

Swissmedic Journal 5/2026

25. Jahrgang
25^e 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

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
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Imdylltra [®] , Pulver für ein Konzentrat und Stabilisatorlösung zur Herstellung einer Infusionslösung (Taratamabum) 314	Arzneimittel Statistik
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Tranlylcypromine Rivopharm, Filmtabletten (Tranlylcyprominum) 316	Neuzulassung 326
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Ogsiveo [®] , Filmtabletten (Nirogacestatum) 318	Revision und Änderung der Zulassung 342
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Reblozyl [®] , Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung (Luspaterceptum) 320	Änderung der Zulassungsinhaberin 373
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Teizeild [®] , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Teplizumabum) 322	Widerruf der Zulassung 375
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Ojemda [®] , Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen (Tovorafenibum) 324	Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels 379
	Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels 380

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

- A Einmalige Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung
- B Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung

- D Abgabe nach Fachberatung
- E Abgabe ohne Fachberatung

Page	Page
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Imdylltra®, poudre pour solution à diluer et solution stabilisatrice pour solution pour perfusion (tarlatamabum)	315
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Tranylcypromine Rivopharm, comprimés pelliculés (tranylcyprominum)	317
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Ogsiveo®, comprimés pelliculés (nirogacestatum)	319
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Reblozyl®, poudre pour solution injectable (luspaterceptum)	321
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Teizeild®, solution à diluer pour perfusion (teplizumabum)	323
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Ojemda®, poudre pour suspension buvable (tovorafenibum)	325
Miscellanées	
Nouvelle autorisation	326
Révision et modification de l'autorisation	342
Modification du titulaire d'AMM	373
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	375
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	379
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	380

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
- B Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire

- D Remise sur conseil spécialisé
- E Remise sans conseil spécialisé

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Imdyltra[®], Pulver für ein Konzentrat und Stabilisatorlösung zur Herstellung einer
Infusionslösung (Tarlataamabum)**

Name Arzneimittel:	Imdyltra [®] , Pulver für ein Konzentrat und Stabilisatorlösung zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Tarlataamabum
Dosisstärke und Darreichungsform:	1 mg und 10 mg, Pulver für ein Konzentrat und Stabilisatorlösung zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	IMDYLLTRA wird zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem kleinzelligem Lungenkarzinom (small cell lung cancer, SCLC) mit Krankheitsprogression unter oder nach einer platinbasierten Chemotherapie angewendet.
ATC Code:	L01FX33
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	69132
Zulassungsdatum:	08.05.2026
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Imdylltra[®], poudre pour solution à diluer et solution stabilisatrice pour solution pour perfusion (tarlatamabum)**

Préparation:	Imdylltra [®] , poudre pour solution à diluer et solution stabilisatrice pour solution pour perfusion
Principe(s) actif(s):	tarlatamabum
Dosage et forme pharmaceutique:	1 mg et 10 mg, poudre pour solution à diluer et solution stabilisatrice pour solution pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>IMDYLLTRA wird zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem kleinzelligem Lungenkarzinom (small cell lung cancer, SCLC) mit Krankheitsprogression unter oder nach einer platinbasierten Chemotherapie angewendet.</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.</p>
Code ATC:	L01FX33
No IT / désignation:	07.16.1./Cytostatiques
No d'autorisation:	69132
Date d'autorisation:	08.05.2026
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Tranlycypromine Rivopharm, Filmtabletten (Tranlycyprominum)**

Name Arzneimittel:	Tranlycypromine Rivopharm, Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Tranlycyprominum
Dosisstärke und Darreichungsform:	10 mg, 20 mg und 40 mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Zur Behandlung von depressiven Episoden (Episoden einer Major Depression) bei Erwachsenen. Tranlycypromine Rivopharm, sollte als Reserveantidepressivum zum Einsatz kommen, d. h. - wenn eine adäquate Therapie mit 2 antidepressiven Standardwirkstoffen (einschließlich trizyklischer Antidepressiva) keinen ausreichenden Erfolg brachte oder - wenn solche Standardwirkstoffe kontraindiziert sind oder vom Patienten nicht vertragen werden.
ATC Code:	N06AF04
IT-Nummer / Bezeichnung:	01.06.0./ Antidepressivum
Zulassungsnummer/n:	69794
Zulassungsdatum:	12.05.2026

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Tranlycypromine Rivopharm, comprimés pelliculés (tranlycyprominum)**

Préparation:	Tranlycypromine Rivopharm, comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	tranlycyprominum
Dosage et forme pharmaceutique:	10 mg et 20 mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Zur Behandlung von depressiven Episoden (Episoden einer Major Depression) bei Erwachsenen. Tranlycypromine Rivopharm, sollte als Reserveantidepressivum zum Einsatz kommen, d. h.</p> <ul style="list-style-type: none">- wenn eine adäquate Therapie mit 2 antidepressiven Standardwirkstoffen (einschließlich trizyklischer Antidepressiva) keinen ausreichenden Erfolg brachte oder- wenn solche Standardwirkstoffe kontraindiziert sind oder vom Patienten nicht vertragen werden. <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.</p>
Code ATC:	N06AF04
No IT / désignation:	01.06.0./Antidepressiva
No d'autorisation:	69794
Date d'autorisation:	12.05.2026

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Ogsiveo[®], Filmtabletten (Nirogacestatum)**

Name Arzneimittel:	Ogsiveo [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Nirogacestatum
Dosisstärke und Darreichungsform:	100 mg und 150 mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Ogsiveo en monothérapie est indiqué dans le traitement des patients adultes qui présentent des tumeurs desmoïdes progressives et nécessitent un traitement systémique. Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist www.swissmedicinfo.ch zu konsultieren.
ATC Code:	L01XX81
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	70389
Zulassungsdatum:	19.05.2026 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

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

Préparation:	Ogsiveo [®] , comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	nirogacestatum
Dosage et forme pharmaceutique:	100 mg et 150 mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	Ogsiveo en monothérapie est indiqué dans le traitement des patients adultes qui présentent des tumeurs desmoïdes progressives et nécessitent un traitement systémique.
Code ATC:	L01XX81
No IT / désignation:	07.16.1./Cytostatiques
No d'autorisation:	70389
Date d'autorisation:	19.05.2026
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Reblozyl[®], Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung (Luspaterceptum)

Name Arzneimittel:	Reblozyl [®] , Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Luspaterceptum
Dosisstärke und Darreichungsform:	25 mg und 75 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	<p>Reblozyl ist indiziert als Monotherapie bei Erwachsenen zur Behandlung von</p> <ul style="list-style-type: none"> - Transfusionsabhängiger Anämie aufgrund von myelodysplastischen Syndromen (MDS) mit sehr niedrigem-intermediärem Risiko, die vorgängig nicht mit Erythropoese stimulierenden Wirkstoffen behandelt wurde (ESA-naiv) (siehe «Eigenschaften/Wirkungen») - Anämie, die nicht auf ein Erythropoese-stimulierendes Mittel angesprochen hat und Transfusionen mit 2 oder mehr Erythrozyten-Konzentrat (EK) Einheiten über einen Zeitraum von 8 Wochen benötigt hat bei Patienten mit myelodysplastischen Syndromen (MDS) mit sehr niedrigem-intermediärem Risiko und Ringsideroblasten (siehe «Eigenschaften/Wirkungen»). <p>Reblozyl wird angewendet als Monotherapie zur Behandlung von Anämie bei erwachsenen Patienten mit β-Thalassämie, die regelmässige Erythrozytentransfusionen benötigen (siehe «Eigenschaften/Wirkungen»)</p>
ATC Code:	B03XA06
IT-Nummer / Bezeichnung:	06.07.3./Andere
Zulassungsnummer/n:	69592
Zulassungsdatum:	21.05.2026
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Reblozyl[®], poudre pour solution injectable (luspaterceptum)**

Préparation:	Reblozyl [®] , poudre pour solution injectable
Principe(s) actif(s):	luspaterceptum
Dosage et forme pharmaceutique:	25 mg et 75 mg, poudre pour solution injectable
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Reblozyl ist indiziert als Monotherapie bei Erwachsenen zur Behandlung von</p> <ul style="list-style-type: none"> - Transfusionsabhängiger Anämie aufgrund von myelodysplastischen Syndromen (MDS) mit sehr niedrigem intermediärem Risiko, die vorgängig nicht mit Erythropoese stimulierenden Wirkstoffen behandelt wurde (ESA-naiv) (siehe «Eigenschaften/Wirkungen») - Anämie, die nicht auf ein Erythropoese-stimulierendes Mittel angesprochen hat und Transfusionen mit 2 oder mehr Erythrozyten-Konzentrat (EK) Einheiten über einen Zeitraum von 8 Wochen benötigt hat bei Patienten mit myelodysplastischen Syndromen (MDS) mit sehr niedrigem intermediärem Risiko und Ringsideroblasten (siehe «Eigenschaften/Wirkungen»). <p>Reblozyl wird angewendet als Monotherapie zur Behandlung von Anämie bei erwachsenen Patienten mit β-Thalassämie, die regelmässige Erythrozytentransfusionen benötigen (siehe «Eigenschaften/Wirkungen»).</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.</p>
Code ATC:	B03XA06
No IT / désignation:	06.07.3./Autres
No d'autorisation:	69592
Date d'autorisation:	21.05.2026
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Teizeild[®], Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Teplizumabum)**

Name Arzneimittel:	Teizeild [®] , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Teplizumabum
Dosisstärke und Darreichungsform:	2 mg/2 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Teizeild ist indiziert bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 8 Jahren mit Typ-1-Diabetes (T1D) im Stadium 2 zur Verzögerung des Fortschreitens des T1D in das Stadium 3.
ATC Code:	A10XX01
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.06./Pankreas
Zulassungsnummer/n:	70102
Zulassungsdatum:	21.05.2026

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Teizeild[®], solution à diluer pour perfusion (teplizumabum)**

Préparation:	Teizeild [®] , solution à diluer pour perfusion
Principe(s) actif(s):	teplizumabum
Dosage et forme pharmaceutique:	2 mg/2 ml, solution à diluer pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication:	Teizeild ist indiziert bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 8 Jahren mit Typ-1-Diabetes (T1D) im Stadium 2 zur Verzögerung des Fortschreitens des T1D in das Stadium 3. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	A10XX01
No IT / désignation:	07.06./Pancréas
No d'autorisation:	70102
Date d'autorisation:	21.05.2026
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Ojemda[®], Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen (Tovorafenibum)

Name Arzneimittel:	Ojemda [®] , Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Tovorafenibum
Dosisstärke und Darreichungsform:	25 mg/ml, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
Anwendungsgebiet / Indikation:	OJEMDA ist indiziert für die Behandlung von Patienten ab 6 Monaten mit pädiatrischem niedriggradigem Gliom (LGG) mit einer BRAF-Fusion oder einem BRAF-Rearrangement oder einer BRAF-V600-Mutation, welches nach einer oder mehreren systemischen Therapien progredient war. Aufgrund einer zum Zeitpunkt der Begutachtung des Gesuches unvollständigen Dokumentation wurde diese Indikation befristet zugelassen (Art. 9a Heilmittelgesetz). Die befristete Zulassung ist zwingend an die zeitgerechte Erfüllung von Auflagen gebunden. Nach deren Erfüllung kann die befristete Zulassung in eine Zulassung ohne besondere Auflagen überführt werden.
ATC Code:	L01EC04
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	70241
Zulassungsdatum:	05.05.2026
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Ojemda[®], poudre pour suspension buvable (tovorafenibum)**

Préparation:	Ojemda [®] , poudre pour suspension buvable
Principe(s) actif(s):	tovorafenibum
Dosage et forme pharmaceutique:	25 mg/ml, poudre pour suspension buvable
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>OJEMDA ist indiziert für die Behandlung von Patienten ab 6 Monaten mit pädiatrischem niedriggradigem Gliom (LGG) mit einer BRAF-Fusion oder einem BRAF-Rearrangement oder einer BRAF-V600-Mutation, welches nach einer oder mehreren systemischen Therapien progredient war.</p> <p>Aufgrund einer zum Zeitpunkt der Begutachtung des Gesuches unvollständigen Dokumentation wurde diese Indikation befristet zugelassen (Art. 9a Heilmittelgesetz). Die befristete Zulassung ist zwingend an die zeitgerechte Erfüllung von Auflagen gebunden. Nach deren Erfüllung kann die befristete Zulassung in eine Zulassung ohne besondere Auflagen überführt werden.</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.</p>
Code ATC:	L01EC04
No IT / désignation:	07.16.1./ Cytostatiques
No d'autorisation:	70241
Date d'autorisation:	05.05.2026
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Apixax 2.5 mg, Filmtabletten

02 Apixax 5 mg, Filmtabletten

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 70406	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	26.05.2026
Zusammensetzung	01	apixabanum 2.5 mg, lactosum monohydricum 68.81 mg, cellulosi pulvis, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, Überzug: copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinylico) constatum, talcum, E 171, glyceroli mono/dicaprylocapras, poly(alcohol vinylicus), E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.35 mg.	
	02	apixabanum 5 mg, lactosum monohydricum 137.62 mg, cellulosi pulvis, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, Überzug: copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinylico) constatum, talcum, E 171, glyceroli mono/dicaprylocapras, poly(alcohol vinylicus), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.7 mg.	
Anwendung		Postoperative Thromboseprophylaxe; Prävention von Schlaganfall und systemischer Embolie; Behandlung und Prävention tiefer VT und LE	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		002	56 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
		004	168 Tablette(n) B
	02	005	56 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
		007	168 Tablette(n) B
Bemerkung		carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwollsamens	
Gültig bis		25.05.2031	

01 Byooviz 10 mg / ml, Injektionslösung in Fertigspritze

Samsung Bioepis CH GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 70708	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	12.05.2026
Zusammensetzung	01	ranibizumabum 1.65 mg, trehalosum dihydricum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		exsudative altersbezogene Makuladegeneration, Visusverlust durch diabetisches Makulaödem, durch Makulaödem infolge eines retinalen Venenverschlusses und durch choroidale Neovaskularisation infolge pathologischer Myopie, aktive, den Visus beeinträchtigende choroidale Neovaskularisation, mässig schwere bis schwere NPDR bzw PDR	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
Gültig bis		11.05.2031	

01 Gentamicin OrPha 20 mg/2 ml, Injektions-/Infusionslösung**02 Gentamicin OrPha 80 mg/2 ml, Injektions-/Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 70696	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.7.	20.05.2026
Zusammensetzung	01	gentamicinum 20 mg ut gentamicini sulfas, natrii chloridum, acidum sulfuricum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml, natrium 5.05 mg.	
	02	gentamicinum 80 mg ut gentamicini sulfas, natrii chloridum, acidum sulfuricum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml, natrium 5.05 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	5 Ampulle(n) A
		002	10 Ampulle(n) A
	02	003	5 Ampulle(n) A
		004	10 Ampulle(n) A
Gültig bis		19.05.2031	

01 Imatinib GIST Sandoz 100 mg, Filmtabletten**02 Imatinib GIST Sandoz 400 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 70320	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.05.2026
Zusammensetzung	01	imatinibum 100 mg ut imatinibi mesilas, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, E 171, macrogolum 8000, talcum, pro compresso obducto.	
	02	imatinibum 400 mg ut imatinibi mesilas, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, E 171, macrogolum 8000, talcum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) A
	02	002	30 Tablette(n) A
Gültig bis		27.05.2031	

01 Imatinib Sandoz eco 100 mg, Filmtabletten**02 Imatinib Sandoz eco 400 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 70324	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.05.2026
Zusammensetzung	01	imatinibum 100 mg ut imatinibi mesilas, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, E 171, macrogolum 8000, talcum, pro compresso obducto.	
	02	imatinibum 400 mg ut imatinibi mesilas, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, E 171, macrogolum 8000, talcum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) A
	02	002	30 Tablette(n) A
Gültig bis		27.05.2031	

01 Imdylltra 1 mg, Pulver für ein Konzentrat und Stabilisatorlösung zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Imdylltra 10 mg, Pulver für ein Konzentrat und Stabilisatorlösung zur Herstellung einer Infusionslösung**

Angen Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 69132	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	08.05.2026
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: tarlatamabum 1 mg, saccharum, acidum glutamicum, polysorbatum 80, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium max. 0.042 mg. Solvens: acidum citricum monohydricum, lysini hydrochloridum, polysorbatum 80, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 7 ml corresp. natrium 12.88 mg.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: tarlatamabum 10.0 mg, saccharum, acidum glutamicum, polysorbatum 80, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium max. 0.19 mg. Solvens: acidum citricum monohydricum, lysini hydrochloridum, polysorbatum 80, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 7 ml corresp. natrium 12.88 mg.	
Anwendung		kleinzelliges Lungenkarzinom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) und 2 Durchstechflaschen mit Stabilisatorlösung A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) und 2 Durchstechflaschen mit Stabilisatorlösung A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): tarlatamabum	
Gültig bis		07.05.2031	

01 Junod 60 mg/ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze

Gedeon Richter (Schweiz) AG, Chemin des Mines 2, 1202 Genève

Zul.-Nr.: 70494	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	22.05.2026
Zusammensetzung	01	denosumabum 60 mg, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum q.s. ad pH, sorbitolum 46 mg, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
Bemerkung		polysorbatum 20: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		21.05.2031	

01 Labetalol Nardia 5 mg/ml (100 mg per 20 ml), Injektions-/Infusionslösung

Nardia Pharmaceuticals SA, Via Rianella 2, 6855 Stabio

N° d'AMM: 70383	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.03.0.	12.05.2026
Composizione	01	labetaloli hydrochloridum 100 mg, glucosum monohydricum 990 mg, dinatrii edetas, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 20 ml corresp. natrium 0.274 mg.	
Indicazione		La soluzione iniectabile è indicata quando è necessario ridurre rapidamente la pressione arteriosa in pazienti affetti da grave ipertensione e immediatamente dopo la fase acuta di un infarto miocardico nonché ai fini di un calo pressorio controllato nel caso di interventi chirurgici.	
Confezione/i	01	001	5 fiala/fiale B
Valevole fino al		11.05.2031	

01 LatanoTim-Vision SDU 50 µg / ml + 5 mg / ml, Augentropfen, Lösung im Einzeldosisbehältnis

OmniVision AG, Zentralstrasse 100, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 70651	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	26.05.2026
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, timololum 5 mg ut timololi maleas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus et dinatrii phosphas corresp. phosphas 6.34 mg, natrii chloridum, macrogolglyceroli hydroxystearas 5.00 mg, propylenglycolum, natrii hydroxidum et acidum hydrochloridum ad pH, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Weitwinkelglaukom, okuläre Hypertension	
Packung/en	01	001	30 Einzeldose(n) B
		002	90 Einzeldose(n) B
Gültig bis		25.05.2031	

01 Linagliptin-Mepha 5 mg, Filmtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 70410	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	11.05.2026
Zusammensetzung	01	Filmtablette: linagliptinum 5 mg, mannitolium, silica colloidalis hydrica, hydroxypropylcellulosum, amyllum pregelificatum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, calcii carbonas, macrogolum 8000, talcum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
		003	120 Tablette(n) Flasche B
Gültig bis		10.05.2031	

01 Liquemin 20'000 I.E. / 48 ml, Infusionslösung

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 70519	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.3.	28.05.2026
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 417 U.I., natrii chloridum, acidum hydrochloridum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 4 mg.	
Anwendung		Anticoagulans	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) zu 48 ml B
		002	5 Durchstechflasche(n) zu 48 ml B
Gültig bis		27.05.2031	

01 Macitentan Spirig HC 10 mg, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 70371	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	07.05.2026
Zusammensetzung	01	Filmtablette: macitentanum 10 mg, maltodextrinum, polysorbatum 80, mannitolium, amyllum pregelificatum, carmellosem natricum conexum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, glyceroli monocaprylocapras, natrii laurilsulfas, E 171, pro compresso obducto, natrium 0.1807 mg.	
Anwendung		Pulmonale arterielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
Gültig bis		06.05.2031	

01 Mynzepli 40 mg/ml, Injektionslösung

Advanz Pharma Specialty Medicine Switzerland GmbH, Badenerstrasse 549, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: 70618	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	13.05.2026
Zusammensetzung	01	afliberceptum 2 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, poloxamerum 188, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.05 ml.	
Anwendung		Exsudative (feuchte) altersbezogene Makuladegeneration (AMD). Makulaödem infolge eines retinalen Zentralvenenverschlusses (CRVO) und retinalen Venenastverschlusses (BRVO), diabetisches Makulaödem (DME), Behandlung von subfovealen und juxtafovealen choroidalen Neovaskularisationen infolge einer pathologischen Myopie (mCNV).	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
Gültig bis		12.05.2031	

01 Mynzepli 40 mg/ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze

Advanz Pharma Specialty Medicine Switzerland GmbH, Badenerstrasse 549, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: 70617	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	13.05.2026
Zusammensetzung	01	afliberceptum 2 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, poloxamerum 188, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.05 ml.	
Anwendung		Exsudative (feuchte) altersbezogene Makuladegeneration (AMD). Makulaödem infolge eines retinalen Zentralvenenverschlusses (CRVO) und retinalen Venenastverschlusses (BRVO), diabetisches Makulaödem (DME), Behandlung von subfovealen und juxtafovealen choroidalen Neovaskularisationen infolge einer pathologischen Myopie (mCNV).	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
Gültig bis		12.05.2031	

01 Ogsiveo 100 mg, Filmtabletten**02 Ogsiveo 150 mg, Filmtabletten**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 70389	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	19.05.2026
Zusammensetzung	01	nirogacestatum 100 mg ut nirogacestatum dihydrobromidum 133.049 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 115.65 mg, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium max. 1.1 mg, magnesii stearas, Überzug: copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinyllico) constatum, talcum, E 171, glyceroli mono/dicaprylocapras, poly(alcohol vinylicus), E 110 0.09 mg, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	nirogacestatum 150 mg ut nirogacestatum dihydrobromidum 199.574 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 173.475 mg, natrium max. 1.6 mg, magnesii stearas, Überzug: copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinyllico) constatum, talcum, E 171, glyceroli mono/dicaprylocapras, poly(alcohol vinylicus), E 110 0.135 mg, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Progressive desmoide Tumore	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) A
	02	002	56 Tablette(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): nirogacestatum	
Gültig bis		18.05.2031	

01 Ojemda 100 mg, Filmtabletten

IPSEN Pharma Schweiz GmbH, Industriestrasse 47, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 70260	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	05.05.2026
Zusammensetzung	01	tovorafenibum 100 mg, copovidonum K 28, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 8.46 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosesum, macrogolum 8000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Pädiatrisches niedriggradiges Gliom mit BRAF-Fusion, -Rearrangement oder BRAF-V600-Mutation nach vorangegangener systemischer Therapie.	
Packung/en	01	001	16 Tablette(n) A
		002	20 Tablette(n) A
		003	24 Tablette(n) A
Bemerkung		Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		05.05.2028	

01 Ojemda 25 mg/ml, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

IPSEN Pharma Schweiz GmbH, Industriestrasse 47, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 70241	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	05.05.2026
Zusammensetzung	01	tovorafenibum 300 mg, copovidonum, cellulolum microcristallinum, mannitololum, natrii laurilsulfas corresp. natrium 2.5 mg, simeticonum, maltodextrinum, silica colloidalis anhydrica, sucralosum, aromatica (Erdbeere), ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 12 ml.	
Anwendung		Pädiatrisches niedriggradiges Gliom mit BRAF-Fusion, -Rearrangement oder BRAF-V600-Mutation nach vorangegangener systemischer Therapie.	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) A
Bemerkung		Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21) NAS (New Active Substance): tovorafenibum	
Gültig bis		05.05.2028	

01 Panzyga 100 mg/ml, Infusionslösung

Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: 70202	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	08.05.2026
Zusammensetzung	01	proteina plasmatis humani 100 mg ex illo immunoglobulinum humanum normale min. 95 % m/V, glycinum, aqua ad iniectionabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		<ul style="list-style-type: none"> • Substitutionstherapie • Masern-Prä-/Postexpositionsprophylaxe • Immunmodulation 	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.05.2031	

01 Pomalidomide PLX Healthcare Services 1 mg, Hartkapseln
 02 Pomalidomide PLX Healthcare Services 2 mg, Hartkapseln
 03 Pomalidomide PLX Healthcare Services 3 mg, Hartkapseln
 04 Pomalidomide PLX Healthcare Services 4 mg, Hartkapseln
 PLX Healthcare Services (Schweiz) GmbH, Bogenschützenstrasse 9a, 3008 Bern

Zul.-Nr.: 70184	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	05.05.2026
Zusammensetzung	01	pomalidomidum 1 mg, amyllum pregelificatum, maltodextrinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearyl is fumaras, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (nigrum), E 151 0.013 mg, E 131, E 122 0.0024 mg, E 133, Drucktinte: lacca, E 171, natrii hydroxidum, propylenglycolum, povidonum K 30, pro capsula corresp. natrium 0.0194 mg.	
	02	pomalidomidum 2 mg, amyllum pregelificatum, maltodextrinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearyl is fumaras, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 110 0.0275 mg, E 151 0.0164 mg, E 131, E 122 0.003 mg, Drucktinte: lacca, E 171, natrii hydroxidum, propylenglycolum, povidonum K 30, pro capsula corresp. natrium 0.0383 mg.	
	03	pomalidomidum 3 mg, amyllum pregelificatum, maltodextrinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearyl is fumaras, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 151 0.0208 mg, E 131, E 122 0.0039 mg, E 133, E 127, Drucktinte: lacca, E 171, natrii hydroxidum, propylenglycolum, povidonum K 30, pro capsula corresp. natrium 0.0577 mg.	
	04	pomalidomidum 4 mg, amyllum pregelificatum, maltodextrinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearyl is fumaras, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 133, E 151 0.0259 mg, E 131, E 122 0.0048 mg, E 127, Drucktinte: lacca, E 171, natrii hydroxidum, propylenglycolum, povidonum K 30, pro capsula corresp. natrium 0.0766 mg.	
Anwendung		Behandlung des Multiplen Myeloms	
Packung/en	01	001	21 Kapsel(n) A
	02	002	21 Kapsel(n) A
	03	003	21 Kapsel(n) A
	04	004	21 Kapsel(n) A
Gültig bis		04.05.2031	

01 Quetiapin NOBEL 25 mg, Filmtabletten
 02 Quetiapin NOBEL 100 mg, Filmtabletten
 03 Quetiapin NOBEL 200 mg, Filmtabletten
 04 Quetiapin NOBEL 300 mg, Filmtabletten
 NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 70266	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	06.05.2026
Zusammensetzung	01	quetiapinum 25 mg ut quetiapini fumaras, lactosum monohydricum 4.37 mg, calcii hydrogenophosphas dihydricus, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium max. 0.315 mg, povidonum K 30, magnesii stearas, Überzug: oryzae amylum, isomaltum 0.6 mg, hypromellosum, triglycerida media, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso.	
	02	quetiapinum 100 mg ut quetiapini fumaras, lactosum monohydricum 17.48 mg, calcii hydrogenophosphas dihydricus, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium max. 1.26 mg, povidonum K 30, magnesii stearas, Überzug: oryzae amylum, isomaltum 2.4 mg, hypromellosum, triglycerida media, E 172 (flavum), E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	03	quetiapinum 200 mg ut quetiapini fumaras, lactosum monohydricum 34.96 mg, calcii hydrogenophosphas dihydricus, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium max. 2.52 mg, povidonum K 30, magnesii stearas, Überzug: oryzae amylum, isomaltum 4.8 mg, hypromellosum, triglycerida media, pro compresso.	
	04	quetiapinum 300 mg ut quetiapini fumaras, lactosum monohydricum 52.44 mg, calcii hydrogenophosphas dihydricus, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium max. 3.78 mg, povidonum K 30, magnesii stearas, Überzug: oryzae amylum, isomaltum 7.2 mg, hypromellosum, triglycerida media, pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) B
	02	002	60 Tablette(n) B
		003	105 Tablette(n) B
	03	004	60 Tablette(n) B
		005	105 Tablette(n) B
	04	006	60 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
Gültig bis		05.05.2031	

01 Reblozyl 25 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**02 Reblozyl 75 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 69592	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	21.05.2026
Zusammensetzung	01	luspaterceptum 25 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, polysorbatum 80, saccharum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium max. 0.5 mg.	
	02	luspaterceptum 75 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, polysorbatum 80, saccharum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium max. 1.1 mg.	
Anwendung		Myelodysplastische Syndrome, β -Thalassämie	
Packung/en	01	001	1 x 25 mg Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 x 75 mg Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): luspaterceptum	
Gültig bis		20.05.2031	

01 Retsevmo 40 mg, comprimés pelliculés**02 Retsevmo 80 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: 70214	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	21.05.2026
Composition	01	selpercatinibum 40 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, hydroxypropylcellulosum, mannitolium, natrii stearyl is fumaras, pellicule: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.654 mg.	
	02	selpercatinibum 80 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, hydroxypropylcellulosum, mannitolium, natrii stearyl is fumaras, pellicule: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.31 mg.	
Indication		RET-fusionspositives nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC), RET-fusionspositives Schilddrüsenkarzinom, RET-mutantes medulläres Schilddrüsenkarzinom	
Conditionnements	01	001	56 comprimé(s) A
	02	002	56 comprimé(s) A
Valable jusqu'au		20.05.2031	

01 Ruxolitinib Sandoz 5 mg, Tabletten
02 Ruxolitinib Sandoz 10 mg, Tabletten
03 Ruxolitinib Sandoz 15 mg, Tabletten
04 Ruxolitinib Sandoz 20 mg, Tabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 70733	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	04.05.2026
Zusammensetzung	01	ruxolitinibum 5 mg ut ruxolitinibi hydrochloridum, lactosum monohydricum 75.005 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 29-32, hydroxypropylcellulosum, carboxymethylamylum natricum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium max. 0.43 mg.	
	02	ruxolitinibum 10 mg ut ruxolitinibi hydrochloridum, lactosum monohydricum 150.01 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 29-32, hydroxypropylcellulosum, carboxymethylamylum natricum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium max. 0.86 mg.	
	03	ruxolitinibum 15 mg ut ruxolitinibi hydrochloridum, lactosum monohydricum 225.015 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 29-32, hydroxypropylcellulosum, carboxymethylamylum natricum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium max. 1.29 mg.	
	04	ruxolitinibum 20 mg ut ruxolitinibi hydrochloridum, lactosum monohydricum 300.02 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 29-32, hydroxypropylcellulosum, carboxymethylamylum natricum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium max. 1.73 mg.	
Anwendung		Myelofibrose, Polycythaemia vera, akute Graft-versus-Host-Krankheit	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) A
		002	168 Tablette(n) A
	02	003	56 Tablette(n) A
		004	168 Tablette(n) A
	03	005	56 Tablette(n) A
		006	168 Tablette(n) A
	04	007	56 Tablette(n) A
		008	168 Tablette(n) A
Gültig bis		03.05.2031	

01 Salofalk 1 g, Suppositorien

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

Zul.-Nr.: 70677	Abgabekategorie: B	Index: 04.09.0.	28.05.2026
Zusammensetzung	01	mesalazinum 1000 mg, excipients pro suppositorio.	
Anwendung		Colitis ulcerosa	
Packung/en	01	001	60 Suppositorien B
Bemerkung		Zusammensetzung entspricht ausländischer Packungsbeilage. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 und 3 HMG (SR 812.21) (Parallelimport aus Rumänien von Salofalk, Suppositorien (ZL-Nr. 46673)).	
Gültig bis		27.05.2031	

01 Saphnelo 120 mg/0.8 ml, Injektionslösung in einem Fertigpen

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 70278	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	12.05.2026
Zusammensetzung	01	anifrolumabum 120 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, lysini hydrochloridum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
Anwendung		Systemischer Lupus erythematodes (SLE)	
Packung/en	01	001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
		002	4 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
Gültig bis		11.05.2031	

01 Sitagliptin Devatis 25 mg, Filmtabletten**02 Sitagliptin Devatis 50 mg, Filmtabletten****03 Sitagliptin Devatis 100 mg, Filmtabletten**

Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 70219	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	01.05.2026
Zusammensetzung	01	Filmtablette: sitagliptinum 25 mg ut sitagliptini phosphas monohydricus, cellulolum microcrystallinum, calcii hydrogenophosphas, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, natrii stearyl is fumaras, Überzug: calcii carbonas, isomaltum 1.5 mg, hypromellosum, triglycerida media, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.63 mg.	
	02	Filmtablette: sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini phosphas monohydricus, cellulolum microcrystallinum, calcii hydrogenophosphas, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, natrii stearyl is fumaras, Überzug: calcii carbonas, isomaltum 3 mg, hypromellosum, triglycerida media, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.26 mg.	
	03	Filmtablette: sitagliptinum 100 mg ut sitagliptini phosphas monohydricus, cellulolum microcrystallinum, calcii hydrogenophosphas, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, natrii stearyl is fumaras, Überzug: calcii carbonas, isomaltum 6 mg, hypromellosum, triglycerida media, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 2.52 mg.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
Gültig bis		30.04.2031	

01 Teizeild 2 mg/2 ml, solution à diluer pour perfusion

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

N° d'AMM: 70102	Catégorie de remise: A	Index: 07.06.	21.05.2026
Composition	01	teplizumabum 2 mg, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, polysorbatum 80, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium 7.45 mg.	
Indication		pour retarder l'apparition du diabète de type 1 (DT1) de stade 3 chez les adultes et enfants à partir de 8 ans de DT1 de stade 2	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
Remarque		NAS (New Active Substance): teplizumabum	
Valable jusqu'au		20.05.2031	

01 Testoviron Depot 250 mg/ml, Fertigspritze

Advanz Pharma Specialty Medicine Switzerland GmbH, Badenerstrasse 549, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: 70090	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.4.	11.05.2026
Zusammensetzung	01	testosteroni enantas 250 mg corresp. testosteronum 180 mg, benzylis benzoas 342 mg, ricini oleum raffinatum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hypogonadismus des Mannes	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
Gültig bis		10.05.2031	

01 Tranylcypromine Rivopharm 10 mg, compressa rivestita con film
02 Tranylcypromine Rivopharm 20 mg, compressa rivestita con film
03 Tranylcypromine Rivopharm 40 mg, compressa rivestita con film
 Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno

N° d'AMM: 69794	Categoria di dispensazione: B Index: 01.06.0.		12.05.2026
Composizione	01	tranylcyprominum 10 mg ut tranylcypromini sulfas, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 13.25 mg, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, coperta: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, E 171, talcum, E 172 (flavum), E 132, E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	02	tranylcyprominum 20 mg ut tranylcypromini sulfas, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 26.5 mg, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, coperta: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, E 171, talcum, E 172 (flavum), E 132, E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	03	tranylcyprominum 40 mg ut tranylcypromini sulfas, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 53 mg, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, coperta: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, E 171, talcum, E 172 (flavum), E 132, E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
Indicazione	Antidepressivo di riserva per il trattamento degli episodi depressivi (episodi di depressione maggiore) negli adulti, in caso di mancata risposta, controindicazione o intolleranza a trattamenti antidepressivi standard.		
Confezione/i	01	001	20 compressa/compresse
		002	50 compressa/compresse
		003	100 compressa/compresse
	02	004	20 compressa/compresse
		005	50 compressa/compresse
		006	100 compressa/compresse
	03	007	20 compressa/compresse
		008	50 compressa/compresse
		009	100 compressa/compresse
Osservazione	Omologazione secondo l'art. 14 cpv. 1 lett. a bis LATer (RS 812.21) NAS (New Active Substance): tranylcyprominum		
Valevole fino al	11.05.2031		

01 Trosipium Spirig HC 20 mg, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 69996	Abgabekategorie: B	Index: 05.02.0.	21.05.2026
Zusammensetzung	01	tropsii chloridum 20 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.65 mg, povidonum K 25, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, E 171, polydextrosium, talcum, maltodextrinum, triglycerida media, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung	Symptomatische Behandlung der Hyperaktivität des Detrusors		
Packung/en	01	001	20 Tablette(n)
		002	60 Tablette(n)
Gültig bis	20.05.2031		

01 Valganciclovir Spirig HC 450 mg, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 70466	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	27.05.2026
Zusammensetzung	01	valganciclovirum 450 mg ut valgancicloviri hydrochloridum, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, povidonum K 30, acidum stearicum, Überzug: hypromellosem, E 171, macrogolum 400, E 172 (rubrum), polysorbatum 80, pro compresso obducto.	
Anwendung		Virostaticum	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) A
Gültig bis		26.05.2031	

01 Vanco Labatec 500 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**02 Vanco Labatec 1 g, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

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

N° d'AMM: 70237	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.9.	26.05.2026
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: vancomycinum 500 mg ut vancomycini hydrochloridum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: vancomycinum 1 g ut vancomycini hydrochloridum, pro vitro.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001	10 flacon(s) A
	02	002	10 flacon(s) A
Valable jusqu'au		25.05.2031	

01 Vyvgart 1000 mg/ 5 ml, solution injectable en seringue préremplie

argenx Switzerland SA, 1214 Vernier

N° d'AMM: 70518	Catégorie de remise: A	Index: 07.15.0.	12.05.2026
Composition	01	efgartigimodum alfa 1000 mg, hyaluronidasum humanum ADNr, arginini hydrochloridum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, dl-methioninum, natrii chloridum corresp. natrium 8.1 mg, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Vyvgart est indiqué en association au traitement standard chez les patients adultes atteints de myasthénie auto-immune généralisée et présentant des anticorps anti-récepteurs de l'acétylcholine (RACH). Vyvgart est indiqué en monothérapie pour le traitement des patients adultes atteints de polyradiculonévrite inflammatoire démyélinisante chronique (PIDC/CIDP) active, progressive ou récidivante, après un traitement préalable par corticostéroïdes ou immunoglobulines.	
Conditionnements	01	001	1 seringue(s) préremplie(s) A
		002	4 seringue(s) préremplie(s) A
Valable jusqu'au		11.05.2031	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Flunidol 5% ad us. vet., Gel zum Eingeben für Pferde

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 70135	Abgabekategorie: B	Index:	20.05.2026
Zusammensetzung	01	flunixinum megluminum 83.0 mg corresp. flunixinum 50.0 mg, carmellosum natricum, maydis amyllum, propylenglycolum 110.0 mg, aqua ad iniectabile, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Zur Behandlung akuter entzündlicher Erkrankungen des Bewegungsapparates bei Pferden	
Packung/en	01	001	1 x 30 g Applikator B
		002	6 x 30 g Applikatoren B
		003	12 x 30 g Applikatoren B
		004	24 x 30 g Applikatoren B
		005	1 x 33 g Applikator B
		006	6 x 33 g Applikatoren B
		007	12 x 33 g Applikatoren B
		008	24 x 33 g Applikatoren B
		009	1 x 60 g Applikator B
		010	2 x 60 g Applikatoren B
		011	3 x 60 g Applikatoren B
		012	6 x 60 g Applikatoren B
		013	12 x 60 g Applikatoren B
		014	24 x 60 g Applikatoren B
Gültig bis	19.05.2031		

01 Mastavance 20 mg ad us. vet., intramammäre Suspension für Kühe in der Laktation

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 70186	Abgabekategorie: B	Index:	13.05.2026
Zusammensetzung	01	hydrocortisoni aceponas 20 mg, paraffinum perliquidum, paraffinum liquidum, paraffinum microcrystallinum, paraffinum solidum, ad suspensionem pro vase 8.7 g.	
Anwendung		Zur symptomatischen Behandlung einer milden bis moderaten klinischen Mastitis eines einzelnen Euterviertels bei laktierenden Kühen	
Packung/en	01	001	12 x 10 ml Injektoren mit 12 Reinigungstüchern (mit Isopropylalkohol) B
		002	24 x 10 ml Injektoren mit 24 Reinigungstüchern (mit Isopropylalkohol) B
Gültig bis	12.05.2031		

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 Apixaban Sandoz 2.5 mg, Filmtabletten

02 Apixaban Sandoz 5 mg, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68875	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	22.05.2026
Zusammensetzung	01	apixabanum 2.5 mg, lactosum monohydricum 50.50 mg, cellulolum microcrystallinum, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 6000, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.334 mg.	
	02	apixabanum 5.0 mg, lactosum monohydricum 101.0 mg, cellulolum microcrystallinum, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 6000, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.666 mg.	
Anwendung		Postoperative Thromboseprophylaxe; Prävention von Schlaganfall und systemischer Embolie; Behandlung und Prävention tiefer VT und LE	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		002	56 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
		004	168 Tablette(n) B
		008	200 Tablette(n) HDPE Flasche B
	02	005	56 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
		007	168 Tablette(n) B
		009	200 Tablette(n) HDPE Flasche B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung von Packungsgrössen, neu: 200 Tabletten (2.5 mg / 5 mg) in einer HDPE Flasche)	
Gültig bis		02.08.2028	

01 Awiqli FlexTouch 700 E/ml, Injektionslösung im Fertigpen

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 69389	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	12.05.2026
Zusammensetzung	01	insulinum icodecum 700 U., zincum ut zinci acetat, phenolum, metacresolum, glycerolum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.46 mg.	
Anwendung		Behandlung des Diabetes mellitus bei Erwachsenen.	
Packung/en	01	001	1 x 1 ml 700 E in 1 ml B
		002	1 x 1 ml 700 E in 1 ml mit Einwegnadeln B
		003	1 x 1,5 ml 1050 E in 1,5 ml B
		004	1 x 1,5 ml 1050 E in 1,5 ml mit Einwegnadeln B
		005	1 x 3 ml 2100 E in 3 ml B
		006	1 x 3 ml 2100 E in 3 ml mit Einwegnadeln B
Bemerkung		Umwandlung Zulassungsart: Hauptzulassung	
Gültig bis		06.03.2029	

01 Baqsimi, Nasenpulver

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

Zul.-Nr.: 67465	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.3.	20.05.2026
Zusammensetzung	01	glucagonum 3 mg, betadexum, dodecylphosphocholinum, ad pulverem.	
Anwendung		schwere Hypoglykämie bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 1 Jahr mit Diabetes mellitus	
Packung/en	01	001	1 Stück Applikator B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information März 2026)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Brinavess 500 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 61304	Abgabekategorie: B	Index: 02.02.0.	08.05.2026
Zusammensetzung	02	vernakalanti hydrochloridum 500 mg corresp. vernakalantum 452.5 mg, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 25 ml corresp. natrium 78.75 mg.	
Anwendung		Antiarrhythmikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

04 Calperos D3, Lutschtabletten Mint

RECORDATI AG, Uferstrasse 90, 4057 Basel

Zul.-Nr.: 54822	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	01.05.2026
Zusammensetzung	04	calcium 500 mg ut calcii carbonas 1250 mg, cholecalciferolum 400 U.I., saccharum 0.7 mg, amyllum modificatum, triglycerida media, silica colloidalis anhydrica, E 301, E 307, povidonum K 30, aromatica (Pfefferminz) cum sorbitolum 1.056 mg, magnesii stearas, aspartamum 8 mg, talcum, xylitolum, pro compresso corresp. natrium 0.0186 mg.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D3-Präparat	
Packung/en	04	074	60 Tablette(n) D
		075	180 Tablette(n) D
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 24 Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Colibiogen oral, Lösung zum Einnehmen

Laves-Arzneimittel Gesellschaft mit beschränkter Haftung, Ronnenberg, Zweigniederlassung Schötzt, Lavesstrasse, 6247 Schötzt

Zul.-Nr.: 68052	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	13.05.2026
Zusammensetzung	01	Lösung: escherichiae coli lysatum (Stamm Laves) 760 - 870 mg, saccharum 26 mg, glucosum 17 mg, natrii benzoas 1.5 mg, acidum citricum, ethanolum 96 per centum 38 mg, aromatica (Orange), aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.1 mg, corresp. ethanolum 4.8 % V/V.	
Anwendung		Zur unterstützenden, symptomatischen Behandlung des Reizdarmsyndroms bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001	100 ml Flasche Braunglas D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Daxas 500 ug, Filmtabletten

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 60484	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	26.05.2026
Zusammensetzung	01	roflumilastum 500 µg, lactosum monohydricum 198.64 mg, maydis amyllum, povidonum K 90, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 4000, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		COPD	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 90 Filmtabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Decatylen neo, Lutschtabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 50018	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	11.05.2026
Zusammensetzung	01	dequalinii chloridum 0.25 mg, cinchocaini hydrochloridum 0.03 mg, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, talcum, sorbitolum 1066.15 mg, aromatica (Pfefferminze), menthae piperitae aetheroleum, pro compresso.	
Anwendung		Bei Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) D
Bemerkung		Umwandlung Zulassungsart: Hauptzulassung	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Der-med dry skin Lotion, Emulsion zur Anwendung auf der Haut**02 Der-med dry skin Lotion sensitive, Emulsion zur Anwendung auf der Haut**

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 67098	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	28.05.2026
Zusammensetzung	01	ureum 50 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 30 mg, triglycerida media, octyldodecanolum, propylenglycolum 75 mg, isopropylis palmitas, dinatrii phosphas dihydricus, acidum citricum, macrogoli 23 aether laurilicus, phenoxyethanolum, carmellosum natricum, aromatica (fruchtig-blumig), E 202 3 mg, aqua purificata ad emulsionem pro 1 g.	
	02	ureum 50 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 30 mg, triglycerida media, octyldodecanolum, propylenglycolum 75 mg, isopropylis palmitas, dinatrii phosphas dihydricus, acidum citricum, macrogoli 23 aether laurilicus, phenoxyethanolum, carmellosum natricum, E 202 3 mg, aqua purificata ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei trockener, juckender Haut sowie zur unterstützenden Behandlung verschiedener Hauterkrankungen	
Packung/en	01	001	500 ml Flasche D
		002	200 ml Tube D
	02	003	200 ml Tube D
		004	500 ml Flasche D
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: Der-med dry skin Lotion sensitive, Emulsion zur Anwendung auf der Haut)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Diclo-Acino 140 mg/140 cm², wirkstoffhaltiges Pflaster

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62770	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	27.05.2026
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	
Packung/en	01	004	2 Pflaster D
		005	5 Pflaster D
		006	10 Pflaster D
Bemerkung		Umwandlung Zulassungsart: Hauptzulassung	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dienogest Exeltis 2 mg, Tabletten

Exeltis Suisse SA, Chemin du Champ-des-filles 36A, 1228 Plan-les-Ouates

Zul.-Nr.: 68243	Abgabekategorie: B	Index: 09.99.0.	07.05.2026
Zusammensetzung	01	dienogestum 2.00 mg, lactosum monohydricum 60.93 mg, maydis amyllum, povidonum K 30, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Behandlung der Endometriose	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dienogest Exeltis 2 mg, Tabletten

Exeltis Suisse SA, Chemin du Champ-des-filles 36A, 1228 Plan-les-Ouates

Zul.-Nr.: 68243	Abgabekategorie: B	Index: 09.99.0.	11.05.2026
Zusammensetzung	01	dienogestum 2.00 mg, lactosum monohydricum 60.93 mg, maydis amyllum, povidonum K 30, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Behandlung der Endometriose	
Bemerkung		(Erneute Zulassung und Erneuerung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

05 Efluelda Tetra 0.7 ml, suspension injectable en seringue préremplie

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

N° d'AMM: 67704	Catégorie de remise: B	Index: 08.08.	29.05.2026
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, octoxinolum-9, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.7 ml corresp. natrium 2.72 mg.	
Indication		Immunisation active contre l'influenza, dès 65 ans	
Conditionnements	05	031	1 seringue(s) préremplie(s) sans aiguille B
		032	1 seringue(s) préremplie(s) avec aiguille B
		033	5 seringue(s) préremplie(s) sans aiguilles B
		034	5 seringue(s) préremplie(s) avec aiguilles B
		035	10 seringue(s) préremplie(s) sans aiguilles B
		036	10 seringue(s) préremplie(s) avec aiguilles B
Remarque		(Modification du nom de la préparation, anciennement: Efluelda)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Elrexfio 44 mg/1.1 ml, Injektionslösung**02 Elrexfio 76 mg/1.9 ml, Injektionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 68646	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.05.2026
Zusammensetzung	01	elranatamabum 44 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, saccharum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1.1 ml corresp. natrium 0.0074 mg.	
	02	elranatamabum 76 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, saccharum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1.9 ml corresp. natrium 0.012 mg.	
Anwendung		Multiples Myelom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Verlängerung der befristeten Zulassung Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		30.09.2027	

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

Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Vulkanstrasse 106, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: 67967	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	08.05.2026
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: trastuzumabum deruxtecanum 100 mg, saccharum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 80, pro vitro.	
Anwendung		Brustkrebs, Magenkarzinom, PanTumor	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Überführung einer befristet zugelassenen in eine ordentlich zugelassene Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Februar 2026)	
Gültig bis		30.06.2027	

01 Ezetimib-Rosuvastatin Viatris 10 mg / 10 mg, Filmtabletten**02 Ezetimib-Rosuvastatin Viatris 10 mg / 20 mg, Filmtabletten**

Viatris Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 67276	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	12.05.2026
Zusammensetzung	01	Filmtablette: rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, ezetimibum 10.00 mg, amylum pregelificatum, cellulolum microcrystallinum, megluminum, calcii hydrogenophosphas dihydricus, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearylism fumaras, mannitololum, E 320, natrii laurilsulfas, carmellosolum natricum conexum, povidonum K 30, E 172 (rubrum), magnesii stearas, Überzug: hypromellosesolum, titanii dioxidum, macrogolum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 3.04 mg.	
	02	Filmtablette: rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum, ezetimibum 10.00 mg, amylum pregelificatum, cellulolum microcrystallinum, megluminum, calcii hydrogenophosphas dihydricus, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearylism fumaras, mannitololum, E 320, natrii laurilsulfas, carmellosolum natricum conexum, povidonum K 30, E 172 (rubrum), magnesii stearas, Überzug: hypromellosesolum, titanii dioxidum, macrogolum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 3.09 mg.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, Prävention kardiovaskulärer Ereignisse	
Packung/en	01	005	30 Tablette(n) B
		006	90 Tablette(n) B
	02	007	30 Tablette(n) B
		008	90 Tablette(n) B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Februar 2026)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fasentra Pen 30 mg /1 ml, Injektionslösung in einem Fertigpen

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 67581	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	19.05.2026
Zusammensetzung	01	benralizumabum 30 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schweres eosinophiles Asthma, EGPA, HES	
Packung/en	01	001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information März 2026)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fasentra 30 mg /1 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66582	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	19.05.2026
Zusammensetzung	01	benralizumabum 30 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schweres eosinophiles Asthma, EGPA, HES	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information März 2026)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fingolimod-Mepha 0,25 mg, Hartkapseln**02 Fingolimod-Mepha 0,5 mg, Hartkapseln**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68007	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	20.05.2026
Zusammensetzung	01	fingolimodum 0.25 mg ut fingolimodi hydrochloridum, amyllum pregelificatum, natrii laurilsulfas corresp. natrium < 23 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum pro capsula.	
	02	fingolimodum 0.5 mg ut fingolimodi hydrochloridum, amyllum pregelificatum, natrii laurilsulfas corresp. natrium < 23 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum pro capsula.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	008	7 Kapsel(n) B
		009	28 Kapsel(n) B
		010	84 Kapsel(n) B
		011	98 Kapsel(n) B
	02	012	28 Kapsel(n) B
		013	84 Kapsel(n) B
		014	98 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Itovebi 3 mg, Filmtabletten**02 Itovebi 9 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 69792	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.05.2026
Zusammensetzung	01	inavolisibum 3 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 23 mg, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium max. 0.17 mg, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	02	inavolisibum 9 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 69 mg, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium max. 0.51 mg, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Mammakarzinom	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) A
	02	002	28 Tablette(n) A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01EM, neu: L01EM06)	
Gültig bis		30.01.2030	

01 Klisyri, Salbe

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 68322	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	27.05.2026
Zusammensetzung	01	tirbanibulinum 10 mg, glyceroli monostearas 40-55, propylenglycolum 890 mg, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Aktinische Keratose	
Packung/en	01	001	5 Beutel à 250 mg A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lecigon, Gel zur intestinalen Anwendung

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68360	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	22.05.2026
Zusammensetzung	01	levodopum 20.0 mg, carbidopum monohydricum 5.0 mg corresp. carbidopum 4.6 mg, entacaponum 20.0 mg, carmellosum natricum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua purificata, ad gelatum pro 1 ml corresp. natrium 1.95 - 3.24 mg.	
Anwendung		Behandlung der fortgeschrittenen Parkinson-Krankheit	
Packung/en	01	001	7 x 47 ml Patronen B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Leflunomide Zentiva 10 mg, Filmtabletten**02 Leflunomide Zentiva 20 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62248	Abgabekategorie: A	Index: 07.10.6.	13.05.2026
Zusammensetzung	01	leflunomidum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	leflunomidum 20 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Aktive rheumatoide Arthritis	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
		002 100 Tablette(n)	A
	02	003 30 Tablette(n)	A
		004 100 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 100 mg)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Livmarli 9.5 mg/ml, Lösung zum Einnehmen

Mirum Pharmaceuticals AG, Baarerstrasse 22, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 69201	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	12.05.2026
Zusammensetzung	01	Lösung: maralixibatium 9.5 mg ut maralixibati chloridum, propylenglyolum, aqua purificata, dinatrii edetas corresp. natrium 0.124 mg, sucralosum, aromatica (Traubenaroma) cum propylenglyolum, ad solutionem pro 1 ml corresp. propylenglyolum 364.55 mg.	
Anwendung		Behandlung von cholestatischem Pruritus bei Patienten mit Alagille-Syndrom (ALGS) und bei Patienten mit progressiver familiärer intrahepatischer Cholestase (PFIC)	
Packung/en	01	001 30 ml mit 3 Applikationsspritzen (0,5 ml, 1 ml und 3 ml)	B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Januar 2026)	
Gültig bis		17.07.2029	

01 LIVSANE Ibu Liquid Caps 200, Weichkapseln**02 LIVSANE Ibu Liquid Caps 400, Weichkapseln**

Pharmapost AG, Industriestrasse 4, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 69979	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	06.05.2026
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, macrogolum 600, kalii hydroxidum, aqua purificata, Kapselhülle: gelatina, sorbitol sorbitan solution corresp. sorbitolum 10 mg, gelatina hydrolysata, E 127, pro capsula.	
	02	ibuprofenum 400 mg, macrogolum 600, kalii hydroxidum, aqua purificata, Kapselhülle: gelatina, sorbitol sorbitan solution corresp. sorbitolum 17.82 mg, gelatina hydrolysata, E 127, pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	02	003 10 Kapsel(n)	D
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart: Dosisstärke 200 mg neu Export) 69979 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 LIVSANE Ibu-L 200, Filmtabletten**02 LIVSANE Ibu-L Forte 400, Filmtabletten**

Pharmapost AG, Industriestrasse 4, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 69978	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	07.05.2026
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum lysinum 342 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 30, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium max. 1.01 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg ut ibuprofenum lysinum 684 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 30, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium max. 2.02 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	02	002	10 Tablette(n) D
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart: Dosisstärke 200 mg neu Export) 69978 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Midazolam Desitin 2.5 mg/0.5 ml, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle**02 Midazolam Desitin 5 mg/1 ml, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle****03 Midazolam Desitin 7.5 mg/1.5 ml, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle****04 Midazolam Desitin 10 mg/2 ml, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle**

Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 68478	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	12.05.2026
Zusammensetzung	01	midazolamum 2.5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua purificata, ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium max. 1.89 mg.	
	02	midazolamum 5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium max. 3.79 mg.	
	03	midazolamum 7.5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua purificata, ad solutionem pro 1.5 ml corresp. natrium max. 5.68 mg.	
	04	midazolamum 10 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua purificata, ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium max. 7.57 mg.	
Anwendung		Notfallbehandlung länger anhaltender, akuter Krampfanfälle von mehr als 5 Minuten Dauer bei Kindern ab 6 Monaten bis 18 Jahren.	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Minalgin, Lösung zum Einnehmen

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 68072	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	13.05.2026
Zusammensetzung	01	metamizolum natricum monohydricum 500 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 33.89 mg.	
Anwendung		Analgeticum	
Packung/en	01	001	100 ml mit oraler Dosierspritze B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Mounjaro KwikPen 2.5 mg, solution injectable en stylo prérempli
 02 Mounjaro KwikPen 5 mg, solution injectable en stylo prérempli
 03 Mounjaro KwikPen 7.5 mg, solution injectable en stylo prérempli
 04 Mounjaro KwikPen 10 mg, solution injectable en stylo prérempli
 05 Mounjaro KwikPen 12.5 mg, solution injectable en stylo prérempli
 06 Mounjaro KwikPen 15 mg, solution injectable en stylo prérempli
 Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

N° d'AMM: 69696	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.	21.05.2026
Composition	01	tirzepatidum 2.5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, glycerolum, alcohol benzylicus 5.4 mg, phenolum, acidum hydrochloridum dilutum q.s., natrii hydroxidum q.s., aqua ad iniectabile q.s., ad solutionem pro 0.6 ml corresp. natrium 0.6 mg.	
	02	tirzepatidum 5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, glycerolum, alcohol benzylicus 5.4 mg, phenolum, acidum hydrochloridum dilutum q.s., natrii hydroxidum q.s., aqua ad iniectabile q.s., ad solutionem pro 0.6 ml corresp. natrium 0.6 mg.	
	03	tirzepatidum 7.5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, glycerolum, alcohol benzylicus 5.4 mg, phenolum, acidum hydrochloridum dilutum q.s., natrii hydroxidum q.s., aqua ad iniectabile q.s., ad solutionem pro 0.6 ml corresp. natrium 0.6 mg.	
	04	tirzepatidum 10 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, glycerolum, alcohol benzylicus 5.4 mg, phenolum, acidum hydrochloridum dilutum q.s., natrii hydroxidum q.s., aqua ad iniectabile q.s., ad solutionem pro 0.6 ml corresp. natrium 0.6 mg.	
	05	tirzepatidum 12.5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, glycerolum, alcohol benzylicus 5.4 mg, phenolum, acidum hydrochloridum dilutum q.s., natrii hydroxidum q.s., aqua ad iniectabile q.s., ad solutionem pro 0.6 ml corresp. natrium 0.6 mg.	
	06	tirzepatidum 15 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, glycerolum, alcohol benzylicus 5.4 mg, phenolum, acidum hydrochloridum dilutum q.s., natrii hydroxidum q.s., aqua ad iniectabile q.s., ad solutionem pro 0.6 ml corresp. natrium 0.6 mg.	
Indication		Diabète de type 2 et régulation chronique du poids	
Conditionnements	01	001	1 stylo(s) prérempli(s) 1 stylo à 4 doses B
	02	002	1 stylo(s) prérempli(s) 1 stylo à 4 doses B
	03	003	1 stylo(s) prérempli(s) 1 stylo à 4 doses B
	04	004	1 stylo(s) prérempli(s) 1 stylo à 4 doses B
	05	005	1 stylo(s) prérempli(s) 1 stylo à 4 doses B
	06	006	1 stylo(s) prérempli(s) 1 stylo à 4 doses B
Remarque		Nouvelle indication / indication modifiée (information sur le médicament: date de mise à jour de l'information mars 2026)	
Valable jusqu'au		25.06.2030	

01 Mounjaro 2.5 mg, solution for injection in vial
 02 Mounjaro 5 mg, solution for injection in vial
 03 Mounjaro 7.5 mg, solution for injection in vial
 04 Mounjaro 10 mg, solution for injection in vial
 05 Mounjaro 12.5 mg, solution for injection in vial
 06 Mounjaro 15 mg, solution for injection in vial
 Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

N° d'AMM: 69415	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.	21.05.2026
Composition	01	tirzepatidum 2.5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.8 - 1.9 mg.	
	02	tirzepatidum 5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.8 - 1.9 mg.	
	03	tirzepatidum 7.5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.8 - 1.9 mg.	
	04	tirzepatidum 10 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.8 - 1.9 mg.	
	05	tirzepatidum 12.5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.8 - 1.9 mg.	
	06	tirzepatidum 15 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.8 - 1.9 mg.	
Indication		Diabète sucré de type 2 et régulation du poids	
Conditionnements	01	001	1 ampoule(s) B
		007	4 ampoule(s) B
	02	002	1 ampoule(s) B
		008	4 ampoule(s) B
	03	003	1 ampoule(s) B
		009	4 ampoule(s) B
	04	004	1 ampoule(s) B
		010	4 ampoule(s) B
	05	005	1 ampoule(s) B
		011	4 ampoule(s) B
	06	006	1 ampoule(s) B
		012	4 ampoule(s) B
Remarque		Nouvelle indication / indication modifiée (information sur le médicament: date de mise à jour de l'information mars 2026)	
Valable jusqu'au		08.07.2029	

- 01 Mounjaro 2.5 mg, solution pour injection en stylo pré-rempli
 02 Mounjaro 5 mg, solution pour injection en stylo pré-rempli
 03 Mounjaro 7.5 mg, solution pour injection en stylo pré-rempli
 04 Mounjaro 10 mg, solution pour injection en stylo pré-rempli
 05 Mounjaro 12.5 mg, solution pour injection en stylo pré-rempli
 06 Mounjaro 15 mg, solution pour injection en stylo pré-rempli
 Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

N° d'AMM: 68726	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.	21.05.2026
Composition	01	tirzepatidum 2.5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp., natrium 1.8 - 1.9 mg.	
	02	tirzepatidum 5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp., natrium 1.8 - 1.9 mg.	
	03	tirzepatidum 7.5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp., natrium 1.8 - 1.9 mg.	
	04	tirzepatidum 10 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp., natrium 1.8 - 1.9 mg.	
	05	tirzepatidum 12.5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp., natrium 1.8 - 1.9 mg.	
	06	tirzepatidum 15 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp., natrium 1.8 - 1.9 mg.	
Indication		Diabète sucré de type 2 et régulation du poids	
Conditionnements	01	001	1 x 4 stylo(s) prérempli(s) B
	02	002	1 x 4 stylo(s) prérempli(s) B
	03	003	1 x 4 stylo(s) prérempli(s) B
	04	004	1 x 4 stylo(s) prérempli(s) B
	05	005	1 x 4 stylo(s) prérempli(s) B
	06	006	1 x 4 stylo(s) prérempli(s) B
Remarque		Nouvelle indication / indication modifiée (information sur le médicament: date de mise à jour de l'information mars 2026)	
Valable jusqu'au		01.11.2027	

01 Pantoprazol-Mepha Teva 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten**02 Pantoprazol-Mepha Teva 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 59834	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	20.05.2026
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, mannitolum, natrii carbonas, carboxymethylamylum natricum A, copolymerum methacrylatis butylati basicum, calcii stearas, Überzug: hypromellose, talcum, macrogolum 400, natrii laurilsulfas, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisati 1:1 dispersio 30 per centum, propylenglycolum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 4.34 mg.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, mannitolum, natrii carbonas, carboxymethylamylum natricum A, copolymerum methacrylatis butylati basicum, calcii stearas, Überzug: hypromellose, talcum, macrogolum 400, natrii laurilsulfas, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisati 1:1 dispersio 30 per centum, propylenglycolum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp., natrium 8.68 mg.	
Anwendung		Ulcertherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	021	15 Tablette(n) Blister B
		022	30 Tablette(n) Blister B
		023	60 Tablette(n) Blister B
		024	120 Tablette(n) Blister B
		025	15 Tablette(n) HDPE-Container B
		026	30 Tablette(n) HDPE-Container B
		027	60 Tablette(n) HDPE-Container B
		028	120 Tablette(n) HDPE-Container B
		039	250 Tablette(n) HDPE-Container B
	02	029	7 Tablette(n) Blister B
		030	15 Tablette(n) Blister B
		031	30 Tablette(n) Blister B
		032	60 Tablette(n) Blister B
		033	100 Tablette(n) Blister B
		034	15 Tablette(n) HDPE-Container B
		035	30 Tablette(n) HDPE-Container B
		036	60 Tablette(n) HDPE-Container B
		037	100 Tablette(n) HDPE-Container B
		038	120 Tablette(n) HDPE-Container B
		040	250 Tablette(n) HDPE-Container B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 250 Filmtabletten, HDPE-Container)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Paronex 20, Filmtabletten**02 Paronex 40, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56780	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	28.05.2026
Zusammensetzung	01	paroxetinum 20 mg ut paroxetini hydrochloridum, mannitolium, cellulolum microcristallinum, copovidonum, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.252 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, talcum, E 171, pro compresso obducto.	
	02	paroxetinum 40 mg ut paroxetini hydrochloridum, mannitolium, cellulolum microcristallinum, copovidonum, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.504 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, talcum, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
	02	009	30 Tablette(n) B
		015	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Perskindol Classic, bain

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

N° d'AMM: 53532	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.5.	07.05.2026
Composition	01	piceae aetheroleum 4.30 g, aurantii dulcis flavedinis aetheroleum 1.89 g, lavandulae aetheroleum 0.08 g, rosmarini aetheroleum 0.52 g, limonis aetheroleum 0.52 g, eucalypti aetheroleum 1.29 g, gaultheriae aetheroleum 1.72 g, excipiens ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Douleurs musculaires; en cas de refroidissements	
Conditionnements	01	012	250 ml D
		039	500 ml D
Remarque		(Révocation des conditionnements: 300 ml, 2 x 500 ml)	
Valable jusqu'au		illimité	

02 Pharmaton Vital, Filmtabletten

Opella Healthcare Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54967	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.6.	29.05.2026
Zusammensetzung	02	vitamina: betacarotenum 4.8 mg, cholecalciferolum 200 U.I., RRR-alpha-tocopherolum 10 mg ut int-rac-alpha-tocopherylis acetat, thiamini nitras 1.4 mg, riboflavinum 1.6 mg, pyridoxini hydrochloridum 2 mg, cyanocobalaminum 1 µg, nicotinamidum 18 mg, acidum folicum 200 µg, biotinum 150 µg, acidum ascorbicum 60 mg, mineralia: cuprum 2 mg, manganum 2.5 mg, magnesium 40 mg, ferrum 10 mg, zincum 1 mg, calcium 100 mg, selenium 50 µg, alia: ginseng extractum 40 mg corresp. ginsenosidea 1.6 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat bei Mangelzuständen im Alter	
Packung/en	02	001	90 Tablette(n) Flacon D
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrößen 30, 60 und 90 Tabletten in Blister)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Plegridy 125 mcg/0.5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze zur intramuskulären**Anwendung**

Biogen Switzerland AG, Neuhofstrasse 30, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68280	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	21.05.2026
Zusammensetzung	01	peginterferonum beta-1a 125 µg, arginini hydrochloridum, natrii acetat trihydricus corresp. natrium 0.13 mg, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001	2 Fertigspritze(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Provokations-Test Alnus glutinosa, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer**Provokationstestlösung**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61601	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	29.05.2026
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum (Alnus glutinosa) 25000 U., mannitolium, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Provokations-Test Alternaria alternata, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer**Provokationstestlösung**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61603	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	29.05.2026
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fungi allergeni extractum (Alternaria alternata) 25000 U., mannitolium, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Provokations-Test Ambrosia artemisiifolia, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: **61584** Abgabekategorie: **A** Index: 14.03.0. 29.05.2026

Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum (Ambrosia artemisiifolia) 25000 U., mannitolium, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
Anwendung		Diagnose von Allergien
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
Gültig bis		unbegrenzt

01 Provokations-Test Artemisia vulgaris, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: **61585** Abgabekategorie: **A** Index: 14.03.0. 29.05.2026

Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 25000 U., mannitolium pro vitro. Solvens: natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.
Anwendung		Diagnose von Allergien
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
Gültig bis		unbegrenzt

01 Provokations-Test Aspergillus fumigatus, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationslösung

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: **61605** Abgabekategorie: **A** Index: 14.03.0. 29.05.2026

Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fungi allergeni extractum (Aspergillus fumigatus) 25000 U., mannitolium, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
Anwendung		Diagnose von Allergien
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
Gültig bis		unbegrenzt

01 Provokations-Test Betula spec., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61602	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	29.05.2026
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 25000 U., mannitolium, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Provokations-Test Corylus avellana, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61593	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	29.05.2026
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum (Corylus avellana) 25000 U., mannitolium, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Provokations-Test D. farinae, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61574	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	29.05.2026
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: acari allergeni extractum (Dermatophagoides farinae) 25000 U., mannitolium, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Provokations-Test D. pteronyssinus, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61617	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	29.05.2026
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: acari allergeni extractum (Dermatophagoides pteronyssinus) 25000 U., mannitolium, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
Anwendung		Diagnose von Allergien
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
Gültig bis		unbegrenzt

01 Provokations-Test Fagus sylvatica, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61607	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	29.05.2026
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum (Fagus sylvatica) 25000 U., mannitolium, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
Anwendung		Diagnose von Allergien
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
Gültig bis		unbegrenzt

01 Provokations-Test Fraxinus excelsior, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61590	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	29.05.2026
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum (Fraxinus excelsior) 25000 U., mannitolium, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
Anwendung		Diagnose von Allergien
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
Gültig bis		unbegrenzt

01 Provokations-Test Mixtura Graminea-Cerealis, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61568	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	29.05.2026
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25000 U. ut pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 9.16 % et pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 9.16 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 9.16 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 9.16 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 9.16 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 9.16 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 10 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 10 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 15 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 10 %, mannitolium, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Provokations-Test Mixtura Graminea, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61587	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	29.05.2026
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25000 U. ut pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 16.66 % et pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 16.66 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 16.66 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 16.66 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 16.66 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 16.66 %, mannitolium, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Provokations-Test Negativkontrolle, Provokationstestlösung

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61616	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	29.05.2026
Zusammensetzung	01	natrii chloridum, phenolum, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Provokations-Test Penicillium notatum, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61576	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	29.05.2026
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fungi allergeni extractum (Penicillium notatum) 25000 U., mannitolium, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
Anwendung		Diagnose von Allergien
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
Gültig bis		unbegrenzt

01 Provokations-Test Plantago lanceolata, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61599	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	29.05.2026
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 25000 U., mannitolium, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
Anwendung		Diagnose von Allergien
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
Gültig bis		unbegrenzt

01 Provokations-Test Quercus robur, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61600	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	29.05.2026
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum (Quercus robur) 25000 U., mannitolium, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
Anwendung		Diagnose von Allergien
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
Gültig bis		unbegrenzt

01 Provokations-Test Robinia pseudoacacia, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61598	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	29.05.2026
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum (Robinia pseudoacacia) 25000 U., mannitolium, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Provokations-Test Salix caprea, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61618	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	29.05.2026
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum (Salix caprea) 25000 U., mannitolium, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Provokations-Test Secale cereale, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61569	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	29.05.2026
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 25000 U., mannitolium, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Provokations-Test Tilia cordata, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61582	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	29.05.2026
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum (Tilia cordata) 25000 U., mannitolium, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Provokations-Test Ulmus scabra, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Provokationstestlösung

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61619	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	29.05.2026
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum (Ulmus scabra) 25000 U., mannitolium, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Redoxon + Zinc, Kautabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 8, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 54659	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	27.05.2026
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum 500 mg partim ut natrii ascorbas, zincum 5 mg ut zinci citras trihydricus, arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) D
		024	30 Tablette(n) D
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 60 Kautabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 REKAMBYS 600 mg / 2 ml, Depot-Injektionssuspension**02 REKAMBYS 900 mg / 3 ml, Depot-Injektionssuspension**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 67742	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	18.05.2026
Zusammensetzung	01	rilpivirinum 600 mg, poloxamerum 338, glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, acidum citricum monohydricum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 2 ml corresp. natrium 1.66 mg.	
	02	rilpivirinum 900 mg, poloxamerum 338, glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, acidum citricum monohydricum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 3 ml corresp. natrium 2.49 mg.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rennie Peppermint, Lutschtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 8, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 8571	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	20.05.2026
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 680 mg, magnesii subcarbonas ponderosus 80 mg, saccharum 475 mg, amyllum pregelificatum, solani amyllum, talcum, magnesii stearas, paraffinum perliquidum, aromatica (Pfefferminze), aromatica (Zitrone) cum limonenum et citralum, pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Packung/en	01	001	96 Tablette(n) D
		015	36 Tablette(n) D
		023	60 Tablette(n) D
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 96 Lutschtabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sidroga Extrakt Blase & Nieren, Teeaufgusspulver

Uriach Switzerland AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 65497	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	07.05.2026
Zusammensetzung	01	betulae folii extractum aquosum siccum (Betula pendula Roth, Betula pubescens Ehrh., folium) 300.0 mg, DER: 4.5-6.5:1, Auszugsmittel aqua, solidaginis virgaureae herbae extractum aquosum siccum (Solidago virgaurea L., herba) 240.0 mg, DER: 4-6:1, Auszugsmittel aqua, foeniculi amari fructus aetheroleum, pro charta 544.0 mg.	
Anwendung		Traditionsgemäss angewendet zur Durchspülung der ableitenden Harnwege, als unterstützende Behandlung bei leichteren Harnwegsbeschwerden und zur Verminderung der Ablagerung von Nierengriess	
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Sidroga Instant Blasen - & Nierentee, Teeaufgusspulver) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sunosi 75 mg, Filmtabletten**02 Sunosi 150 mg, Filmtabletten**

Atnahs Pharma Switzerland AG, Dammstrasse 19, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 68177	Abgabekategorie: B	Index: 01.10.2.	21.05.2026
Zusammensetzung	01	solriamfetolum 75 mg ut solriamfetoli hydrochloridum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogola, E 171, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	solriamfetolum 150 mg ut solriamfetoli hydrochloridum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogola, E 171, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Verbesserung des Wachzustandes und zur Reduktion übermässiger Schläfrigkeit bei erwachsenen Patienten mit obstruktiver Schlafapnoe / bei erwachsenen Patienten mit Narkolepsie	
Packung/en	01	002	28 Tablette(n) B
	02	007	28 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tepmetko 225 mg, Filmtabletten

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 68113	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.	07.05.2026
Zusammensetzung	01	tepotinibum 225 mg ut tepotinibi hydrochloridum monohydricum 250 mg, mannitolum 455.33 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 4.37 mg, macrogola, triacetinum, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung von nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom mit MET-Alterationen	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01EX21, neu: L01EP02)	
Gültig bis		14.12.2028	

01 Ticagrelor Sandoz 60 mg, Filmtabletten**02 Ticagrelor Sandoz 90 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68430	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	18.05.2026
Zusammensetzung	01	Filmtablette: ticagrelorum 60 mg, mannitolium, calcii hydrogenophosphas dihydricus, maydis amyllum, amyllum pregelificatum, talcum, natrii stearylism fumaras, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, glyceroli monocaprylocapras, natrii laurilsulfas, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.24 mg.	
	02	Filmtablette: ticagrelorum 90 mg, mannitolium, calcii hydrogenophosphas dihydricus, maydis amyllum, amyllum pregelificatum, talcum, natrii stearylism fumaras, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, glyceroli monocaprylocapras, natrii laurilsulfas, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.35 mg.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmung in Kombination mit Acetylsalicylsäure	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) B
		002	168 Tablette(n) B
	02	003	56 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
		005	168 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vyvgart 1000 mg/ 5.6 ml, solution injectable

argenx Switzerland SA, 1214 Vernier

N° d'AMM: 69725	Catégorie de remise: A	Index: 07.15.0.	12.05.2026
Composition	01	efgartigimodum alfa 1000 mg, hyaluronidasum humanum ADNr, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, dl-methioninum, natrii chloridum corresp. natrium 12.9 mg, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5.6 ml.	
Indication		Vyvgart est indiqué en association au traitement standard chez les patients adultes atteints de myasthénie auto-immune généralisée et présentant des anticorps anti-récepteurs de l'acétylcholine (RACH). Vyvgart est indiqué en monothérapie pour le traitement des patients adultes atteints de polyradiculonévrite inflammatoire démyélinisante chronique (PIDC/CIDP) active, progressive ou récidivante, après un traitement préalable par corticostéroïdes ou immunoglobulines.	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
Remarque		(information sur le médicament: date de mise à jour de l'information janvier 2026)	
Valable jusqu'au		09.02.2030	

02 Wilentin 250 mg, Hartkapseln**03 Wilentin 300 mg, Hartkapseln**

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

Zul.-Nr.: 67900	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	04.05.2026
Zusammensetzung	02	trientini dihydrochloridum 250.00 mg, acidum stearicum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 110 0.44 mg, aqua, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	03	trientini dihydrochloridum 300 mg, acidum stearicum, Kapselhülle: gelatina, E 171, aqua, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Zur Behandlung der Kupferspeicherkrankheit (Morbus Wilson) bei Patienten, die eine Behandlung mit D-Penicillamin nicht vertragen	
Packung/en	02	001 100 Kapsel(n)	B
	03	002 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62630	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	26.05.2026
Zusammensetzung	01	tofacitinibum 5 mg ut tofacitinibi citras, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 61.307 mg, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, E 171, lactosum monohydricum 1.26 mg, macrogolum 3350, triacetinum, pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.54 mg.	
	02	tofacitinibum 10 mg ut tofacitinibi citras, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 122.615 mg, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, E 171, lactosum monohydricum 2.52 mg, macrogolum 3350, triacetinum, E 132, E 133, pro compresso obducto, natrium max. 1.08 mg.	
Anwendung		Selektives Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001 56 Tablette(n)	B
	02	004 56 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L04AA29, neu: L04AF01)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zonisamid Sandoz 25 mg, Kapseln
 02 Zonisamid Sandoz 50 mg, Kapseln
 03 Zonisamid Sandoz 100 mg, Kapseln
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68405	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	26.05.2026
Zusammensetzung	01	zonisamidum 25 mg, cellulolum microcristallinum, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.06 mg, oleum vegetabile hydrogenatum, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	02	zonisamidum 50 mg, cellulolum microcristallinum, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.12 mg, oleum vegetabile hydrogenatum, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, E 172 (rubrum), pro capsula.	
	03	zonisamidum 100 mg, cellulolum microcristallinum, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.24 mg, oleum vegetabile hydrogenatum, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001	14 Kapsel(n) B
		02	56 Kapsel(n) B
		03	56 Kapsel(n) B
		004	98 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

- 01 Felpreva ad us. vet., Lösung zum Auftropfen für kleine Katzen (1,0 – 2,5 kg)**
02 Felpreva ad us. vet., Lösung zum Auftropfen für mittelgrosse Katzen (> 2,5 – 5,0 kg)
03 Felpreva ad us. vet., Lösung zum Auftropfen für grosse Katzen (> 5,0 – 8,0 kg)
 VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 68985	Abgabekategorie: B	Index:	04.05.2026
Zusammensetzung	01	tigolanerum 36.22 mg, praziquantelum 30.12 mg, emodepsidum 7.53 mg, acidum lacticum, E 321 0.41 mg, 4-hydroxymethyl-2,2-dimethyl-1,3-dioxolanum (enthält 2,63 mg/ml E 320), ad solutionem pro vase.	
	02	tigolanerum 72.45 mg, praziquantelum 60.24 mg, emodepsidum 15.06 mg, acidum lacticum, E 321 0.81 mg, 4-hydroxymethyl-2,2-dimethyl-1,3-dioxolanum (enthält 2,63 mg/ml E 320), ad solutionem pro vase.	
	03	tigolanerum 115.52 mg, praziquantelum 96.05 mg, emodepsidum 24.01 mg, acidum lacticum, E 321 1.30 mg, 4-hydroxymethyl-2,2-dimethyl-1,3-dioxolanum (enthält 2,63 mg/ml E 320), ad solutionem pro vase.	
Anwendung		Für Katzen mit bestehenden parasitären Mischinfestationen/-infektionen oder bei Vorliegen eines entsprechenden Gefährdungspotentials	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.08.2028	

- 01 Omasin ad us. vet., Pulver zum Aufschwemmen und Eingeben für Rinder, Schafe und Ziegen**
 Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 36303	Abgabekategorie: D	Index:	18.05.2026
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 320 mg, natrii hydrogenocarbonas 230 mg, natrii propionas 230 mg, thiamini hydrochloridum 2 mg, ceratoniae fructus pulvis, foeniculi fructus, gentianae radix, ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Vormagenstimulans für Rinder, Schafe und Ziegen	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Varroxal ad us. vet., Pulver zum Verdampfen für Honigbienen**
 Andermatt BioVet AG, Stahlmatten 6, 6146 Grossdietwil

Zul.-Nr.: 66127	Abgabekategorie: D	Index:	06.05.2026
Zusammensetzung	01	acidum oxalicum dihydricum 1 g corresp. acidum oxalicum anhydricum 0.714 g, ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Behandlung der Varroose der Honigbiene in brutfreien Völkern	
Packung/en	01	001 75 g Dose mit Messlöffel	D
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrössen 10 x 2g und 50 x 2g Sachets)	
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 01.05.2026 übernimmt die Firma **ebi-pharm ag, Kirchlindach** folgende/s Arzneimittel der Firma **Max Zeller Söhne AG, Romanshorn**:

A compter du 01.05.2026, l'entreprise **ebi-pharm ag, Kirchlindach** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Max Zeller Söhne AG, Romanshorn**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
675	Symbioflor Komplex, Suspension
676	Symbioflor Bronchoprotect, Suspension
677	Symbioflor Reizdarm, Tropfen zum Einnehmen, Suspension

Per 01.05.2026 übernimmt die Firma **Helixor Schweiz AG, Neuhausen am Rheinfall** folgende/s Arzneimittel der Firma **Target BioScience AG, Rüslikon**:

A compter du 01.05.2026, l'entreprise **Helixor Schweiz AG, Neuhausen am Rheinfall** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Target BioScience AG, Rüslikon**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
56206	Helixor A, Injektionslösung (s.c.)
56207	Helixor M, Injektionslösung (s.c.)
56208	Helixor P, Injektionslösung (s.c.)

Per 01.05.2026 übernimmt die Firma **Viatrix Pharma GmbH, Steinhausen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Mylan Pharma GmbH, Steinhausen**:

A compter du 01.05.2026, l'entreprise **Viatrix Pharma GmbH, Steinhausen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Mylan Pharma GmbH, Steinhausen**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
61433	Trilipix, Hartkapseln, retardiert
67971	Torasemid Mylan, Tabletten

Per 04.05.2026 übernimmt die Firma **EffRx Pharmaceuticals SA, Freienbach** folgende/s Arzneimittel der Firma **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH**:

A compter du 04.05.2026, l'entreprise **EffRx Pharmaceuticals SA, Freienbach** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
66816	Testavan, Gel

Per 23.05.2026 übernimmt die Firma **Plavidente GmbH, Wangenried** folgende/s Arzneimittel der Firma **Pierre Fabre Pharma SA, Basel**:

A compter du 23.05.2026, l'entreprise **Plavidente GmbH, Wangenried** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Pierre Fabre Pharma SA, Basel**:

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

53770	Selenase peroral, Trinklösung
53771	Selenase pro injectione, Injektionslösung

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

Per 02.05.2026 ändert die Firma **Pharmapost AG** ihr Firmendomizil von , 3098 Köniz nach **Industriestrasse 4, 4704 Niederbipp**.

A compter du 02.05.2026, l'entreprise **Pharmapost AG** actuellement sise , 3098 Köniz, aura pour nouveau domicile **Industriestrasse 4, 4704 Niederbipp**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
----------------------	----------------------------

69978	LIVSANE Ibu-L, Filmtabletten
69979	LIVSANE Ibu Liquid Caps, Weichkapseln
70275	LIVSANE Schnupfen Xylo, Nasenspray, Lösung
70276	LIVSANE Xylo PLUS Nasenspray, Lösung

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

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Aminoplasma B. Braun 10%, Infusionslösung B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	65450	B	07.01.2.	21.05.2026
1	01	Azafalk 75 mg, Filmtabletten Dr. Falk Pharma AG, 8152 Opfikon	63011	B	07.15.0.	01.05.2026
1	02	Azafalk 100 mg, Filmtabletten Dr. Falk Pharma AG, 8152 Opfikon	63011	B	07.15.0.	01.05.2026
1	03	Azafalk 50 mg, Filmtabletten Dr. Falk Pharma AG, 8152 Opfikon	63011	B	07.15.0.	01.05.2026
1	01	Bisoprolol Zentiva 2.5 mg, Tabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld	65034	B	02.03.0.	05.05.2026
1	02	Bisoprolol Zentiva 5 mg, Tabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld	65034	B	02.03.0.	05.05.2026
1	03	Bisoprolol Zentiva 10 mg, Tabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld	65034	B	02.03.0.	05.05.2026
1	01	CellCept 500 mg, Filmtabletten DIFARMED AG, Sennweidstrasse 43, 6312 Steinhausen	70170	B	07.15.0.	06.05.2026

1	01	CellCept 250 mg, Hartkapseln DIFARMED AG, Sennweidstrasse 43, 6312 Steinhausen	70169	B	07.15.0. 06.05.2026
1	01	Cinryze 500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon	61636	B	06.01.1. 31.08.2026
1	01	Dretine 21, Filmtabletten Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	62385	B	09.02.1. 01.08.2026
1	01	Dretinelle 21, Filmtabletten Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	62386	B	09.02.1. 28.05.2026
1	01	Dretinelle 28, Filmtabletten Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	62415	B	09.02.1. 01.08.2026
1	01	Fluoxetin-Acino 20 mg, Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	62758	B	01.06.0. 29.05.2026
1	01	Nityr 2 mg, Tabletten Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal	67970	B	07.99.0. 01.07.2026
1	02	Nityr 5 mg, Tabletten Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal	67970	B	07.99.0. 01.07.2026
1	03	Nityr 10 mg, Tabletten Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal	67970	B	07.99.0. 01.07.2026
1	01	Norvir, Filmtabletten AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham	60090	A	08.03.0. 01.09.2026
1	01	Ovamex, Injektionslösung in einer Fertigspritze Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	68792	A	07.09.0. 01.08.2026
1	01	Prednison Stada 5 mg, Tabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	66994	B	07.07.22 31.12.2026
1	02	Prednison Stada 20 mg, Tabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	66994	B	07.07.22 31.12.2026

1	03	Prednison Stada 50 mg, Tabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	66994	B	07.07.22 31.12.2026
1	01	Xylo-Mepha Dexpanthenol, Nasenspray Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	67951	D	12.02.2. 18.05.2026

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

4	01	Dectomax 0.5% Pour-On-Lösung ad us. vet., für nicht laktierende Rinder Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel	54647	B	18.05.2026
1	01	Gallivac IB88 ad us. vet., attenuierter Lebendimpfstoff für Hühner, Lyophilisat zur Verabreichung als Spray nach Auflösung Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	1574	B	05.05.2026

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

2	Dienogestum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport Behandlung der Endometriose DIFARMED AG, Sennweidstrasse 43, 6312 Steinhausen	05.05.2026
2	Durvalumab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Imfinzi in Kombination mit Bacillus Calmette-Guérin (BCG) ist indiziert für die Behandlung von Patienten mit BCG-naivem, nicht-muskelinvasivem Blasenkrebs (NMIBC) mit hohem Risiko. AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	18.05.2026
2	Levomenthol, Enziantinktur, Franzbranntweinessenz (1 Arzneimittel) Andere Zulassungserweiterung Zum Einreiben bei Muskelkater Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	27.05.2026

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

<p>Ceftazidimum (ut ceftazidimi pentahydras) (1 médicament)</p> <p>06.05.2026</p> <p>Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connusans innovation</p> <p>Traitement des infections – dont les infections mixtes – dues à des germes sensibles à la ceftazidime: Infections générales sévères: septicémie, bactériémie, péritonite, méningite, infections chez les patients immunodéprimés ou traités en unité de soins intensifs (p.ex. pour brûlures infectées). Infections de la sphère ORL: otite moyenne, otite externe sévère, mastoïdite et sinusite. Infections des voies respiratoires inférieures: pneumonie, pleurésie, empyème, abcès pulmonaire, bronchiectasies infectées et bronchite, infections pulmonaires chez les patients présentant une mucoviscidose. Infections rénales et urinaires: pyélonéphrite aiguë ou chronique, pyélite, prostatite, cystite, urétrite bactérienne, abcès rénal et infections liées à des calculs vésicaux ou rénaux. Infections de la peau et des parties molles: érysipèle, abcès, brûlures et plaies infectées, mastite. Infections gastro-intestinales, biliaires et abdominales: angiocholite, cholécystite, empyème de la vésicule biliaire, abcès intra-abdominaux, péritonite, diverticulite, entérocolite, infections pelviennes et infections du post-partum. Infections ostéoarticulaires: ostéite, ostéomyélite, arthrite septique, bursite infectieuse. Dialyse: infections liées à l'hémodialyse et à la dialyse péritonéale. La sensibilité du germe en cause devrait être établie chaque fois que possible.</p> <p>Leman SKL SA, 1213 Lancy</p>	
<p>Clopidogrelhydrogensulfat (1 Arzneimittel)</p> <p>06.05.2026</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Thrombozytenaggregationshemmer</p> <p>Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel</p>	
<p>aficamten (1 Arzneimittel)</p> <p>08.05.2026</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff</p> <p>treatment of symptomatic obstructive hypertrophic cardiomyopathy (oHCM) in adult patients.</p> <p>PLX Healthcare Services (Schweiz) GmbH, Bogenschützenstrasse 9a, 3008 Bern</p>	
<p>Diclofenac Potassium (1 medicamento)</p> <p>08.05.2026</p> <p>Nuova notifica di un medicamento con principio attivo noto senzainnovazione</p> <p>Anti-inflammatory, analgesic</p> <p>Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia</p>	

<p>Atezolizumab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Tecentriq in Kombination mit Chemotherapie zur adjuvanten Behandlung erwachsener und pädiatrischer Patienten ab 2 Jahren mit Kolonkarzinom. Roche Pharma (Schweiz) AG, Grenzacherstrasse 124, 4058 Basel</p>	11.05.2026
<p>Atezolizumab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Tecentriq subkutan in Kombination mit einer Chemotherapie zur adjuvanten Behandlung erwachsener und pädiatrischer Patienten ab 12 Jahren mit Kolonkarzinom. Roche Pharma (Schweiz) AG, Grenzacherstrasse 124, 4058 Basel</p>	11.05.2026
<p>TrenibotulinumtoxinE (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff TRADENAME is indicated for the temporary improvement in the appearance of moderate to severe lines between the eyebrows seen at maximum frown (glabellar lines), when the severity has an important psychological impact in adult patients as: • an intermittent treatment and/or • a trial option before initiating VISTABEL® AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham</p>	11.05.2026
<p>metoclopramidi hydrochloridum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Übelkeit und Erbrechen Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel</p>	13.05.2026
<p>Ustekinumab (1 médicament) Extension d'autorisation, nouvelle forme pharmaceutique plaque psoriasis, paediatric plaque psoriasis, psoriatic arthritis (PsA), Crohn's disease IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA, route de Suisse 160-162, 1290 Versoix</p>	13.05.2026
<p>Ianalumab (2 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Treatment of adult patients with Sjögren's disease Behandlung Erwachsener mit Sjögren-Erkrankung Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch</p>	15.05.2026
<p>Betahistindihydrochlorid (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Behandlung von Schwindel, Anwendung bei Morbus Menière Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen</p>	18.05.2026
<p>Trastuzumab (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform Mammakarzinom, Metastasiertes Mammakarzinom, Mammakarzinom im Frühstadium, Metastasiertes Magenkarzinom oder Karzinom des gastroösophagealen Übergangs Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen</p>	19.05.2026

- Edoxaban** (1 Arzneimittel) 19.05.2026
 Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation
 Anticoagulant, direct factor Xa inhibitor
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld
- Octenidine dihydrochloride and Phenoxyethanol** (1 Arzneimittel) 19.05.2026
 Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation
 Repeated, short-term, external, preparatory antiseptic treatment of the mucous membranes and adjacent skin before diagnostic procedures on or near the genital and excretory organs, as well as before the insertion of a urinary catheter. Antiseptic treatment of small superficial wounds and skin disinfection prior to non-surgical procedures. Effective against gram-positive and gram negative bacteria, enveloped viruses, and yeasts. Can be used in patients of all age groups.
 iNova Pharmaceuticals (Switzerland) AG, Baarerstrasse 52, 6300 Zug
- Encorafenib** (1 Arzneimittel) 20.05.2026
 Änderung, neue Indikation
 Encorafenib in Kombination mit Cetuximab und FOLFOX ist zur Erstlinienbehandlung erwachsener Patienten mit metastasiertem Kolorektal karzinom mit einer BRAF-V600E-Mutation angezeigt.
 Pierre Fabre Pharma SA, Peter Merian-Strasse 90, 4052 Basel
- Pneumococcal Polysaccharide, serotypes 3, 6A, 7F, 8, 9N, 10A, 11A, 12F, 15A, deOAc15B, 16F, 17F, 19A, 20A, 22F, 23A, 23B, 24F, 31, 33F, 35B conjugated to CRM197 carrier protein** (1 Arzneimittel) 21.05.2026
 Änderung, neue Indikation
 Active immunisation for the prevention of invasive disease and pneumonia caused by Streptococcus pneumoniae in children and adolescents 2 to less than 18 years of age who are at increased risk for pneumococcal disease and previously completed a primary paediatric pneumococcal vaccination regimen.
 MSD Merck Sharp & Dohme AG, Bürgenstrasse 8, 6005 Luzern
- Fidaxomicinum** (1 Arzneimittel) 26.05.2026
 Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation
 Clostridium-difficile-assoziierte Diarrhoe CDAD
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld
- Methotrexat** (1 Arzneimittel) 26.05.2026
 Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation
 Aktive rheumatoide Arthritis bei erwachsenen Patienten. Polyarthritische Formen der schweren, aktiven juvenilen idiopathischen Arthritis bei mangelndem Ansprechen auf nicht-steroidale Antirheumatika (NSAR). Schwere, hartnäckige und beeinträchtigende Psoriasis vulgaris, die nicht genügend auf andere Therapieformen wie Phototherapie, PUVA und Retinoide anspricht, sowie schwere Psoriasis arthropathica bei erwachsenen Patienten. Leichter bis mittelschwerer Morbus Crohn, entweder allein oder in Kombination mit Kortikosteroiden bei erwachsenen Patienten, die auf Thiopurine nicht ansprechen oder diese nicht vertragen.
 Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

<p>Talquetamab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation TALVEY in Kombination mit Daratumumab zur Behandlung des Multiplen Myeloms ab der 2L Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug</p>	<p>26.05.2026</p>
<p>aciclovirum (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connusans innovation Indiquée dans le traitement des infections cutanées localisées causées par le virus de l'herpès simplex chez les patients immunocompétents, en particulier l'herpès labial. Leman SKL SA, 1213 Lancy</p>	<p>27.05.2026</p>
<p>Atenolol (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Hypertonie, Angina pectoris, Arrhythmien. Langzeitprophylaxe bei Status nach Herzinfarkt. Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel</p>	<p>27.05.2026</p>
<p>Humanes Albumin (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels nach Art. 12 Abs. 5 VAZV Wiederherstellung und Erhaltung des zirkulierenden Blutvolumens bei nachgewiesenem Volumendefizit, wenn der Einsatz von Kolloiden angezeigt ist. Der Einsatz von Albumin anstelle von künstlichen Kolloiden hängt von der klinischen Situation der einzelnen Patienten ab und basiert auf offiziellen Empfehlungen. Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon</p>	<p>27.05.2026</p>
<p>Budesonid (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform Änderung, neue Indikation Eosinophile Ösophagitis bei Kindern von 2 bis 17 Jahren Dr. Falk Pharma AG, 8152 Opfikon</p>	<p>28.05.2026</p>
<p>Ganaplacide / Lumefantrine (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Unkomplizierte Malaria bei erwachsenen und pädiatrischen Patientinnen und Patienten mit einem Körpergewicht ab 10 kg. Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch</p>	<p>28.05.2026</p>
<p>mofetili mycophenolas (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport Immunsuppressivum EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen</p>	<p>28.05.2026</p>
<p>Paracetamol (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform Behandlung von leichten bis mässig starken Schmerzen (Kopfschmerzen, Zahnschmerzen, Schmerzen im Bereich von Gelenken und Bändern, Rückenschmerzen, Schmerzen während der Menstruation, Schmerzen nach Verletzungen, Schmerzen bei Erkältungskrankheiten). Symptomatische Behandlung von Fieber, symptomatische Behandlung von Arthroseschmerzen. UPSA Switzerland AG, Poststrasse 30, 6300 Zug</p>	<p>29.05.2026</p>

vimseltinib (1 Arzneimittel)

29.05.2026

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff

ROMVIMZA is indicated for treatment of adult patients with symptomatic tenosynovial giant cell tumour (TGCT) associated with clinically relevant physical function deterioration and in whom surgical options have been exhausted or would induce unacceptable morbidity or disability.

Deciphera Pharmaceuticals (Schweiz) AG, Dammstrasse 21, 6300 Zug

Venetoclax (1 Arzneimittel)

30.05.2026

Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke

Chronisch lymphatische Leukämie Venclyxto wird in Kombination mit Obinutuzumab angewendet zur Behandlung von Erwachsenen mit bisher unbehandelter chronisch lymphatischer Leukämie (CLL) und zusätzlichen Komorbiditäten (siehe «Eigenschaften/Wirkungen»). Venclyxto wird in Kombination mit Rituximab angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung von CLL, die mindestens eine Vortherapie erhalten haben. Venclyxto wird als Monotherapie angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung einer CLL, die eine 17p-Deletion oder TP53-Mutation aufweisen und die unter einer Behandlung mit einem Inhibitor des B-Zell-Rezeptor-Signalwegs ein Therapieversagen zeigten. Akute myeloische Leukämie Venclyxto wird in Kombination mit Azacitidin oder Decitabin oder niedrig dosiertem Cytarabin angewendet bei erwachsenen Patienten mit neu diagnostizierter akuter myeloischer Leukämie (AML), für die eine intensive Chemotherapie nicht infrage kommt. Ausgenommen sind Patienten mit akuter Promyelozytenleukämie (APL) (siehe auch «Klinische Wirksamkeit» und «Dosierung/Anwendung»).

AbbVie AG, Alte Steinhäuserstrasse 14, 6330 Cham

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

Cefalexin (as cefalexin sodium) (1 médicament)

06.05.2026

Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connusans innovation

Cephalosporin antibiotic for cattle, dogs and cats

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