

Swissmedic Journal 04/2025

24. Jahrgang
24° année ISSN
2234-9456

*Amtliches Publikationsorgan
der Swissmedic, Schweizerisches
Heilmittel Institut, Bern*

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

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

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

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

Seite	Seite
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: mResvia Injektionsdispersion in einer Fertigspritze Respiratorisches-Synzytial-Virus(RSV)-mRNA-Impfstoff (Nukleosid-modifiziert)	256
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Nexpovio®, Filmtabletten (Selinexorum)	258
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Tepezza®, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Teprotumumabum)	260
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Pylclar, Injektionslösung (Piflufolastat (¹⁸ F))	262
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Poulvac Procerta HVT-IBD ad us. vet., Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hühner (virus herpes meleagridi cum proteino VP2 HVT-IBD vivum attenuatum)	264
Arzneimittel Statistik	
Neuzulassung	266
Revision und Änderung der Zulassung	281
Änderung der Zulassungsinhaberin	315
Widerruf der Zulassung	318
Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	323
Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	324
Berichtigung	332

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
- C Abgabe nach Fachberatung durch Medizinalpersonen
- D Abgabe nach Fachberatung
- E Abgabe ohne Fachberatung

Page	Page
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif : mRESVIA dispersion injectable en seringue préremplie vaccin à ARNm (à nucléoside modifié) du virus respiratoire syncytial (VRS) encapsulé dans des nanoparticules lipidiques	257
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif : Nexpovio®, comprimés pelliculés (selinexorum)	259
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif : Tepezza®, poudre pour solution à diluer pour perfusion (teprotumumabum)	261
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif : Pylclar, solution injectable i.v. (piflufolastat (¹⁸ F))	263
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif : Poulvac Procerta HVT-IBD ad us. vet., solution à diluer et solvant pour la préparation d'une suspension injectable pour poules (virus herpes meleagridi cum proteino VP2 HVT-IBD vivum attenuatum)	265
Miscellanées	
Nouvelle autorisation	266
Révision et modification de l'autorisation	281
Modification du titulaire d'AMM	315
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	318
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	323
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	324
Rectification	332

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 renouvable
- B Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire
- C Remise sur conseil des professionnels de la santé
- D Remise sur conseil spécialisé
- E Remise sans conseil spécialisé

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
mResvia Injektionsdispersion in einer Fertigspritze Respiratorisches-Synzytial-Virus(RSV)-mRNA-Impfstoff (Nukleosid-modifiziert)**

Name Arzneimittel:	mResvia Injektionsdispersion in einer Fertigspritze, Respiratorisches-Synzytial-Virus-mRNA-Impfstoff
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Respiratorisches-Synzytial-Virus(RSV)-mRNA-Impfstoff (Nukleosid-modifiziert)
Dosisstärke und Darreichungsform:	0.10 mg/ml, Injektionsdispersion
Anwendungsgebiet / Indikation:	mRESVIA ist indiziert zur aktiven Immunisierung von Erwachsenen im Alter von 60 Jahren und älter zur Prävention von durch das Respiratorische Synzytial-Virus verursachten Erkrankungen der unteren Atemwege (lower respiratory tract disease, LRTD). Die Anwendung dieses Impfstoffs sollte gemäss den offiziellen Empfehlungen erfolgen.
ATC Code:	J07BX05
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.08./Impfstoffe
Zulassungsnummer/n:	69995
Zulassungsdatum:	17.04.2025
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif :
mRESVIA dispersion injectable en seringue préremplie vaccin à ARNm (à nucléoside modifié) du virus respiratoire syncytial (VRS) encapsulé dans des nanoparticules lipidiques**

Préparation :	mRESVIA dispersion injectable en seringue préremplie, Vaccin à ARNm contre le virus respiratoire syncytial
Principe(s) actif(s) :	vaccin à ARNm (à nucléoside modifié) du virus respiratoire syncytial (VRS) encapsulé dans des nanoparticules lipidiques
Dosage et forme pharmaceutique :	0.10 mg/ml, dispersion injectable
Possibilités d'emploi / Indication :	mRESVIA ist indiziert zur aktiven Immunisierung von Erwachsenen im Alter von 60 Jahren und älter zur Prävention von durch das Respiratorische Synzytial-Virus verursachten Erkrankungen der unteren Atemwege (lower respiratory tract disease, LRTD). Die Anwendung dieses Impfstoffs sollte gemäss den offiziellen Empfehlungen erfolgen. 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 :	J07BX05
No IT / désignation :	01.99.0./vaccins
No d'autorisation :	69995
Date d'autorisation :	17.04.2025 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Nexpovio®, Filmtabletten (Selinexorum)**

Name Arzneimittel:	Nexpovio®, Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Selinexorum
Dosisstärke und Darreichungsform:	20 mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Nexpovio ist indiziert in Kombination mit Dexamethason für die Behandlung des Multiplen Myeloms bei erwachsenen Patienten, die zuvor mindestens vier Therapielinien erhalten haben und deren Erkrankung gegenüber mindestens zwei Proteasom-Inhibitoren, zwei immunmodulatorischen Arzneimitteln und einem monoklonalen Anti-CD38-Antikörper refraktär ist und bei denen unter der letzten Therapie eine Progression der Erkrankung aufgetreten ist.
ATC Code:	L01XX66
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.4./Andere
Zulassungsnummer/n:	69230
Zulassungsdatum:	29.04.2025
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

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

Préparation :	Nexpovio®, comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s) :	Selinexorum
Dosage et forme pharmaceutique :	20 mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication :	<p>Nexpovio ist indiziert in Kombination mit Dexamethason für die Behandlung des Multiplen Myeloms bei erwachsenen Patienten, die zuvor mindestens vier Therapielinien erhalten haben und deren Erkrankung gegenüber mindestens zwei Proteasom-Inhibitoren, zwei immunmodulatorischen Arzneimitteln und einem monoklonalen Anti-CD38-Antikörper refraktär ist und bei denen unter der letzten Therapie eine Progression der Erkrankung aufgetreten ist.</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 :	L01XX66
No IT / désignation :	07.16.4./autres
No d'autorisation :	69230
Date d'autorisation :	29.04.2025
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Tepezza®, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
(Teprotumumabum)**

Name Arzneimittel:	Tepezza®, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Teprotumumabum
Dosisstärke und Darreichungsform:	500 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Tepezza ist indiziert für die Behandlung von Erwachsenen mit mittelschwerer bis schwerer aktiver TED (Thyroid Eye Disease; schilddrüsenbedingte Augenerkrankung) (siehe «Klinische Wirksamkeit»). L04AG13
ATC Code:	07.15.0./Immunosuppressive Stoffe
IT-Nummer / Bezeichnung:	69795
Zulassungsnummer/n:	30.04.2025
Zulassungsdatum:	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif :
Tepezza®, poudre pour solution à diluer pour perfusion (teprotumumabum)**

Préparation :	Tepezza®, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Principe(s) actif(s) :	teprotumumabum
Dosage et forme pharmaceutique :	500 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication :	Tepezza ist indiziert für die Behandlung von Erwachsenen mit mittelschwerer bis schwerer aktiver TED (Thyroid Eye Disease; schildrüsenbedingte Augenerkrankung) (siehe «Klinische Wirksamkeit»).» 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 :	L04AG13
No IT / désignation :	07.15.0./immunosuppresseurs
No d'autorisation :	69795
Date d'autorisation :	30.04.2025 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Pylclari, Injektionslösung (Piflufolastat (¹⁸F))**

Name Arzneimittel:	Pylclari, Injektionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Piflufolastat (¹⁸ F)
Dosisstärke und Darreichungsform:	1000 MBq/ml und 500 MBq, Injektionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Dieses Arzneimittel ist nur für diagnostische Zwecke bestimmt. Pylclari ist zum Nachweis prostataspezifischer Membranantigen (PSMA)-positiver Läsionen mit Positronen-Emissions-Tomographie (PET) bei Erwachsenen mit Prostatakrebs (PCa) in folgenden klinischen Situationen indiziert: Primäres Staging von Patienten mit Hochrisiko-PCa vor Beginn der kurativen Therapie, Zur Lokalisierung des Wiederauftretens eines PCa bei Patienten mit Verdacht auf Wiederauftreten, basierend auf einer Erhöhung der Serumspiegel des prostataspezifischen Antigens (PSA) nach einer Primärbehandlung mit kurativer Absicht.
ATC Code:	V09IX16
IT-Nummer / Bezeichnung:	17.01.9./Tumor-Diagnostika
Zulassungsnummer/n:	69775
Zulassungsdatum:	25.04.2025 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif :
Pylclari, solution injectable (pi氟lufolastat (¹⁸F))**

Préparation :	Pylclari, solution injectable
Principe(s) actif(s) :	pi氟lufolastat (¹⁸ F))
Dosage et forme pharmaceutique :	1000 MBq et 500 MBq, solution injectable
Possibilités d'emploi / Indication :	Dieses Arzneimittel ist nur für diagnostische Zwecke bestimmt. Pylclari ist zum Nachweis prostataspezifischer Membranantigen (PSMA)-positiver Läsionen mit Positronen-Emissions-Tomographie (PET) bei Erwachsenen mit Prostatakrebs (PCa) in folgenden klinischen Situationen indiziert: Primäres Staging von Patienten mit Hochrisiko-PCa vor Beginn der kurativen Therapie, Zur Lokalisierung des Wiederauftretens eines PCa bei Patienten mit Verdacht auf Wiederauftreten, basierend auf einer Erhöhung der Serumspiegel des prostataspezifischen Antigens (PSA) nach einer Primärbehandlung mit kurativer Absicht. 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 :	V09IX16
No IT / désignation :	17.01.9./préparations diagnostiques de tumeurs
No d'autorisation :	69775
Date d'autorisation :	25.04.2025 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Poulvac Procerta HVT-IBD ad us. vet., Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hühner (virus herpes meleagridi cum proteino VP2 HVT-IBD vivum attenuatum)

Name Arzneimittel:	Poulvac Procerta HVT-IBD ad us. vet., Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hühner
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	virus herpes meleagridi cum proteino VP2 HVT-IBD vivum attenuatum
Dosisstärke und Darreichungsform:	Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension, 3'580 – 26'500 Plaque-bildende Einheiten/Dosis
Anwendungsgebiet / Indikation:	Aktive Immunisierung von Eintagsküken und 18-19 Tage alten embryonierten Hühnereiern zur - Reduzierung von Mortalität, klinischen Symptomen und Läsionen, die vom Virus der Marek'schen Krankheit (MK) verursacht werden und - Verhinderung von Mortalität und klinischen Symptomen und Reduzierung von Läsionen, die vom Virus der Infektiösen Bursitis (IBD) verursacht werden. <i>Beginn der Immunität:</i> MK: 7 Tage nach der Impfung bei in ovo und 9 Tage bei subkutaner Anwendung. IBD: 15 Tage nach der Impfung bei in ovo und 12 Tage bei subkutaner Anwendung. <i>Dauer der Immunität:</i> MK: Eine einmalige Impfung ist zum Schutz während der gesamten Risikoperiode ausreichend. IBD: Bis zu einem Alter von 64 Tagen.
ATC Code:	QI01AD15
IT-Nummer / Bezeichnung:	--
Zulassungsnummer/n:	69764
Zulassungsdatum:	23.04.2025
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren. www.tierarzneimittel.ch

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif :
Poulvac Procerva HVT-IBD ad us. vet., solution à diluer et solvant pour la préparation
d'une suspension injectable pour poules (virus herpes meleagridi cum proteino VP2
HVT-IBD vivum attenuatum)**

Préparation :	Poulvac Procerva HVT-IBD ad us. vet., solution à diluer et solvant pour la préparation d'une suspension injectable pour poules
Principe(s) actif(s) :	virus herpes meleagridi cum proteino VP2 HVT-IBD vivum attenuatum
Dosage et forme pharmaceutique :	Solution à diluer et solvant pour la préparation d'une suspension injectable, 3'580 – 26'500 unités formant plage/dose
Possibilités d'emploi / Indication :	Pour l'immunisation active des poussins d'un jour et des œufs embryonnés de poule de 18-19 jours pour : - réduire la mortalité, les signes cliniques et les lésions causés par le virus de la maladie de Marek (MD) et - prévenir la mortalité et les signes cliniques et réduire les lésions causées par le virus de la bursite infectieuse (IBD). Début de l'immunité : MD : 7 jours après la vaccination in ovo et 9 jours pour la voie sous-cutanée IBD : 15 jours après la vaccination in ovo et 12 jours pour la voie sous-cutanée Durée de l'immunité : MD - une seule vaccination suffit pour assurer une protection pendant toute la période à risque IBD : 64 jours d'âge
Code ATC :	QI01AD15
No IT / designation :	--
No d'autorisation :	69764
Date d'autorisation :	23.04.2025
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament. www.tierarzneimittel.ch

Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain**01 Angomed, Filmtabletten**

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 70238	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	24.04.2025
Zusammensetzung	01	Filmtablette: tropaeoli majus herbae pulvis (Tropaeolum majus L., herba) 200.0 mg, armoraciae rusticanae radicis pulvis (Armoracia rusticana G.Gaertn., B.Mey., Scherb., radix) 80.0 mg, cellulosi pulvis, talcum, acidum stearicum, silica colloidalis anhydrica, solani amyrum, carboxymethylamylum narticum A corresp. sodium 0.434-0.651 mg, Überzug: talcum, hypromellosum, titanii dioxidum, macrogol 4000, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (fuscum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Traditionsgemäss bei akuten Entzündungen der oberen Atemwege und bei Harnwegsinfekten	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n) 002 100 Tablette(n) 003 200 Tablette(n)	D D D
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Apixaban axapharm 2.5 mg, Filmtabletten**02 Apixaban axapharm 5 mg, Filmtabletten**

axapharm ag, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 69933	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	09.04.2025	
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 max. 0.35 mg.		
			02 apixabanum 5 mg, lactosum monohydricum 137.625 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 max. 0.7 mg.	
Anwendung	Prävention venöser thromboembolischer Ereignisse bei erwachsenen Patienten nach elektiver Hüft- oder Knieersatzoperation. Prävention von Schlaganfall und systemischer Embolie bei erwachsenen Patienten mit nicht-valvulärem Vorhofflimmern. Behandlung von tiefer Venenthrombose und Lungenembolie und Prävention einer rezidivierenden tiefen Venenthrombose und Lungenembolie bei erwachsenen Patienten.			
Packung/en	01	001 20 Tablette(n) 002 56 Tablette(n) 003 100 Tablette(n) 004 168 Tablette(n)	B B B B	
	02	005 56 Tablette(n) 006 100 Tablette(n) 007 168 Tablette(n)	B B B	
Gültig bis	08.04.2030			

01 Beroseren, überzogene Tablette

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 69715	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.1.	04.04.2025
Zusammensetzung	01	valerianae extractum hydroalcoholicum siccum (Valeriana officinalis L. s.l., radix) 29 mg, DER: 3-6:1, Auszugsmittel ethanolum 60% (V/V), passiflorae herbae extractum siccum (Passiflora incarnata L., herba) 13 mg, DER: 4-7:1, Auszugsmittel ethanolum 60% (V/V), crataegi folium cum flore extractum siccum (Crataegus monogyna Jacq. (Lindm.), folium cum flore) 5.4 mg, DER: 4-7:1, Auszugsmittel aqua ad extracta praeparanda, ballotae nigrae herbae extractum aquosum siccum (Ballota nigra L., herba) 4.5 mg, DER: 4-6:1, Auszugsmittel aqua ad extracta praeparanda, maltodextrinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii oxidum ponderosum, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, aqua purificata, Überzug: lacca, acaciae gummi, saccharum 153.87 mg, talcum, cera carnauba, aqua purificata, natrii benzoas 6.6 µg corresp. natrium 1 µg, titanii dioxidum, E 172 (flavum), E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Traditionsgemäss zur Besserung des Befindens bei nervlicher Belastung und zur Förderung des Schlafes	
Packung/en	01	001 40 Tablette(n)	D
		002 120 Tablette(n)	D
		003 180 Tablette(n)	D
Gültig bis		03.04.2030	

01 Carbetocin Aguettant 100 µg/mL, solution injectable en seringue préremplie

Aguettant Suisse SA, Route de Jussy 35, 1226 Thônex

N° d'AMM: 69359	Catégorie de remise: A	Index: 07.03.2.	29.04.2025
Composition	01	carbetocinum 100 µg, natrii chloridum corresp. natrium 3.5 mg, acidum aceticum glaciele q.s. ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Prévention des hémorragies de la délivrance dues à une atonie utérine du post-partum	
Conditionnements	01	001 5 seringue(s) préremplie(s)	A
Valable jusqu'au		28.04.2030	

01 Coop Vitality Pantoprazol 20 mg, magensaftresistente Tabletten

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 70201	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	04.04.2025
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum naticum sesquihydricum, trinatrii phosphas anhydricus, isomaltum 29.25 mg, carmellosum naticum, crospovidonum, natrii stearyl fumaras, Überzug: hypromellosum, povidonum K 25, propylenglycolum, E 171, E 172 (flavum), acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, triethylis citras, dimeticonum, sorbitani stearas, polysorbitatum 60, silica colloidalis anhydrica, xanthani gummi, E 210 <0.65 µg, E 200, kalii hydroxidum, acidum hydrochloridum, pro compresso obducto corresp. natrium 3.58 mg.	
Anwendung		kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Packung/en	01	002 14 Tablette(n)	D
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dapagliflozin-Mepha 5 mg, Filmtabletten**02 Dapagliflozin-Mepha 10 mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 69915	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	09.04.2025
Zusammensetzung	01	dapagliflozinum 5 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum 25 mg, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearylis fumaras, Überzug: natrii laurilsulfas, poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, E 171, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.263 mg.	
	02	dapagliflozinum 10 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum 50 mg, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearylis fumaras, Überzug: natrii laurilsulfas, poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, E 171, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.525 mg.	
Anwendung		Diabetes Typ-2, Herzinsuffizienz, chronische Nierenerkrankung	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
Gültig bis		08.04.2030	

01 Efluenta TIV 0.5 mL, suspension injectable en seringue pré-remplie

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

N° d'AMM: 69863	Catégorie de remise: B	Index: 08.08.	07.04.2025
Composition	01	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/Thailand/8/2022 (H3N2)-like: reassortant virus SAN-022 derived from A/California/122/2022) 60 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus souche B/Austria/1359417/2021-like: derived from B/Michigan/01/2021 (Victoria lineage) wild type) 60 µg, natrii chloridum, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas anhydricus, octoxinolum-9, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.96 mg.	
Indication		Immunisation active contre l'influenza, dès 65 ans	
Conditionnements	01	001 1 seringue(s) préremplie(s) avec aiguille	B
		002 10 seringue(s) préremplie(s) avec aiguilles	B
Valable jusqu'au		06.04.2030	

01 Fluticasone Leman 27.5 ug, spray nasal, suspension

Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: 69474	Catégorie de remise: B	Index: 12.02.3.	07.04.2025
Composition	01	fluticasoni furoas 27.5 µg, polysorbatum 80, cellulosum microcristallinum et carmellosum naticum, dinatrii edetas, benzalkonii chloridum 8.25 µg, glucosum, aqua purificata, ad suspensionem pro dosi, doses pro vase 120.	
Indication		Rhinite allergique	
Conditionnements	01	001 120 unidose(s) à 27.5 µg	B
Valable jusqu'au		06.04.2030	

01 Hydromorphone Mundipharma 2 mg, Injektions-/Infusionslösung**02 Hydromorphone Mundipharma 10 mg, Injektions-/Infusionslösung****03 Hydromorphone Mundipharma 20 mg, Injektions-/Infusionslösung****04 Hydromorphone Mundipharma 50 mg, Injektions-/Infusionslösung**Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74,
4052 Basel

Zul.-Nr.: 70222	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	16.04.2025
Zusammensetzung	01	hydromorphoni hydrochloridum 2 mg corresp. hydromorphonum 1.77 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.52 mg.	
	02	hydromorphoni hydrochloridum 10 mg corresp. hydromorphonum 8.87 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 2.93 mg.	
	03	hydromorphoni hydrochloridum 20 mg corresp. hydromorphonum 17.73 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 2.42 mg.	
	04	hydromorphoni hydrochloridum 50 mg corresp. hydromorphonum 44.33 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.92 mg.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	001 5 Ampulle(n)	A+
		002 10 Ampulle(n)	A+
	02	003 5 Ampulle(n)	A+
		004 10 Ampulle(n)	A+
	03	005 5 Ampulle(n)	A+
		006 10 Ampulle(n)	A+
	04	007 5 Ampulle(n)	A+
		008 10 Ampulle(n)	A+
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Hylvastam 14 mg/ml, solution pour perfusion

Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: 69932	Catégorie de remise: B	Index: 05.03.2.	11.04.2025
Composition	01	natrii hydrogenocarbonas 1.4 g corresp. natrium 16.7 mmol, hydrogenocarbonas 16.7 mmol, carbonei dioxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Acidose métabolique, intoxications aux barbiturates	
Conditionnements	01	001 12 x 250 ml Flacon en verre	B
		002 12 x 500 ml Flacon en verre	B
	003	12 x 250 ml Flacon en verre avec anse	B
	004	12 x 500 ml Flacon en verre avec anse	B
Valable jusqu'au		10.04.2030	

01 Imatinib Spirig HC 100 mg, Filmtabletten
02 Imatinib Spirig HC 400 mg, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 69955	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	16.04.2025
Zusammensetzung	01	imatinibum 100 mg ut imatinibi mesilas, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), talcum, pro compresso obducto.	
	02	imatinibum 400 mg ut imatinibi mesilas, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), talcum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum, Tyrosin-Kinase-Hemmer	
Packung/en	01	60 Tablette(n)	A
	02	30 Tablette(n)	A
Gültig bis		15.04.2030	

01 Metronidazole Lagap iv 500mg/100ml, soluzione per infusione

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: 70015	Categoria di dispensazione: B	Index: 08.04.3.	10.04.2025
Composizione	01	metronidazolum 500 mg, dinatrii phosphas dihydratus, acidum citricum, natrii chloridum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 100 ml corresp. sodium 326.19 mg.	
Indicazione		Infezioni causate da batteri anaerobi	
Confezione/i	01	10 x 100 ml flaconcino/flaconcini	B
	002	25 x 100 ml flaconcino/flaconcini	B
	003	50 x 100 ml flaconcino/flaconcini	B
Valevole fino al		09.04.2030	

01 mResvia Respiratorisches-Synzytial-Virus (RSV) Vakzin 0.10 mg/ml, Injektionsdispersion

Moderna Switzerland GmbH, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 69995	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	17.04.2025
Zusammensetzung	01	Suspension: mRNA-1345 0.10 mg/ml, heptadecan-9-ylis 8-((2-hydroxyethyl)(6-oxo-6-(undecyloxy)hexyl)amino)-octanoat, cholesterolum, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, 1,2-dimyristoyl-rac-glycero-3-polyethylenglycoli 2000 aether methylicus, trometamolum, trometamoli hydrochloridum, acidum aceticum glaciale, natrii acetas trihydratus, saccharum, aqua ad inyectabile, 1 ml corresp., sodium 0.017 mg pro dosi.	
Anwendung		mRESVIA ist indiziert zur aktiven Immunisierung von Erwachsenen im Alter von 60 Jahren und älter zur Prävention von durch das Respiratorische Synzytial-Virus verursachten Erkrankungen der unteren Atemwege (lower respiratory tract disease, LRTD)	
Packung/en	01	1 Fertigspritze(n) 1 Fertigspritze pro Packung. Die Fertigspritze enthält eine Dosis à 0.5 ml.	B
	002	10 Fertigspritze(n) 10 Fertigspritzen pro Packung. Jede Fertigspritze enthält eine Dosis à 0.5 ml.	B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): mRNA-1345	
Gültig bis		16.04.2030	

01 Nexpvio 20 mg, Filmtabletten

Stemline Therapeutics Switzerland GmbH, Grafenaustrasse 3, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 69230	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	29.04.2025
Zusammensetzung	01	selinexorum 20 mg, cellulose microcristallinum, carmellosum natricum conatum, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, natrii laurilsulfatas, Überzug: talcum, poly(alcohol vinylicus), glyceroli monopalmitostearas, polysorbatum 80, E 171, macrogol 3350, E 132, E 133, pro compressu obducto corresp. sodium max. 1.028 mg.	
Anwendung		Multiples Myelom	
Packung/en	01	001 8 Tablette(n) 002 12 Tablette(n) 003 16 Tablette(n) 004 20 Tablette(n) 005 32 Tablette(n)	A A A A A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): selinexorum	
Gültig bis		28.04.2030	

01 Nilotinib Spirig HC 50 mg, Hartkapseln**02 Nilotinib Spirig HC 150 mg, Hartkapseln****03 Nilotinib Spirig HC 200 mg, Hartkapseln**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 69771	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	16.04.2025
Zusammensetzung	01	nilotinib 50 mg ut nilotinibi hydrochloridum dihydricum, lactose monohydricum 36.66 mg, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: hypromelloseum, aqua purificata, carrageenanum, kalii chloridum, E 127, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 171, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula.	
	02	nilotinib 150 mg ut nilotinibi hydrochloridum dihydricum, lactose monohydricum 109.97 mg, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: hypromelloseum, aqua purificata, carrageenanum, kalii chloridum, E 127, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 171, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula.	
	03	nilotinib 200 mg ut nilotinibi hydrochloridum dihydricum, lactose monohydricum 146.62 mg, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: hypromelloseum, aqua purificata, carrageenanum, kalii chloridum, E 172 (flavum), E 171, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula.	
Anwendung		Antineoplastika > Proteinkinase-Inhibitoren (myeloische Leukämie)	
Packung/en	01	001 120 Kapsel(n) (3x40)	A
	02	002 112 Kapsel(n) (4x28)	A
	03	003 28 Kapsel(n)	A
	04	004 112 Kapsel(n) (4x28)	A
Gültig bis		15.04.2030	

01 Pantofelan 20 mg, magensaftresistente Tabletten

G-Pharma AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 70203	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	04.04.2025
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, trinatrii phosphas anhydricus, isomaltum 29.25 mg, carmellosum natricum, crospovidonum, natrii stearylis fumaras, Überzug: hypromellosum, povidonum K 25, propylenglycolum, E 171, E 172 (flavum), acidi methacrylic et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, triethylis citras, dimeticonum, sorbitani stearas, polysorbatum 60, silica colloidalis anhydrica, xanthani gummi, E 210 <0.65 µg, E 200, kalii hydroxidum, acidum hydrochloridum, pro compresso obducto corresp. natrium 3.58 mg.	
Anwendung	kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen		
Packung/en	01	002 14 Tablette(n)	D
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Pomalidomid Accord 1 mg, Hartkapseln**02 Pomalidomid Accord 2 mg, Hartkapseln****03 Pomalidomid Accord 3 mg, Hartkapseln****04 Pomalidomid Accord 4 mg, Hartkapseln**

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 69643	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	29.04.2025
Zusammensetzung	01	pomalidomidum 1 mg, cellulosum microcristallinum, maltodextrinum, natrii stearylis fumaras, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 171, propylenglycolum, pro capsula corresp. natrium 0.007 mg.	
	02	pomalidomidum 2 mg, cellulosum microcristallinum, maltodextrinum, natrii stearylis fumaras, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 171, propylenglycolum, pro capsula corresp. natrium 0.014 mg.	
	03	pomalidomidum 3 mg, cellulosum microcristallinum, maltodextrinum, natrii stearylis fumaras, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 132, Drucktinte: lacca, E 171, propylenglycolum, pro capsula corresp. natrium 0.021 mg.	
	04	pomalidomidum 4 mg, cellulosum microcristallinum, maltodextrinum, natrii stearylis fumaras, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 132, E 127, Drucktinte: lacca, E 171, propylenglycolum, pro capsula corresp. natrium 0.028 mg.	
Anwendung	Behandlung des Multiplen Myeloms		
Packung/en	01	002 21 Kapsel(n)	A
	02	004 21 Kapsel(n)	A
	03	006 21 Kapsel(n)	A
	04	008 21 Kapsel(n)	A
Gültig bis	28.04.2030		

01 Protaminsulfat LEO Pharma 1400 Heparin-Antidot I.E./ml, Injektionslösung und Infusionslösung
 Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd., 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 69842	Abgabekategorie: B	Index: 06.04.0.	17.04.2025
Zusammensetzung	01	protamini sulfas 1400 U.I. corresp. protamini sulfas 10 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad injectabile ad solutionem pro 1 ml corresp. sodium 3.34 mg.	
Anwendung		Komplexbildner mit Heparin zur Neutralisierung von dessen gerinnungshemmender Wirkung	
Packung/en	01	001 5 x 5 ml Ampullen	B
Bemerkung		Zulassung gemäss Art.14 Abs. 1 Bst. a bis HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		16.04.2030	

01 Pyoclari 1000 MBq/ml, Injektionslösung

02 Pyoclari 1500 MBq/ml, Injektionslösung
 b.e.imaging.ag, Strehlgasse 9, 6430 Schwyz

Zul.-Nr.: 69775	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.9.	25.04.2025
Zusammensetzung	01	piflufolastatum(18-F) 1000 MBq, ethanolum anhydricum 4 - 90 mg, natrii chloridum, natrii ascorbas, q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. sodium 3.68 mg.	
	02	piflufolastatum(18-F) 1500 MBq, ethanolum anhydricum 4 - 90 mg, natrii chloridum, natrii ascorbas, q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. sodium 3.68 mg.	
Anwendung		PET-Diagnose von PSMA-positivem Prostatakrebs	
Packung/en	01	001 0.5 - 10 ml	A
	02	002 0.5 - 10 ml	A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): piflufolastatum(18-F), DCI	
Gültig bis		24.04.2030	

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

Pharma Nova GmbH, Zugerstrasse 76A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 69923	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	17.04.2025
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: infliximabum 100 mg, pro vitro.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis; Psoriatische Arthritis; Morbus Crohn; Morbus Bechterew; aktive ulcerative Colitis; Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	001 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Zusammensetzung entspricht ausländischer Packungsbeilage. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 und 3 HMG (SR 812.21) (Parallelimport aus Bulgarien von Remicade, Lyophilisat (ZL 55184)).	
Gültig bis		16.04.2030	

01 Rosuvastax-Drossapharm 5 mg, Filmtabletten
02 Rosuvastax-Drossapharm 10 mg, Filmtabletten
03 Rosuvastax-Drossapharm 20 mg, Filmtabletten
Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 69613	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	03.04.2025
Zusammensetzung	<p>01 Filmtablette: rosuvastatinum 5 mg ut rosuvastatinum calcicum 5.21 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 48.98 mg, crospovidonum, hydroxypropylcellulosum, natrii hydrogenocarbonas corresp. natrium 0.07 mg, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 1.10 mg, hypromellosum, E 171, triacetinum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.</p> <p>02 Filmtablette: rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum 10.42 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 97.97 mg, crospovidonum, hydroxypropylcellulosum, natrii hydrogenocarbonas corresp. natrium 0.14 mg, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 2.20 mg, hypromellosum, E 171, triacetinum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.</p> <p>03 Filmtablette: rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum 20.83 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 195.94 mg, crospovidonum, hydroxypropylcellulosum, natrii hydrogenocarbonas, natrium 0.27 mg, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 4.4 mg, hypromellosum, E 171, triacetinum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.</p>		
Anwendung	Reduktion der Serumcholesterinkonzentration. Vorbeugung kardiovaskulärer Ereignisse bei Erwachsenen mit normalem LDL-Cholesterin Spiegel und erhöhtem Risiko von atherosklerotischen kardiovaskulären Erkrankungen.		
Packung/en	<p>01 001 30 Tablette(n) B</p> <p>002 100 Tablette(n) B</p> <p>02 003 30 Tablette(n) B</p> <p>004 100 Tablette(n) B</p> <p>03 005 30 Tablette(n) B</p> <p>006 100 Tablette(n) B</p>		
Gültig bis	02.04.2030		

01 Steqeyma 130mg / 26mL, solution à diluer pour perfusion
IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA, route de Suisse 160-162, 1290 Versoix

N° d'AMM: 70002	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	24.04.2025
Composition	01 ustekinumabum 130 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, dinatrii edetas, methioninum, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 26 ml, natrium 0.06 mg.		
Indication	Maladie de Crohn, Colite ulcéreuse		
Conditionnements	01 001 1 flacon(s)		B
Valable jusqu'au	23.04.2030		

**01 Steqeyma 45mg / 0.5mL, solution injectable en seringue préremplie
02 Steqeyma 90mg / 1.0mL, solution injectable en seringue préremplie**
IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA, route de Suisse 160-162, 1290 Versoix

N° d'AMM: 70003	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	24.04.2025
Composition	01	ustekinumabum 45 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad iniecatibile ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	ustekinumabum 90 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad iniecatibile ad solutionem pro 1 ml.	
Indication	plaque psoriasis à partir de 6 ans et de plus de 60 kg, rhumatisme psoriasique, maladie de Crohn, Colite ulcéreuse		
Conditionnements	01	001 1 seringue(s) préremplie(s)	B
	02	002 1 seringue(s) préremplie(s)	B
Valable jusqu'au	23.04.2030		

**01 Teicoplanin-Evultis 200 mg, Polvere per soluzione iniettabile/per infusione o soluzione orale
02 Teicoplanin-Evultis 400 mg, Polvere per soluzione iniettabile/per infusione o soluzione orale**
Evultis SA, Via Vite 5, 6855 Stabio

N° d'AMM: 69777	Categoria di dispensazione: A	Index: 08.01.9.	03.04.2025
Composizione	01	Praeparatio cryodesiccata: teicoplaninum 200 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum ad pH, pro vitro corresp. natrium 10 mg.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: teicoplaninum 400 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum ad pH, pro vitro corresp. natrium 10 mg.	
Indicazione	Malattie infettive		
Confezione/i	01	001 5 flaconcino/flaconcini	A
	02	002 10 flaconcino/flaconcini	A
Valevole fino al	003	5 flaconcino/flaconcini	A
	004	10 flaconcino/flaconcini	A
Valevole fino al	02.04.2030		

01 Tepezza 500 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Amgen Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 69795	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	30.04.2025
Zusammensetzung	01	teprotumumabum 500 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, pro vitro.	
Anwendung	Behandlung von Erwachsenen mit mittelschwerer bis schwerer aktiver TED (Thyroid Eye Disease)		
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung	NAS (New Active Substance): teprotumumabum		
Gültig bis	29.04.2030		

01 Viburcol, Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 69741	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	23.04.2025
Zusammensetzung	01	atropa bella-donna (HAB) D6 (Ph.Eur.Hom. 1.1.3) 11.0 mg, calcium carbonicum hahnemanni (HAB) D8 75.0 mg, matricaria recutita (HAB) D4 25.0 mg, plantago major (HAB) D4 25.0 mg, pulsatilla pratensis (HAB) D6 50.0 mg, solanum dulcamara (HAB) D6 25.0 mg, lactosum monohydricum, magnesii stearas, pro compresso 301.5 mg corresp. lactosum monohydricum 300 mg.	
Anwendung	Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Unruhezuständen und Reizbarkeit bei Kindern ab 2 Jahren mit oder ohne Fieber (z.B. beim Zähnen, leichten Bauchschmerzen, Schlaflosigkeit) sowie bei banalen Infekten.		
Packung/en	01	001	1 x 50 Stück
Gültig bis		22.04.2030	D

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**01 Felimazole 5 mg/ml ad us. vet., Lösung zum Eingeben für Katzen**

Dechra Veterinary Products Suisse GmbH, Messeplatz 10, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 69984	Abgabekategorie: B	Index:	28.04.2025
Zusammensetzung	01	thiamazolum 5 mg, glycerolum, E 218 2 mg, propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, maltitolum liquidum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, saccharinum natricum, aromatica (honey), Caramel brown powder colour 30%, acidum citricum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Langzeit-Therapie bei feliner Hyperthyreose. Zur Stabilisierung der Hyperthyreose bei Katzen vor chirurgischer Thyreoidektomie bzw. vor Radiojodtherapie	
Packung/en	01	001 30 ml	B
		002 100 ml	B
Gültig bis		27.04.2030	

01 Milpro Chewy Hund S ad us. vet., Kautabletten**02 Milpro Chewy Hund M ad us. vet., Kautabletten****03 Milpro Chewy Hund L ad us. vet., Kautabletten**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 69528	Abgabekategorie: B	Index:	28.04.2025
Zusammensetzung	01	praziquantelum 25.00 mg, milbemycini oximum 2.50 mg, aromatica Fleischaroma (pflanzlich), maydis amyllum, glycerolum, carmellosum natricum conexum, cellulosum microcristallinum, macrogola, saccharum, epoxidized soybean oil, aqua purificata, natrii chloridum, E 172, E 320 0.26 mg, pro compresso.	
	02	praziquantelum 125.00 mg, milbemycini oximum 12.50 mg, aromatica Fleischaroma (pflanzlich), maydis amyllum, glycerolum, carmellosum natricum conexum, cellulosum microcristallinum, macrogola, saccharum, epoxidized soybean oil, aqua purificata, natrii chloridum, E 172, E 320 1.32 mg, pro compresso.	
	03	praziquantelum 250.00 mg, milbemycini oximum 25.00 mg, aromatica Fleischaroma (pflanzlich), maydis amyllum, glycerolum, carmellosum natricum conexum, cellulosum microcristallinum, macrogola, saccharum, epoxidized soybean oil, aqua purificata, natrii chloridum, E 172, E 320 2.63 mg, pro compresso.	
Anwendung		Breitspektrumanthelminthikum, Herzwurmprophylaxe für Hunde.	
Packung/en	01	001 2 Tablette(n)	B
		002 4 Tablette(n)	B
		003 24 Tablette(n)	B
	02	004 2 Tablette(n)	B
		005 4 Tablette(n)	B
		006 24 Tablette(n)	B
	03	007 2 Tablette(n)	B
		008 4 Tablette(n)	B
		009 24 Tablette(n)	B
Gültig bis		27.04.2030	

01 Poulvac Procerta HVT-IBD ad us. vet., Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hühner

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

Zul.-Nr.: 69764	Abgabekategorie: B	Index:	23.04.2025
Zusammensetzung	01	<p>Solutio concentrata:</p> <p>virus herpes meleagridi cum proteino VP2 HVT-IBD vivum attenuatum 3'580 - 26'500 U., glutaminum, Calf serum, dimethylsulfoxidum, Dulbecco's modified eagle medium, ad solutionem pro dosi 0.05 or 0.2 ml.</p> <p>Solvens:</p> <p>saccharum, kalii dihydrogenophosphas, dikalii phosphas anhydricus, peptonum, phenolsulfonphthaleinum, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung		Lebendimpfstoff zur aktiven Immunisierung von Eintagsküken und embryonierten Hühnereiern gegen das Marek'sche Krankheit und Infektiöse Bursitis Virus	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt NAS (New Active Substance): virus herpes meleagridi cum proteino VP2 HVT-IBD vivum attenuatum	
Gültig bis		22.04.2030	

01 Vetoryl 20 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde

02 Vetoryl 30 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde

03 Vetoryl 60 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde

Dechra Veterinary Products Suisse GmbH, Messeplatz 10, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 70065	Abgabekategorie: B	Index:	29.04.2025
Zusammensetzung	01	trilostanum 20 mg, maydis amyllum, lactosum monohydricum, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum naticum (Typ A), aromatica (Hühnerfleisch-Aroma), faex siccata, silica colloidalis hydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	trilostanum 30 mg, maydis amyllum, lactosum monohydricum, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum naticum (Typ A), aromatica (Hühnerfleisch-Aroma), faex siccata, silica colloidalis hydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	trilostanum 60 mg, maydis amyllum, lactosum monohydricum, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum naticum (Typ A), aromatica (Hühnerfleisch-Aroma), faex siccata, silica colloidalis hydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Zur Behandlung von hypophysär und adrenal bedingtem Hyperadrenokortizismus beim Hund (Cushing-Syndrom)	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
	02	002 30 Tablette(n)	B
	03	003 30 Tablette(n)	B
Gültig bis		28.04.2030	

01 Vomigil 10 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Hunde und Katzen
Streuli Tiergesundheit AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 69768	Abgabekategorie: B	Index:	10.04.2025
Zusammensetzung	01	maropitantum 10.0 mg ut maropitanti citras monohydricus, alcohol butylicus 22.00 mg, sulfobutylbetadexum natricum, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiemetikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001	25 ml
Gültig bis		09.04.2030	B

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 Abrilada 40 mg / 0.8 ml, Injektionslösung im Fertigpen

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 67831	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	03.04.2025
Zusammensetzung	01	adalimumabum 40 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, dinatrii edetas corresp. sodium 5 µg, saccharum, methioninum, polysorbitum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, polyartikuläre juvenile Arthritis ab 30 kg Körpergewicht, Psoriasis-Arthritis, ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn bei Erwachsenen, Colitis Ulcerosa, Psoriasis bei Erwachsenen, Kindern und Jugendlichen ab 30 kg Körpergewicht, Hidradenitis suppurativa, Uveitis	
Packung/en	01	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
	002	2 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
	003	4 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
	004	6 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Abrilada 40 mg / 0.8 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 67832	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	02.04.2025
Zusammensetzung	01	adalimumabum 40 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, dinatrii edetas corresp. sodium 5 µg, saccharum, methioninum, polysorbitum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, polyartikuläre juvenile Arthritis ab 30 kg Körpergewicht, Psoriasis-Arthritis, ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn bei Erwachsenen, Colitis Ulcerosa, Psoriasis bei Erwachsenen, Kindern und Jugendlichen ab 30 kg Körpergewicht, Hidradenitis suppurativa, Uveitis	
Packung/en	01	1 Fertigspritze(n)	B
	002	2 Fertigspritze(n)	B
	003	4 Fertigspritze(n)	B
	004	6 Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Afenadin 120, Filmtabletten

NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 69487	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	04.04.2025
Zusammensetzung	01	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, cellulosum microcristallinum, amyrum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. sodium 2.096 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, titanii dioxidum, macrogolum 400, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	D
		002 30 Tablette(n)	D
Bemerkung		Änderung Präparatenname, früher: Afenadin 120 / 180, Filmtabletten Widerruf der Dosistärke Afenadin 180 mg, Filmtabletten	
Gültig bis		09.09.2029	

01 Agomelatin Zentiva 25 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 67666	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	10.04.2025
Zusammensetzung	01	agomelatinum 25 mg ut agomelatinum-acidum citricum, cellulosum microcristallinum silicificatum, mannitolum, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, crospovidonum, natrii stearylis fumaras corresp. sodium 0.218 mg, magnesii stearas, acidum stearicum, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, talcum, E 171, E 172 (flavum) pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Aklief, Crème

Galderma SA, Zählerweg 10, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 67632	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	01.04.2025
Zusammensetzung	01	trifarotenum 50 µg, propylenglycolum 300 mg, allantoinum, triglycerida media, phenoxyethanolum, ciclometiconum, acrylamidi et natrii acryloyldimethyltauratis polymerisatum, isohexadecanum, polysorbatum 80, sorbitani oleas, ethanolum 50 mg, aqua purificata q.s. ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		topische Behandlung mittelschwerer Akne	
Packung/en	01	002 75 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Alopexy 5%, Lösung zur Anwendung auf der Haut

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 67747	Abgabekategorie: D	Index: 10.99.0.	29.04.2025
Zusammensetzung	01	minoxidilum 5 g, propylenglycolum 24 g, ethanolum 96 per centum 52 g, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Alopecia androgenetica	
Packung/en	01	001 1 x 60 ml	D
		002 3 x 60 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Alustal 5-Gräsermischung Kombipackung, Injektionssuspension**04 Alustal 5-Gräsermischung 10 IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: 61024	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	14.04.2025
-----------------	--------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 0.01 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) et pollinis allergeni extractum (Anthoxanthum odoratum) et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense), natrii chloridum corresp. natrium 3.6 mg, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, phenolum, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum 0.1 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) et pollinis allergeni extractum (Anthoxanthum odoratum) et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense), natrii chloridum corresp. natrium 3.6 mg, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, phenolum, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml. C): pollinis allergeni extractum 1 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) et pollinis allergeni extractum (Anthoxanthum odoratum) et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense), natrii chloridum corresp. natrium 3.6 mg, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, phenolum, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml. D): pollinis allergeni extractum 10 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) et pollinis allergeni extractum (Anthoxanthum odoratum) et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense), natrii chloridum corresp. natrium 3.6 mg, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, phenolum, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	04	pollinis allergeni extractum 10 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) et pollinis allergeni extractum (Anthoxanthum odoratum) et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense), natrii chloridum corresp. natrium 3.6 mg, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, phenolum, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung	Hyposensibilisierung		
Bemerkung	(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)		
Gültig bis	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt		

01 Alustal Birke Kombipackung, Injektionssuspension**04 Alustal Birke 10 IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: 60934	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	14.04.2025
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (Betula pendula) 0.01 U., natrii chloridum corresp. sodium 3.6 mg, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, phenolum, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (Betula pendula) 0.1 U., natrii chloridum corresp. sodium 3.6 mg, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, phenolum, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml. C): pollinis allergeni extractum (Betula pendula) 1 U., natrii chloridum corresp. sodium 3.6 mg, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, phenolum, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml. D): pollinis allergeni extractum (Betula pendula) 10 U., natrii chloridum corresp. sodium 3.6 mg, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, phenolum, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	04	pollinis allergeni extractum (Betula pendula) 10 U., natrii chloridum corresp. sodium 3.6 mg, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, phenolum, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Alustal Hausstaubmilben Kombipackung, Injektionssuspension**04 Alustal Hausstaubmilben 10 IR, Injektionssuspension**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: 60951	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	14.04.2025
Zusammensetzung	01	A): acari allergeni extractum 0.01 U. ut acari allergeni extractum (Dermatophagooides pteronyssinus) 50% et acari allergeni extractum (Dermatophagooides farinae) 50%, natrii chloridum corresp. sodium 3.6 mg, phenol, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): acari allergeni extractum 0.1 U. ut acari allergeni extractum (Dermatophagooides pteronyssinus) 50% et acari allergeni extractum (Dermatophagooides farinae) 50%, natrii chloridum corresp. sodium 3.6 mg, phenol, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml. C): acari allergeni extractum 1 U. ut acari allergeni extractum (Dermatophagooides pteronyssinus) 50% et acari allergeni extractum (Dermatophagooides farinae) 50%, natrii chloridum corresp. sodium 3.6 mg, phenol, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml. D): acari allergeni extractum 10 U. ut acari allergeni extractum (Dermatophagooides pteronyssinus) 50% et acari allergeni extractum (Dermatophagooides farinae) 50%, natrii chloridum corresp. sodium 3.6 mg, phenol, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	04	acari allergeni extractum 10 U. ut acari allergeni extractum (Dermatophagooides pteronyssinus) 50% et acari allergeni extractum (Dermatophagooides farinae) 50%, natrii chloridum corresp. sodium 3.6 mg, phenol, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 AREXVY, Pulver und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 69310	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	15.04.2025	
Zusammensetzung	01	I): proteinum prae-fusionatum F viri sincitialis respiratorii 120 µg, trehalosum dihydricum, polysorbitum 80, kalii dihydrogenophosphas, dikalii phosphas anhydricus, pro vitro. II): Adeps A 3-O-desacyl-4'-monophosphorylatus, Quillajae saponariae Molina saponinum purificatum, 1,2-dioleoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, cholesterolum, dinatrii phosphas, kalii dihydrogenophosphas, natrii chloridum, aqua ad inyectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml. I) et II) corresp.: proteinum prae-fusionatum F viri sincitialis respiratorii 120 µg, trehalosum dihydricum, polysorbitum 80, kalii dihydrogenophosphas, dikalii phosphas anhydricus, Adeps A 3-O-desacyl-4'-monophosphorylatus, Quillajae saponariae Molina saponinum purificatum, 1,2-dioleoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, cholesterolum, natrii chloridum, dinatrii phosphas, aqua ad inyectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.78 mg, kalium 0.35 mg.		
Anwendung		Aktive Immunisierung zur Vorbeugung einer durch RSV verursachten Erkrankung der unteren Atemwege von Erwachsenen ≥60 Jahren sowie von Erwachsenen zwischen 50 und 59 Jahren mit einem erhöhten Risiko für eine RSV-Erkrankung		
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n) mit Pulver und 1 Durchstechflasche mit Suspension	B	
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Januar 2025)		
Gültig bis		01.05.2029		

01 Attentin 5 mg,Tabletten**02 Attentin 10 mg,Tabletten****03 Attentin 20 mg,Tabletten**

Salmon Pharma GmbH, St. Jakobs-Strasse 90, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 67475	Abgabekategorie: A+	Index: 01.10.2.	01.04.2025
Zusammensetzung	01	dexamfetamini sulfas 5 mg corresp. dexamfetaminum 3.67 mg, isomaltum 147.5 mg, crospovidonum, magnesii stearas, pro compresso. 02 dexamfetamini sulfas 10 mg corresp. dexamfetaminum 7.34 mg, isomaltum 147.7 mg, E 172 (flavum), magnesii stearas, pro compresso. 03 dexamfetamini sulfas 20 mg corresp. dexamfetaminum 14.68 mg, isomaltum 137.7 mg, E 172 (rubrum), magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		ADHS	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A+
	02	002 30 Tablette(n)	A+
	03	003 30 Tablette(n)	A+
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Azacitidin Viatris 100 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionssuspension

Viatris Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhäusen

Zul.-Nr.: 67676	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	08.04.2025
Zusammensetzung	01	azacitidinum 100 mg, mannitolum, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Benzac 5, Gel

Galderma SA, Zählerweg 10, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 45185	Abgabekategorie: D	Index: 10.02.0.	17.04.2025
Zusammensetzung	01	benzoylis peroxidum 50.0 mg, carbomerum 940, dinatrii edetas, natrii docusas, silica colloidalis anhydrica, propylenglycol 40.00 mg, poloxamerum 182, natrii hydroxidum, glycerolum, acrylates polymerisatum, aqua purificata ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	028 60 g	D
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 02: Benzac 10, Gel)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bepanthen MED, Salbe

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 13363	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	10.04.2025
Zusammensetzung	01	dexpanthenolum 50 mg, alcohol cetyllicus 18 mg, alcohol stearyllicus 12 mg, cera alba, adeps lanae 250 mg, vaselinum album, amygdalae oleum raffinatum, paraffinum liquidum, paraffinum liquidum et vaselinum flavum et ozokeritum et glyceroli mono-oleas et alcoholes adipis lanae, aqua purificata, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wunde, rissige oder trockene Haut / Brust- und Säuglingspflege	
Packung/en	01	002 30 g	D
		003 100 g	D
		004 4 x 3.5 g	D
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgröße, neu: 4 x 3.5 g)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Betadine, flüssige Seife

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

Zul.-Nr.: 34286	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	16.04.2025
Zusammensetzung	01	iodum 7.5 mg ut povidonum iodinatum 75 mg, cocois glucosidum, hydroxyethylcellulosum, glycerolum, natrii laurethsulfas, natrii hydroxidum ad pH, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas, kalii iodas, aqua purificata, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfiziens zum Reinigen der Haut	
Packung/en	01	002 120 ml	D
		003 500 ml	D
		004 1000 ml	D
		005 5 x 1000 ml	D
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 CoAmox-Acino 1000, Filmtabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62850	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	17.04.2025
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		unbegrenzt	

01 CoAmox-Acino 457, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62747	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	17.04.2025
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 57 mg ut kalii clavulanas, silica colloidalis anhydrica, xanthani gummi, crospovidonum, carmellosum naticum, aspertatum 16.64 mg, aromatica (Erdbeer) cum alcohol benzylicus et propylenglycol, ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml corresp. sodium max. 7.3 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		unbegrenzt	

01 Cresemba 100 mg, Hartkapseln**02 Cresemba 40 mg, Hartkapseln**

Basilea Pharmaceutica International AG, Allschwil, Hegenheimermattweg 167b, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 66172	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	17.04.2025
Zusammensetzung	01	isavuconazonium 100 mg ut isavuconazonii sulfas, magnesii citras, cellulosum microcristallinum, talcum, silica colloidalis anhydrica, acidum stearicum, Kapselhülle: hypromellosum, E 172 (rubrum), E 171, gellani gummi, kalii acetas, dinatrii edetas, natrii laurilsulfas, Drucktinte: lacca, propylenglycol, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula corresp. sodium ca. 0.2 mg.	
	02	isavuconazonium 40 mg ut isavuconazonii sulfas, magnesii citras, cellulosum microcristallinum, talcum, silica colloidalis anhydrica, acidum stearicum, Kapselhülle: hypromellosum, E 172 (rubrum), E 171, Drucktinte: lacca, propylenglycol, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001 14 Kapsel(n)	A
	02	002 35 Kapsel(n)	A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 40 mg) Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 10/2024)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cresembra 200mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Basilea Pharmaceutica International AG, Allschwil, Hegenheimermattweg 167b, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 66173	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	17.04.2025
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: isavuconazonium 200 mg ut isavuconazonii sulfas, mannitolum, acidum sulfuricum, pro vitro.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 10/2024)	A
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Crestor 10 mg, Filmtabletten**02 Crestor 20 mg, Filmtabletten****05 Crestor 5 mg, Filmtabletten**

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: 56139	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	23.04.2025
Zusammensetzung	01	rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 89.5 mg, cellulosum microcristallinum, tricalcii phosphas, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 1.8 mg, hypromellosum, triacetinum, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	02	rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum 20.8 mg, lactosum monohydricum 179 mg, cellulosum microcristallinum, tricalcii phosphas, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 3.6 mg, hypromellosum, triacetinum, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	05	rosuvastatinum 5 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 93.08 mg, cellulosum microcristallinum, tricalcii phosphas, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 1.8 mg, hypromellosum, triacetinum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration. Vorbeugung kardiovaskulärer Ereignisse bei Erwachsenen mit normalem LDL-Cholesterin Spiegel und erhöhtem Risiko von atherosklerotischen kardiovaskulären Erkrankungen.	
Packung/en	01	006 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	02	010 30 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
	05	002 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrößen: 5mg 5x10 Filmtabletten; 10mg 5x10 Filmtabletten; 20mg 5x10 Filmtabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 DARZALEX SC 1800 mg/15 ml, Injektionslösung

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 67689	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	17.04.2025	
Zusammensetzung	01	daratumumabum 1800 mg, hyaluronidasum humanum ADNr, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, sorbitolum 735.1 mg, methioninum, polysorbatum 20, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 15 ml.		
Anwendung		Multiples Myelom, Leichtketten-Amyloidose		
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A	
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation		
Gültig bis		(Arzneimittelinformation: Stand der Information Oktober 2024) unbegrenzt		

01 Deroxat, Filmtabletten

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 51188	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	11.04.2025
Zusammensetzung	01	paroxetinum 20 mg ut paroxetini hydrochloridum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	020 28 Tablette(n)	B
		039 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 14 Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Desloratadin Sandoz, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62390	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	11.04.2025
Zusammensetzung	01	desloratadinum 5 mg, maydis amyllum, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, oleum vegetabile hydrogenatum, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogol 400, E 132, pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	D
		002 30 Tablette(n)	D
		003 50 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von B zu D)	
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.	01.04.2025
Zusammensetzung	01	dienogestum 2.00 mg, lactosum monohydricum 60.93 mg, maydis amyllum, povidonum K 30, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Behandlung der Endometriose	
Packung/en	01	003 28 Tablette(n)	B
		004 84 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Dienogest Mylan, Tabletten)	
Gültig bis		30.06.2026	

01 Dormiplant, Filmtabletten

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 52326	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.2.	15.04.2025
Zusammensetzung	01	valerianae extractum ethanolicum siccum 160 mg, DER: 3-6:1, melissae extractum ethanolicum siccum 80 mg, DER: 4-6:1, arom.: vanillinum, saccharinum naticum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Einschlaf Schwierigkeiten	
Packung/en	01	60 Tablette(n)	D
	002	120 Tablette(n)	D
	028	50 Tablette(n)	D
	036	100 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgröße, neu: 60 Filmtabletten) (Änderung oder Ergänzung einer Packungsgröße, neu: 120 Filmtabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dupixent 300 mg/2 ml, solution injectable en seringue préremplie avec système de sécurité**02 Dupixent 200 mg/1.14 ml, solution injectable en seringue préremplie avec système de sécurité**
Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 66649	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	17.04.2025
Composition	01	dupilumabum 300 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, arginini hydrochloridum, natrii acetas trihydratus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80, saccharum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml corresp. sodium 0.44 mg.	
	02	dupilumabum 200 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, arginini hydrochloridum, natrii acetas trihydratus, acidum aceticum glaciale, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1.14 ml corresp. sodium 0.25 mg.	
Indication		Dermatite atopique modérée à sévère, asthme, polyposis naso-sinusienne, prurigo nodularis, œsophagite à eosinophiles et bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO)	
Conditionnements	01	2 seringue(s) préremplie(s)	B
	02	2 seringue(s) préremplie(s)	B
Remarque		Nouvelle indication / indication modifiée (information sur le médicament: date de mise à jour de l'information janvier 2025)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Dupixent 200 mg/ 1.14 ml, solution injectable en stylo pré-rempli
02 Dupixent 300 mg/ 2 ml, solution injectable en stylo pré-rempli**
Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 67661	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	17.04.2025
Composition	01 dupilumabum 200 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, arginini hydrochloridum, natrii acetas trihydricus, acidum aceticum glaciale, saccharum, polysorbitum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1.14 ml corresp. sodium 0.25 mg. 02 dupilumabum 300 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, arginini hydrochloridum, natrii acetas trihydricus, acidum aceticum glaciale, saccharum, polysorbitum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml corresp. sodium 0.45 mg.		
Indication	Dermatite atopique modérée à sévère, asthme, polyposé naso-sinusienne, prurigo nodularis, œsophagite à éosinophiles et bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO)		
Conditionnements	01 001 2 x 1,14 ml 003 2 x 1,14 ml (Variant-Pen) 02 002 2 x 2 ml 004 2 x 2 ml (Variant-Pen)	B B B B	
Remarque	Nouvelle indication / indication modifiée (information sur le médicament: date de mise à jour de l'information janvier 2025)		
Valable jusqu'au	03.03.2026		

01 Enbrel MyClic 50 mg, Injektionslösung im Fertigpen

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 60025	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	29.04.2025
Zusammensetzung	01 Lösung: etanerceptum 50 mg, arginini hydrochloridum, natrii chloridum, saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. sodium 2.97 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.		
Anwendung	Rheumatoide Arthritis, aktive juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthritides, Oligoarthritides, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis		
Packung/en	01 002 2 Set (2 Fertigpen und 2 Alkoholtupfer)	B	
Bemerkung	(Widerruf der Dosistärke 25 mg)		
Gültig bis	unbegrenzt		

02 Enerzair Breezhaler 150/50/160 µg, Hartkapsel mit Pulver zur Inhalation

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67596	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	04.04.2025
Zusammensetzung	02	indacaterolum 150 µg ut indacateroli acetas, glycopyrronium 50 µg ut glycopyrronii bromidum, mometasoni furoas 160 µg, lactosum monohydricum 24.567 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: hypromellosum, carrageenanum, kalii chloridum, E 172 (flavum), E 132, aqua purificata, cera carnauba, Drucktinte: aqua purificata, E 172 (nigrum), alcohol isopropylicus, propylenglycol, hypromellosum pro capsula.	
Anwendung		Asthma	
Packung/en	02	004 30 Kapsel(n) + 1 Inhalator	B
		005 90 Kapsel(n) + 1 Inhalator	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse: 150/50/160 µg mit 30 Hartkapseln zusammen mit 1 Inhalator und 1 Sensor)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Entyvio subkutan 108 mg, Injektionslösung in einem Fertigpen

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 67534	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	16.04.2025
Zusammensetzung	01	vedolizumabum 108 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus corresp. sodium 1.11 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, arginini hydrochloridum, polysorbatum 80, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 0.68 ml.	
Anwendung		Colitis ulcerosa, Morbus Crohn	
Packung/en	01	001 1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Entyvio subkutan 108 mg, Injektionslösung in einer Fertigspritze

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 67537	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	16.04.2025
Zusammensetzung	01	vedolizumabum 108 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus corresp. sodium 1.11 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, arginini hydrochloridum, polysorbatum 80, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 0.68 ml.	
Anwendung		Colitis ulcerosa, Morbus Crohn	
Packung/en	01	001 1 Fertigspritze(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Feracru, Kapseln 30 mg

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 66556	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.1.	01.04.2025
Zusammensetzung	01	ferrum(III) 30 mg ut ferricum maltolum, lactosum monohydricum 91.5 mg, natrii laurilsulfas, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: hypromellosum, E 110 0.114 mg, E 129 0.3268 mg, E 133, E 171, lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula corresp. natrium 0.24 mg.	
Anwendung		Eisenmangel	
Packung/en	01	002 56 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Umwandlung Zulassungsart: Hauptzulassung	
Gültig bis		unbegrenzt	

04 Influvac Tetra 0.5 ml, Injektionssuspension

Viatris Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 68087	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	17.04.2025
Zusammensetzung	04	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus-Stamm A/Victoria/4897/2022 (H1N1)-pdm09: reassortant virus IVR-238 derived from A/Victoria/4897/2022) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus-Stamm A/Thailand/8/2022 (H3N2)-like: reassortant virus derived from A/California/122/2022, SAN-022) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus-Stamm B/Austria/1359417/2021 -like: reassortant virus BVR-26 derived from B/Austria/1359417/2021 (Victoria lineage)) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus- Stamm B/Phuket/3073/2013 (Yamagata lineage)) 15 µg, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum hexahydricum, aqua ad iniecatibile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 2.01 mg, kalium 0.08 mg, residui: cetrimidum, formaldehydum, gentamicini sulfas, polysorbatum 80, ovalbuminum.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab 6 Monaten	
Packung/en	04	009 1 Fertigspritze(n)	B
		010 10 Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Lenalidomid Zentiva 2.5 mg, Hartkapseln
 02 Lenalidomid Zentiva 5 mg, Hartkapseln
 03 Lenalidomid Zentiva 7.5 mg, Hartkapseln
 04 Lenalidomid Zentiva 10 mg, Hartkapseln
 05 Lenalidomid Zentiva 15 mg, Hartkapseln
 06 Lenalidomid Zentiva 20 mg, Hartkapseln
 07 Lenalidomid Zentiva 25 mg, Hartkapseln

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 67850	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	28.04.2025																												
Zusammensetzung	<p>01 lenalidomidum 2.5 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum 33.2 mg, carmellosum naticum conexum corresp. sodium 0.089 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, titanii dioxidum, E 172 (flavum), E 132, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, kalii hydroxidum, pro capsula.</p> <p>02 lenalidomidum 5 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum 66.4 mg, carmellosum naticum conexum corresp. sodium 0.178 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, titanii dioxidum, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, kalii hydroxidum, pro capsula.</p> <p>03 lenalidomidum 7.5 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum 99.7 mg, carmellosum naticum conexum corresp. sodium 0.266 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, titanii dioxidum, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, kalii hydroxidum, pro capsula.</p> <p>04 lenalidomidum 10 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum 132.9 mg, carmellosum naticum conexum corresp. sodium 0.355 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, titanii dioxidum, E 172 (flavum), E 132, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, kalii hydroxidum, pro capsula.</p> <p>05 lenalidomidum 15 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum 199.3 mg, carmellosum naticum conexum corresp. sodium 0.539 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, titanii dioxidum, E 132, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, kalii hydroxidum, pro capsula.</p> <p>06 lenalidomidum 20 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum 265.8 mg, carmellosum naticum conexum corresp. sodium 0.716 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, titanii dioxidum, E 172 (flavum), E 132, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, kalii hydroxidum, pro capsula.</p> <p>07 lenalidomidum 25 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum 332.2 mg, carmellosum naticum conexum corresp. sodium 0.894 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, titanii dioxidum, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, kalii hydroxidum, pro capsula.</p>																														
Anwendung	Onkologikum																														
Packung/en	<table> <tr> <td>01</td><td>001</td><td>21 Kapsel(n)</td><td>A</td></tr> <tr> <td>02</td><td>002</td><td>21 Kapsel(n)</td><td>A</td></tr> <tr> <td>03</td><td>003</td><td>21 Kapsel(n)</td><td>A</td></tr> <tr> <td>04</td><td>004</td><td>21 Kapsel(n)</td><td>A</td></tr> <tr> <td>05</td><td>005</td><td>21 Kapsel(n)</td><td>A</td></tr> <tr> <td>06</td><td>006</td><td>21 Kapsel(n)</td><td>A</td></tr> <tr> <td>07</td><td>007</td><td>21 Kapsel(n)</td><td>A</td></tr> </table>	01	001	21 Kapsel(n)	A	02	002	21 Kapsel(n)	A	03	003	21 Kapsel(n)	A	04	004	21 Kapsel(n)	A	05	005	21 Kapsel(n)	A	06	006	21 Kapsel(n)	A	07	007	21 Kapsel(n)	A		
01	001	21 Kapsel(n)	A																												
02	002	21 Kapsel(n)	A																												
03	003	21 Kapsel(n)	A																												
04	004	21 Kapsel(n)	A																												
05	005	21 Kapsel(n)	A																												
06	006	21 Kapsel(n)	A																												
07	007	21 Kapsel(n)	A																												
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)																														
Gültig bis	unbegrenzt																														

**01 Lidocaine Aguettant 10 mg/ml, solution injectable en seringue préremplie
02 Lidocaine Aguettant 20 mg/ml, solution injectable en seringue préremplie**
Aguettant Suisse SA, Route de Jussy 35, 1226 Thônex

N° d'AMM: 69435	Catégorie de remise: B	Index: 01.02.2.	16.04.2025
Composition	01 lidocaini hydrochloridum anhydricum 10 mg ut lidocaini hydrochloridum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum ad pH, acidum hydrochloridum concentratum ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 2.8 mg. 02 lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg ut lidocaini hydrochloridum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum ad pH, acidum hydrochloridum concentratum ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 2 mg.		
Indication	anesthésique local		
Conditionnements	01 001 10 x 10 ml seringue(s) préremplie(s) 003 10 x 5 ml seringue(s) préremplie(s) 02 002 10 x 10 ml seringue(s) préremplie(s) 004 10 x 5 ml seringue(s) préremplie(s)	B B B B	
Remarque	(Changement du volume de remplissage / ajout de la taille de l'emballage du produit fini ; nouveau : 10 mg/ml: 10 x 5 ml; 20 mg/ml: 10 x 5 ml)		
Valable jusqu'au	10.07.2029		

**01 Metfo-X 500 mg, Filmtabletten
02 Metfo-X 850 mg, Filmtabletten
03 Metfo-X 1000 mg, Filmtabletten**
axapharm ag, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 59099	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	08.04.2025
Zusammensetzung	01 metformini hydrochloridum 500 mg, povidonum K 90, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, macrogolum 6000 pro compresso obducto. 02 metformini hydrochloridum 850 mg, povidonum K 90, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, macrogolum 6000 pro compresso obducto. 03 metformini hydrochloridum 1000 mg, povidonum K 90, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, macrogolum 6000 pro compresso obducto.		
Anwendung	Orales Antidiabetikum		
Packung/en	01 015 50 Tablette(n) 016 100 Tablette(n) 02 017 30 Tablette(n) 018 100 Tablette(n) 03 019 60 Tablette(n) 020 120 Tablette(n)	B B B B B	
Bemerkung	(Änderung Präparatename, früher: Metformin axa)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Mometason Viatris 50 µg, spray doseur nasal

Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: 68335	Catégorie de remise: B	Index: 12.02.3.	02.04.2025
Composition	01 mometasoni furoas 0.5 mg ut mometasoni furoas monohydricus, benzalkonii chloridum 0.20 mg, glycerolum, polysorbatum 80, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum, acidum citricum monohydricum, natrii citras anhydricus, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 g corresp. mometasoni furoas 50 µg pro dosi, doses pro vase 140.		
Indication	rhinite, polypes nasaux		
Remarque	(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation)		
Valable jusqu'au	Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger 08.02.2027		

01 Nyxoid 1,8 mg, Nasenspray

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

Zul.-Nr.: 66930	Abgabekategorie: B	Index: 15.01.1.	17.04.2025
Zusammensetzung	01 naloxoni hydrochloridum dihydricum 2.2 mg corresp. naloxoni hydrochloridum anhydricum 2 mg corresp. naloxonum 1.8 mg, trinatrii citras dihydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum concentratum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, nitrogenia q.s., aqua purificata q.s. ad solutionem, solutio 100 µl et propellantia ad aerosolum corresp. natrium 0.14 mg.		
Anwendung	Opioid-Antagonist		
Packung/en	001 2 Einzeldose(n) in Form von Nasensprays	B	
Bemerkung	Umwandlung Zulassungsart: Hauptzulassung		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Opdivo 40 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**
02 Opdivo 100 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
03 Opdivo 240 mg/24 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
04 Opdivo 120 mg/12 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 65660	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	10.04.2025
Zusammensetzung	01	nivolumabum 40 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml corresp. sodium 10 mg.	
	02	nivolumabum 100 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. sodium 25 mg.	
	03	nivolumabum 240 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 24 ml corresp. sodium 60 mg.	
	04	nivolumabum 120 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 12 ml corresp. sodium 30 mg.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
	03	003 1 Durchstechflasche(n)	A
	04	004 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information April 2025)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Otrivin Schnupfen Classic 0.1 %, Nasenspray, Lösung**
02 Otrivin Schnupfen Classic 0.05 %, Nasenspray, Lösung
03 Otrivin Schnupfen Classic Menthol 0.1 %, Nasenspray, Lösung
 Haleon Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 44939	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.1.	24.04.2025
Zusammensetzung	01 xylometazolini hydrochloridum 1 mg corresp. xylometazolini hydrochloridum 140 µg pro dosi, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, dinatrii edetas, benzalkonii chloridum 0.1 mg, sorbitolum liquidum non cristallisabile, hypromellosum, natrii chloridum, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 60. 02 xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg corresp. xylometazolini hydrochloridum 35 µg pro dosi, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, dinatrii edetas, benzalkonii chloridum 0.1 mg, sorbitolum liquidum non cristallisabile, hypromellosum, natrii chloridum, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 120. 03 xylometazolini hydrochloridum 1 mg corresp. xylometazolini hydrochloridum 140 µg pro dosi, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii chloridum, benzalkonii chloridum 0.1 mg, dinatrii edetas, levomentholum, cineolum, sorbitolum, macrogolglyceroli hydroxystearas 2.75 mg, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 60.		
Anwendung	Nasenschleimhautentzündung		
Packung/en	01 004 10 ml mit vertikal aktivierter Pumpe 02 003 10 ml mit vertikal aktivierter Pumpe 03 005 10 ml mit vertikal aktivierter Pumpe		D D D
Bemerkung	(Änderung Präparatename, früher: Otrivin Schnupfen, Nasenspray, Lösung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Otrivin Schnupfen Classic 0.1 %, Nasenspray, Lösung**
02 Otrivin Schnupfen Classic 0.05 %, Nasenspray, Lösung
03 Otrivin Schnupfen Classic Menthol 0.1 %, Nasenspray, Lösung
Haleon Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 44939	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.1.	25.04.2025
Zusammensetzung	01 xylometazolini hydrochloridum 1 mg corresp. xylometazolini hydrochloridum 140 µg pro dosi, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, dinatrii edetas, benzalkonii chloridum 0.1 mg, sorbitolum liquidum non cristallisabile, hypromellosum, natrii chloridum, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 60. 02 xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg corresp. xylometazolini hydrochloridum 35 µg pro dosi, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, dinatrii edetas, benzalkonii chloridum 0.1 mg, sorbitolum liquidum non cristallisabile, hypromellosum, natrii chloridum, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 120. 03 xylometazolini hydrochloridum 1 mg corresp. xylometazolini hydrochloridum 140 µg pro dosi, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii chloridum, benzalkonii chloridum 0.1 mg, dinatrii edetas, levomentholum, cineolum, sorbitolum, macrogolglyceroli hydroxystearas 2.75 mg, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 60.		
Anwendung	Nasenschleimhautentzündung		
Packung/en	01 001 10 ml Spray mit seitlichem Auslöser 004 10 ml Spray mit vertikal aktivierter Pumpe 02 002 10 ml Spray mit seitlichem Auslöser 003 10 ml Spray mit vertikal aktivierter Pumpe 03 005 10 ml Spray mit vertikal aktivierter Pumpe	D D D D D	
Bemerkung	(Ergänzung Packungsgrößen, neu zusätzlich Spray mit seitlichem Auslöser bei den Dosistärken 01 und 02)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Otrivin Schnupfen Classic 0.05 %, Nasentropfen, Lösung**
02 Otrivin Schnupfen Classic 0.1 %, Nasentropfen, Lösung
03 Otrivin Schnupfen Classic Menthol 0.1 %, Nasentropfen, Lösung
Haleon Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 24926	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.1.	24.04.2025
Zusammensetzung	01 xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, dinatrii edetas, benzalkonii chloridum 0.1 mg, sorbitolum liquidum non cristallisabile, hypromellosum, natrii chloridum, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml, corresp. 40 guttae cum xylometazolini hydrochloridum 12.5 µg pro gutta, doses pro vase 400. 02 xylometazolini hydrochloridum 1 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, dinatrii edetas, benzalkonii chloridum 0.1 mg, sorbitolum liquidum non cristallisabile, hypromellosum, natrii chloridum, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml, corresp. 40 guttae cum xylometazolini hydrochloridum 25 µg pro gutta, doses pro vase 400. 03 xylometazolini hydrochloridum 1 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii chloridum, benzalkonii chloridum 0.1 mg, dinatrii edetas, levomentholum, cineolum, sorbitolum, macrogolglyceroli hydroxystearas 2.75 mg, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml, corresp. 40 guttae cum xylometazolini hydrochloridum 25 µg pro gutta, doses pro vase 400.		
Anwendung		Nasenschleimhautentzündung	
Packung/en	01 001	10 ml	D
	02 002	10 ml	D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Otrivin Schnupfen, Nasentropfen, Lösung)	
		24926 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Otrivin Schnupfen 0.1 %, Nasenspray, Lösung

Haleon Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58857	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.1.	24.04.2025
Zusammensetzung	01 xylometazolini hydrochloridum 1 mg corresp. xylometazolini hydrochloridum 0.14 mg pro dosi, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, dinatrii edetas, natrii chloridum, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 60.		
Anwendung		Nasenschleimhautentzündung	
Packung/en	01 004	10 ml mit vertikal aktivierter Pumpe	D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Otrivin Schnupfen ohne Konservierungsmittel, Nasenspray, Lösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Otrivin Schnupfen 0.1 %, Nasenspray, Lösung

Haleon Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58857	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.1.	25.04.2025
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg corresp. xylometazolini hydrochloridum 0.14 mg pro dosi, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, dinatrii edetas, natrii chloridum, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 60.	
Anwendung		Nasenschleimhautentzündung	
Packung/en	01	003 10 ml Spray mit seitlichem Auslöser	D
		004 10 ml Spray mit vertikal aktivierter Pumpe	D
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu zusätzlich Spray mit seitlichem Auslöser)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ozalin 2 mg/ml, orale Lösung

Primex Pharmaceuticals AG, Reiffergässli 3, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 67570	Abgabekategorie: A	Index: 01.03.1.	07.04.2025
Zusammensetzung	01	midazolamum 10 mg, acidum citricum monohydricum, gammadexum, sucralosum, aromatica (Orange) cum ethanolum < 100 mg, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad injectabile ad solutionem pro 5 ml corresp. sodium < 23 mg.	
Anwendung		Hypnoticum	
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 Pemetrexed Stirling 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Pemetrexed Stirling 500 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 68986	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	03.04.2025
Zusammensetzung	01	pemetrexedum 100 mg ut pemetrexedum dinaticum hemipentahydricum, mannitolum, pro vitro corresp., sodium 9 mg.	
	02	pemetrexedum 500 mg ut pemetrexedum dinaticum hemipentahydricum, mannitolum, pro vitro corresp., sodium 45 mg.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		(Änderung Präparatenname, früher: Pemetrexed Ideogen)	
		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.09.2028	

01 Polystyrène sulfonate de sodium Substipharm, poudre pour suspension orale et rectale
Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: 69396	Catégorie de remise: B	Index: 16.00.0.	17.04.2025
Composition	01 natrii polystyrensulfonas 999.34 mg corresp. sodium 94 - 111 mg, vanillinum, saccharinum, ad pulverem pro 1 g.		
Indication	Résine échangeuse de cations		
Conditionnements	01 002 454 g		B
Remarque	(Modification du nom de la préparation, anciennement: Polysium Leman, poudre pour suspension orale et rectale) (Changement d'un conditionnement ; nouveau : 454 g)		
Valable jusqu'au	18.09.2029		

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

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 68114	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	09.04.2025
Zusammensetzung	01	ponesimodum 2 mg, lactosum monohydricum 23.92 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171 pro compresso obducto corresp. sodium 0.36 mg.	
	02	ponesimodum 3 mg, lactosum monohydricum 22.92 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum) pro compresso obducto corresp. sodium 0.36 mg.	
	03	ponesimodum 4 mg, lactosum monohydricum 21.92 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum) pro compresso obducto corresp. sodium 0.36 mg.	
	04	ponesimodum 5 mg, lactosum monohydricum 124.6 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (nigrum), E 172 (flavum) pro compresso obducto corresp. sodium 1.8 mg.	
	05	ponesimodum 6 mg, lactosum monohydricum 123.6 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171 pro compresso obducto corresp. sodium 1.8 mg.	
	06	ponesimodum 7 mg, lactosum monohydricum 122.6 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum) pro compresso obducto corresp. sodium 1.8 mg.	
	07	ponesimodum 8 mg, lactosum monohydricum 121.6 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum) pro compresso obducto corresp. sodium 1.8 mg.	

	08	ponesimodum 9 mg, lactosum monohydricum 120.6 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), E 172 (flavum) pro compresso obducto corresp. sodium 1.8 mg.
	09	ponesimodum 10 mg, lactosum monohydricum 119.6 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum) pro compresso obducto corresp. sodium 1.8 mg.
	10	ponesimodum 20 mg, lactosum monohydricum 109.6 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (flavum) pro compresso obducto corresp. sodium 1.8 mg.
Anwendung		
Multiple Sklerose		
Packung/en		
	01	002 1 Tablette(n) Starterpackung B
	02	003 1 Kombipackung(en) siehe Sequenz 01 B
	03	004 1 Kombipackung(en) siehe Sequenz 01 B
	04	005 1 Kombipackung(en) siehe Sequenz 01 B
	05	006 1 Kombipackung(en) siehe Sequenz 01 B
	06	007 1 Kombipackung(en) siehe Sequenz 01 B
	07	008 1 Kombipackung(en) siehe Sequenz 01 B
	08	009 1 Kombipackung(en) siehe Sequenz 01 B
	09	010 1 Kombipackung(en) siehe Sequenz 01 B
	10	001 28 Tablette(n) B
Bemerkung		
(Änderung ATC-Code, früher: L04AA50, neu: L04AE04)		
Gültig bis		
15.11.2026		

01 Ryeqo, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 68495	Abgabekategorie: B	Index: 07.09.0.	30.04.2025
Zusammensetzung	01	relugolixum 40 mg, estradiol 1 mg ut estradiol hemihydricum, norethisteroni acetate 0.5 mg, mannitol, carboxymethylamylum natricum A, hydroxypropylcellulosum, lactosum monohydricum 78.4 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, lactosum monohydricum 1.77 mg, triacetinum, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. sodium max. 0.581 mg.	
Anwendung			
Therapie einer Myom-assoziierten Hypermenorrhoe und Behandlung mässiger bis starker Endometriose-assozierter Schmerzen bei erwachsenen Frauen vor Eintritt der Menopause			
Packung/en			
	01	001 28 Tablette(n) B	
		002 84 Tablette(n) B	
		003 28 Tablette(n) 2 x 14 in Blister B	
		004 84 Tablette(n) 6 x 14 in Blister B	
Bemerkung			
Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Januar 2025)			
Gültig bis			
01.02.2028			

- 01 Silvir 25 mg, film orodispersibile
 02 Silvir 50 mg, film orodispersibile
 03 Silvir 75 mg, film orodispersibile
 04 Silvir 100 mg, film orodispersibile
 IBSA Institut Biochimique SA, Lugano

N° d'AMM:	65881	Categoria di dispensazione:	B	Index:	05.99.0.		29.04.2025
Composizione	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, maltodextrinum, sucralosum, aromatica (limone), aromatica (pompelmo), poly(vinylis acetas), E 171, E 132, polysorbitum 20, propylenglycoli monocaprylas, glycerolum, aqua purificata, excipiens pro pellicula corresp. natrium 0.003 mg.					
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, maltodextrinum, sucralosum, aromatica (limone), aromatica (pompelmo), poly(vinylis acetas), E 171, E 132, polysorbitum 20, propylenglycoli monocaprylas, glycerolum, aqua purificata, excipiens pro pellicula corresp. natrium 0.005 mg.					
	03	sildenafilum 75 mg ut sildenafili citras, maltodextrinum, sucralosum, aromatica (limone), aromatica (pompelmo), poly(vinylis acetas), E 171, E 132, polysorbitum 20, propylenglycoli monocaprylas, glycerolum, aqua purificata, excipiens pro pellicula corresp. natrium 0.008 mg.					
	04	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, maltodextrinum, sucralosum, aromatica (limone), aromatica (pompelmo), poly(vinylis acetas), E 171, E 132, polysorbitum 20, propylenglycoli monocaprylas, glycerolum, aqua purificata, excipiens pro pellicula corresp. natrium 0.01 mg.					
Indicazione		disfunzione erettile					
Confezione/i	01	002	4 compressa/compresse			B	
		003	8 compressa/compresse			B	
		004	12 compressa/compresse			B	
	02	006	4 compressa/compresse			B	
		007	8 compressa/compresse			B	
		008	12 compressa/compresse			B	
		017	24 compressa/compresse			B	
	03	010	4 compressa/compresse			B	
		011	8 compressa/compresse			B	
		012	12 compressa/compresse			B	
		018	24 compressa/compresse			B	
	04	014	4 compressa/compresse			B	
		015	8 compressa/compresse			B	
		016	12 compressa/compresse			B	
		019	24 compressa/compresse			B	
Osservazione		(Revoca delle dimensioni della confezione: 25mg/2 film orodispersibile; 50mg/2 film orodispersibile; 75mg/2 film orodispersibile; 100mg/2 film orodispersibile)					
Valevole fino al		illimitata					

01 TAKHYRO 300 mg, Injektionslösung in einer Fertigspritze**02 TAKHYRO 150 mg, Injektionslösung in einer Fertigspritze**

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 68178	Abgabekategorie: B	Index: 02.99.0.	02.04.2025
Zusammensetzung	01	lanadelumabum 300 mg, dinatrii phosphas dihydricus, acidum citricum monohydricum, histidinum, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniecatibile q.s. ad solutionem pro 2 ml corresp. sodium 6.91 mg. 02 lanadelumabum 150 mg, dinatrii phosphas dihydricus, acidum citricum monohydricum, histidinum, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniecatibile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. sodium 3.46 mg.	
Anwendung		Langzeitprophylaxe von Attacken des hereditären Angioödems	
Packung/en	01	001 1 Fertigspritze(n) zu 2 ml	B
	02	002 1 Fertigspritze(n) zu 1 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tiamdra 2,5 mg, Tabletten

Bridging Pharma GmbH, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 65740	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.1.	01.04.2025
Zusammensetzung	01	bromocriptinum 2.5 mg ut bromocriptini mesilas, silica colloidalis anhydrica, dinatrii edetas corresp. sodium 0.06 mg, magnesii stearas, acidum maleicum, maydis amyllum, amyllum pregelificatum, lactosum monohydricum 116 mg, pro compresso.	
Anwendung		Hyperprolaktinämie, Prolaktinom, Akromegalie, medizinisch indizierte Laktationshemmung	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart: Hauptzulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tibsovo 250 mg, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: 69077	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	03.04.2025
Composition	01	ivosidenibum 250 mg, hypromellosi acetas succinas, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfatas, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, E 171, lactosum monohydricum 10 mg, triacetinum, E 132, pro compresso obducto corresp. sodium max. 5.2 mg.	
Indication		Leucémie myéloïde aiguë (LMA) / Cholangiocarcinome	
Conditionnements	01	001 60 comprimé(s)	A
Remarque		(Changement de code ATC, anciennement: L01XX62, nouveau: L01XM02)	
Valable jusqu'au		12.06.2029	

01 Travocort, Crème

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd., 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 42496	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	16.04.2025
Zusammensetzung	01	isoconazoli nitratas 10 mg, diflucortoloni valeras 1 mg, polysorbatum 60, sorbitani stearas, alcohol cetyllicus et stearyllicus 50 mg, paraffinum liquidum, vaselinum album, dinatrii edetas, aqua ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Hautmykosen	
Packung/en	01	022 30 g	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 15 g)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Trederol 5000 I.E., Filmtabletten**03 Trederol 20000 I.E., Filmtabletten**

Maras AG, Alte Steinhauserstrasse 21, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 69041	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	17.04.2025
Zusammensetzung	01	cholecalciferolum 5000 U.I., int-rac-alpha-tocopherolum, E 301, triglycerida media, saccharum 8.75 mg, amyllum modificatum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogol 3350, talcum, pro compresso obducto corresp. sodium 4.11 mg.	
	03	cholecalciferolum 20000 U.I., int-rac-alpha-tocopherolum, E 301, triglycerida media, saccharum 35 mg, amyllum modificatum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogol 3350, talcum, pro compresso obducto corresp. sodium 16.44 mg.	
Anwendung		Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	B
		002 40 Tablette(n)	B
	03	006 5 Tablette(n)	B
		009 4 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: Trederol 20000 I.E., 4 Filmtabletten)	
Gültig bis		18.12.2028	

01 Vicks Nasivin Menthol avec conservateur, solution pour pulvérisation nasale

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

N° d'AMM: 51764	Catégorie de remise: D	Index: 12.02.1.	25.04.2025
Composition	01	oxymetazolini hydrochloridum 0.5 mg corresp. oxymetazolini hydrochloridum 25 µg pro dosi, aromatic, conserv.: benzalkonii chloridum, alcohol benzyllicus, excipients ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 265.	
Indication		Rhumes	
Conditionnements	01	002 15 ml spray-doseur	D
Remarque		(Modification du nom de la préparation, anciennement: Vicks Sinex, spray-doseur)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Vildagliptin Spirig HC 50 mg, Tabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 67574	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	02.04.2025
Zusammensetzung	01	vildagliptinum 50.000 mg, lactosum monohydricum 47.82 mg, cellulose microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.168 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	28 Tablette(n)	B
	002	112 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Virgin 1.5 mg/g, gel ophtalmique

THEA Pharma S.A., Moserstrasse 27, 8200 Schaffhausen

N° d'AMM: 67710	Catégorie de remise: A	Index: 11.07.2.	17.04.2025
Composition	01	ganciclovirum 7.5 mg, carbomerum 974P, sorbitolum, natrii hydroxidum ad pH, benzalkonii chloridum 0.375 mg, aqua ad injectabile, ad gelatum pro 5 g.	
Indication		Traitemment de la kératite herpétique superficielle aiguë	
Conditionnements	01	5 g	A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Virupos 30 mg/g, Augensalbe

Ursapharm Schweiz GmbH, Chamerstrasse 44, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 67772	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.2.	14.04.2025
Zusammensetzung	01	aciclovirum 30 mg, vaselinum album, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes-Infektion des Auges	
Packung/en	01	4,5 g	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Zul.-Nr.: 61798	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	10.04.2025
Zusammensetzung	01	ipilimumabum 50 mg, trometamoli hydrochloridum, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 23 mg.	
	02	ipilimumabum 200 mg, trometamoli hydrochloridum, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 40 ml corresp. natrium 92 mg.	
Anwendung		Melanom, Nierenzellkarzinom, kolorektales Karzinom, Hepatozelluläres Karzinom	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information April 2025) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Zeller Entspannung, Filmtabletten

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 35306	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.2.	17.04.2025
Zusammensetzung	02	petasitidis rhizomatis extractum ethanolicum siccum 90 mg, DER: 7-14:1, passiflorae extractum ethanolicum siccum 90 mg, DER: 3-6:1, valerianae extractum methanolicum siccum 90 mg, DER: 4-6:1, melissae extractum ethanolicum siccum 60 mg, DER: 2.5-3.9:1, color.: E 104, E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Nervosität, Spannungszuständen	
Packung/en	02	002 15 Tablette(n)	D
		003 45 Tablette(n)	D
		004 90 Tablette(n)	D
		049 20 Tablette(n)	D
		050 60 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgröße, neu: 15 Filmtabletten) (Änderung oder Ergänzung einer Packungsgröße, neu: 45 Filmtabletten) (Änderung oder Ergänzung einer Packungsgröße, neu: 90 Filmtabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zolben, Tabletten

Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Wiesenstrasse 21,
5412 Gebenstorf

Zul.-Nr.: 47058	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	01.04.2025
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**01 Mamacillin ad us. vet., pommade en injecteurs pour vaches**

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

N° d'AMM: 41877	Catégorie de remise: B	Index:	30.04.2025
Composition	01	benzylpenicilllinum procainum 2 Mio. U.I., natrii dehydroacetas 10 mg, triglycerida media, polysorbatum 20, ad unguentum pro vase 10 g.	
Indication		Pour le traitement des mammites chez les vaches	
Remarque		(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Mammaneopen ad us. vet., suspension pour usage intramammaire pour vaches

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

N° d'AMM: 45155	Catégorie de remise: B	Index:	30.04.2025
Composition	01	benzylpenicilllinum procainum 2 Mio. U.I., neomycinum 750 mg ut neomycini sulfas, natrii dehydroacetas 10 mg, triglycerida media, polysorbatum 20, ad suspensionem pro vase 10 g.	
Indication		Contre les mastites chez les vaches	
Remarque		(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Solidago compositum ad us. vet., Injektionslösung (s.c., i.m.)

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 67901	Abgabekategorie: B	Index:	01.04.2025
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum (HAB) D12 (HAB SV) 22.0 mg, apisinum (HAB) D8 (HAB SV) 22.0 mg, argentum nitricum (HAB) D6 22.0 mg, baptisia tinctoria (HAB) D4 22.0 mg, barosma ex foliis D8 (HAB 4a) 22.0 mg, berberis vulgaris (HAB) D4 22.0 mg, capsicum annum (HAB) D6 22.0 mg, chondrodendron (HAB) D6 22.0 mg, cuprum sulfuricum (HAB) D6 (HAB 5a) 22.0 mg, equisetum hiemale (HAB) D4 22.0 mg, hepar sulfuris (HAB) D10 22.0 mg, hydrargyrum bichloratum (HAB) D8 (HAB 5a) 22.0 mg, lytta vesicatoria (HAB) D6 22.0 mg, natrum pyruvicum D10 (HAB 5a) 22.0 mg, orthosiphon aristatus ex herba D6 (HAB 4a) 22.0 mg, pyelon suis D10 (HAB 42a) 22.0 mg, smilax (HAB) D6 22.0 mg, solidago virgaurea (HAB) D4 22.0 mg, terebinthina laricina (HAB) D6 22.0 mg, ureter suis D10 (HAB 42a) 22.0 mg, urethra suis D10 (HAB 42a) 22.0 mg, vesica urinaria suis D8 (HAB 42a) 22.0 mg, aqua ad injectabile, natrii chloridum, pro vitro 2.2 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zeleris ad us. vet., solution injectable pour bovins

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

N° d'AMM: 67567	Catégorie de remise: B	Index:	29.04.2025
Composition	01	florfenicolum 400 mg, meloxicamum 5 mg, dimethylis sulfoxidum, glyceroli formalum, ad solutionem pro 1 ml.	
Indication	Préparation combinée antibiotique et anti-inflammatoire pour bovins		
Conditionnements	01	001 50 ml	B
		002 100 ml	B
		003 250 ml	B
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

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 01.04.2025 übernimmt die Firma **Pierre Fabre Pharma SA, Allschwil** folgende/s Arzneimittel der Firma **EHC (EUROPEAN HEALTH CORPORATION) SA, Genève**:

A compter du 01.04.2025, l'entreprise **Pierre Fabre Pharma SA, Allschwil** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **EHC (EUROPEAN HEALTH CORPORATION) SA, Genève**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
37456	Carbolevure, Kapseln

Per 01.04.2025 übernimmt die Firma **Essential Pharma Switzerland GmbH, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **Janssen-Cilag AG, Zug**:

A compter du 01.04.2025, l'entreprise **Essential Pharma Switzerland GmbH, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Janssen-Cilag AG, Zug**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
56754	Reminyl PR, Kapseln

Per 01.04.2025 übernimmt die Firma **Medius AG, Muttenz** folgende/s Arzneimittel der Firma **IDEOGEN AG, Freienbach**:

A compter du 01.04.2025, l'entreprise **Medius AG, Muttenz** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **IDEOGEN AG, Freienbach**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
68986	Pemetrexed Ideogen, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Per 01.04.2025 übernimmt die Firma **Medius AG, Muttenz** folgende/s Arzneimittel der Firma **IDEOGEN AG, Freienbach**:

A compter du 01.04.2025, l'entreprise **Medius AG, Muttenz** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **IDEOGEN AG, Freienbach**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
68995	Bortezomib Ideogen, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Per 25.04.2025 übernimmt die Firma **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Helvepharm AG, Frauenfeld**:

A compter du 25.04.2025, l'entreprise **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Helvepharm AG, Frauenfeld**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
38471	Glandsane, Spray
57493	Itraconazol Zentiva, Kapseln
57509	Terbinafin Zentiva, Tabletten
57513	Terbinafin Zentiva, Creme
57902	Felodipin retard Zentiva, Retardtabletten

Per 28.04.2025 übernimmt die Firma **RECORDATI AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier**:

A compter du 28.04.2025, l'entreprise **RECORDATI AG, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
68074	Enjaymo, Infusionslösung

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

Per 01.04.2025 ändert die Firma **Alcon Switzerland SA** ihr Firmendomizil von Dammstrasse 21, 6300 Zug nach **Rue Louis-d'Affry 6, 1700 Fribourg**.

A compter du 01.04.2025, l'entreprise **Alcon Switzerland SA** actuellement sise Dammstrasse 21, 6300 Zug, aura pour nouveau domicile **Rue Louis-d'Affry 6, 1700 Fribourg**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
32634	Cyclogyl, Augentropfen
37516	Alcaine, Augentropfen
37884	Miostat, Injektionslösung
40512	Tears Naturale, Augentropfen
47598	Protagent, Augentropfen
49954	Lacryvisc, Augengel
51145	Protagent SE, Augentropfen
53634	Oculac, Augentropfen
53635	Oculac SDU, Augentropfen
54944	Lacryvisc SE, Augen-Gel

Per 01.04.2025 ändert die Firma **JNTL Consumer Health II (Switzerland) GmbH** ihr Firmendomizil von Gubelstrasse 34, 6300 Zug nach **6343 Risch**.

A compter du 01.04.2025, l'entreprise **JNTL Consumer Health II (Switzerland) GmbH** actuellement sise Gubelstrasse 34, 6300 Zug, aura pour nouveau domicile **6343 Risch**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
25490	Visine Classic, Augentropfen
29869	Microlax, Klysma
32053	Stugeron, Tabletten
32899	Hextril, Lösung
37063	Daktarin, Crème
37919	Tylenol Kinder, Zäpfchen
38853	Vermox, Tabletten
40363	Imodium, Kapseln
40580	Nicorette, wirkstoffhaltiges Kaugummi
41903	Motilium, Filmtabletten
43494	Daktarin Mundgel, Gel zum Einnehmen
43893	Daktarin, wirkstoffhaltiger Nagellack
48249	Regaine, Lösung
50496	Livostin Augentropfen, Augentropfensuspension
50497	Livostin Nasenspray, Suspension
52975	Imodium lingual, Schmelztabletten
53208	Nicorette Inhaler
54068	Motilium lingual, Schmelztabletten
54880	Imodium duo, Tabletten
55372	Nicorette Microtab Original-Aroma, Sublingualtabletten
55470	Biafine, Emulsion zur Anwendung auf der Haut
56245	Visine Classic Augentropfen, Monodosen
57672	Motilium lingual Gastrosan, Schmelztabletten
58059	Imodium lingual akut, Schmelztabletten
58175	Nicorette Invisi, transdermales Pflaster
62446	Regaine 5%, Schaum zur Anwendung auf der Haut
62566	Nicorette, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle
66204	Nicorette Polar Mint, Lutschtabletten
68293	Visine Classic Hydro, Augentropfen

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

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

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

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

Zeichen 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	Advantan Fettsalbe, Salbe Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd., 8302 Kloten	51179	B	10.05.1.	11.04.2025
1	01	Allergo-COMOD Nasenspray, Lösung Ursapharm Schweiz GmbH, Chamerstrasse 44, 6331 Hünenberg	55898	D	12.02.8.	14.04.2025
1	02	Beriate 500 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions- /Infusionslösung CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern	54824	B	06.01.1.	29.04.2025
1	03	Beriate 1000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions- /Infusionslösung CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern	54824	B	06.01.1.	29.04.2025
1	01	CAT-Barium, sospensione Bracco Suisse SA, Via Ponteggia 23, 6814 Cadempino	43406	B	14.01.0.	03.04.2025
1	01	Ciproflox 250 mg, Filmtabletten Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel	65940	A	08.01.8.	30.06.2025

1	02	Ciproflax 500 mg, Filmtabletten Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel	65940	A	08.01.8. 30.06.2025
1	03	Ciproflax 750 mg, Filmtabletten Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel	65940	A	08.01.8. 30.06.2025
1	01	Comirnaty Omicron XBB.1.5 (30 Mikrogramm)/Dosis, Injektionsdispersion Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	69488	B	08.08. 26.04.2025
1	02	Comirnaty Omicron XBB.1.5 (10 Mikrogramm)/Dosis, Injektionsdispersion Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	69488	B	08.08. 26.04.2025
1	01	Comirnaty Omicron XBB.1.5, 0.042 mg, Injektionsdispersion in einer Fertigspritze Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	69815	B	08.08. 26.04.2025
1	02	Demovarin forte, hydrogel Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	53249	D	02.08.2. 30.09.2025
1	01	Digestodoron, Tropfen zum Einnehmen Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	18603	D	20.02. 30.09.2025
1	01	Dimethylfumarat-Mepha 120 mg, magensaftresistente Hartkapseln Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	69267	B	01.99.0. 16.04.2025
1	02	Dimethylfumarat-Mepha 240 mg, magensaftresistente Hartkapseln Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	69267	B	01.99.0. 16.04.2025
1	01	Everolimus-Teva 2.5 mg, Tabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	66270	A	07.16.4. 07.04.2025
1	02	Everolimus-Teva 5 mg, Tabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	66270	A	07.16.4. 07.04.2025
1	03	Everolimus-Teva 10 mg, Tabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	66270	A	07.16.4. 07.04.2025
1	01	Fluconazol-Mepha 50 N, Kapseln Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58063	B	08.06.0. 01.10.2025

1	02	Fluconazol-Mepha 150 N, Kapseln Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58063	B	08.06.0. 01.10.2025
1	03	Fluconazol-Mepha 200 N, Kapseln Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58063	B	08.06.0. 01.10.2025
1	01	Furosemide Zentiva 40 mg, Tabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld	65140	B	05.01.0. 09.04.2025
1	01	Gemcitabin-Teva 200 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	59200	A	07.16.1. 01.07.2025
1	02	Gemcitabin-Teva 1 g, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	59200	A	07.16.1. 01.07.2025
1	03	Gemcitabin-Teva 2 g, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	59200	A	07.16.1. 01.07.2025
1	01	Infludoron, Globuli Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	46444	D	20.02. 31.01.2026
1	01	Lina Gynial 0,120 mg / 0,015 mg pro 24 Stunden, Vaginales Wirkstofffreisetzungssystem Gynial AG, 6343 Risch	68275	B	09.02.1. 28.02.2026
1	01	Microbar HD (E-Z-HD), polvere per sospensione orale Bracco Suisse SA, Via Ponteggia 23, 6814 Cadempino	41341	B	14.01.0. 03.04.2025
1	01	Omida Blasenschwächechügeli für Kinder, Globuli Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi	57064	D	20.01.1. 31.03.2026
1	02	Ramipril-HCT-Mepha 5 mg/25 mg, Tabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58251	B	02.07.2. 01.08.2025

1	01	Sitagliptin-Metformin Xiromed 50 mg/500 mg, Filmtabletten Xiromed AG, 6330 Cham	68571	B	07.06.2. 26.02.2025
1	02	Sitagliptin-Metformin Xiromed 50 mg/850 mg, Filmtabletten Xiromed AG, 6330 Cham	68571	B	07.06.2. 26.02.2025
1	03	Sitagliptin-Metformin Xiromed 50 mg/1000 mg, Filmtabletten Xiromed AG, 6330 Cham	68571	B	07.06.2. 26.02.2025
1	03	Taxotere 20 mg, solution à diluer pour perfusion Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	53262	A	07.16.1. 31.03.2026
1	04	Taxotere 80 mg, solution à diluer pour perfusion Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	53262	A	07.16.1. 31.03.2026
1	01	Weleda Arnica-Essenz, Flüssigkeit zur Anwendung auf der Haut Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	28143	D	20.02. 31.01.2026

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Aservo EquiHaler 343 Mikrogramm/Sprühstoss ad us. vet., Inhalationslösung für Pferde Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hoch-bergerstrasse 60B, 4057 Basel	67543	B	30.09.2025
1	01	BTVPUR BTV 4 ad us. vet., suspension injectable pour ovins et bovins Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	1751	B	02.04.2025
1	01	BTVPUR BTV 8 ad us. vet, suspension injectable pour ovins et bovins Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	1695	B	02.04.2025

**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

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

- 2 **Cefoperazon-Natrium (1 Arzneimittel)** 01.04.2025
 Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation
 Zur Behandlung klinischer Mastitiden bei Kühen während der Laktation
 Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

Bevacizumabum (1 Arzneimittel) 01.04.2025
Neuanmeldung eines Biosimilars
- Metastasiertes Kolon- oder Rektumkarzinom - Metastasiertes Mammakarzinom - Fortgeschrittenes, metastasiertes oder rezidivierendes nicht-kleinzeliges Lungenkarzinom (NSCLC)
- Fortgeschrittenes und/oder metastasierendes Nierenzellkarzinom - Glioblastom (WHO Grad IV) - Ovarialkarzinom - Zervixkarzinom
Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Afliberceptum (1 Arzneimittel) 02.04.2025
Neuanmeldung eines Biosimilars
- Behandlung der exsudativen (feuchten) altersbedingten Makuladegeneration (wAMD). - Behandlung des Makulaödems infolge eines retinalen Zentralvenenverschlusses (CRVO). - Behandlung des Makulaödems infolge eines retinalen Venenastverschlusses (BRVO). - Behandlung des diabetischen Makulaödems (DME). - Behandlung von subfovealen und juxtapfovealen choroidalen Neovaskularisationen infolge einer pathologischen Myopie (mCNV).
Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

glucosum monohydricum, sojae oleum raffinatum, triglycerida media, olivae oleum raffinatum, piscis oleum, aminoacida, nitrogenia, natrium, kalium, magnesium, calcium, phosphas, zincum, sulfas, chloridum, acetum, alaninum, argininum, glycinum, histidinum, isoleucinum, leucinum, lysinum, methioninum, phenylalaninum, prolinum, serinum, taurinum, threoninum, tryptophanum, tyrosinum, valinum, calcii chloridum dihydricum, natrii glycero-phosphas hydricum, magnesii sulfas heptahydricus, kalii chloridum, natrii acetum trihydratus, zinci sulfas heptahydricus (1 Arzneimittel) 02.04.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport
Parenterale Ernährung
Pharma Nova GmbH, Zugerstrasse 76A, 6340 Baar

nirmatrelvirum, ritonavirum (1 Arzneimittel) 02.04.2025
Änderung, neue Indikation
Paxlovid wird angewendet für die Behandlung der Coronavirus-Krankheit 2019 (COVID-19) bei pädiatrischen Patienten ab 6 Jahren mit einem Körpergewicht von mindestens 20 kg, die keine Sauerstofftherapie oder Hospitalisierung aufgrund von COVID-19 benötigen und bei denen ein erhöhtes Risiko für einen schweren Verlauf von COVID-19 besteht.
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Dexaméthasone / Oxytétracycline (1 médicament)	04.04.2025
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu avec innovation Traitement local anti-inflammatoire et antibactérien de l'oeil et de ses annexes dans les suites de la chirurgie ophtalmologique, et traitement des infections dues à des germes sensibles à l'oxytétracycline avec composante inflammatoire	
Horus Pharma Suisse SA, Avenue Perdtemps 21, 1260 Nyon	
Lacosamid (1 Arzneimittel)	07.04.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Antiepileptikum Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
Talazoparib als Talazoparibtosylat (1 Arzneimittel)	07.04.2025
Änderung, neue Indikation Talzenna ist in Kombination mit Enzalutamid indiziert zur Behandlung asymptomatischer oder leicht symptomatischer erwachsener Patienten mit metastasiertem, kastrationsresistentem Prostatakarzinom (mCRPC), wenn eine Chemotherapie klinisch nicht indiziert ist (siehe «Klinische Wirksamkeit»).	
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	
Acoramidis-Hydrochlorid (1 Arzneimittel)	08.04.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Behandlung der Wildtyp- oder hereditären Transthyretin-Amyloidose bei erwachsenen Patienten mit Kardiomyopathie (ATTR-CM) Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich	
Edoxaban (1 Arzneimittel)	08.04.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Antikoagulans, Faktor-Xa-Inhibitor Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	
Azithromycin dihydrate (1 medicamento)	09.04.2025
Nuova notifica di un medicamento con principio attivo noto senza innovazione Antibacterial Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia	
Clobetasol propionate (1 Arzneimittel)	09.04.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation ClobEye Augentropfensuspension ist zur Behandlung von Entzündungen und Schmerz bei Augenoperationen bei Erwachsenen indiziert. Medvisis Switzerland AG, Gässli 18, 4614 Hägendorf	
Obinutuzumab (1 Arzneimittel)	09.04.2025
Änderung, neue Indikation aktive Lupusnephritis bei erwachsenen Patienten Roche Pharma (Schweiz) AG, Grenzacherstrasse 124, 4058 Basel	

Atorvastatinum ut Atorvastatinum Calcium Trihydricum (1 Arzneimittel)

10.04.2025

Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing

Reduction of total cholesterol, LDL cholesterol, apolipoprotein B and triglycerides levels in patients with primary hypercholesterolaemia, mixed hyperlipidaemia and in patients with hereditary hypercholesterolaemia as add on to diet if this and other non-pharmacological measures are not sufficiently effective. Reduction of total cholesterol and LDL cholesterol in patients with hereditary homozygotic hypercholesterolaemia as add on to other lipid-lowering therapies (e.g. LDL-apheresis), or as monotherapy if other treatment options are not available. For the prevention of cardiovascular events in patients the risk of which for a first cardiovascular event is estimated to be high, as add-on to the treatment of further risk factors.

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Anifrolumab (1 Arzneimittel)

11.04.2025

Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform

Schwerer systemischer Lupus erythematoses (SLE), subkutane Verabreichung mittels zusätzlicher pharmazeutischer Form als Injektionslösung in einem Fertigpen

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Bisoprololi fumaras (2:1) (1 Arzneimittel)

14.04.2025

Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing

Essential hypertension, angina pectoris in coronary heart disease, hyperkinetic heart syndrome, stable chronic heart failure

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Macitentanum (1 Arzneimittel)

14.04.2025

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation

pulmonary arterial hypertension

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Givinostat hydrochloride monohydrate (1 médicament)

17.04.2025

Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif

Givinostat is indicated for the treatment of Duchenne Muscular Dystrophy (DMD) in patients 6 years of age and older

EFFIK SA, Rue du Marché 10, 1260 Nyon

Ustekinumab (1 Arzneimittel)

17.04.2025

Neuanmeldung eines Biosimilars

Plaque-psoriasis, Psoriatic arthritis, Crohn's disease. Adults and children from 6 years of age with Plaque-Psoriasis; Adults with Psoriatic-arthritis; Adults with Crohn's disease. • Orlumab is indicated for the treatment of moderate to severe plaque psoriasis in adults who failed to respond to, or who have a contraindication to, or are intolerant to other systemic therapies or PUVA.) • Orlumab as a monotherapy or in combination with MTX, is indicated for the treatment of active psoriatic arthritis in adult patients when the response to previous non-biological disease-modifying anti-rheumatic drug (DMARD) therapy has been inadequate • Orlumab is indicated for the treatment of adult patients with moderately to severely active Crohn's disease who have had an inadequate response with, lost response to, or were intolerant to either conventional therapy or a TNF α antagonist or have medical contraindications to such therapies. Orlumab as a monotherapy or in combination with MTX, is indicated for the treatment of active psoriatic arthritis in adult patients.

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

Ustekinumab (1 Arzneimittel)

17.04.2025

Neuanmeldung eines Biosimilars

Plaque-psoriasis, Psoriatic arthritis, Crohn's disease. Adults and children from 6 years of age with Plaque-Psoriasis; Adults with Psoriatic-arthritis; Adults with Crohn's disease.

Plaque-Psoriasis Otulfi ist zur Behandlung von erwachsenen und pädiatrischen Patienten ab 6 Jahren mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis indiziert, bei denen andere systemische Therapien oder PUVA nicht angesprochen haben, kontraindiziert sind oder nicht vertragen wurden.

Psoriasis-Arthritis Otulfi ist als Monotherapie oder in Kombination mit Methotrexat (MTX) zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit aktiver Psoriasis-Arthritis indiziert, wenn das Ansprechen auf eine vorhergehende Therapie mit krankheitsmodifizierenden Antirheumatika (DMARDs) unzureichend gewesen ist. Otulfi verbessert die körperliche Funktionsfähigkeit bei Patienten mit Psoriasis-Arthritis.

Morbus Crohn Otulfi ist zur Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerem bis schwerem aktivem Morbus Crohn indiziert, bei denen konventionelle Therapien oder die Behandlung mit einem TNF α -Antagonisten ungenügend angesprochen haben, nicht mehr ansprechen, kontraindiziert sind oder nicht vertragen wurden.

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

Ustekinumab (1 Arzneimittel)

17.04.2025

Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform

Plaque-Psoriasis, Psoriasis-Arthritis, Morbus Crohn, Colitis ulcerosa

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Breyanzi (Lisocabtagen Maraleucel) (1 Arzneimittel)

21.04.2025

Änderung, neue Indikation

Rezidiviertem oder refraktärem (r/r) Mantelzell-Lymphom (MCL) nach mindestens zwei systemischen Therapielinien, einschliesslich eines Bruton-Tyrosinkinase (BTK)-Inhibitors.

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Aflibercept (1 Arzneimittel)

22.04.2025

Neuanmeldung eines Biosimilars

Exsudative (feuchte) altersbezogene Makuladegeneration (wAMD) Makulaödem infolge eines retinalen Zentralvenenverschlusses (CRVO) Makulaödem infolge eines retinalen Venenastverschlusses (BRVO), Diabetisches Makulaödem (DME) Behandlung von subfovealen und juxtafovealen choroidalen Neovaskularisationen infolge einer pathologischen Myopie (mCNV).

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Amlodipin als Amlodipinbesilat, Valsartan (1 Arzneimittel)

22.04.2025

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation
essentielle Hypertonie

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Enalapril maleate (1 Arzneimittel)

23.04.2025

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation

AQUMELDI is indicated for the treatment of heart failure in children from birth to less than 18 years.

pharma services Oehler GmbH, Sihleggstrasse 15, 8832 Wollerau

Iptacopan (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Behandlung erwachsener Patienten mit Komplement-3-Glomerulopathie Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	23.04.2025
plantaginis ovatae seminis tegumenti pulvis (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament en co-marketing En cas de constipation et tendance à la constipation Procter & Gamble International Operations SA, route de Saint-Georges 47, 1213 Lancy	23.04.2025
Polysaccharide von Neisseria meningitidis der Gruppen A, C, W-135 und Y, konjugiert an Tetanus Toxoid-Trägerprotein (1 médicament) Modification, nouvelle indication MenQuadfi ist indiziert zur aktiven Immunisierung von Personen ab 6 Wochen gegen eine invasive Meningokokken-Erkrankung, hervorgerufen durch Neisseria meningitidis der Serogruppen A, C, W und Y. Dieser Impfstoff sollte entsprechend den offiziellen Impfempfehlungen angewendet werden. Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	23.04.2025
Guselkumab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation TREMFYA ist indiziert zur Behandlung von erwachsenen und pädiatrischen Patienten ab 6 Jahren mit mittelschwerer bis schwerer, chronischer Plaque-Psoriasis, die für eine systemische Therapie in Frage kommen. Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	24.04.2025
Aripiprazol (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Aripiprazol Accord® Tabletten werden bei Erwachsenen und Jugendlichen (ab 13 Jahren) - mit krankhafter Störung des Denkens, Fühlens und Erlebens in Bezug auf die eigene Persönlichkeit und die Umwelt, - zur Behandlung eines Zustands mit übersteigertem Hochgefühl, dem Gefühl, ungewöhnliche Energie zu haben, viel weniger Schlaf zu brauchen als gewöhnlich, sehr schnellem Sprechen mit schnell wechselnden Ideen und manchmal starker Reizbarkeit angewendet. Bei erwachsenen Patienten, welche auf die Behandlung mit Aripiprazol Accord® Tabletten angesprochen haben, werden Aripiprazol Accord® Tabletten auch vorbeugend zur Vermeidung des Wiederauftretens eines solchen Zustandes angewendet Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen	28.04.2025
Dapagliflozin Propanediol Monohydrate (1 medicamento) Nuova notifica di un medicamento con principio attivo noto senza innovazione Anti diabetic Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia	28.04.2025
Duloxetinhydrochlorid (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport Antidepressivum, diabetischer neuropathischer Schmerz, generalisierte Angststörung EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen	28.04.2025

epcoritamab (2 Arzneimittel)	28.04.2025
Änderung, neue Indikation (befristet)	
Als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidiviertem oder refraktärem folliculärem Lymphom (FL) nach zwei oder mehr systemischen Therapien	
AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham	
Pomalidomid (1 Arzneimittel)	28.04.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
- Kombination mit Bortezomib und Dexamethason: Behandlung von erwachsenen Patienten mit multiplen Myelom (MM), welche mindestens eine vorgängige Therapie, inklusive Lenalidomid, erhielten. - Kombination Dexamethason: Behandlung von rezidiviertem und refraktärem multiplen Myelom bei Patienten, welche mindestens zwei vorgängige Thera- pien erhielten (inklusive Lenalidomid und Bortezomib) und welche eine Progredienz zur letzten Therapie gezeigt haben.	
Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	
Enzalutamid (1 Arzneimittel)	29.04.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Prostatakarzinom	
Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	
Human anti-D immunglobulin (1 médicament)	29.04.2025
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif	
Prevention of Rh(D) immunisation in Rh(D) negative childbearing age women • Antenatal prophylaxis Ø Planned antenatal prophylaxis Ø Antenatal prophylaxis following complications of pregnancy including: Abortion/threatened abortion, ectopic pregnancy or hydatidiform mole, intrauterine fetal death (IUFD), transplacental haemorrhage (TPH) resulting from ante-partum haemorrhage (APH), amniocentesis, chorionic biopsy, obstetric manipulative procedures e.g. external version, invasive interventions, cordocentesis, blunt abdominal trauma or fetal therapeutic intervention. • Postnatal prophylaxis Ø Delivery of a Rh(D) positive (D, Dweak, Dpartial) baby Treatment of Rh(D) negative childbearing age women after incompatible transfusions of Rh(D) positive blood or other products containing red blood cells e.g. platelet concentrate.	
Dudler Pharma Sàrl, Impasse du Jura 4, 1754 Avry-sur-Matran	
Imatinibum (1 Arzneimittel)	29.04.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Onkologikum	
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	
Latanoprost (1 Arzneimittel)	29.04.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Zur Senkung des Augeninnendruckes beim Weitwinkel-Glaukom und bei erhöhtem Augeninnendruck (okuläre Hypertension)	
SparMed AG, Rebweg 32, 8203 Schaffhausen	

Lorazepam (1 médicament)

29.04.2025

Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation
Lorazepam est utilisé pour traiter : - le traitement symptomatique à court terme de l'anxiété, de la tension et de l'agitation, ainsi que les troubles du sommeil causés par ces conditions ; - la sédation avant les interventions diagnostiques, ainsi qu'avant et après une intervention chirurgicale.

Leman SKL SA, 1213 Lancy

Candesartan cilexetil (1 Arzneimittel)

30.04.2025

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation

• Essentielle Hypertonie (bei Erwachsenen) • Herzinsuffizienz mit einer linksventrikulären Auswurffraktion $\leq 40\%$, wenn ACE-Hemmer nicht toleriert werden oder als Add-on-Therapie zu ACE-Hemmern bei Patienten, die trotz optimaler Therapie eine symptomatische Herzinsuffizienz aufweisen, wenn Mineralkortikoid-Rezeptor-Antagonisten nicht vertragen werden (bei Erwachsenen) • Hypertonie (bei Kindern und Jugendlichen im Alter von 1-17 Jahren)

Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Imatinibum (1 Arzneimittel)

30.04.2025

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation

Zytostatikum

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Tamsulosinhydrochlorid (1 Arzneimittel)

30.04.2025

Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Parallellimport

benigne Prostatahyperplasie

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

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

(cell associated) Live recombinant Marek's disease virus, serotype 1, strain RN1250 2.9 bis 07.04.2025
3.9 log10 U., recombinant of vHVT013-69 turkey herpesvirus, VP2 of strain Faragher 52/70,
live 3.6 - 4.4 log10 U. (1 Arzneimittel)

Änderung, neuer Applikationsweg

Lebendimpfstoff gegen das Infektiöse Bursitis (Gumboro) und das Aviare Herpesvirus
(Marek'sche Krankheit) bei Hühnern

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

schweres, basisches Bismutnitra (1 Arzneimittel) 28.04.2025

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation

Antibiotikafreier Euterschutz während der Trockenstehzeit für Rinder (Milchkühe)

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Berichtigung
Rectification

Swissmedic Journal Nr. 03/2025, März 2025, Seite 206
Journal Swissmedic No 03/2025, mars 2025, page 206

Im Swissmedic Journal 03/2025 ist der Name des Medikamentes (Zul.-Nr.: 59099) falsch publiziert.
publiziert:

- 01 Metformin axa, 500 mg, Filmtabletten
- 02 Metformin axa, 850 mg, Filmtabletten
- 03 Metformin axa, 1000 mg, Filmtabletten

Der korrekte Name lautet:

- 01 Metfo-X, 500 mg, Filmtabletten
- 02 Metfo-X, 850 mg, Filmtabletten
- 03 Metfo-X, 1000 mg, Filmtabletten

Dans l'édition 03/2025 du Journal Swissmedic, le nom du médicament suivant (n° AMM : 59099) est erroné.

Nom publié :

- 01 Metformin axa, 500 mg, Filmtabletten
- 02 Metformin axa, 850 mg, Filmtabletten
- 03 Metformin axa, 1000 mg, Filmtabletten

Nom correct :

- 01 Metfo-X, 500 mg, Filmtabletten
- 02 Metfo-X, 850 mg, Filmtabletten
- 03 Metfo-X, 1000 mg, Filmtabletten