | (Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)<br>Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |            |
| Gültig bis      |                    | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |            |

**01 Diclo-Acino 25, Filmtabletten****02 Diclo-Acino 50, Filmtabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

| Zul.-Nr.: <b>62728</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 07.10.1.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 08.01.2026        |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | diclofenacum natricum 25 mg, carboxymethylamylum natricum A, cellulolum microcristallinum, natrii stearylism fumaras, silica colloidalis anhydrica, talcum, hypromellosum, Überzug: acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, triethylis citras, talcum, hypromellosum, E 172 (flavum), E 104, E 171, macrogolum 6000, pro compresso obducto corresp. natrium 2.57 mg. |                   |
|                        | 02                        | diclofenacum natricum 50 mg, carboxymethylamylum natricum A, cellulolum microcristallinum, natrii stearylism fumaras, silica colloidalis anhydrica, talcum, hypromellosum, Überzug: acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, triethylis citras, talcum, hypromellosum, E 171, E 104, E 172 (flavum), macrogolum 6000, pro compresso obducto corresp. natrium 5.14 mg. |                   |
| Anwendung              |                           | Antirheumatikum                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |                   |
| Packung/en             | 01                        | 001                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | 30 Tablette(n) B  |
|                        |                           | 002                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | 100 Tablette(n) B |
|                        | 02                        | 003                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | 20 Tablette(n) B  |
|                        |                           | 004                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | 100 Tablette(n) B |
| Bemerkung              |                           | Umwandlung Zulassungsart: Hauptzulassung                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |                   |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                   |

**01 Dolocyl, Crème**

Melisana AG, Engelstrasse 6, 8004 Zürich

| Zul.-Nr.: <b>46590</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 07.10.4.                                                                                                                                                                                                                                                      | 23.01.2026 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | ibuprofenum 50 mg, triglycerida media, glyceroli monostearas 40-55, macrogoli 30 stearas, macrogoli 100 stearas, propylenglycolum 50 mg, xanthani gummi, aqua purificata, lavandulae aetheroleum, aurantii floris aetheroleum, E 219 1.5 mg, ad unguentum pro 1.0 g. |            |
| Anwendung              |                           | Kutanes Antiphlogistikum                                                                                                                                                                                                                                             |            |
| Bemerkung              |                           | (Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)                                                                                                                                                                                                                       |            |
|                        |                           | Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt                                                                                                                                                                                                                             |            |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                                                                           |            |

**01 Dolocyl 200, Dragées****02 Dolocyl forte, Dragées****03 Dolocyl 600, Dragées**

Melisana AG, Engelstrasse 6, 8004 Zürich

| Zul.-Nr.: 43753 | Abgabekategorie: D                                           | Index: 07.10.1.                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | 29.01.2026 |
|-----------------|--------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01                                                           | ibuprofenum 200 mg, silica colloidalis anhydrica, maydis amylum, copovidonum, cellulosum microcristallinum, acidum alginicum, magnesii stearas, Überzug: saccharum 89.73 mg, talcum, carmellosum natricum, maydis amylum, povidonum K 25, cera carnauba, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 49 µg.   |            |
|                 | 02                                                           | ibuprofenum 400 mg, silica colloidalis anhydrica, maydis amylum, copovidonum, cellulosum microcristallinum, acidum alginicum, magnesii stearas, Überzug: saccharum 126.38 mg, talcum, carmellosum natricum, maydis amylum, povidonum K 25, cera carnauba, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 107 µg. |            |
|                 | 03                                                           | ibuprofenum 600 mg, silica colloidalis anhydrica, maydis amylum, copovidonum, cellulosum microcristallinum, acidum alginicum, magnesii stearas, Überzug: saccharum 176.1 mg, talcum, carmellosum natricum, maydis amylum, povidonum K 25, cera carnauba, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 157 µg.  |            |
| Anwendung       | Antiphlogistikum, Antirheumatikum, Analgetikum               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |            |
| Bemerkung       | (Umwandlung Zulassungsart, Dolocyl forte nur für den Export) |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |            |
|                 | Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |            |
| Gültig bis      | unbegrenzt                                                   |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |            |

**01 Duloxetin NOBEL uro 20 mg, Magensaftresistente Hartkapseln****02 Duloxetin NOBEL uro 40 mg, Magensaftresistente Hartkapseln**

NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

| Zul.-Nr.: 68564 | Abgabekategorie: B                                                                            | Index: 01.06.0.                                                                                                                                                                                                                                                                                      | 06.01.2026 |
|-----------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01                                                                                            | duloxetinum 20 mg ut duloxetini hydrochloridum, sacchari sphaerae corresp. saccharum 37.97 mg et maydis amylum, hypromellosum, saccharum 5.74 mg, talcum, triethylis citras, hypromellosi acetat succinas, E 171, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 132, pro capsula.                                  |            |
|                 | 02                                                                                            | duloxetinum 40 mg ut duloxetini hydrochloridum, sacchari sphaerae corresp. saccharum 75.95 mg et maydis amylum, hypromellosum, saccharum 11.48 mg, talcum, triethylis citras, hypromellosi acetat succinas, E 171, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 132, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro capsula. |            |
| Anwendung       | Behandlung von erwachsenen Frauen mit mittelschwerer bis schwerer Belastungs(harn)inkontinenz |                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |            |
| Bemerkung       | (Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |            |
|                 | Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |            |
| Gültig bis      | 09.03.2028                                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |            |

**05 Efluelda 0.7 ml, suspension injectable en seringue préremplie**

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

| N° d'AMM: <b>67704</b> | Catégorie de remise: <b>B</b> | Index: 08.08.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 14.01.2026                                    |
|------------------------|-------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------|
| Composition            | 05                            | haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus souche A/Victoria/4897/2022 (H1N1)-like: reassortant virus IVR-238 derived from A/Victoria/4897/2022) 60 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus souche A/Croatia/10136RV/2023 (H3N2)-like: reassortant virus X-425A derived from A/Croatia/10136 RV/2023) 60 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus souche B/Austria/1359417/2021-like: derived from B/Michigan/01/2021 (Victoria lineage)(wild type)) 60 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus souche B/Phuket/3073/2013 (Yamagata lineage) (wild type)) 60 µg, natrii chloridum, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas anhydricus, octoxinolium-9, aqua ad iniectionabile q.s. ad suspensionem pro 0.7 ml corresp. natrium 2.72 mg. |                                               |
| Indication             |                               | Immunisation active contre l'influenza, dès 65 ans                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |                                               |
| Conditionnements       | 05                            | 025                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | 1 seringue(s) préremplie(s) sans aiguille B   |
|                        |                               | 026                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | 5 seringue(s) préremplie(s) sans aiguilles B  |
|                        |                               | 027                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | 10 seringue(s) préremplie(s) sans aiguilles B |
|                        |                               | 028                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | 1 seringue(s) préremplie(s) avec aiguille B   |
|                        |                               | 029                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | 5 seringue(s) préremplie(s) avec aiguilles B  |
|                        |                               | 030                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | 10 seringue(s) préremplie(s) avec aiguilles B |
| Remarque               |                               | (Renouvellement de l'autorisation)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |                                               |
| Valable jusqu'au       |                               | illimité                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |                                               |

**01 Emge Biomed, Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen****02 Emge Biomed Forte, Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

| Zul.-Nr.: <b>68556</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 07.02.1.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 29.01.2026  |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | magnesium 300 mg ut magnesii citras 1931.745 mg, aurantii fructus siccatus cum fructosum ca. 0.1 g et glucosum ca. 0.1 g et saccharum ca. 0.1 g, maltodextrinum, acidum citricum, kalii hydrogenocarbonas, aromatica (Orange), aromatica (Zitrone), natrii cyclamas, saccharinum natricum, E 160(a), E 307, natrii ascorbas, triglycerida media, acaciae gummi, saccharum 13.5 mg, glucosum liquidum dispersione desiccatum 30.78 mg, silica colloidalis hydrica, ad granulatum pro charta 4 g corresp. kalium 78 mg et natrium 5.5 mg. |             |
|                        | 02                        | magnesium 400 mg ut magnesii citras 2575.66 mg, aurantii fructus siccatus cum fructosum ca. 0.1 g et glucosum ca. 0.1 g et saccharum ca. 0.1 g, maltodextrinum, acidum citricum, kalii hydrogenocarbonas, aromatica (Orange), aromatica (Zitrone), natrii cyclamas, saccharinum natricum, E 160(a), E 307, natrii ascorbas, triglycerida media, acaciae gummi, saccharum 18 mg, glucosum liquidum dispersione desiccatum 41.04 mg, silica colloidalis hydrica, ad granulatum pro charta 5.3 g corresp. kalium 104 mg et natrium 7.4 mg. |             |
| Anwendung              |                           | Magnesium-Präparat                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |             |
| Packung/en             | 02                        | 003                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | 20 Beutel D |
|                        |                           | 004                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | 50 Beutel D |
| Bemerkung              |                           | (Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 400 mg)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |             |
|                        |                           | 68556 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |             |
| Gültig bis             |                           | 26.01.2028                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |             |

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

| Zul.-Nr.: <b>67853</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 07.10.1.                                                                                                                                                                                                                                                                           | 16.01.2026 |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | etoricoxibum 30 mg, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcristallinum, povidonum, magnesii stearas, carmellosum natrium conexum, Überzug: hypromellosem, lactosum monohydricum 0.560 mg, triacetinum, E 132, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 63.7 µg.  |            |
|                        | 02                        | etoricoxibum 60 mg, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcristallinum, povidonum, magnesii stearas, carmellosum natrium conexum, Überzug: hypromellosem, lactosum monohydricum 1.120 mg, triacetinum, E 132, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 127.4 µg. |            |
| Anwendung              |                           | Arthritis und rheumatische Krankheiten                                                                                                                                                                                                                                                    |            |
| Packung/en             | 01                        | 001 28 Tablette(n)                                                                                                                                                                                                                                                                        | B          |
|                        | 02                        | 002 7 Tablette(n)                                                                                                                                                                                                                                                                         | B          |
|                        |                           | 003 28 Tablette(n)                                                                                                                                                                                                                                                                        | B          |
| Bemerkung              |                           | (Erneuerung der Zulassung)                                                                                                                                                                                                                                                                |            |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                                                                                                |            |

**01 Evrysdi 0.75 mg/ml, Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen**

Roche Pharma (Schweiz) AG, Grenzacherstrasse 124, 4058 Basel

| Zul.-Nr.: <b>67251</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 01.99.0.                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | 28.01.2026 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | risdiplamum 60 mg, mannitolum, isomaltum 237.25 mg, aromatica (Erdbeere) cum maltodextrinum et E 1450, acidum tartaricum, natrii benzoas 30 mg, macrogolum 6000, sucralosum, E 300, dinatrii edetas, ad pulverem pro 2 g corresp. solutio reconstituta 80 ml corresp. natrium 7.21 mg corresp. risdiplamum 0.75 mg/1 ml. |            |
| Anwendung              |                           | Spinale Muskelatrophie (SMA)                                                                                                                                                                                                                                                                                             |            |
| Packung/en             | 01                        | 002 80 ml                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | A          |
| Bemerkung              |                           | (Erneute Zulassung und Erneuerung)                                                                                                                                                                                                                                                                                       |            |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |            |

01 Fentalis 12 µg/h, Transdermales Pflaster  
 02 Fentalis 25 µg/h, Transdermales Pflaster  
 03 Fentalis 37.5 µg/h, Transdermales Pflaster  
 04 Fentalis 50 µg/h, Transdermales Pflaster  
 05 Fentalis 75 µg/h, Transdermales Pflaster  
 06 Fentalis 100 µg/h, Transdermales Pflaster  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

| Zul.-Nr.: 67800 | Abgabekategorie: A+ | Index: 01.01.3.                                                                                                                                                           | 23.01.2026     |
|-----------------|---------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|
| Zusammensetzung | 01                  | fentanylum 2.1 mg, acrylates et vinylis acetatis polymerisatum, Trägermaterial: poly(ethylenis terephthalas), ad praeparationem pro 5.25 cm², cum liberatione 12.5 µg/h.  |                |
|                 | 02                  | fentanylum 4.2 mg, acrylates et vinylis acetatis polymerisatum, Trägermaterial: poly(ethylenis terephthalas), ad praeparationem pro 10.5 cm², cum liberatione 25 µg/h.    |                |
|                 | 03                  | fentanylum 6.3 mg, acrylates et vinylis acetatis polymerisatum, Trägermaterial: poly(ethylenis terephthalas), ad praeparationem pro 15.75 cm², cum liberatione 37.5 µg/h. |                |
|                 | 04                  | fentanylum 8.4 mg, acrylates et vinylis acetatis polymerisatum, Trägermaterial: poly(ethylenis terephthalas), ad praeparationem pro 21 cm², cum liberatione 50 µg/h.      |                |
|                 | 05                  | fentanylum 12.6 mg, acrylates et vinylis acetatis polymerisatum, Trägermaterial: poly(ethylenis terephthalas), ad praeparationem pro 31.5 cm², cum liberatione 75 µg/h.   |                |
|                 | 06                  | fentanylum 16.8 mg, acrylates et vinylis acetatis polymerisatum, Trägermaterial: poly(ethylenis terephthalas), ad praeparationem pro 42 cm², cum liberatione 100 µg/h.    |                |
| Anwendung       |                     | Opioid-Analgetikum                                                                                                                                                        |                |
| Packung/en      | 01                  | 001                                                                                                                                                                       | 5 Pflaster A+  |
|                 |                     | 002                                                                                                                                                                       | 10 Pflaster A+ |
|                 | 02                  | 003                                                                                                                                                                       | 5 Pflaster A+  |
|                 |                     | 004                                                                                                                                                                       | 10 Pflaster A+ |
|                 | 03                  | 005                                                                                                                                                                       | 5 Pflaster A+  |
|                 |                     | 006                                                                                                                                                                       | 10 Pflaster A+ |
|                 | 04                  | 007                                                                                                                                                                       | 5 Pflaster A+  |
|                 |                     | 008                                                                                                                                                                       | 10 Pflaster A+ |
|                 | 05                  | 009                                                                                                                                                                       | 5 Pflaster A+  |
|                 |                     | 010                                                                                                                                                                       | 10 Pflaster A+ |
|                 | 06                  | 011                                                                                                                                                                       | 5 Pflaster A+  |
|                 |                     | 012                                                                                                                                                                       | 10 Pflaster A+ |
| Bemerkung       |                     | (Erneuerung der Zulassung)<br>Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)                                              |                |
| Gültig bis      |                     | unbegrenzt                                                                                                                                                                |                |

**01 Fentanyl Sintetica 0.05 mg/1 ml, soluzione iniettabile**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

|                        |                                                       |                                                                                                                                                    |            |
|------------------------|-------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| N° d'AMM: <b>53987</b> | Categoria di dispensazione: <b>A+</b> Index: 01.01.3. |                                                                                                                                                    | 20.01.2026 |
| Composizione           | 01                                                    | fentanylum 50 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg. |            |
| Indicazione            |                                                       | Analgesico stupefacente                                                                                                                            |            |
| Confezione/i           | 01                                                    | 001 10 x 2 ml fiala/fiale                                                                                                                          | A+         |
|                        |                                                       | 002 10 x 10 ml fiala/fiale                                                                                                                         | A+         |
| Osservazione           |                                                       | (Revoca del dosaggio 02: 0.02 mg/ml)<br>Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze (RS 812.121)                            |            |
| Valevole fino al       |                                                       | illimitata                                                                                                                                         |            |

**01 Fingolimod Accord 0.5 mg, Hartkapseln**

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

|                        |                           |                                                                                                                                                                                                                                                |            |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: <b>68377</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 01.99.0.                                                                                                                                                                                                                                | 07.01.2026 |
| Zusammensetzung        | 01                        | fingolimodum 0.5 mg ut fingolimodi hydrochloridum, amylum pregelificatum, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), aqua purificata, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula. |            |
| Anwendung              |                           | Multiple Sklerose                                                                                                                                                                                                                              |            |
| Bemerkung              |                           | (Erneuerung der Zulassung)<br>Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt                                                                                                                                                                         |            |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                                                     |            |

**01 Gazyvaro 1000 mg/40 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Roche Pharma (Schweiz) AG, Grenzacherstrasse 124, 4058 Basel

|                        |                           |                                                                                                                                                                      |            |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: <b>63172</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 07.16.1.                                                                                                                                                      | 29.01.2026 |
| Zusammensetzung        | 01                        | obinutuzumabum 1000 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, poloxamerum 188, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 40 ml. |            |
| Anwendung              |                           | chronische lymphatische Leukämie, follikuläres Lymphom, Lupusnephritis                                                                                               |            |
| Packung/en             | 01                        | 001 1 Durchstechflasche(n)                                                                                                                                           | A          |
| Bemerkung              |                           | Neue / geänderte Indikation<br>(Arzneimittelinformation: Stand der Information Oktober 2025)                                                                         |            |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                                                           |            |



**01 Gemmo Gelenkbeschwerden, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle**

Spagyros AG, Neufeldstrasse 1, 3076 Worb

| Zul.-Nr.: <b>68079</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 20.04.1.                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 29.01.2026 |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | fraxinus excelsior e gemma recenti D1 (Ph.Eur.Hom. 2.1.3) 0.33 ml, vitis vinifera e gemma recenti D1 (Ph.Eur.Hom. 2.1.3) 0.33 ml, pinus montana e gemma recenti D1 (Ph.Eur.Hom. 2.1.3) 0.33 ml, glycerolum, ethanolum 96 per centum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 7 doses, corresp. ethanolum 44 % V/V. |            |
| Anwendung              |                           | Gemäss dem Therapieprinzip der Gemmotherapie bei Erwachsenen zur Linderung von Gelenkbeschwerden infolge von Arthrose und Gicht.                                                                                                                                                                                             |            |
| Packung/en             | 01                        | 001 30ml Flasche(n)                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | D          |
| Bemerkung              |                           | (Erneuerung der Zulassung)                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |            |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |            |

**01 Gyno-Pevaryl, Vaginalcreme und Vaginalovula**

Medius AG, Stegackerstrasse 1, 4132 Muttenz

| Zul.-Nr.: <b>70578</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 09.03.0.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 20.01.2026 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | II) Vaginalovula:<br>econazoli nitras 150 mg, adeps solidus, pro ovulo.<br>I) Vaginalcreme:<br>econazoli nitras 10 mg, E 320 0.052 mg, acidum benzoicum 2.0 mg, paraffinum liquidum, macrogolglyceridorum oleates, macrogoli 6 stearas, macrogoli 32 stearas, ethylenglycoli stearas, aqua purificata q.s., ad unguentum pro 1 g. |            |
| Anwendung              |                           | Vulvovaginale Mykosen                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |            |
| Packung/en             | 01                        | 001 1 Kombipackung(en) 15 g Vaginalcreme und 3 Vaginalovula                                                                                                                                                                                                                                                                       | B          |
| Bemerkung              |                           | Vergabe einer neuen Zul.-Nr. 70578 DS 01 (001) für die bisherige Kombipackung (Zul.-Nr. 38825 Gyno-Pevaryl, Vaginalovula / DS 02 (046))                                                                                                                                                                                           |            |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |            |

**01 Gyno-Pevaryl 50 mg, Vaginalovula****02 Gyno-Pevaryl 150 mg, Vaginalovula**

Medius AG, Stegackerstrasse 1, 4132 Muttenz

| Zul.-Nr.: <b>38825</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 09.03.0.                                                                                                                         | 20.01.2026 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | econazoli nitras 50 mg, adeps solidus, pro ovulo.                                                                                       |            |
|                        | 02                        | econazoli nitras 150 mg, adeps solidus, pro ovulo.                                                                                      |            |
| Anwendung              |                           | Vulvovaginale Mykosen                                                                                                                   |            |
| Packung/en             | 01                        | 011 15 Suppositorien (Ovula)                                                                                                            | B          |
|                        | 02                        | 038 3 Suppositorien (Ovula)                                                                                                             | B          |
| Bemerkung              |                           | Vergabe einer neuen Zul.-Nr. 70578 DS 01 (001) für die bisherige Kombipackung (Zul.-Nr. 38825 Gyno-Pevaryl, Vaginalovula / DS 02 (046)) |            |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                              |            |

**01 Herzuma 440 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion****02 Herzuma 150 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

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

| N° d'AMM: 67892  | Catégorie de remise: A | Index: 07.16.1.                                                                                                                                                                                                                                               | 28.01.2026    |
|------------------|------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|
| Composition      | 01                     | Praeparatio cryodesiccata:<br>trastuzumabum 440 mg, trehalosum dihydricum, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, polysorbatum 20, pro vitro.<br>Solvant (i.v.):<br>alcohol benzylicus 0.22 g, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 20 ml. |               |
|                  | 02                     | Praeparatio cryodesiccata:<br>trastuzumabum 150 mg, trehalosum dihydricum, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, polysorbatum 20, pro vitro.                                                                                                     |               |
| Indication       |                        | Oncologique                                                                                                                                                                                                                                                   |               |
| Conditionnements | 01                     | 001                                                                                                                                                                                                                                                           | 1 flacon(s) A |
|                  | 02                     | 002                                                                                                                                                                                                                                                           | 1 flacon(s) A |
| Remarque         |                        | (Renouvellement de l'autorisation)                                                                                                                                                                                                                            |               |
| Valable jusqu'au |                        | illimité                                                                                                                                                                                                                                                      |               |

**01 Hukyndra 40mg/0.4ml, Injektionslösung im Fertigpen****02 Hukyndra 80mg/0.8ml, Injektionslösung im Fertigpen**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

| Zul.-Nr.: 68234 | Abgabekategorie: B | Index: 07.15.0.                                                                                                                                                                                                                                                            | 28.01.2026                       |
|-----------------|--------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------|
| Zusammensetzung | 01                 | Lösung:<br>adalimumabum 40 mg, natrii chloridum corresp. natrium 0.09 mg, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.                                                                                                                   |                                  |
|                 | 02                 | Lösung:<br>adalimumabum 80 mg, natrii chloridum corresp. natrium 0.18 mg, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.                                                                                                                   |                                  |
| Anwendung       |                    | Rheumatoide Arthritis, früh diagnostizierte rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew) Morbus Crohn, Plaque-Psoriasis, Colitis ulcerosa, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Hidradenitis suppurativa, Uveitis |                                  |
| Packung/en      | 01                 | 001                                                                                                                                                                                                                                                                        | 1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B |
|                 |                    | 002                                                                                                                                                                                                                                                                        | 2 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B |
|                 |                    | 003                                                                                                                                                                                                                                                                        | 6 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B |
|                 | 02                 | 004                                                                                                                                                                                                                                                                        | 1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B |
|                 |                    | 005                                                                                                                                                                                                                                                                        | 3 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B |
| Bemerkung       |                    | (Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 80 mg/0.8 ml)                                                                                                                                                                                                             |                                  |
| Gültig bis      |                    | 19.04.2027                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                  |

**01 Hukyndra 40mg/0.4ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze****02 Hukyndra 80mg/0.8ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze****03 Hukyndra 20mg/0.2ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

|                        |                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |                      |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|
| Zul.-Nr.: <b>68232</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 07.15.0.                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | 28.01.2026           |
| Zusammensetzung        | 01                        | Lösung:<br>adalimumabum 40 mg, natrii chloridum corresp. natrium 0.09 mg, saccharum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.                                                                                                        |                      |
|                        | 02                        | Lösung:<br>adalimumabum 80 mg, natrii chloridum corresp. natrium 0.181 mg, saccharum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.                                                                                                       |                      |
|                        | 03                        | adalimumabum 20 mg, natrii chloridum corresp. natrium 0.05 mg, saccharum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.                                                                                                                   |                      |
| Anwendung              |                           | Rheumatoide Arthritis, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn, Morbus Crohn bei Kindern und Jugendlichen, Colitis ulcerosa, Psoriasis, Psoriasis bei Kindern und Jugendlichen, Hidradenitis suppurativa (Acne inversa), Uveitis |                      |
| Packung/en             | 01                        | 001                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 1 Fertigspritze(n) B |
|                        |                           | 002                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 2 Fertigspritze(n) B |
|                        |                           | 003                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 6 Fertigspritze(n) B |
|                        | 02                        | 004                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 1 Fertigspritze(n) B |
|                        | 03                        | 005                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 2 Fertigspritze(n) B |
| Bemerkung              |                           | (Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 20 mg/0.2 ml)                                                                                                                                                                                                                                                             |                      |
| Gültig bis             |                           | 19.04.2027                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                      |

**01 Ivracain 5mg/ml, soluzione iniettabile**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

|                        |                                      |                                                                                                                                     |                         |
|------------------------|--------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|
| N° d'AMM: <b>53283</b> | Categoria di dispensazione: <b>B</b> | Index: 01.02.2.                                                                                                                     | 23.01.2026              |
| Composizione           | 01                                   | chloroprocaini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum corresp. natrium 3.147 mg, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 1 ml. |                         |
| Indicazione            |                                      | Anestetico locale                                                                                                                   |                         |
| Confezione/i           | 01                                   | 013                                                                                                                                 | 5 x 20 ml fiala/fiale B |
| Osservazione           |                                      | (Revoca delle dimensioni della confezione: 1 x 20 ml flaconcino)                                                                    |                         |
| Valevole fino al       |                                      | illimitata                                                                                                                          |                         |

- 01 Kapanol 20 mg, Retardkapseln  
 02 Kapanol 50 mg, Retardkapseln  
 03 Kapanol 100 mg, Retardkapseln  
 04 Kapanol 10 mg, Retardkapseln  
 05 Kapanol 200 mg, Retardkapseln

Lipomed AG, Fabrikmattenweg 4, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 53842 Abgabekategorie: A+ Index: 01.01.3. 16.01.2026

|                 |    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |  |  |
|-----------------|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | morphini sulfas pentahydricus 20 mg corresp. morphinum 15.04 mg, sacchari sphaerae corresp. sacchari sphaerae corresp. saccharum 48.8 mg et saccharum 48.8 mg et maydis amylum, maydis amylum, hypromellosum, hypromellosum, aqua purificata, aqua purificata, ethylcellulosum, ethylcellulosum, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, macrogolum 6000, macrogolum 6000, diethylis phthalas, diethylis phthalas, talcum, talcum, Kapselhülle: Kapselhülle: gelatina, gelatina, Drucktinte: Drucktinte: lacca, propylenglycolum, lacca, kalii hydroxidum, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula.                                |  |  |
|                 | 02 | morphini sulfas pentahydricus 50 mg corresp. morphinum 37.6 mg, sacchari sphaerae corresp. saccharum 122.1 mg et maydis amylum, hypromellosum, aqua purificata, ethylcellulosum, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, macrogolum 6000, diethylis phthalas, talcum, Kapselhülle: gelatina, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |  |  |
|                 | 03 | morphini sulfas pentahydricus 100 mg corresp. morphinum 75.2 mg, sacchari sphaerae corresp. sacchari sphaerae corresp. saccharum 244.3 mg et saccharum 244.3 mg et maydis amylum, maydis amylum, hypromellosum, hypromellosum, aqua purificata, aqua purificata, ethylcellulosum, ethylcellulosum, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, macrogolum 6000, macrogolum 6000, diethylis phthalas, diethylis phthalas, talcum, talcum, Kapselhülle: Kapselhülle: gelatina, gelatina, Drucktinte: Drucktinte: lacca, lacca, propylenglycolum, propylenglycolum, kalii hydroxidum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), E 172 (nigrum), pro capsula, pro capsula. |  |  |
|                 | 04 | morphini sulfas pentahydricus 10 mg corresp. morphinum 7.52 mg, sacchari sphaerae 32.5 mg corresp. saccharum 24.4 mg et maydis amylum, hypromellosum, aqua purificata, ethylcellulosum, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, macrogolum 6000, diethylis phthalas, talcum, Kapselhülle: gelatina, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |  |  |
|                 | 05 | morphini sulfas pentahydricus 200 mg corresp. morphinum 150.4 mg, sacchari sphaerae 651.4 mg corresp. saccharum 488.6 mg et maydis amylum, hypromellosum, aqua purificata, ethylcellulosum, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, macrogolum 6000, diethylis phthalas, talcum, Kapselhülle: gelatina, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |  |  |

Anwendung Analgetikum

|            |    |     |                                               |    |
|------------|----|-----|-----------------------------------------------|----|
| Packung/en | 01 | 001 | 100 Kapsel(n) in HDPE Flasche (Spitalpackung) | A+ |
|            |    | 009 | 60 Kapsel(n) Triplex-Blister                  | A+ |
|            |    | 038 | 60 Kapsel(n) Alu-Blister                      | A+ |
|            | 02 | 002 | 100 Kapsel(n) in HDPE Flasche (Spitalpackung) | A+ |
|            |    | 010 | 60 Kapsel(n) Triplex-Blister                  | A+ |
|            |    | 054 | 60 Kapsel(n) Alu-Blister                      | A+ |

|            |    |     |                                                                                                |    |
|------------|----|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
|            | 03 | 003 | 50 Kapsel(n) in HDPE Flasche (Spitalpackung)                                                   | A+ |
|            |    | 008 | 100 Kapsel(n) in HDPE Flasche (Spitalpackung)                                                  | A+ |
|            |    | 011 | 60 Kapsel(n) Triplex-Blister                                                                   | A+ |
|            |    | 070 | 60 Kapsel(n) Alu-Blister                                                                       | A+ |
|            | 04 | 004 | 28 Kapsel(n) Alu-Blister                                                                       | A+ |
|            |    | 012 | 28 Kapsel(n) Triplex-Blister                                                                   | A+ |
|            |    | 013 | 60 Kapsel(n) Triplex-Blister                                                                   | A+ |
|            | 05 | 005 | 60 Kapsel(n) Triplex-Blister                                                                   | A+ |
|            |    | 006 | 50 Kapsel(n) in HDPE Flasche (Spitalpackung)                                                   | A+ |
|            |    | 007 | 100 Kapsel(n) in HDPE Flasche (Spitalpackung)                                                  | A+ |
| Bemerkung  |    |     | (Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 60 Kapseln à 10 mg in Triplex-Blister)     |    |
|            |    |     | Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121) |    |
|            |    |     | ethylcellulosum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle                 |    |
|            |    |     | maydis amylum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais                        |    |
| Gültig bis |    |     | unbegrenzt                                                                                     |    |

**01 Kelosoft, Crème**

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

|                        |                           |                                                                                                                                                                  |            |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: <b>43770</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 10.99.0.                                                                                                                                                  | 28.01.2026 |
| Zusammensetzung        | 01                        | hyoscyami maceratum oleosum 500 mg, adeps lanae (Schaf: Fell/Haare/Wolle) cum E 321, collagena, macrogolum 400, conserv.: E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g. |            |
| Anwendung              |                           | Bei wulstigen Narben                                                                                                                                             |            |
| Packung/en             | 01                        | 012                                                                                                                                                              | 10 g D     |
|                        |                           | 020                                                                                                                                                              | 25 g D     |
| Bemerkung              |                           | (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)                                                                                                                             |            |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                                                       |            |

**01 Kerendia 10 mg, Filmtabletten****02 Kerendia 20 mg, Filmtabletten****03 Kerendia 40 mg, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 8, 8045 Zürich

| Zul.-Nr.: <b>68130</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 07.09.0.                                                                                                                                                                                                                                                                           | 09.01.2026       |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | finerenonum 10 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conexum, hypromellosum, lactosum monohydricum 45 mg, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, Überzug: hypromellosum, talcum, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.4414 mg.                 |                  |
|                        | 02                        | finerenonum 20 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conexum, hypromellosum, lactosum monohydricum 40 mg, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, Überzug: hypromellosum, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.4733 mg.                 |                  |
|                        | 03                        | finerenonum 40 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conexum, hypromellosum, lactosum monohydricum 25 mg, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, Überzug: hypromellosum, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.4926 mg. |                  |
| Anwendung              |                           | Verzögerung der Progression einer chronischen Nierenerkrankung bei erwachsenen Patienten mit Typ-2 Diabetes mellitus,<br>Behandlung der chronischen symptomatischen Herzinsuffizienz bei erwachsenen Patienten mit einer linksventrikulären Auswurfraction (LVEF) $\geq 40\%$             |                  |
| Packung/en             | 01                        | 001                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 28 Tablette(n) B |
|                        |                           | 002                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 98 Tablette(n) B |
|                        | 02                        | 004                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 28 Tablette(n) B |
|                        |                           | 005                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 98 Tablette(n) B |
|                        | 03                        | 007                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 28 Tablette(n) B |
|                        |                           | 008                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 98 Tablette(n) B |
| Bemerkung              |                           | Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 40 mg<br>Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information August 2025)                                                                                                                                         |                  |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                                                                                                |                  |

**01 Ledaga, Gel**

RECORDATI AG, Uferstrasse 90, 4057 Basel

| Zul.-Nr.: <b>67615</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 07.16.1.                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 15.01.2026 |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | chlormethinum 160 µg ut chlormethini hydrochloridum, diethylenglycoli monoethylicum aetherum, propylenglycolum 0.1757 g, alcohol isopropylicus, glycerolum, acidum lacticum, hydroxypropylcellulosum, natrii chloridum, mentholum racemicum, dinatrii edetas, E 321 0.0001 g, ad gelatum pro 1 g. |            |
| Anwendung              |                           | LEDAGA ist zur topischen Behandlung von kutanem T-Zell-Lymphom (MF-CTCL) des Typs Mycosis fungoides bei Erwachsenen indiziert.                                                                                                                                                                    |            |
| Packung/en             | 01                        | 001                                                                                                                                                                                                                                                                                               | 60 g A     |
| Bemerkung              |                           | (Erneuerung der Zulassung)                                                                                                                                                                                                                                                                        |            |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                                                                                                        |            |

**01 Macrogol Sandoz, Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

| Zul.-Nr.: <b>65061</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 04.08.11                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 08.01.2026 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | macrogolum 3350 13.125 g, natrii chloridum 350.7 mg, natrii hydrogenocarbonas 178.5 mg, kalii chloridum 46.6 mg, silica colloidalis anhydrica, saccharinum natricum, aromatica (Orange) cum maltodextrinum, aromatica (Zitrone-Limette) cum maltodextrinum mannitolum sorbitolum acaciae gummi silica colloidalis anhydrica, ad pulverem pro charta corresp. natrium 187.6 mg et kalium 24.4 mg. |            |
| Anwendung              |                           | Obstipation, Koprostase                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |            |
| Packung/en             | 01                        | 001 20 Sachet(s)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | B          |
|                        |                           | 002 100 Sachet(s)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | B          |
| Bemerkung              |                           | (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |            |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |            |

**01 Mebucaïne Dolo, Lutschtablette**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

| Zul.-Nr.: <b>67880</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 12.03.2.                                                                                                                                                                                                                              | 07.01.2026 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | flurbiprofenum 8.75 mg, isomaltum 2039.4 mg, maltitolum liquidum 427.5 mg, E 124 0.01 mg, E 110 0.08 mg, acesulfamum kalicum, aromatica (Orange) cum citralum et limonenum et citronellolum, kalii hydroxidum, levomentholum, pro compresso. |            |
| Anwendung              |                           | kurzzeitige symptomatische Behandlung schmerzhafter Entzündungen der Rachenschleimhaut                                                                                                                                                       |            |
| Packung/en             | 01                        | 003 16 Tablette(n)                                                                                                                                                                                                                           | D          |
|                        |                           | 004 24 Tablette(n)                                                                                                                                                                                                                           | D          |
| Bemerkung              |                           | (Erneuerung der Zulassung)                                                                                                                                                                                                                   |            |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                                                   |            |

**01 Merfen Octénidine, gel**

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

| N° d'AMM: <b>67770</b> | Catégorie de remise: <b>D</b> | Index: 10.09.1.                                                                                                                                                                        | 28.01.2026 |
|------------------------|-------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| 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          |
| Remarque               |                               | (Renouvellement de l'autorisation)                                                                                                                                                     |            |
| Valable jusqu'au       |                               | illimité                                                                                                                                                                               |            |

**01 Merfen Octénidine, spray pour plaies**

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

| N° d'AMM: 67760  | Catégorie de remise: D | Index: 10.09.1.                                                                                                                                                                                                 | 28.01.2026 |
|------------------|------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| 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          |
| Remarque         |                        | (Renouvellement de l'autorisation)                                                                                                                                                                              |            |
| Valable jusqu'au |                        | illimité                                                                                                                                                                                                        |            |

**01 Midazolam Accord 5 mg/5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

| Zul.-Nr.: 68432 | Abgabekategorie: B | Index: 01.03.1.                                                                                                                                                                   | 22.01.2026 |
|-----------------|--------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01                 | midazolamum 5 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum concentratum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 5 ml corresp. natrium 18.28 mg. |            |
| Anwendung       |                    | Hypnoticum                                                                                                                                                                        |            |
| Packung/en      | 01                 | 001 1 x 5 ml Fertigspritze(n)                                                                                                                                                     | B          |
| Bemerkung       |                    | (Erneuerung der Zulassung)                                                                                                                                                        |            |
|                 |                    | Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)                                                                                    |            |
| Gültig bis      |                    | unbegrenzt                                                                                                                                                                        |            |

**01 milgamma 300 mg, Filmtabletten**

Maras AG, Alte Steinhäuserstrasse 21, 6330 Cham

| Zul.-Nr.: 68695 | Abgabekategorie: D | Index: 07.02.3.                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 13.01.2026 |
|-----------------|--------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01                 | benfotiaminum 300 mg, silica colloidalis anhydrica, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, povidonum K 30, talcum, partialglycerida longicatenalia, Überzug: hypromellose, talcum, E 171, macrogolum 3350, saccharinum natricum, pro compresso obducto corresp. natrium 0.634 mg. |            |
| Anwendung       |                    | Vitamin B1-Mangelzustände                                                                                                                                                                                                                                                                              |            |
| Bemerkung       |                    | (Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)                                                                                                                                                                                                                                                         |            |
|                 |                    | Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt                                                                                                                                                                                                                                                               |            |
| Gültig bis      |                    | 05.04.2028                                                                                                                                                                                                                                                                                             |            |



**01 Nasobol Junior Schnupfen Xylo 0.05%, Nasenspray****02 Nasobol Schnupfen Xylo 0.1%, Nasenspray**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

|                        |                           |                                                                                                                                                                                                       |            |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: <b>65262</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 12.02.1.                                                                                                                                                                                       | 20.01.2026 |
| Zusammensetzung        | 01                        | xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg/ml corresp. xylometazolini hydrochloridum 45 µg pro dosi, kalii dihydrogenophosphas, aqua maris, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 100. |            |
|                        | 02                        | xylometazolini hydrochloridum 1 mg/ml corresp. xylometazolini hydrochloridum 90 µg pro dosi, kalii dihydrogenophosphas, aqua maris, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 100.   |            |
| Anwendung              |                           | Nasenschleimhautentzündung                                                                                                                                                                            |            |
| Packung/en             | 01                        | 006                                                                                                                                                                                                   | 10 ml D    |
|                        | 02                        | 007                                                                                                                                                                                                   | 10 ml D    |
| Bemerkung              |                           | (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung: neu Wasser für Injektionszwecke)                                                                                                                                 |            |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                                                                                            |            |

**01 Olopatadine Labatec 1mg/ml, Collyre en solution**

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

|                        |                               |                                                                                                                                                                                                                                              |            |
|------------------------|-------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| N° d'AMM: <b>68605</b> | Catégorie de remise: <b>B</b> | Index: 11.06.2.                                                                                                                                                                                                                              | 15.01.2026 |
| Composition            | 01                            | olopatadinum 1 mg ut olopatadini hydrochloridum, benzalkonii chloridum 0.1 mg, natrii chloridum, dinatrii phosphas corresp. phosphas 3.35 mg, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml. |            |
| Indication             |                               | Conjonctivite allergique                                                                                                                                                                                                                     |            |
| Remarque               |                               | (Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation)                                                                                                                                                                               |            |
|                        |                               | Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger                                                                                                                                                                                  |            |
| Valable jusqu'au       |                               | 15.12.2027                                                                                                                                                                                                                                   |            |

**02 Oxyplastin, pâte cutanée**

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

|                        |                               |                                                                                                                                                 |            |
|------------------------|-------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| N° d'AMM: <b>13749</b> | Catégorie de remise: <b>D</b> | Index: 10.06.0.                                                                                                                                 | 21.01.2026 |
| Composition            | 02                            | zinci oxidum 460 mg, cholesterolum, cera alba, adeps lanae 40 mg, aqua purificata, calcii hydroxidum, ricini oleum virginale ad pastam pro 1 g. |            |
| Indication             |                               | Cicatrisation et protection de la peau                                                                                                          |            |
| Conditionnements       | 02                            | 003                                                                                                                                             | 65 g D     |
|                        |                               | 004                                                                                                                                             | 135 g D    |
| Remarque               |                               | (Modification de la composition en excipients)                                                                                                  |            |
|                        |                               | (Changement ou ajout d'un conditionnement ; nouveau : 65 g (précédemment: 75 g), 135 g (précédemment: 120 g))                                   |            |
| Valable jusqu'au       |                               | illimité                                                                                                                                        |            |

**01 Palonosetron Accord 0.25 mg/5 ml, Injektionslösung**

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

| Zul.-Nr.: <b>68343</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 01.09.0.                                                                                                                                                                                                                                                                        | 16.01.2026               |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|
| 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 |
| Bemerkung              |                           | (Erneuerung der Zulassung)                                                                                                                                                                                                                                                             |                          |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                                                                                             |                          |

**02 Salofalk 1000 mg, Granulat****03 Salofalk 1.5 g, Granulat****04 Salofalk 3 g, Granulat**

Dr. Falk Pharma AG, 8152 Opfikon

| Zul.-Nr.: <b>55951</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 04.09.0.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 22.01.2026   |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|
| Zusammensetzung        | 02                        | mesalazinum 1 g, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, ethylis acrylatis et methylis methacrylatis polymerisatum 2:1, nonoxinolum-100, magnesii stearas, simeticonum, methylcellulosum, acidum sorbicum, acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:1, triethylis citras, talcum, carmellosum natricum, acidum citricum, povidonum K 25, aromatica (Vanille-Creme) cum saccharum 0.08 mg, aspartamum 2 mg, ad granulatam, pro charta 1.86 g corresp. natrium max. 3.24 mg.     |              |
|                        | 03                        | mesalazinum 1500 mg, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, ethylis acrylatis et methylis methacrylatis polymerisatum 2:1, nonoxinolum-100, magnesii stearas, simeticonum, methylcellulosum, acidum sorbicum, carmellosum natricum, acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:1, triethylis citras, talcum, acidum citricum, povidonum K 25, aromatica (Vanille-Creme) cum saccharum 0.12 mg, aspartamum 3 mg, ad granulatam, pro charta 2.79 g corresp. natrium max. 4.86 mg. |              |
|                        | 04                        | mesalazinum 3000 mg, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, ethylis acrylatis et methylis methacrylatis polymerisatum 2:1, nonoxinolum-100, magnesii stearas, simeticonum, methylcellulosum, acidum sorbicum, carmellosum natricum, acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:1, triethylis citras, talcum, acidum citricum, povidonum K 25, aromatica (Vanille-Creme) cum saccharum 0.24 mg, aspartamum 6 mg, ad granulatam, pro charta 5.58 g corresp. natrium max. 9.72 mg. |              |
| Anwendung              |                           | Colitis ulcerosa                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |              |
| Packung/en             | 02                        | 011                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 50 Beutel B  |
|                        |                           | 012                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 150 Beutel B |
|                        | 03                        | 013                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 60 Beutel B  |
|                        | 04                        | 001                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 90 Beutel B  |
|                        |                           | 015                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 30 Beutel B  |
| Bemerkung              |                           | (Widerruf der Dosisstärke 500 mg)<br>(Änderung Zusammensetzung, Hilfsstoff)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |              |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |              |

**01 Taltz 80 mg, solution injectable en seringue préremplie****02 Taltz 40 mg, solution injectable en seringue préremplie**

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

|                        |                               |                                                                                                                                                                                                                                         |                               |
|------------------------|-------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|
| N° d'AMM: <b>65906</b> | Catégorie de remise: <b>B</b> | Index: 07.15.0.                                                                                                                                                                                                                         | 22.01.2026                    |
| Composition            | 01                            | ixekizumabum 80 mg, saccharum, polysorbatum 80, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.101 mg.                                                                                     |                               |
|                        | 02                            | ixekizumabum 40 mg, saccharum, polysorbatum 80, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 0.0505 mg.                                                                                  |                               |
| Indication             |                               | Psoriasis en plaques chez l'adulte, l'adolescent et l'enfant à partir de 6 ans et d'un poids corporel d'au moins 25 kg.<br>Arthrite psoriasique, Spondylarthrite ankylosante, Spondyloarthrite axiale non radiographique chez l'adulte. |                               |
| Conditionnements       | 01                            | 003                                                                                                                                                                                                                                     | 1 seringue(s) préremplie(s) B |
|                        | 02                            | 005                                                                                                                                                                                                                                     | 1 seringue(s) préremplie(s) B |
| Remarque               |                               | (Changement ou ajout d'un dosage; nouveau: 40 mg)                                                                                                                                                                                       |                               |
| Valable jusqu'au       |                               | illimité                                                                                                                                                                                                                                |                               |

**01 Tecartus, Infusionsdispersion**

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

|                        |                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |                                                                                                                                            |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Zul.-Nr.: <b>67884</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 07.16.4.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | 12.01.2026                                                                                                                                 |
| Zusammensetzung        | 01                        | Beutel:<br>brexucaptagenum autoleucelum (Jeder patientenspezifische Einzel-Infusionsbeutel enthält eine Dispersion von Anti-CD19-CAR-T-Zellen in ca. 68 ml für eine Zieldosis von 2x10e6 Anti-CD19-CAR-positiven, lebensfähigen T-Zellen/kg Körpergewicht (Spanne: 1,0x10e6–2,0x10e6 Zellen/kg), mit maximal 2x10e8 Anti-CD19-CAR-positiven, lebensfähigen T-Zellen) 1,0x10e6–2,0x10e6 Zellen/KG/68 ml, CryoStor CS10, natrii chloridi solutio 9 g/L, albuminum humanum (25%), pro praeparatione.                                             |                                                                                                                                            |
| Anwendung              |                           | Mantelzell-Lymphom: TECARTUS wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidiertem oder refraktärem Mantelzell-Lymphom (MCL) nach zwei oder mehr systemischen Therapien, die einen Bruton-Tyrosinkinase-(BTK-)Inhibitor einschliessen.<br><br>Akute lymphoblastische Leukämie: TECARTUS wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidivierender oder refraktärer akuter lymphoblastischer B-Vorläuferzell-Leukämie (akute lymphoblastische Leukämie, ALL) nach zwei oder mehr systemischen Therapien. |                                                                                                                                            |
| Packung/en             | 01                        | 001                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 1 Beutel Ethylenvinylacetat-Beutel für die Kryolagerung mit einem versiegeltenzusätzlichen Schlauch und zwei Spike-Port-Adaptern. <b>A</b> |
| Bemerkung              |                           | (Erneuerung der Zulassung)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |                                                                                                                                            |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |                                                                                                                                            |

**01 TECENTRIQ subkutan 1875 mg/15ml, Injektionslösung zur subkutanen Anwendung**

Roche Pharma (Schweiz) AG, Grenzacherstrasse 124, 4058 Basel

| Zul.-Nr.: 69262 | Abgabekategorie: A | Index: 07.16.1.                                                                                                                                                                                                                                        | 27.01.2026               |
|-----------------|--------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|
| Zusammensetzung | 01                 | atezolizumabum 1875 mg, hyaluronidasum humanum ADNr, histidinum, acidum aceticum 30 per centum, saccharum, polysorbatum 20, methioninum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 15 ml.                                                                  |                          |
| Anwendung       |                    | Onkologikum                                                                                                                                                                                                                                            |                          |
| Packung/en      | 01                 | 001                                                                                                                                                                                                                                                    | 1 Durchstechflasche(n) A |
| Bemerkung       |                    | Neue / geänderte Indikation<br>(Arzneimittelinformation: Stand der Information Oktober 2025)<br>polysorbatum 20: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais<br>saccharum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Zuckerrübe |                          |
| Gültig bis      |                    | 04.08.2029                                                                                                                                                                                                                                             |                          |

**01 Tecentriq 1200 mg/20 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Tecentriq 840 mg/14 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Roche Pharma (Schweiz) AG, Grenzacherstrasse 124, 4058 Basel

| Zul.-Nr.: 66152 | Abgabekategorie: A | Index: 07.16.1.                                                                                                                                                           | 27.01.2026               |
|-----------------|--------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|
| Zusammensetzung | 01                 | atezolizumabum 1200 mg, histidinum, acidum aceticum glaciale, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 20 ml.                               |                          |
|                 | 02                 | atezolizumabum 840 mg, histidinum, acidum aceticum glaciale, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 14 ml.                                |                          |
| Anwendung       |                    | Onkologikum                                                                                                                                                               |                          |
| Packung/en      | 01                 | 001                                                                                                                                                                       | 1 Durchstechflasche(n) A |
|                 | 02                 | 002                                                                                                                                                                       | 1 Durchstechflasche(n) A |
| Bemerkung       |                    | Neue / geänderte Indikation<br>(Arzneimittelinformation: Stand der Information Oktober 2025)<br>polysorbatum 20: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais |                          |
| Gültig bis      |                    | unbegrenzt                                                                                                                                                                |                          |

**01 Telfastin 120, Filmtabletten****02 Telfastin 180, Filmtabletten**

Opella Healthcare Switzerland AG, 6343 Risch

| Zul.-Nr.: <b>61283</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 07.13.1.                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | 14.01.2026       |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | fexofenadini hydrochloridum 120 mg, cellulolum microcristallinum, amylum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.12 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, polyvidonum K 29-32, E 171, silica colloidalis anhydrica, macrogolum 400, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto. |                  |
|                        | 02                        | fexofenadini hydrochloridum 180 mg, cellulolum microcristallinum, amylum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.18 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, polyvidonum K 29-32, E 171, silica colloidalis anhydrica, macrogolum 400, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto. |                  |
| Anwendung              |                           | Antiallergikum                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                  |
| Packung/en             | 01                        | 009                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 10 Tablette(n) D |
|                        |                           | 010                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 30 Tablette(n) D |
|                        |                           | 012                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 15 Tablette(n) D |
|                        | 02                        | 011                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 10 Tablette(n) D |
|                        |                           | 013                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 7 Tablette(n) D  |
| Bemerkung              |                           | (Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 120 mg 15 Tabletten, 180 mg 7 Tabletten)                                                                                                                                                                                                                               |                  |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                  |

**01 Trilipix 45 mg, Hartkapseln, retardiert****02 Trilipix 135 mg, Hartkapseln, retardiert**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

| Zul.-Nr.: <b>61433</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 07.12.0.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 29.01.2026 |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | acidum fenofibratum 45 mg ut cholini fenofibratum, hypromellosem, povidonum K 29-32, hydroxypropylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearyl is fumaras corresp. natrium 0.047 mg, acidi methacrylici copolymerum C, talcum, triethylis citras, Kapselhülle: gelatina cum E 171 et E 172 (flavum) et E 172 (nigrum) et E 172 (rubrum), pro capsula. |            |
|                        | 02                        | acidum fenofibratum 135 mg ut cholini fenofibratum, hypromellosem, povidonum K 29-32, hydroxypropylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearyl is fumaras corresp. natrium 0.14 mg, acidi methacrylici copolymerum C, talcum, triethylis citras, Kapselhülle: gelatina cum E 171 et E 172 (flavum) et E 132, pro capsula.                            |            |
| Anwendung              |                           | Hyperlipidämie                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |            |
| Bemerkung              |                           | (Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)<br>Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt                                                                                                                                                                                                                                                                        |            |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |            |

**01 TRODELVY 180 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

|                        |                           |                                                                                                                                                            |                          |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|
| Zul.-Nr.: <b>68179</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 07.16.1.                                                                                                                                            | 28.01.2026               |
| Zusammensetzung        | 01                        | Praeparatio cryodesiccata:<br>sacituzumabum govitecanum 180 mg, acidum<br>morpholinoethansulfonicum, trehalosum dihydricum, polysorbatum<br>80, pro vitro. |                          |
| Anwendung              |                           | Mammakarzinom                                                                                                                                              |                          |
| Packung/en             | 01                        | 001                                                                                                                                                        | 1 Durchstechflasche(n) A |
| Bemerkung              |                           | (Erneuerung der Zulassung)                                                                                                                                 |                          |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                                                 |                          |

**01 Veblocema, solution injectable en seringue préremplie**

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

|                        |                               |                                                                                                                                                                                      |            |
|------------------------|-------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| N° d'AMM: <b>67887</b> | Catégorie de remise: <b>A</b> | Index: 07.15.0.                                                                                                                                                                      | 29.01.2026 |
| Composition            | 01                            | infliximabum 120 mg, acidum aceticum, natrii acetat trihydricus,<br>sorbitolum 45 mg, polysorbatum 80, aqua ad injectabile, q.s. ad<br>solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.16 mg. |            |
| Indication             |                               | Polyarthrite rhumatoïde, Morbus Crohn chez l'adulte, Colite<br>ulcéreuse chez l'adulte, Spondylarthrite ankylosante                                                                  |            |
| Remarque               |                               | Renouvellement de l'autorisation faisant suite à son expiration et<br>Renouvellement de l'autorisation<br>Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger                |            |
| Valable jusqu'au       |                               | illimité                                                                                                                                                                             |            |

**01 Verquvo 2.5 mg, Filmdabletten****02 Verquvo 5.0 mg, Filmdabletten****03 Verquvo 10.0 mg, Filmdabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 8, 8045 Zürich

|                        |                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |                  |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zul.-Nr.: <b>68001</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 02.07.1.                                                                                                                                                                                                                                                                                               | 13.01.2026       |
| Zusammensetzung        | 01                        | Filmdablette:<br>vericiguatum 2.50 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum<br>natricum conexum, hypromellosum, lactosum monohydricum<br>61.20 mg, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, Überzug:<br>hypromellosum, talcum, E 171, pro compresso obducto corresp.<br>natrium 0.80 mg.                   |                  |
|                        | 02                        | Filmdablette:<br>vericiguatum 5.00 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum<br>natricum conexum, hypromellosum, lactosum monohydricum<br>58.52 mg, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, Überzug:<br>E 172 (rubrum), hypromellosum, talcum, E 171, pro compresso<br>obducto corresp. natrium 0.81 mg.   |                  |
|                        | 03                        | Filmdablette:<br>vericiguatum 10.00 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum<br>natricum conexum, hypromellosum, lactosum monohydricum<br>117.00 mg, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, Überzug:<br>E 172 (flavum), hypromellosum, talcum, E 171, pro compresso obducto<br>corresp. natrium 1.65 mg. |                  |
| Anwendung              |                           | Herzinsuffizienz                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                  |
| Packung/en             | 01                        | 001                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 14 Dablette(n) B |
|                        | 02                        | 003                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 14 Dablette(n) B |
|                        |                           | 004                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 28 Dablette(n) B |
|                        |                           | 005                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 98 Dablette(n) B |
|                        | 03                        | 007                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 14 Dablette(n) B |
|                        |                           | 008                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 28 Dablette(n) B |
|                        |                           | 009                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 98 Dablette(n) B |
| Bemerkung              |                           | (Erneuerung der Zulassung)                                                                                                                                                                                                                                                                                    |                  |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |                  |

**01 VICKS Nasivin Classic Menthol, solution pour pulvérisation nasale**

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

|                        |                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |                      |
|------------------------|-------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|
| N° d'AMM: <b>51764</b> | Catégorie de remise: <b>D</b> | Index: 12.02.1.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | 19.01.2026           |
| Composition            | 01                            | oxymetazolini hydrochloridum 0.5 mg corresp. oxymetazolini<br>hydrochloridum 25 µg pro dosi, polysorbatum 80, natrii citras<br>dihydricus, acidum citricum, sorbitolum liquidum non cristallisabile,<br>dinatrii edetas, cineolum, levomentholum, camphora racemica,<br>benzalkonii chloridum 0.2 mg, alcohol benzylicus 2 mg, aqua<br>purificata ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 265. |                      |
| Indication             |                               | Rhumes                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |                      |
| Conditionnements       | 01                            | 003                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 15 ml spray-doseur D |
| Remarque               |                               | (Modification du nom de la préparation, anciennement: VICKS Nasivin<br>Menthol avec conservateur, solution pour pulvérisation nasale)                                                                                                                                                                                                                                                         |                      |
| Valable jusqu'au       |                               | illimité                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |                      |

01 Vyloy 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

02 Vyloy 300 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen

| Zul.-Nr.: 69501 | Abgabekategorie: A | Index: 07.16.1.                                                                                     | 22.01.2026 |
|-----------------|--------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01                 | zolbetuximabum 100 mg, argininum, acidum phosphoricum ad pH, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. |            |
|                 | 02                 | zolbetuximabum 300 mg, argininum, acidum phosphoricum ad pH, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. |            |
| Anwendung       |                    | Magenkarzinom                                                                                       |            |
| Packung/en      | 01                 | 001 1 Durchstechflasche(n)                                                                          | A          |
|                 |                    | 002 3 Durchstechflasche(n)                                                                          | A          |
|                 | 02                 | 003 1 Durchstechflasche(n)                                                                          | A          |
| Bemerkung       |                    | (Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 300 mg)                                            |            |
| Gültig bis      |                    | 18.02.2030                                                                                          |            |



## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**06 Bravecto spot-on Katze S ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut****07 Bravecto spot-on Katze M ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut****08 Bravecto spot-on Katze L ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut**

MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

| Zul.-Nr.: <b>65873</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index:                                                                                                                  | 14.01.2026 |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung        | 06                        | fluralanerum 112.5 mg, N,N-dimethylacetamidum, glycofurol, diethyltoluamidum, acetonum, ad solutionem pro vase 0.40 ml. |            |
|                        | 07                        | fluralanerum 250 mg, N,N-dimethylacetamidum, glycofurol, diethyltoluamidum, acetonum, ad solutionem pro vase 0.89 ml.   |            |
|                        | 08                        | fluralanerum 500 mg, N,N-dimethylacetamidum, glycofurol, diethyltoluamidum, acetonum, ad solutionem pro vase 1.79 ml.   |            |
| Anwendung              | 06                        | Ektoparasitikum für kleine Katzen (1.2 - 2.8kg)                                                                         |            |
|                        | 07                        | Ektoparasitikum für Katzen mittlerer Grösse (>2.8 - 6.25kg)                                                             |            |
|                        | 08                        | Ektoparasitikum für grosse Katzen (>6.25 - 12.5kg)                                                                      |            |
| Packung/en             | 06                        | 011 0.4 ml 1 Pipette                                                                                                    | B          |
|                        |                           | 012 0.4 ml 2 Pipetten                                                                                                   | B          |
|                        | 07                        | 013 0.89 ml 1 Pipette                                                                                                   | B          |
|                        |                           | 014 0.89 ml 2 Pipetten                                                                                                  | B          |
|                        | 08                        | 015 1.79 ml 1 Pipette                                                                                                   | B          |
|                        |                           | 016 1.79 ml 2 Pipetten                                                                                                  | B          |
| Bemerkung              |                           | (Streichung der Zieltierart Hund)                                                                                       |            |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                              |            |

**01 Equipalazone Paste ad us. vet., orale Paste für Pferde und Ponies**

Dechra Veterinary Products Suisse GmbH, Messeplatz 10, 4058 Basel

| Zul.-Nr.: <b>45439</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index:                                                                                                                                                                                                              | 14.01.2026 |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | phenylbutazonum 1.0002 g, saccharum, tragacantha, glycerolum, E 219 0.006 g, propylis parahydroxybenzoas natricus 0.0015 g, aromatica (vanilla), aromatica (butterscotch), aqua purificata, ad pastam pro dosi 6 g. |            |
| Anwendung              |                           | Antiphlogistikum, Analgetikum für Pferde und Ponies                                                                                                                                                                 |            |
| Bemerkung              |                           | Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt                                                                                                                                                                            |            |
| Gültig bis             |                           | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                          |            |

**01 Milprazin Cat S ad us. vet., comprimés pelliculés pour chats et chatons pesant au moins 0.5 kg**  
**02 Milprazin Cat M ad us. vet., comprimés pelliculés pour chats pesant au moins 2 kg**  
 Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

| N° d'AMM: <b>68213</b> | Catégorie de remise: <b>B</b> | Index:                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 15.01.2026           |
|------------------------|-------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|
| Composition            | 01                            | milbemycini oximum 4.00 mg, praziquantelum 10.00 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum, povidonum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, E 171, talcum, propylenglycolum, aromatica (Liver Flavour), faecis pulvis, E 172 (Iron Oxide, Yellow), E 172 (Iron Oxide, Red), pro compresso.                             |                      |
|                        | 02                            | milbemycini oximum 16.00 mg, praziquantelum 40.00 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum, povidonum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, E 171, talcum, propylenglycolum, aromatica (Liver Flavour), faecis pulvis, E 172 (Iron Oxide, Yellow), E 172 (Iron Oxide, Red), E 172 (Iron Oxide, Black), pro compresso. |                      |
| Indication             |                               | anthelminthique à large spectre                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                      |
| Conditionnements       | 01                            | 001                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | 1 x 2 comprimé(s) B  |
|                        |                               | 002                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | 1 x 4 comprimé(s) B  |
|                        |                               | 003                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | 12 x 4 comprimé(s) B |
|                        | 02                            | 004                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | 1 x 2 comprimé(s) B  |
|                        |                               | 005                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | 1 x 4 comprimé(s) B  |
|                        |                               | 006                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | 12 x 4 comprimé(s) B |
|                        |                               | 007                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | 10 x 4 comprimé(s) B |
| Remarque               |                               | (Renouvellement de l'autorisation)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |                      |
| Valable jusqu'au       |                               | illimité                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                      |

**01 Milprazin Dog S ad us. vet., comprimés à croquer pour petits chiens et chiots pesant au moins 0.5 kg**  
**02 Milprazin Dog M ad us. vet., comprimés à croquer pour chiens pesant au moins 5 kg**  
 Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

| N° d'AMM: <b>68214</b> | Catégorie de remise: <b>B</b> | Index:                                                                                                                                                                                                                                                            | 15.01.2026           |
|------------------------|-------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|
| Composition            | 01                            | milbemycini oximum 2.50 mg, praziquantelum 25.00 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum, povidonum K 30, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, aromatica (Meat Flavour), faecis pulvis, magnesii stearas, pro compresso.   |                      |
|                        | 02                            | milbemycini oximum 12.50 mg, praziquantelum 125.00 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum, povidonum K 30, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, aromatica (Meat Flavour), faecis pulvis, magnesii stearas, pro compresso. |                      |
| Indication             |                               | anthelminthique à large spectre                                                                                                                                                                                                                                   |                      |
| Conditionnements       | 01                            | 001                                                                                                                                                                                                                                                               | 1 x 2 comprimé(s) B  |
|                        |                               | 002                                                                                                                                                                                                                                                               | 1 x 4 comprimé(s) B  |
|                        |                               | 003                                                                                                                                                                                                                                                               | 12 x 4 comprimé(s) B |
|                        |                               | 007                                                                                                                                                                                                                                                               | 10 x 4 comprimé(s) B |
|                        | 02                            | 004                                                                                                                                                                                                                                                               | 1 x 2 comprimé(s) B  |
|                        |                               | 005                                                                                                                                                                                                                                                               | 1 x 4 comprimé(s) B  |
|                        |                               | 006                                                                                                                                                                                                                                                               | 12 x 4 comprimé(s) B |
|                        |                               | 008                                                                                                                                                                                                                                                               | 10 x 4 comprimé(s) B |
| Remarque               |                               | (Renouvellement de l'autorisation)                                                                                                                                                                                                                                |                      |
| Valable jusqu'au       |                               | illimité                                                                                                                                                                                                                                                          |                      |

**01 Nobivac DUCAT ad us. vet., Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionssuspension für Katzen**  
MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

| Zul.-Nr.: 1644  | Abgabekategorie: B | Index:                                                                                                                                                                                                                                                       | 20.01.2026                  |
|-----------------|--------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|
| Zusammensetzung | 01                 | felines herpesvirus (FHV-1), strain G2620A, live attenuated $\geq 10^{4.8}$ U., feline calicivirus (FCV), strain F9, live attenuated $\geq 10^{4.6}$ U., gelatina, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas, saccharum, aqua ad iniectabile, pro vitro. |                             |
| Anwendung       |                    | Attenuierter Lebendimpfstoff gegen Felines Rhinotracheitis- und Calicivirus bei Katzen                                                                                                                                                                       |                             |
| Packung/en      | 01                 | 001                                                                                                                                                                                                                                                          | 10 Flasche(n) (à 1 Dosis) B |
| Bemerkung       |                    | (Widerruf der Packungsgrösse 50 Flaschen à 1 Dosis)                                                                                                                                                                                                          |                             |
| Gültig bis      |                    | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                                                                   |                             |

**01 Porcilis ColiClos ad us. vet., Injektionssuspension für Schweine**  
MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

| Zul.-Nr.: 1714  | Abgabekategorie: B | Index:                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 21.01.2026           |
|-----------------|--------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|
| Zusammensetzung | 01                 | Escherichia (E.) coli, fimbrial adhesin F4ab recomb $\geq 9.7 \log_2$ U., Escherichia (E.) coli fimbrial adhesin F4ac recomb $\geq 8.1 \log_2$ U., Escherichia (E.) coli fimbrial adhesin F5 recomb $\geq 8.4 \log_2$ U., Escherichia (E.) coli fimbrial adhesin F6 $\geq 7.8 \log_2$ U., Escherichia (E.) coli fimbrial adhesin, inactivated LT toxoid $\geq 10.9 \log_2$ U., Clostridium (C.) perfringens type C antigen $\geq 20$ U., int-rac-alpha-tocopherylis acetat 150 mg, polysorbatum 80, simeticonum, natrii chloridum, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, aqua ad iniectabile, ad suspensionem pro dosi 2 ml. |                      |
| Anwendung       |                    | Inaktivierter bakterieller Impfstoff gegen E. coli und Clostridium perfringens bei Schweinen                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                      |
| Packung/en      | 01                 | 001                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 20 ml (à 10 Dosen) B |
| Bemerkung       |                    | (Änderung biologischer Wirkstoff mit neuer Molekularstruktur)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |                      |
| Gültig bis      |                    | unbegrenzt                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                      |

**01 Tolfedine 6 mg ad us. vet., Tabletten für Hunde**  
**03 Tolfedine 60 mg ad us. vet., Tabletten für Hunde**  
VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

| Zul.-Nr.: 55517 | Abgabekategorie: B | Index:                                                                                                                                                  | 15.01.2026           |
|-----------------|--------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|
| Zusammensetzung | 01                 | acidum tolifenamicum 6.0 mg, tritici amyllum, calcii hydrogenophosphas, natrii docusas, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, pro compresso.  |                      |
|                 | 03                 | acidum tolifenamicum 60.0 mg, tritici amyllum, calcii hydrogenophosphas, natrii docusas, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, pro compresso. |                      |
| Anwendung       |                    | Nichtsteroidales Antiphlogistikum, Antipyretikum und Analgetikum für Hunde                                                                              |                      |
| Packung/en      | 01                 | 002                                                                                                                                                     | 2 x 10 Tablette(n) B |
|                 | 03                 | 010                                                                                                                                                     | 2 x 8 Tablette(n) B  |
| Bemerkung       |                    | (Widerruf der Dosisstärke 20 mg)                                                                                                                        |                      |
| 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 01.01.2026 übernimmt die Firma **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** folgende/s Arzneimittel der Firma **Bavarian Nordic Berna GmbH, Köniz:**

A compter du 01.01.2026, l'entreprise **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Bavarian Nordic Berna GmbH, Köniz:**

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

Per 01.01.2026 übernimmt die Firma **Advanz Pharma Specialty Medicine Switzerland GmbH, Zürich** folgende/s Arzneimittel der Firma **OM Pharma Suisse SA, Villars-sur-Glâne:**

A compter du 01.01.2026, l'entreprise **Advanz Pharma Specialty Medicine Switzerland GmbH, Zürich** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **OM Pharma Suisse SA, Villars-sur-Glâne:**

| Zul.-Nr.<br>N° d'AMM | Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)<br>Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom) |
|----------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 21191                | Diamox, Tabletten                                                                                                                 |
| 22002                | Diamox, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung                                                                  |
| 34921                | Furadantin retard, Kapseln                                                                                                        |

Per 01.01.2026 übernimmt die Firma **Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Gebenstorf** folgende/s Arzneimittel der Firma **Esro AG, Kilchberg ZH:**

A compter du 01.01.2026, l'entreprise **Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Gebenstorf** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Esro AG, Kilchberg ZH:**

| Zul.-Nr.<br>N° d'AMM | Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)<br>Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom) |
|----------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 39620                | Paro Fluor Gelée, Dentalgel                                                                                                       |
| 51226                | Paro Amin Fluor Gelée, Gelée                                                                                                      |

Per 01.01.2026 übernimmt die Firma **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** folgende/s Arzneimittel der Firma **Bavarian Nordic Berna GmbH, Köniz**:  
 A compter du 01.01.2026, l'entreprise **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Bavarian Nordic Berna GmbH, Köniz**:

| Zul.-Nr.<br>N° d'AMM | Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)<br>Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom) |
|----------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 59147                | IXIARO, Injektionssuspension                                                                                                      |

Per 01.01.2026 übernimmt die Firma **Dermapharm AG, Hünenberg** folgende/s Arzneimittel der Firma **Allergopharma AG, Hünenberg**:  
 A compter du 01.01.2026, l'entreprise **Dermapharm AG, Hünenberg** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Allergopharma AG, Hünenberg**:

| Zul.-Nr.<br>N° d'AMM | Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)<br>Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom) |
|----------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 60606                | Novo-Helisen Depot D. farinae/D. pteronyssinus, Injektionssuspension                                                              |
| 60608                | Novo-Helisen Depot D. farinae, Injektionssuspension                                                                               |
| 60609                | Novo-Helisen Depot D. pteronyssinus, Injektionssuspension                                                                         |
| 60621                | Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale, Injektionssuspension                                                                |
| 60623                | Allergovit Mixtura Graminea/Betula/Secale, Injektionssuspension                                                                   |
| 60624                | Allergovit Alnus/Corylus, Injektionssuspension                                                                                    |
| 60625                | Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Plantago, Injektionssuspension                                                               |
| 60626                | Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Artemisia, Injektionssuspension                                                              |
| 60627                | Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Betula, Injektionssuspension                                                                 |
| 60628                | Allergovit Mixtura Graminea 60/Secale 40, Injektionssuspension                                                                    |
| 60629                | Allergovit Mixtura Graminea 80/Secale 20, Injektionssuspension                                                                    |
| 60630                | Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis, Injektionssuspension                                                                        |
| 60631                | Allergovit Mixtura Graminea, Injektionssuspension                                                                                 |
| 60632                | Allergovit Plantago, Injektionssuspension                                                                                         |
| 60633                | Allergovit Alnus, Injektionssuspension                                                                                            |
| 60634                | Allergovit Mixtura Graminea/Betula/Secale/Plantago, Injektionssuspension                                                          |
| 60635                | Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale/Plantago, Injektionssuspension                                                       |
| 60636                | Allergovit Betula/Alnus/Corylus, Injektionssuspension                                                                             |
| 60637                | Allergovit Mixtura Graminea/Secale/Plantago, Injektionssuspension                                                                 |
| 60638                | Allergovit Secale, Injektionssuspension                                                                                           |
| 60639                | Allergovit Corylus, Injektionssuspension                                                                                          |
| 60640                | Allergovit Parietaria, Injektionssuspension                                                                                       |
| 60641                | Allergovit Artemisia, Injektionssuspension                                                                                        |
| 60642                | Allergovit Betula, Injektionssuspension                                                                                           |
| 61560                | Provokations-Test Populus alba, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung                             |
| 61561                | Provokations-Test Herbarius, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung                                |
| 61562                | Provokations-Test Serpula lacrymans, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung                        |
| 61564                | Provokations-Test Pullularia pullulans, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung                     |
| 61566                | Provokations-Test Hordeum vulgare, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung                          |

- 61568 Provokations-Test *Mixtura Graminea-Cerealis*, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung
- 61569 Provokations-Test *Secale cereale*, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung
- 61570 Provokations-Test *Triticum sativum*, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung
- 61571 Provokations-Test *Fusarium Moniliforme*, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung
- 61572 Provokations-Test *Helminthosporium halodes*, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung
- 61573 Provokations-Test *Curvularia lunata*, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung
- 61574 Provokations-Test *D. farinae*, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung
- 61575 Provokations-Test *Arbores II*, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung
- 61576 Provokations-Test *Penicillium notatum*, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung
- 61578 Provokations-Test *Rhizopus nigricans*, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung
- 61580 Provokations-Test *Mucor mucedo*, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung
- 61582 Provokations-Test *Tilia cordata*, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung
- 61584 Provokations-Test *Ambrosia artemisiifolia*, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung
- 61585 Provokations-Test *Artemisia vulgaris*, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung
- 61586 Provokations-Test *Taraxacum vulgare*, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung
- 61587 Provokations-Test *Mixtura Graminea*, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung
- 61589 Provokations-Test *Botrytis cinerea*, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung
- 61590 Provokations-Test *Fraxinus excelsior*, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung
- 61591 Provokations-Test *Urtica dioica*, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung
- 61593 Provokations-Test *Corylus avellana*, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung
- 61595 Provokations-Test *Tyrophagus putrescentiae*, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung
- 61596 Provokations-Test *Platanus orientalis*, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung
- 61597 Provokations-Test *Cladosporium herbarum*, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung
- 61598 Provokations-Test *Robinia pseudoacacia*, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung
- 61599 Provokations-Test *Plantago lanceolata*, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung
- 61600 Provokations-Test *Quercus robur*, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung

|       |                                                                                                                           |
|-------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 61601 | Provokations-Test <i>Alnus glutinosa</i> , Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung          |
| 61602 | Provokations-Test <i>Betula spec.</i> , Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung             |
| 61603 | Provokations-Test <i>Alternaria alternata</i> , Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung     |
| 61605 | Provokations-Test <i>Aspergillus fumigatus</i> , Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationslösung        |
| 61607 | Provokations-Test <i>Fagus sylvatica</i> , Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung          |
| 61609 | Provokations-Test <i>Arbores I</i> , Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung                |
| 61614 | Provokations-Test <i>Acarus siro</i> , Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung              |
| 61615 | Provokations-Test <i>Lepidoglyphus destructor</i> , Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung |
| 61616 | Provokations-Test Negativkontrolle, Provokationstestlösung                                                                |
| 61617 | Provokations-Test <i>D. pteronyssinus</i> , Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung         |
| 61618 | Provokations-Test <i>Salix caprea</i> , Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung             |
| 61619 | Provokations-Test <i>Ulmus scabra</i> , Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung             |
| 61690 | Prick-Test <i>Lepidoglyphus destructor</i> , Pricktestlösung                                                              |
| 61693 | Prick-Test <i>Chenopodium album</i> , Pricktestlösung                                                                     |
| 61695 | Prick-Test <i>Artemisia vulgaris</i> , Pricktestlösung                                                                    |
| 61696 | Prick-Test <i>Urticaria dioica</i> , Pricktestlösung                                                                      |
| 61697 | Prick-Test <i>Parietaria officinalis</i> , Pricktestlösung                                                                |
| 61698 | Prick-Test <i>Taraxacum vulgare</i> , Pricktestlösung                                                                     |
| 61699 | Prick-Test <i>Ambrosia artemisiifolia</i> , Pricktestlösung                                                               |
| 61701 | Prick-Test <i>D. farinae</i> , Pricktestlösung                                                                            |
| 61702 | Prick-Test <i>Tyrophagus putrescentiae</i> , Pricktestlösung                                                              |
| 61703 | Prick-Test <i>Caro anatina</i> , Pricktestlösung                                                                          |
| 61704 | Prick-Test <i>D. pteronyssinus</i> , Pricktestlösung                                                                      |
| 61705 | Prick-Test <i>Caro vervecis</i> , Pricktestlösung                                                                         |
| 61706 | Prick-Test <i>Caro anseris</i> , Pricktestlösung                                                                          |
| 61707 | Prick-Test <i>Caro gallinae</i> , Pricktestlösung                                                                         |
| 61708 | Prick-Test <i>Caro Meleagris</i> , Pricktestlösung                                                                        |
| 61709 | Prick-Test <i>Acarus siro</i> , Pricktestlösung                                                                           |
| 61710 | Prick-Test <i>Caro I</i> , Pricktestlösung                                                                                |
| 61712 | Prick-Test <i>Solea vulgaris</i> , Pricktestlösung                                                                        |
| 61713 | Prick-Test <i>Thunnus</i> , Pricktestlösung                                                                               |
| 61714 | Prick-Test <i>Ananas comosus</i> , Pricktestlösung                                                                        |
| 61716 | Prick-Test <i>Citrus aurantium/sinensis</i> , Pricktestlösung                                                             |
| 61717 | Prick-Test <i>Caro II</i> , topische Lösung                                                                               |
| 61718 | Prick-Test <i>Epithelia Animalum I</i> , Pricktestlösung                                                                  |
| 61719 | Prick-Test <i>Arbores I</i> , Pricktestlösung                                                                             |
| 61720 | Prick-Test <i>Arachis hypogaea</i> , Pricktestlösung                                                                      |
| 61723 | Prick-Test <i>Citrus reticulata</i> , Pricktestlösung                                                                     |

|       |                                                       |
|-------|-------------------------------------------------------|
| 61724 | Prick-Test Musa paradisiaca, Pricktestlösung          |
| 61725 | Prick-Test Mytilus edulis, Pricktestlösung            |
| 61728 | Prick-Test Lycopersicum, Pricktestlösung              |
| 61729 | Prick-Test Nux avellana, Pricktestlösung              |
| 61730 | Prick-Test Juglans regia, Pricktestlösung             |
| 61733 | Prick-Test Uva, Pricktestlösung                       |
| 61735 | Prick-Test Brassica oleracea, Pricktestlösung         |
| 61736 | Prick-Test Herbarius, Pricktestlösung                 |
| 61737 | Prick-Test Salmo salar, Pricktestlösung               |
| 61738 | Prick-Test Fraxinus excelsior, Pricktestlösung        |
| 61739 | Prick-Test Robinia pseudoacacia, Pricktestlösung      |
| 61740 | Prick-Test Acer pseudoplatanus, Pricktestlösung       |
| 61742 | Prick-Test Corylus avellana, Pricktestlösung          |
| 61744 | Prick-Test Mixtura Graminea-Cerealis, Pricktestlösung |
| 61745 | Prick-Test Mixtura Graminea, Pricktestlösung          |
| 61746 | Prick-Test Fungi II, Pricktestlösung                  |
| 61747 | Prick-Test Fungi I, Pricktestlösung                   |
| 61748 | Prick-Test Arbores II, Pricktestlösung                |
| 61749 | Prick-Test Citrus paradisi, Pricktestlösung           |
| 61751 | Prick-Test Bertholletia excelsa, Pricktestlösung      |
| 61752 | Prick-Test Capsicum, Pricktestlösung                  |
| 61753 | Prick-Test betula spec., Pricktestlösung              |
| 61754 | Prick-Test Pisum sativum, Pricktestlösung             |
| 61755 | Prick-Test Alnus glutinosa, Pricktestlösung           |
| 61756 | Prick-Test Plantago lanceolata, Pricktestlösung       |
| 61757 | Prick-Test Crangon crangon, Pricktestlösung           |
| 61758 | Prick-Test Cyprinus carpio, Pricktestlösung           |
| 61759 | Prick-Test Caro suis, Pricktestlösung                 |
| 61760 | Prick-Test Caro bovis, Pricktestlösung                |
| 61762 | Prick-Test Quercus robur, Pricktestlösung             |
| 61763 | Prick-Test Asparagus officinalis, Pricktestlösung     |
| 61764 | Prick-Test Fagus silvatica, Pricktestlösung           |
| 61766 | Prick-Test Lolium perenne, Pricktestlösung            |
| 61769 | Prick-Test Secale cereale, Pricktestlösung            |
| 61770 | Prick-Test Avenae sativae farina, Pricktestlösung     |
| 61771 | Prick-Test Gadus morhua, Pricktestlösung              |
| 61772 | Prick-Test Solanum tuberosum, Pricktestlösung         |
| 61773 | Prick-Test Homarus Gammarus, Pricktestlösung          |
| 61774 | Prick-Test Palinurus vulgaris, Pricktestlösung        |
| 61776 | Prick-Test Dactylis glomerata, Pricktestlösung        |
| 61777 | Prick-Test Hippoglossus hippoglossus, Pricktestlösung |
| 61778 | Prick-Test Secealis cerealis farina, Pricktestlösung  |
| 61779 | Prick-Test Spinacia oleracea, Pricktestlösung         |
| 61782 | Prick-Test Salmo trutta, Pricktestlösung              |
| 61783 | Prick-Test Hordei farina, Pricktestlösung             |
| 61784 | Prick-Test Holcus lanatus, Pricktestlösung            |
| 61785 | Prick-Test Anguilla anguilla, Pricktestlösung         |



|       |                                                                                    |
|-------|------------------------------------------------------------------------------------|
| 61786 | Prick-Test <i>Cynodon dactylon</i> , Pricktestlösung                               |
| 61787 | Prick-Test <i>Aspergillus fumigatus</i> , Pricktestlösung                          |
| 61789 | Prick-Test <i>Avena sativa</i> , Pricktestlösung                                   |
| 61790 | Prick-Test <i>Salix caprea</i> , Pricktestlösung                                   |
| 61791 | Prick-Test <i>Hordeum vulgare</i> , Pricktestlösung                                |
| 61792 | Prick-Test <i>Alternaria alternata</i> , Pricktestlösung                           |
| 61794 | Prick-Test <i>Zea mays</i> , Pricktestlösung                                       |
| 61795 | Prick-Test <i>Zea mays</i> farina, Pricktestlösung                                 |
| 61799 | Prick-Test <i>Botrytis cinerea</i> , Pricktestlösung                               |
| 61800 | Prick-Test <i>Ovum gallinae</i> (toto), Pricktestlösung                            |
| 61801 | Prick-Test <i>Pimpinella anisum</i> , Pricktestlösung                              |
| 61802 | Prick-Test <i>Chamomilla recutita</i> , Pricktestlösung                            |
| 61803 | Prick-Test <i>Apium radix</i> , Pricktestlösung                                    |
| 61804 | Prick-Test <i>Capsicum</i> (condimentum), Pricktestlösung                          |
| 61805 | Prick-Test <i>Ovum gallinae</i> (albumen ovi), Pricktestlösung                     |
| 61806 | Prick-Test <i>Ovum gallinae</i> (luteum ovi), Pricktestlösung                      |
| 61808 | Prick-Test <i>Lac vaccinum</i> , Pricktestlösung                                   |
| 61809 | Prick-Test <i>Triticum sativum</i> , Pricktestlösung                               |
| 61810 | Prick-Test <i>Phleum pratense</i> , Pricktestlösung                                |
| 61811 | Prick-Test <i>Poa pratensis</i> , Pricktestlösung                                  |
| 61812 | Prick-Test <i>Festuca pratensis</i> , Pricktestlösung                              |
| 61818 | Prick-Test <i>Felis domesticus</i> , Pricktestlösung                               |
| 61820 | Prick-Test <i>Equus caballus</i> , Pricktestlösung                                 |
| 61821 | Prick-Test <i>Sus scrofa domestica</i> , Pricktestlösung                           |
| 61822 | Prick-Test <i>Cavia porcellus</i> , Pricktestlösung                                |
| 61823 | Prick-Test <i>Oryctolagus cuniculus domesticus</i> , Pricktestlösung               |
| 61825 | Prick-Test <i>Bos taurus</i> , Pricktestlösung                                     |
| 61827 | Prick-Test <i>Tilia cordata</i> , Pricktestlösung                                  |
| 61828 | Prick-Test <i>Populus alba</i> , Pricktestlösung                                   |
| 61829 | Prick-Test <i>Mesocricetus auratus</i> , Pricktestlösung                           |
| 61830 | Prick-Test <i>Canis lupus familiaris</i> , Pricktestlösung                         |
| 61831 | Prick-Test <i>Platanus orientalis</i> , Pricktestlösung                            |
| 61832 | Prick-Test <i>Ulmus scabra</i> , Pricktestlösung                                   |
| 61835 | Prick-Test <i>Penicillium notatum</i> , Pricktestlösung                            |
| 61837 | Prick-Test <i>Mucor mucedo</i> , Pricktestlösung                                   |
| 61838 | Prick-Test <i>Helminthosporium halodes</i> , Pricktestlösung                       |
| 61839 | Prick-Test <i>Fusarium moniliforme</i> , Pricktestlösung                           |
| 61841 | Prick-Test <i>Cladosporium herbarum</i> , Pricktestlösung                          |
| 61843 | Prick-Test <i>Serpula lacrymans</i> ( <i>Merulius lacrymans</i> ), Pricktestlösung |
| 61844 | Prick-Test <i>Rhizopus nigricans</i> , Pricktestlösung                             |
| 61845 | Prick-Test <i>Pullularia pullulans</i> , Pricktestlösung                           |
| 61846 | Prick-Test Positivkontrolle, Pricktestlösung                                       |
| 61847 | Prick-Test Negativkontrolle, Pricktestlösung                                       |
| 61860 | Prick-Test <i>Tritici sativi</i> farina, Pricktestlösung                           |

Per 01.01.2026 übernimmt die Firma **Janssen-Cilag AG, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actelion Pharmaceuticals Ltd, Allschwil:**

A compter du 01.01.2026, l'entreprise **Janssen-Cilag AG, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusqu'à par l'entreprise **Actelion Pharmaceuticals Ltd, Allschwil:**

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

|       |                        |
|-------|------------------------|
| 61863 | Opsumit, Filmtabletten |
|-------|------------------------|

|       |                        |
|-------|------------------------|
| 65643 | Uptravi, Filmtabletten |
|-------|------------------------|

Per 01.01.2026 übernimmt die Firma **Labatec Pharma SA, Meyrin** folgende/s Arzneimittel der Firma **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH:**

A compter du 01.01.2026, l'entreprise **Labatec Pharma SA, Meyrin** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusqu'à par l'entreprise **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH:**

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

|       |                               |
|-------|-------------------------------|
| 55214 | Actonel, comprimés pelliculés |
|-------|-------------------------------|

|       |                                      |
|-------|--------------------------------------|
| 69144 | Actonel, comprimés gastro-résistants |
|-------|--------------------------------------|

Per 10.01.2026 übernimmt die Firma **Biomed AG, Dübendorf** folgende/s Arzneimittel der Firma **Maras AG, Cham:**

A compter du 10.01.2026, l'entreprise **Biomed AG, Dübendorf** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusqu'à par l'entreprise **Maras AG, Cham:**

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

|       |                                     |
|-------|-------------------------------------|
| 68796 | B12 Ankermann, überzogene Tabletten |
|-------|-------------------------------------|

Per 15.01.2026 übernimmt die Firma **Mundipharma Regulatory GmbH, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, Basel:**

A compter du 15.01.2026, l'entreprise **Mundipharma Regulatory GmbH, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusqu'à par l'entreprise **Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, Basel:**

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

|       |                                    |
|-------|------------------------------------|
| 70346 | Hydromorphone Mundipharma, Kapseln |
|-------|------------------------------------|

Per 15.01.2026 übernimmt die Firma **Mundipharma Regulatory GmbH, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, Basel:**

A compter du 15.01.2026, l'entreprise **Mundipharma Regulatory GmbH, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusqu'à par l'entreprise **Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, Basel:**

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

|       |                                                 |
|-------|-------------------------------------------------|
| 70347 | Hydromorphone Mundipharma Retard, Retardkapseln |
|-------|-------------------------------------------------|

Per 30.01.2026 übernimmt die Firma **F. UHLMANN-EYRAUD AG, Lenzburg** folgende/s Arzneimittel der Firma **Opella Healthcare Switzerland AG, Risch:**

A compter du 30.01.2026, l'entreprise **F. UHLMANN-EYRAUD AG, Lenzburg** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusqu'à par l'entreprise **Opella Healthcare Switzerland AG, Risch:**

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

|       |                           |
|-------|---------------------------|
| 38133 | Aspégic, Pulver in Beutel |
|-------|---------------------------|

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

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

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

## Zeichenerklärung / Légende

- 1 **Widerruf der Zulassung infolge Verzichts auf Vertrieb**  
Révocation de l'AMM suite à la décision de l'entreprise de renoncer à la distribution
- 2 **Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 66 des Heilmittelgesetzes**  
Révocation de l'autorisation en application de l'article 66 de la loi sur les produits thérapeutiques

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

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

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

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

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

|   |    |                                                                                                                                                   |              |          |          |            |
|---|----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----------|----------|------------|
| 1 | 01 | <b>Abacavir-Lamivudin-Mepha 600 mg/300 mg, Filmtabletten</b><br>Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14,<br>4051 Basel                            | <b>67064</b> | <b>A</b> | 08.03.0. | 01.10.2026 |
| 1 | 01 | <b>Amavita Flumol Grippe, Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen</b><br>Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2,<br>4704 Niederbipp | <b>68935</b> | <b>D</b> | 01.01.2. | 08.01.2026 |
| 4 | 01 | <b>Azelastin/Fluticason Viatris Nasenspray, Suspension</b><br>Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24,<br>6312 Steinhausen                              | <b>69143</b> | <b>B</b> | 12.02.2. | 12.01.2026 |
| 1 | 01 | <b>Benglau, Augentropfen</b><br>Vifor (International) Inc., Rechenstrasse 37,<br>9014 St. Gallen                                                  | <b>50747</b> | <b>B</b> | 11.09.0. | 15.01.2026 |
| 1 | 01 | <b>Bisolvon Dextromethorphan, Sirup</b><br>Opella Healthcare Switzerland AG, 6343 Risch                                                           | <b>61441</b> | <b>B</b> | 03.01.1. | 01.01.2027 |
| 1 | 01 | <b>Calvive 500 mg, Brausetabletten</b><br>Haleon Schweiz AG, 6343 Risch                                                                           | <b>60551</b> | <b>D</b> | 07.02.1. | 22.01.2026 |
| 1 | 02 | <b>Calvive 1000 mg, Brausetabletten</b><br>Haleon Schweiz AG, 6343 Risch                                                                          | <b>60551</b> | <b>D</b> | 07.02.1. | 22.01.2026 |

|   |    |                                                                                                                                         |       |   |          |            |
|---|----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------|---|----------|------------|
| 1 | 01 | <b>Ceftazidim-GSK 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung</b><br>GlaxoSmithKline AG, Neuhofstrasse 4, 6340 Baar           | 68509 | A | 08.01.3. | 20.01.2026 |
| 1 | 02 | <b>Ceftazidim-GSK 1 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung</b><br>GlaxoSmithKline AG, Neuhofstrasse 4, 6340 Baar   | 68509 | A | 08.01.3. | 20.01.2026 |
| 1 | 03 | <b>Ceftazidim-GSK 2 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung</b><br>GlaxoSmithKline AG, Neuhofstrasse 4, 6340 Baar   | 68509 | A | 08.01.3. | 20.01.2026 |
| 1 | 01 | <b>Cefuroxim-GSK 750 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung</b><br>GlaxoSmithKline AG, Neuhofstrasse 4, 6340 Baar | 68508 | A | 08.01.3. | 20.01.2026 |
| 1 | 02 | <b>Cefuroxim-GSK 1.5 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung</b><br>GlaxoSmithKline AG, Neuhofstrasse 4, 6340 Baar  | 68508 | A | 08.01.3. | 20.01.2026 |
| 1 | 01 | <b>Cefuroximaxetil-GSK 250 mg, Filmtabletten</b><br>GlaxoSmithKline AG, Neuhofstrasse 4, 6340 Baar                                      | 68499 | A | 08.01.3. | 20.01.2026 |
| 1 | 02 | <b>Cefuroximaxetil-GSK 500 mg, Filmtabletten</b><br>GlaxoSmithKline AG, Neuhofstrasse 4, 6340 Baar                                      | 68499 | A | 08.01.3. | 20.01.2026 |
| 1 | 01 | <b>Cefuroximaxetil-GSK, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen</b><br>GlaxoSmithKline AG, Neuhofstrasse 4, 6340 Baar     | 68500 | A | 08.01.3. | 20.01.2026 |
| 1 | 01 | <b>Comirnaty JN.1 30 µg, Injektionsdispersion</b><br>Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich                                      | 69912 | B | 08.08.   | 17.01.2026 |
| 1 | 02 | <b>Comirnaty JN.1 10 µg, Injektionsdispersion</b><br>Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich                                      | 69912 | B | 08.08.   | 17.01.2026 |
| 1 | 01 | <b>Comirnaty JN.1 0.042 mg, Injektionsdispersion in einer Fertigspritze</b><br>Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich            | 69913 | B | 08.08.   | 17.01.2026 |

|   |    |                                                                                                                                                                 |              |          |                     |
|---|----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----------|---------------------|
| 1 | 01 | <b>Coop Vitality Flumol Grippe, Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen</b><br>Coop Vitality Health Care GmbH,<br>Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp | <b>68942</b> | <b>D</b> | 01.01.2. 08.01.2026 |
| 1 | 01 | <b>Flector 25 mg, soluzione iniettabile (siringa preriempita)</b><br>IBSA Institut Biochimique SA, 6903 Lugano                                                  | <b>63258</b> | <b>B</b> | 07.10.1. 23.12.2025 |
| 1 | 02 | <b>Flector 50 mg, soluzione iniettabile (siringa preriempita)</b><br>IBSA Institut Biochimique SA, 6903 Lugano                                                  | <b>63258</b> | <b>B</b> | 07.10.1. 23.12.2025 |
| 1 | 03 | <b>Flector 75 mg, soluzione iniettabile (siringa preriempita)</b><br>IBSA Institut Biochimique SA, 6903 Lugano                                                  | <b>63258</b> | <b>B</b> | 07.10.1. 23.12.2025 |
| 1 | 06 | <b>Isoket retard 20 mg, Retardtabletten</b><br>Norgine AG, Werftstrasse 3, 6005 Luzern                                                                          | <b>35797</b> | <b>B</b> | 02.04.1. 22.01.2026 |
| 1 | 07 | <b>Isoket retard 40 mg, Retardtabletten</b><br>Norgine AG, Werftstrasse 3, 6005 Luzern                                                                          | <b>35797</b> | <b>B</b> | 02.04.1. 22.01.2026 |
| 1 | 08 | <b>Isoket retard 60 mg, Retardtabletten</b><br>Norgine AG, Werftstrasse 3, 6005 Luzern                                                                          | <b>35797</b> | <b>B</b> | 02.04.1. 22.01.2026 |
| 1 | 01 | <b>Itires, Tropfen zum Einnehmen</b><br>ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c,<br>3038 Kirchlindach                                                                   | <b>55250</b> | <b>B</b> | 20.01.2. 21.01.2026 |
| 1 | 01 | <b>Lina Gynial 0,120 mg / 0,015 mg pro 24 Stunden, Vaginales Wirkstofffreisetzungssystem</b><br>Gynial AG, 6343 Risch                                           | <b>68275</b> | <b>B</b> | 09.02.1. 30.06.2026 |
| 1 | 01 | <b>Minitran 5, transdermales Pflaster</b><br>Viatrix Pharma GmbH, Turmstrasse 24,<br>6312 Steinhausen                                                           | <b>51920</b> | <b>B</b> | 02.04.1. 14.01.2026 |
| 1 | 02 | <b>Minitran 10, transdermales Pflaster</b><br>Viatrix Pharma GmbH, Turmstrasse 24,<br>6312 Steinhausen                                                          | <b>51920</b> | <b>B</b> | 02.04.1. 14.01.2026 |
| 1 | 01 | <b>OestroTabs Plus cyclic, Filmtabletten</b><br>Vifor (International) Inc., Rechenstrasse 37,<br>9014 St. Gallen                                                | <b>52515</b> | <b>B</b> | 07.08.6. 22.01.2026 |
| 1 | 01 | <b>Otidolo, Ohrentropfen</b><br>ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c,<br>3038 Kirchlindach                                                                           | <b>50846</b> | <b>B</b> | 20.01.2. 21.01.2026 |

|   |    |                                                                                                                                                       |              |          |                     |
|---|----|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----------|---------------------|
| 1 | 01 | <b>Sanukehl Brucel D6, Injektionslösung (i.m., s.c.)</b><br>ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c,<br>3038 Kirchlintach                                     | <b>53555</b> | <b>B</b> | 20.01.1. 21.01.2026 |
| 1 | 01 | <b>Sanukehl Brucel D6, Tropfen zum Einnehmen und Einreiben</b><br>ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c,<br>3038 Kirchlintach                               | <b>53556</b> | <b>B</b> | 20.01.1. 21.01.2026 |
| 1 | 01 | <b>Sédatif PC, granules</b><br>Boiron SA, 1754 Avry                                                                                                   | <b>51021</b> | <b>D</b> | 20.01.1. 09.01.2026 |
| 1 | 01 | <b>Sirdalud MR 6 mg, Hartkapseln, retardiert</b><br>Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch                                                             | <b>48979</b> | <b>B</b> | 01.12.0. 29.01.2026 |
| 1 | 01 | <b>SUN STORE Flumol Grippe, Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen</b><br>Sun Store Health Care AG, Industriestrasse 2,<br>4704 Niederbipp | <b>68941</b> | <b>D</b> | 01.01.2. 08.01.2026 |
| 1 | 01 | <b>Vincristine Pfizer, Injektionslösung</b><br>Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich                                                          | <b>53640</b> | <b>A</b> | 07.16.1. 30.09.2026 |
| 1 | 01 | <b>Virexen, Lösung zur Anwendung auf der Haut</b><br>Vifor (International) Inc., Rechenstrasse 37,<br>9014 St. Gallen                                 | <b>39961</b> | <b>A</b> | 10.09.3. 22.01.2026 |

**Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**

|   |    |                                                                                  |              |          |            |
|---|----|----------------------------------------------------------------------------------|--------------|----------|------------|
| 4 | 02 | <b>Gentapen ad us. vet., Suspension zur<br/>intramammären Anwendung für Kühe</b> | <b>49909</b> | <b>B</b> | 10.12.2025 |
|   |    | Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern                                     |              |          |            |



**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**

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

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

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 | <b>Wirkstoffe</b> (Anzahl Arzneimittel)<br>Gesuchstyp<br>Anwendungsgebiet<br>Gesuchstellerin               | Datum<br>Verfügung  |
| Signe   | <b>Principe(s) actif(s)</b> (nombre de médicaments)<br>Type de demande<br>Champ d'application<br>Requérant | Date de<br>décision |

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

|   |                                                                                                                                                                                |            |
|---|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| 2 | <b>desloratadinum</b> (1 Arzneimittel)<br>Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport<br>Antihistaminikum<br>EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen | 15.01.2026 |
| 2 | <b>Lecanemab</b> (1 Arzneimittel)<br>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff<br>Alzheimer-Erkrankung<br>Eisai Pharma AG, Leutschenbachstrasse 95, 8050 Zürich     | 29.01.2026 |

**Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**

- |   |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |            |
|---|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| 2 | <p><b>Blauzungenvirus, Serotyp 3 (BTV-3), Stamm BTV-3/NET2023, inaktiviert <math>\geq 107.2</math> GKID50* * GKID50: Zellkulturinfektiöse Dosis 50 %, bestimmt vor der Inaktivierung</b><br/> <b>(1 Arzneimittel)</b></p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit befristeter Zulassung</p> <p>Zur aktiven Immunisierung von Schafen und Rindern gegen das Virus der Blauzungenkrankheit (BTV Serotyp 3) Pour l'immunisation active des ovins et des bovins contre le virus de la maladie de la langue bleu (BTV sérotype 3)</p> <p>Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon</p> | 20.01.2026 |
|---|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|

**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

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

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

|                                                                                                                                                                                                                                                   |            |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| <b>Amiodaronhydrochlorid</b> (1 Arzneimittel)                                                                                                                                                                                                     | 05.01.2026 |
| Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation                                                                                                                                                                          |            |
| Antiarrhythmikum                                                                                                                                                                                                                                  |            |
| Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen                                                                                                                                                                                        |            |
| <b>Teclistamab</b> (1 Arzneimittel)                                                                                                                                                                                                               | 05.01.2026 |
| Änderung, neue Indikation (befristet)                                                                                                                                                                                                             |            |
| Behandlung des rezidierten oder refraktären multiplen Myeloms in Kombination mit Daratumumab                                                                                                                                                      |            |
| Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug                                                                                                                                                                                                       |            |
| <b>clindamycinum</b> (1 Arzneimittel)                                                                                                                                                                                                             | 06.01.2026 |
| Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport                                                                                                                                                                                               |            |
| Infektionskrankheiten                                                                                                                                                                                                                             |            |
| EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen                                                                                                                                                                                         |            |
| <b>Datopotamab deruxtecan</b> (1 Arzneimittel)                                                                                                                                                                                                    | 06.01.2026 |
| Änderung, neue Indikation                                                                                                                                                                                                                         |            |
| DATROWAY wird angewendet zur Behandlung erwachsener Patienten mit inoperablem oder metastasiertem triple-negativem Brustkrebs (TNBC), die nicht für eine Therapie mit einem PD-1/PD-L1-Inhibitor in Frage kommen (siehe «Klinische Wirksamkeit»). |            |
| Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Vulkanstrasse 106, 8048 Zürich                                                                                                                                                                                       |            |
| <b>Paliperidone Palmitate</b> (1 Arzneimittel)                                                                                                                                                                                                    | 06.01.2026 |
| Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation                                                                                                                                                                          |            |
| Palbrain ist indiziert zur Akut- und Erhaltungstherapie bei Schizophrenie.                                                                                                                                                                        |            |
| Exeltis Suisse SA, Chemin du Champ-des-filles 36A, 1228 Plan-les-Ouates                                                                                                                                                                           |            |
| <b>Tacrolimus</b> (1 Arzneimittel)                                                                                                                                                                                                                | 06.01.2026 |
| Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation                                                                                                                                                                           |            |
| Zur kurzzeitigen Behandlung von leichter bis mittelschwerer Proriasis der Kopfhaut bei Erwachsenen                                                                                                                                                |            |
| Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal                                                                                                                                                                                                        |            |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |            |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| <b>Glucarpidase</b> (1 Arzneimittel)<br>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff<br>Voraxaze is indicated to reduce toxic plasma methotrexate concentration in adults and children (aged 28 days and older) with delayed methotrexate elimination or at risk of methotrexate toxicity.<br>Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal                                  | 07.01.2026 |
| <b>Golimumab</b> (2 Arzneimittel)<br>Neuanmeldung eines Biosimilars<br>Rheumatoide Arthritis, Psoriasis Arthritis, axiale Spondyloarthritis inkl. ankylosierende Spondylitis und nicht-radiographische axiale Spondyloarthritis, Colitis ulcerosa<br>Advanz Pharma Specialty Medicine Switzerland GmbH, Badenerstrasse 549, 8048 Zürich                                     | 07.01.2026 |
| <b>paliperidonum</b> (1 Arzneimittel)<br>Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport<br>Neuroleptikum<br>EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen                                                                                                                                                                                                  | 07.01.2026 |
| <b>Semaglutide</b> (1 Arzneimittel)<br>Änderung, neue Indikation<br>Risk Reduction of Major Cardiovascular Events in Adults with Type 2 Diabetes Mellitus and Established Cardiovascular Disease<br>Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten                                                                                                                                     | 07.01.2026 |
| <b>Desloratadine</b> (2 Arzneimittel)<br>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation<br>Zur Linderung der Symptome bei allergischer Rhinitis (einschliesslich intermittierender und persistierender allergischer Rhinitis) und Urtikaria bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren.<br>Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 08.01.2026 |
| <b>Inebilizumab</b> (1 Arzneimittel)<br>Änderung, neue Indikation<br>Änderung, neue Indikation<br>Uplizna is indicated for the treatment of adults with Immunoglobulin G4-Related Disease (IgG4-RD). Uplizna is indicated for the treatment of adults with generalized myasthenia gravis (gMG).<br>Amgen Switzerland AG, 6343 Risch                                         | 08.01.2026 |
| <b>Lanreotid</b> (1 Arzneimittel)<br>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation<br>Antineoplastika<br>Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen                                                                                                                                                                              | 08.01.2026 |
| <b>Semaglutide</b> (1 Arzneimittel)<br>Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke<br>Weight management, reduction of the risk of major cardiovascular events<br>Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten                                                                                                                                                                            | 08.01.2026 |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |            |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| <b>Lidocaine hydrochloride monohydrate / Adrenaline tartrate</b> (1 médicament)<br>Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation<br>Lidocain Adrenalin Aguettant is indicated for adults and children over 1 years for local infiltration, small and large-scale regional anaesthesia, epidural anaesthesia and intraarticular anaesthesia during arthroscopy.<br>Aguettant Suisse SA, Route de Jussy 35, 1226 Thônex                                                                                                                                                                                                                                                     | 09.01.2026 |
| <b>Palbociclib</b> (1 Arzneimittel)<br>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation<br>Onkologikum, CDK4/CDK6-Kinase-Hemmer<br>Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | 09.01.2026 |
| <b>adalimumabum</b> (1 Arzneimittel)<br>Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport<br>Rheumatoide Arthritis, früh diagnostizierte rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn, Plaque-Psoriasis, Colitis ulcerosa, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Hidradenitis suppurativa, Uveitis<br>EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen                                                                                                                                                                                                                                                                             | 13.01.2026 |
| <b>Germanium(<sup>68</sup>Ge)chlorid / Gallium(<sup>68</sup>Ga)chlorid</b> (1 Arzneimittel)<br>Neuanmeldung eines Radiopharmazeutikums mit neuem Wirkstoff<br>Dieser Radionuklidgenerator ist nicht für die direkte Anwendung am Patienten vorgesehen. Das sterile Eluat (( <sup>68</sup> Ga)Galliumchloridlösung) des Radionuklidgenerators GalliaPharm wird angewendet für die radioaktive In-vitro-Markierung verschiedener Kits für ein radioaktives Arzneimittel, die für die radioaktive Markierung mit solch einem Eluat entwickelt und zugelassen wurden, um für die Bildgebung mittels Positronen-Emissions-Tomographie (PET) verwendet zu werden.<br>PharmaContext GmbH, Haldenstrasse 5, 6340 Baar       | 14.01.2026 |
| <b>Ranibizumab</b> (1 Arzneimittel)<br>Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform<br>- exudative (wet) age-related macular degeneration (wet AMD). - visual loss due to diabetic macular oedema (DMO). - moderately severe to severe non-proliferative diabetic retinopathy (NPDR) or proliferative diabetic retinopathy (PDR). - visual loss due to macular oedema secondary to retinal vein occlusion (branch retinal vein occlusion [BRVO] and central retinal vein occlusion [CRVO]). - active choroidal neovascularisation (CNV) that impairs vision. - visual loss due to choroidal neovascularisation (CNV) secondary to pathological myopia (PM).<br>Samsung Bioepis CH GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern | 15.01.2026 |
| <b>Adrenalinum</b> (1 Arzneimittel)<br>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation<br>EURneffy is indicated in the emergency treatment of allergic reactions (anaphylaxis) due to insect stings or bites, foods, medicinal products and other allergens as well as idiopathic or exercise induced anaphylaxis. Treatment is indicated for adults and children with a body weight ≥ 30 kg.<br>ALK-Abelló AG, Richtistrasse 11, 8304 Wallisellen                                                                                                                                                                                                                                          | 16.01.2026 |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |            |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| <b>Calcium carbonate Cholecalciferol (1 Arzneimittel)</b><br>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation<br>- prevention and treatment of vitamin D and calcium deficiency in the elderly - vitamin D and calcium supplement as an adjunct to specific osteoporosis treatment of patients who are at risk of vitamin D and calcium deficiency<br>EffRx Pharmaceuticals SA, Wolleraustrasse 41B, 8807 Freienbach                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 16.01.2026 |
| <b>carbocisteinum (1 médicament)</b><br>Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation mucolytique<br>Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 19.01.2026 |
| <b>Acidum ascorbicum (1 Arzneimittel)</b><br>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation<br>Behandlung von klinischen Vitamin C-Mangelzuständen, die ernährungsmässig nicht behoben oder oral substituiert werden können, wie: endotheliale Dysfunktion (z. B. kardiovaskuläre Pathologien), nach einem chirurgischen Eingriff oder Trauma, kritisch erkrankte Patienten, Sepsis.<br>Uriach Switzerland AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | 20.01.2026 |
| <b>Iberdomide (1 Arzneimittel)</b><br>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit befristeter Zulassung<br>Zweitlinienbehandlung des multiplen Myelom in Kombination mit Daratumumab und Dexamethason<br>Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | 20.01.2026 |
| <b>Obicetrapib (1 Arzneimittel)</b><br>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff<br>Ubeslo wird zusätzlich zu einer Diät angewendet bei Erwachsenen mit primärer Hypercholesterinämie (heterozygot familiär und nichtfamiliär) oder gemischter Dyslipidämie: in Kombination mit einem Statin oder mit einem Statin plus weiteren lipidsenkenden Therapien bei Patienten, die ihre Zielwerte beim LDL-C (an Lipoproteine niedriger Dichte gebundenes Cholesterin) mit der maximal verträglichen Dosis des Statins nicht erreichen, oder allein oder in Kombination mit anderen lipidsenkenden Therapien bei Patienten mit Statin-Intoleranz oder bei denen ein Statin kontraindiziert ist.<br>A. Menarini GmbH, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich                                                                                                                                                                          | 20.01.2026 |
| <b>Obicetrapib; Ezetimibe (1 Arzneimittel)</b><br>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff<br>Evlarco wird zusätzlich zu einer Diät angewendet bei Erwachsenen mit primärer Hypercholesterinämie (heterozygot familiär und nichtfamiliär) oder gemischter Dyslipidämie: - in Kombination mit einem Statin oder mit einem Statin plus weiteren lipidsenkenden Therapien bei Patienten, die ihre Zielwerte beim LDL-C (an Lipoproteine niedriger Dichte gebundenes Cholesterin) mit der maximal verträglichen Dosis des Statins nicht erreichen, - allein oder in Kombination mit anderen lipidsenkenden Therapien bei Patienten mit Statin-Intoleranz oder bei denen ein Statin kontraindiziert ist, oder - bei Patienten, die bereits mit der Kombination aus Obicetrapib und Ezetimib als separate Tabletten mit oder ohne zusätzliche Statine behandelt werden.<br>A. Menarini GmbH, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich | 20.01.2026 |

**orforglipron calcium** (2 médicaments)

21.01.2026

Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif

Als Ergänzung zu gesunder Ernährung und körperlicher Aktivität zur Reduktion von Übergewicht und zur langfristigen Erhaltung der Gewichtsreduktion bei Erwachsenen mit Adipositas oder mit Übergewicht und mindestens einer gewichtsbedingten Begleiterkrankung. Als Ergänzung zu gesunder Ernährung und körperlicher Aktivität zur Behandlung von Erwachsenen mit Diabetes mellitus Typ 2 als Monotherapie, wenn Metformin aufgrund von Unverträglichkeit oder Kontraindikationen nicht geeignet ist zusätzlich zu anderen Arzneimitteln zur Behandlung von Diabetes.

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

**ustekinumab** (1 Arzneimittel)

21.01.2026

Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform

Plaque psoriasis Pyzchiva is indicated for the treatment of moderate to severe plaque psoriasis in adults and paediatric patients from the age of 6 years and older and at least 60 kg body weight who failed to respond to, or who have a contraindication to, or are intolerant to other systemic therapies or PUVA. Psoriatic arthritis Pyzchiva, alone or in combination with methotrexate (MTX), is indicated for the treatment of active psoriatic arthritis in adult patients when the response to previous disease-modifying anti-rheumatic drug (DMARD) therapy has been inadequate. Pyzchiva improves physical function in patients with psoriatic arthritis. Crohn's disease Pyzchiva is indicated for the treatment of adult patients with moderately to severely active Crohn's disease who have had an inadequate response with, lost response to, or were intolerant to either conventional therapies or treatment with a TNF $\alpha$  antagonist or have medical contraindications to such therapies. Ulcerative colitis Pyzchiva is indicated for the treatment of adult patients with moderately to severely active ulcerative colitis who have had an inadequate response with, lost response to, or were intolerant to either conventional therapies or treatment with a biologic or have medical contraindications to such therapies.

Samsung Bioepis CH GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

**Cladribinum** (1 Arzneimittel)

23.01.2026

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation

Behandlung von erwachsenen Patienten mit hochaktiver schubförmig remittierender Multipler Sklerose (MS) basierend auf klinischen oder bildgebenden Merkmalen.

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld

**metamizolum natricum monohydricum** (2 Arzneimittel)

28.01.2026

Änderung, neue Indikation

Kurzfristige Behandlung von: • Starken Schmerzen, bei denen andere Nicht-Opioid-Analgetika unwirksam oder diese kontraindiziert sind. • Hohes Fieber, das auf andere medikamentöse Massnahmen nicht anspricht.

Opella Healthcare Switzerland AG, 6343 Risch

**Paracetamolum, Acidum ascorbicum, Pheniramin maleas** (1 Arzneimittel)

28.01.2026

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation

Clear nasal discharge and lacrimation, sneezing, headaches and/or fever in the course of colds, rhinitis, rhinopharyngitis and flu-like conditions

UPSA Switzerland AG, Bahnhofstrasse 29, 6300 Zug

**Meropenem (1 Arzneimittel)**

29.01.2026

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation

Meropenem B. Braun wird angewendet zur Behandlung der folgenden Infektionen bei Erwachsenen und Kindern ab einem Alter von 3 Monaten: • schwere Pneumonien, einschliesslich krankenhausbefindlicher und durch künstliche Beatmung erworbener Pneumonien, • bronchopulmonale Infektionen bei zystischer Fibrose, • komplizierte Harnwegsinfektionen, • komplizierte intraabdominelle Infektionen, • intra- und postpartale Infektionen • komplizierte Haut- und Weichteilinfektionen, • akute bakterielle Meningitis. Meropenem B. Braun kann zur Behandlung von neutropenischen Patienten mit Fieber, das vermutlich durch eine bakterielle Infektion ausgelöst wurde, angewendet werden. Zur Behandlung von Patienten mit Bakteriämie, die in Zusammenhang mit einer der oben genannten Infektionen auftritt oder bei der ein entsprechender Zusammenhang vermutet wird.

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

**Selexipag (1 Arzneimittel)**

29.01.2026

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation

Treatment of pulmonary arterial hypertension (PAH) in patients with advanced functional impairment (NYHA functional classes III/IV) aims to delay disease progression.

Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham



**Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**

**Sulfadimethoxinum, Trimethoprimum** (1 Arzneimittel) 12.01.2026

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation  
Behandlung von Infektionserkrankungen bei Rindern, Pferden und Schweinen, die durch Sulfadimethoxin-Trimethoprim-empfindliche Keime hervorgerufen sind.  
ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

**Cirevetmab** (1 Arzneimittel) 14.01.2026

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit befristeter Zulassung  
Zur Behandlung der chronischen Nierenerkrankung (IRIS Stadium 2-4) bei Hunden.  
Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

**Thiamazole** (1 Arzneimittel) 23.01.2026

Änderung, neue Dosisstärke  
Zur Langzeit-Therapie bei feliner Hyperthyreose und zur prä-operativen Stabilisierung bei feliner Hyperthyreose vor einer Thyreoidektomie bei Katzen  
Dechra Veterinary Products Suisse GmbH, Messeplatz 10, 4058 Basel

## **Berichtigung Rectification**

**Swissmedic Journal Nr. 04/2025, April 2025, Seite 320  
Journal Swissmedic No 04/2025, avril 2025, page 320**

Im Swissmedic Journal 04/2025 ist das Datum des Widerrufs der Zulassung infolge Verzichts auf Vertrieb des Arzneimittel Lina Gynial (Zul.-Nr.: 68275) falsch angegeben.

Publiziert:

28.02.2026

Korrektes Datum des Widerrufs:

30.06.2026

Dans l'édition 04/2025 du Journal Swissmedic, la date de révocation de l'AMM suite à la décision de l'entreprise de renoncer à la distribution du médicament Lina Gynial (n° AMM : 68275) est erronée.

Date publiée :

28.02.2026

Date correcte :

30.06.2026

**Swissmedic Journal Nr. 12/2025, Dezember 2025, Seite 878  
Journal Swissmedic No 12/2025, décembre 2025, page 879**

Im Swissmedic Journal 12/2025 wurde der Name des Arzneimittels falsch angegeben.

Der korrekte Name lautet: Qalsody Injektionslösung

La dénomination du médicament telle qu'indiquée dans l'édition 12/2025 du Journal Swissmedic est erronée.

La dénomination correcte est la suivante : Qalsody, solution injectable