

Swissmedic Journal 04/2023

22. Jahrgang
22^e 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: milgamma®, teilbare Filmtabletten (Benfotiaminum)	354
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Comirnaty®, Original/Omicron BA. 4-5, Injektionsdispersion (Tozinameranum/ Famtozinameranum)	356
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Camzyos®, Hartkapseln (Mavacamtenum)	358
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Lupkynis, Weichkapsel (Voclosporinum)	360
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Verdye, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung (Indocyaningrün)	362
Arzneimittel Statistik	
Neuzulassung	364
Revision und Änderung der Zulassung	372
Änderung der Zulassungsinhaberin	457
Widerruf der Zulassung	458
Erlöschen der Zulassung	461
Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	464
Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	465
Berichtigung	469

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: milgamma®, comprimés pelliculés sécables (benfotiaminum)	355
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Comirnaty®, Original/Omicron BA. 4-5, dispersion injectable (tozinameranum/ famtozinameranum)	357
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Camzyos®, gélules (mavacamtenum)	359
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Lupkynis, capsule molle (voclosporinum)	361
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Verdye, poudre pour solution injectable (vert d'indocyanine)	363
Miscellanées	
Nouvelle autorisation	364
Révision et modification de l'autorisation	372
Modification du titulaire d'AMM	457
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	458
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	461
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	464
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	465
Rectification	469

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

- A Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire non renouvelable
- B Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire
- 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: milgamma®, teilbare Filmtabletten (Benfotiaminum)

Name Arzneimittel:	milgamma®, teilbare Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Benfotiaminum
Dosisstärke und Darreichungsform:	300 mg, teilbare Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Behandlung von Erkrankungen, die auf die Verabreichung von Vitamin B1 ansprechen, wie z. B.: - Behandlung und Prophylaxe von Vitamin-B1-Mangelzuständen, die durch diätetische Massnahmen nicht behoben werden können; - Behandlung von neurologischen Erkrankungen im Zusammenhang mit einem Vitamin-B1-Mangel, wie z. B. alkoholische oder diabetische Polyneuropathie, die sich durch Sensibilitätsstörungen (z. B. Schmerzen, Kribbeln, Taubheitsgefühl) in den Extremitäten äußern kann; - Behandlung von kardiovaskulären Erkrankungen im Zusammenhang mit einem Vitamin-B1-Mangel bei Menschen mit Diabetes mellitus. milgamma wird angewendet bei Erwachsenen.
ATC Code:	A11DA03
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.02.03./einfache Vitamine
Zulassungsnummer/n:	68695
Zulassungsdatum:	06.04.2023 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
milgamma®, comprimés pelliculés sécables (benfotiaminum)****Préparation:**

milgamma®, comprimés pelliculés sécables

Principe(s) actif(s):

benfotiaminum

Dosage et forme pharmaceutique:

300 mg, comprimés pelliculés sécables

Possibilités d'emploi / Indication:

Behandlung von Erkrankungen, die auf die Verabreichung von Vitamin B1 ansprechen, wie z. B.:

- Behandlung und Prophylaxe von Vitamin-B1-Mangelzuständen, die durch diätetische Massnahmen nicht behoben werden können;
- Behandlung von neurologischen Erkrankungen im Zusammenhang mit einem Vitamin-B1-Mangel, wie z. B. alkoholische oder diabetische Polyneuropathie, die sich durch Sensibilitätsstörungen (z. B. Schmerzen, Kribbeln, Taubheitsgefühl) in den Extremitäten äußern kann;
- Behandlung von kardiovaskulären Erkrankungen im Zusammenhang mit einem Vitamin-B1-Mangel bei Menschen mit Diabetes mellitus.

milgamma wird angewendet bei Erwachsenen.

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:

A11DA03

No IT / désignation:

07.02.03./vitamines simples

No d'autorisation:

68695

Date d'autorisation:

06.04.2023

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Comirnaty®, Original/Omicron BA. 4-5, Injektionsdispersion
(Tozinameranum/ Famtozinameranum)**

Name Arzneimittel:	Comirnaty®, Original/Omicron BA. 4-5, Injektionsdispersion
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Tozinameranum/ Famtozinameranum
Dosisstärke und Darreichungsform:	2 ml, Durchstechflasche, Injektionsdispersion
Anwendungsgebiet / Indikation:	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 15/15 Mikrogramm pro Dosis gebrauchsfertige Injektionsdispersion ist indiziert für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus hervorgerufenen COVID-19-Erkrankung bei Personen ab 12 Jahren.
ATC Code:	J07BX03
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.08./Impfstoffe
Zulassungsnummer/n:	69127
Zulassungsdatum:	11.04.2023
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Comirnaty®, Original/Omicron BA. 4-5, dispersion injectable
(tozinameranum/ famtozinameranum)**

Préparation:	Comirnaty®, Original/Omicron BA. 4-5, dispersion injectable tozinameranum/ famtozinameranum
Principe(s) actif(s):	
Dosage et forme pharmaceutique:	2 ml, flacon, dispersion injectable
Possibilités d'emploi / Indication:	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 15/15 Mikrogramm pro Dosis gebrauchsfertige Injektionsdispersion ist indiziert für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus hervorgerufenen COVID-19-Erkrankung bei Personen ab 12 Jahren. 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:	J07BX03
No IT / désignation:	08.08./vaccins
No d'autorisation:	69127
Date d'autorisation:	11.04.2023
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Camzyos®, Hartkapseln (Mavacamtenum)**

Name Arzneimittel:	Camzyos®, Hartkapseln
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Mavacamtenum
Dosisstärke und Darreichungsform:	2.5mg, 5mg, 10mg und 15mg, Hartkapseln
Anwendungsgebiet / Indikation:	Camzyos ist indiziert zur Behandlung erwachsener Patienten mit symptomatischer (NYHA II-III) obstruktiver hypertropher Kardiomyopathie (oHCM) zur Verbesserung der körperlichen Leistungsfähigkeit und assoziierter Symptome.
ATC Code:	C01EB24
IT-Nummer / Bezeichnung:	02.99.0./Varia
Zulassungsnummer/n:	68477
Zulassungsdatum:	25.04.2023
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Camzyos®, gélules (mavacamtenum)**

Préparation:	Camzyos®, gélules
Principe(s) actif(s):	mavacamtenum
Dosage et forme pharmaceutique:	2.5mg, 5mg, 10mg et 15mg, gélules
Possibilités d'emploi / Indication:	Camzyos ist indiziert zur Behandlung erwachsener Patienten mit symptomatischer (NYHA II-III) obstruktiver hypertropher Kardiomyopathie (oHCM) zur Verbesserung der körperlichen Leistungsfähigkeit und assoziierter Symptome. 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:	C01EB24
No IT / désignation:	02.99.0./Varia
No d'autorisation:	68477
Date d'autorisation:	25.04.2023
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Lupkynis, Weichkapsel (Voclosporinum)

Name Arzneimittel:	Lupkynis, Weichkapsel
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Voclosporinum
Dosisstärke und Darreichungsform:	7,9mg, Weichkapsel
Anwendungsgebiet / Indikation:	Lupkynis ist in Kombination mit einer immunsuppressiven Basistherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit aktiver Lupusnephritis der Klassen III, IV oder V (einschliesslich oder deren Mischformen III/ + V und oder IV/ + V) indiziert.
ATC Code:	L04AD03
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.15.0./Immunosuppressive Stoffe
Zulassungsnummer/n:	68697
Zulassungsdatum:	24.04.2023
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Lupkynis, capsule molle (voclosporinum)**

Préparation:	Lupkynis, capsule molle
Principe(s) actif(s):	voclosporinum
Dosage et forme pharmaceutique:	7,9mg, capsule molle
Possibilités d'emploi / Indication:	Lupkynis ist in Kombination mit einer immunsuppressiven Basistherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit aktiver Lupusnephritis der Klassen III, IV oder V (einschliesslich oder deren Mischformen III/ + V und oder IV/ + V) indiziert. 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:	L04AD03
No IT / désignation:	07.15.0./Immunosuppresseurs
No d'autorisation:	68697
Date d'autorisation:	24.04.2023 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Verdye, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung (Indocyaningrün)**

Name Arzneimittel: Verdye, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe: Indocyaningrün
Dosisstärke und Darreichungsform: 25 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation: Dieses Arzneimittel ist ein Diagnostikum (Herz-, Kreislauf- und Mikrozirkulationsdiagnostik, Leberfunktionsdiagnostik, ophthalmologische Angiographie).
ATC Code: V04CX01
IT-Nummer / Bezeichnung: 14.03.0./Andere Diagnostica
Zulassungsnummer/n: 68489
Zulassungsdatum: 24.04.2023
Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Verdye, poudre pour solution injectable (vert d'indocyanine)**

Préparation:

Verdye, poudre pour solution injectable
vert d'indocyanine

Principe(s) actif(s):

25 mg, poudre pour solution injectable

Dosage et forme pharmaceutique:

Diagnostikum (Herz-, Kreislauf- und Mikrozirkulationsdiagnostik, Leberfunktionsdiagnostik, ophthalmologische Angiographie).

Possibilités d'emploi / Indication:

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:

V04CX01

No IT / désignation:

14.03.0./autres diagnostics

No d'autorisation:

68489

Date d'autorisation:

24.04.2023

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

Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain**01 Aceduo Leman, Gel**

Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: 68957	Catégorie de remise: B	Index: 10.02.0.	14.04.2023
Composition	01	adapalenum 1.00 mg, benzoylis peroxidum 25.00 mg ut benzoylis peroxidum cum aqua, dinatrii edetas, natrii docusas, glycerolum, poloxamerum 124, propylenglycolum 40.00 mg, acrylamidi et natrii acryloyldimethyltauratis polymerisatum, isohexadecanum, polysorbatum 80, sorbitani oleas, aqua purificata q.s. ad gelatum pro 1.00 g.	
Indication		Traitment cutané de l'acne vulgaris en présence de comédons, papules et pustules	
Conditionnements	01	001 30 g	B
		002 45 g	B
		003 60 g	B
Valable jusqu'au		13.04.2028	

01 Cabazitaxel Labatec 45 mg/4.5 ml, solution à diluer pour perfusion**02 Cabazitaxel Labatec 50 mg/5 ml, solution à diluer pour perfusion****03 Cabazitaxel Labatec 60 mg/6 ml, solution à diluer pour perfusion**

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

N° d'AMM: 69233	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	20.04.2023
Composition	01	cabazitaxelum 45 mg, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 888.75 mg, macrogolum 300, acidum citricum, ad solutionem pro 4.5 ml.	
	02	cabazitaxelum 50 mg, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 987.5 mg, macrogolum 300, acidum citricum, ad solutionem pro 5 ml.	
	03	cabazitaxelum 60 mg, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 1185 mg, macrogolum 300, acidum citricum, nitrogenium, q.s. ad solutionem pro 6 ml.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	001 1 flacon(s)	A
	02	002 1 flacon(s)	A
	03	003 1 flacon(s)	A
Valable jusqu'au		19.04.2028	

- 01 Camzyos 2.5 mg, Hartkapseln
02 Camzyos 5 mg, Hartkapseln
03 Camzyos 10 mg, Hartkapseln
04 Camzyos 15 mg, Hartkapseln**

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 68477	Abgabekategorie: B	Index: 02.99.0.	25.04.2023
Zusammensetzung	01	mavacamtenum 2.5 mg, silica colloidalis hydrica, mannitolum, hypromellosum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), ammoniae solutio concentrata, pro capsula corresp. natrium 0.525 mg.	
	02	mavacamtenum 5 mg, silica colloidalis hydrica, mannitolum, hypromellosum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), ammoniae solutio concentrata, pro capsula corresp. natrium 1.05 mg.	
	03	mavacamtenum 10 mg, silica colloidalis hydrica, mannitolum, hypromellosum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), ammoniae solutio concentrata, pro capsula corresp. natrium 0.84 mg.	
	04	mavacamtenum 15 mg, silica colloidalis hydrica, mannitolum, hypromellosum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (nigrum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), ammoniae solutio concentrata, pro capsula corresp. natrium 1.26 mg.	
Anwendung		symptomatische obstruktive hypertrophe Kardiomyopathie	
Packung/en	01	001 28 Kapsel(n)	B
	02	003 28 Kapsel(n)	B
	03	004 28 Kapsel(n)	B
	04	005 28 Kapsel(n)	B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): mavacamtenum carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle	
Gültig bis		24.04.2028	

01 Comirnaty Original/Omicron BA. 4-5 0.225 mg, Injektionsdispersion
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 69127	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	06.04.2023
Zusammensetzung	01	Suspension: tozinameranum 0.05 mg/ml, famtozinameranum 0.05 mg/ml, ((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoic acid), 2-(polyethylenglycoli 2000)-N,N-ditetradecylacetamidum, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, cholesterolum, saccharum, trometamolum, trometamoli hydrochloridum, aqua ad injectabile, 1 ml corresp..	
Anwendung	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 15/15 Mikrogramm pro Dosis gebrauchsfertige Injektionsdispersion ist indiziert für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus hervorgerufenen COVID-19-Erkrankung bei Personen ab 12 Jahren.		
Packung/en	01	001	10 Durchstechflasche(n) 1 Packung mit 10 2 ml Mehrfachdosis-Durchstechflaschen B
		002	195 Durchstechflasche(n) 1 Packung mit 195 2 ml Mehrfachdosis-Durchstechflaschen B
Bemerkung	NAS (New Active Substance): famtozinameranum NAS (New Active Substance): tozinameranum		
Gültig bis	05.04.2028		

01 Daflon 1000, comprimés à croquer
Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève

N° d'AMM: 68966	Catégorie de remise: D	Index: 02.08.1.	27.04.2023
Composition	01	diosminum 900 mg, flavonoidea corresp. hesperidinum 100 mg, mannitolum, sorbitolum 1227.37 mg, maltodextrinum, aromaticum (orange) cum alcohol benzylicus, acesulfamum kalicum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, pro compresso.	
Indication	oedèmes et autres symptômes de l'insuffisance veineuse		
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s) D
		002	60 comprimé(s) D
		003	90 comprimé(s) D
Valable jusqu'au	26.04.2028		

01 Fynzur 2,275 mg/ml, solution pour pulvérisation cutanée
Bailleul (Suisse) SA, Rue de Bourgogne 31, 1203 Genève

N° d'AMM: 68794	Catégorie de remise: B	Index: 10.99.0.	18.04.2023
Composition	01	finasteridum 114 µg, ethanolum 96 per centum 25.0 mg, propylenglycolum, hydroxypropylpoliglusum, aqua purificata ad solutionem pro dosi 50 µl doses pro vase 180.	
Indication	alopecie androgénétique		
Conditionnements	01	001	18 ml Flacon avec pompe et cône B
		002	3 x 18 ml Flacon avec pompe et cône B
Valable jusqu'au	17.04.2028		

01 Glassia 20 mg/ml, Infusionslösung

IDEOGEN AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 68833	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	20.04.2023
Zusammensetzung	01	alpha-1-proteinasi inhibitor humanum 1000 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, natrii chloridum, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml, natrium 149.5-195.5 mg.	
Anwendung	Chronische Augmentations- und Erhaltungstherapie bei Patienten mit klinisch manifestem Emphysem infolge eines schweren hereditären Mangels an Alpha1-PI		
Packung/en	01	001 50 ml 1000mg/50ml Durchstechflasche mit steriler Einwegfilternadel	B
Gültig bis	19.04.2028		

01 Lupkynis 7,9 mg, Weichkapsel

Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 68697	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	24.04.2023
Zusammensetzung	01	voclosporinum 7.9 mg, ethanolum 21.57 mg, tocofersolanum, polysorbatum 40, triglycerida media, Kapselhülle: gelatina, sorbitolum 28.675 mg, glycerolum, aqua purificata q.s., E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 171, pro capsula.	
Anwendung	Lupusnephritis der Klassen III, IV oder V bei Erwachsenen		
Packung/en	01	001 180 Kapsel(n) Blister	B
Bemerkung	NAS (New Active Substance): voclosporinum		
Gültig bis	23.04.2028		

01 milgamma 300 mg, Filmtabletten

Maras AG, Alte Steinhauserstrasse 21, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 68695	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	06.04.2023
Zusammensetzung	01	benfotiaminum 300 mg, silica colloidalis anhydrica, cellulose microcristallinum, carmellosum natricum conexum, povidonum K 30, talcum, partialglycerida longicatenalia, Überzug: hypromellosum, talcum, E 171, macrogol 3350, saccharinum natricum, pro compresso obducto corresp. natrium 0.634 mg.	
Anwendung	Vitamin B1-Mangelzustände		
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	D
		002 30 Tablette(n)	D
		003 60 Tablette(n)	D
		004 90 Tablette(n)	D
		005 100 Tablette(n)	D
Bemerkung	Zulassung gemäss Art.14 Abs. 1 Bst. a bis HMG (SR 812.21) NAS (New Active Substance): benfotiaminum		
Gültig bis	05.04.2028		

01 Rivaroxaban vascular Bayer 2.5mg, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 69234	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	06.04.2023
Zusammensetzung	01	rivaroxabanum 2.5 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, hypromellosum, lactosum monohydricum 36 mg, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.6 mg.	
Anwendung		In Kombination mit Acetylsalicylsäure zur Prävention schwerwiegender atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit koronarer Herzkrankheit oder manifester peripherer arterieller Gefässerkrankung und einem hohen Risiko für ischämische Ereignisse	
Packung/en	01	002 56 Tablette(n)	B
		003 196 Tablette(n)	B
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sitagliptin-Metformin-Mepha retard 50/500 mg, Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung**02 Sitagliptin-Metformin-Mepha retard 50/1000 mg, Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung****03 Sitagliptin-Metformin-Mepha retard 100/1000 mg, Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 69033	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	18.04.2023
Zusammensetzung	01	sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, metformini hydrochloridum 500 mg, hypromellosum, magnesii stearas, calcii hydrogenophosphas, cellulosum microcristallinum, natrii stearylis fumaras, carmellosum natricum conexum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 2.147 mg.	
	02	sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, metformini hydrochloridum 1000 mg, hypromellosum, magnesii stearas, calcii hydrogenophosphas, cellulosum microcristallinum, natrii stearylis fumaras, carmellosum natricum conexum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 4000, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 2.147 mg.	
	03	sitagliptinum 100 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, metformini hydrochloridum 1000 mg, hypromellosum, magnesii stearas, calcii hydrogenophosphas, cellulosum microcristallinum, natrii stearylis fumaras, carmellosum natricum conexum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.427 mg.	
Anwendung		Diabetes mellitus Typ 2	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	B
		002 160 Tablette(n)	B
	02	003 60 Tablette(n)	B
		004 160 Tablette(n)	B
	03	005 30 Tablette(n)	B
		006 90 Tablette(n)	B
Gültig bis		17.04.2028	

01 Verdye 25 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Mediconsult AG, Frohheimstrasse 2, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 68489	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	24.04.2023
Zusammensetzung	01 viride indocyaninum 25 mg, pro vitro.		
Anwendung		Diagnostikum (Herz-, Kreislauf- und Mikrozirkulationsdiagnostik, Leberfunktionsdiagnostik, ophthalmologische Angiographie)	
Packung/en	01 001	5 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Zulassung gemäss Art.14 Abs. 1 Bst. a bis HMG (SR 812.21) NAS (New Active Substance): viride indocyaninum	
Gültig bis		23.04.2028	

Anerkennung einer Präparate-Monografie

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

Reconnaissance d'une monographie d'une préparation

La reconnaissance publiée ici est valide uniquement sous réserve qu'aucun recours ne soit ou n'ait été interjeté contre la décision concernée.

Präparate-Monografie Hänseler Salicylvaselin, Salbe

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Präparate-Monografie-ID: **68489**

06.04.2023

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

- 01 Twinox 40 mg / 10 mg ad us. vet., Kautabletten für Katzen und Hunde
 02 Twinox 200 mg / 50 mg ad us. vet., Kautabletten für Katzen und Hunde
 03 Twinox 400 mg / 100 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 69097	Abgabekategorie: B	Index:	04.04.2023
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 40 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 10 mg ut kalii clavulanicas, celluloseum microcristallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, carboxymethylamylum natricum A, faex siccata, E 127, pro compresso.	
	02	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 50 mg ut kalii clavulanicas, celluloseum microcristallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, carboxymethylamylum natricum A, faex siccata, E 127, pro compresso.	
	03	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 100 mg ut kalii clavulanicas, celluloseum microcristallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, carboxymethylamylum natricum A, faex siccata, E 127, pro compresso.	
Anwendung	01	Antibiotikum für Katzen und Hunde	
	02	Antibiotikum für Katzen und Hunde	
	03	Antibiotikum für Hunde	
Packung/en	01	001 1 x 10 Tablette(n)	B
		002 2 x 10 Tablette(n)	B
		003 10 x 10 Tablette(n)	B
		004 50 x 10 Tablette(n)	B
	02	005 1 x 10 Tablette(n)	B
		006 2 x 10 Tablette(n)	B
		007 10 x 10 Tablette(n)	B
		008 50 x 10 Tablette(n)	B
	03	009 2 x 6 Tablette(n)	B
		010 10 x 6 Tablette(n)	B
		011 50 x 6 Tablette(n)	B
Gültig bis		03.04.2028	

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

02 A. Vogel Stirnhöhlen-Tabletten, Tabletten

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 53272		Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	13.04.2023
Zusammensetzung	02	hydrargyrum sulfuratum rubrum (HAB) D8 50 mg, hydrastis canadensis (HAB) D6 (HAB 4a) 50 mg, kalium bichromicum (HAB) D6 (HAB 5a) 50 mg, lemlia minor (HAB) D4 50 mg, luffa operculata (HAB) D6 50 mg, magnesii stearas, amyllum pregelificatum, lactosum monohydricum 250 mg, pro compresso 260 mg.		
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei akuten Entzündungen der Nasennebenhöhlen, mit Beschwerden wie Nasennebenhöhlenkatarrh, Stockschnupfen mit Druckschmerzen in der Stirn und in den Kieferknochen sowie Schnupfen mit zäher Verschleimung des Nasen-Rachenraumes		
Packung/en	02	001 120 Tablette(n) Glasflasche		D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Stirnhöhlen-Tabletten, Tabletten)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 A.Vogel Halsschmerz Spray, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 58336		Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	05.04.2023
Zusammensetzung	01	extractum spissum 72.7 mg ex echinaceae purpureae herbae recentis tinctura (Echinacea purpurea (L.) Moench, herba) 863.3 mg ratio: 1:12 Auszugsmittel Ethanolum 65 % (V/V) et echinaceae purpureae radicis recentis tinctura (Echinacea purpurea (L.) Moench, radix) 45.5 mg ratio: 1:11 Auszugsmittel Ethanolum 65 % (V/V), salviae officinalis folii recentis tinctura (Salvia officinalis L., folium) 430 mg ratio: 1:17 Auszugsmittel Ethanolum 68 % (V/V), sacchari lauras corresp. saccharum 3.3 mg, lecithinum ex soja, ethanolum 372 mg, menthae piperitae aetheroleum, sorbitolum liquidum non cristallisabile corresp. sorbitolum 293 mg, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 47 % V/V.		
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum		
Packung/en	01	003 30 ml		D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Halsschmerz Spray, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle)		
Gültig bis		09.07.2024		

02 Abilify 1 mg/ml, Sirup

Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 57831	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	17.04.2023
Zusammensetzung	02	aripiprazolum 1 mg, glycerolum, acidum lacticum, natrii hydroxidum, propylenglycolum 50 mg, dinatrii edetas, saccharum 400 mg, fructosum 200 mg, aromatica, propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, E 218 1.8 mg, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.3274.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	02	004 150 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 ACC Sandoz Erkältungshusten, Pulver zum Einnehmen

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66465	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	24.04.2023
Zusammensetzung	01	acetylcysteatum 600 mg, arom.: vanillinum et alia, aspartatum, excipiens ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Mukolytikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Accupaque 300 mg I/ml, Injektionslösung**02 Accupaque 350 mg I/ml, Injektionslösung**

GE Healthcare AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 54637	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	05.04.2023
Zusammensetzung	01	iohexolum 647 mg corresp. iodum 300 mg, trometamolum, natrii calcii edetas corresp. natrium 12 µg, acidum hydrochloridum ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	iohexolum 755 mg corresp. iodum 350 mg, trometamolum, natrii calcii edetas corresp. natrium 12 µg, acidum hydrochloridum ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Packung/en	01	136 1 x 50 ml Polypropylen-Injektionsflasche 144 10 x 50 ml Polypropylen-Injektionsflasche 152 1 x 100 ml Polypropylen-Injektionsflasche 160 10 x 100 ml Polypropylen-Injektionsflasche 168 1 x 200 ml Polypropylen-Injektionsflasche 176 10 x 200 ml Polypropylen-Injektionsflasche 184 1 x 500 ml Polypropylen-Injektionsflasche 192 6 x 500 ml Polypropylen-Injektionsflasche	B B B B B B B B
	02	200 1 x 50 ml Polypropylen-Injektionsflasche 208 10 x 50 ml Polypropylen-Injektionsflasche 216 1 x 100 ml Polypropylen-Injektionsflasche 224 10 x 100 ml Polypropylen-Injektionsflasche 232 1 x 200 ml Polypropylen-Injektionsflasche 240 10 x 200 ml Polypropylen-Injektionsflasche 248 1 x 500 ml Polypropylen-Injektionsflasche 256 6 x 500 ml Polypropylen-Injektionsflasche	B B B B B B B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Acnatac, Gel

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 62513	Abgabekategorie: A	Index: 10.02.0.	25.04.2023
Zusammensetzung	01	clindamycini phosphas 12 mg corresp. clindamycinum 10 mg, tretinoicum 0.25 mg, antiox.: E 321, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Topische Behandlung von Akne vulgaris	
Packung/en	01	001 30 g	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Acne Crème plus Widmer, Crème

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: 47033	Abgabekategorie: D	Index: 10.02.0.	20.04.2023
Zusammensetzung	01	benzoylis peroxidum 50 mg, miconazoli nitratas 20 mg, propylenglycolum 70 mg, acidum lacticum, isopropylis myristas, sorbitolum liquidum non cristallisabile, dinatrii edetas, alcohol cetyllicus 13 mg, glyceroli monopalmitostearas, natrii cetyl- et stearylotosulfas, natrii cetyl- et stearylotosulfas, adeps lanae 21 mg, alcoholes adipis lanae, paraffinum perlucidum, polyglyceroli-4 isostearas, E 321 0.0315 mg, propylis parahydroxybenzoas 0.4 mg, E 218 1.5 mg, aqua purificata q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	001 30 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Alges-X L, Filmtabletten**02 Alges-X L forte, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66943	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	20.04.2023
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum lysinum 342 mg, cellulosum microcristallinum, copovidonum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, talcum, Überzug: hypromellosum, polydextrosum, talcum, maltodextrinum, triglycerida media, E 110 0.018 mg, E 124 0.0495 mg, E 132, E 171, carmellosum natricum, maltodextrinum, glucosum monohydricum 1.064 mg, kalii aluminii silicas, E 171, lecithinum ex soja, pro compresso obducto corresp. natrium 0.31 mg.	
	02	ibuprofenum 400 mg, ibuprofenum lysinum 684 mg, cellulosum microcristallinum, copovidonum, carboxymethylamylum natricum A magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, macrogol 4000, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, natrii hydrogenocarbonas, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 2.746 mg.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	D
	02	002 10 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Allergovit Artemisia Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Artemisia Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60641	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	24.04.2023
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 1000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad inyectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg. B): pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 10000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad inyectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 10000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad inyectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Artemisia Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Artemisia Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60626	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	24.04.2023	
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 8 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 8 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 12 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 8 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad inyectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg. B): pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 8 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 8 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 12 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 8 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad inyectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.		
	02	pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 8 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 8 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 12 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 8 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad inyectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.		
Anwendung		Hyposensibilisierung		
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)		
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale Kombipackung, Injektionssuspension**02 Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60621	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	24.04.2023
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 10 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 10 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 10 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. sodium 3.5 mg. B): pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 10 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 10 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 10 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. sodium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 10 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 10 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 10 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. sodium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt	

01 Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale/Plantago Kombipackung, Injektionssuspension
02 Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale/Plantago Stärke B, Injektionssuspension
 Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60635	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	24.04.2023
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 15 % et pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 15 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg. B): pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 15 % et pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 15 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 15 % et pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 15 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Amisulpride Rivopharm 200 mg, compresse

Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno

N° d'AMM: 59999	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.05.0.	20.04.2023
Composizione	02	amisulpridum 200 mg, lactosum monohydricum 100 mg, methylcellulosum, carboxymethylamylum naticum A corresp. sodium 1.03 mg, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, pro compresso.	
Indicazione		Neuroleptique	
Confezione/i	02	003 30 compressa/comprese 004 90 compressa/comprese	B B
Osservazione		Conversione del tipo di omologazione: omologazione principale	
Valevole fino al		illimitata	

01 Amisulpride Rivopharm 400 mg, compresse rivestite con film

Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno

N° d'AMM: 60021	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.05.0.	20.04.2023
Composizione	01	amisulpridum 400 mg, lactosum monohydricum 200 mg, methylcellulosum, carboxymethylamylum naticum A corresp. sodium 2.05 mg, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, coperta: copolymerum methacrylatis butylati basicum, talcum, magnesii stearas, macrogolum 6000, titanii dioxidum, pro compresso obducto.	
Indicazione		Neuroleptique	
Confezione/i	01	003 30 compressa/comprese 004 90 compressa/comprese	B B
Osservazione		Conversione del tipo di omologazione: omologazione principale	
Valevole fino al		illimitata	

01 Amlodipin Viatris 5 mg, Tabletten**02 Amlodipin Viatris 10 mg, Tabletten**

Viatris Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 59261	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	18.04.2023
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, cellulosum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, carboxymethylamylum naticum A corresp. sodium 168 µg, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, cellulosum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, carboxymethylamylum naticum A corresp. sodium 336 µg, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	007 30 Tablette(n) 008 100 Tablette(n)	B B
	02	009 30 Tablette(n) 010 100 Tablette(n)	B B
Bemerkung		(Änderung Präparatenname, früher: Amlodipin Pfizer, Tabletten)	
Gültig bis		02.06.2024	

01 Antimonit D6, Injektionslösung (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59694	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	25.04.2023
Zusammensetzung	01 Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: antimonit (HAB) D6 aquos. (Ph.Eur.Hom. 3.2.2), natrii chloridum corresp. natrium 3 mg, lactosum monohydricum, aqua ad injectabile, pro vitro 1 ml.		
Anwendung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen (s.c.))		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Argentum/Saccharum Sacchari, Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60223	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	14.04.2023
Zusammensetzung	01 argentum metallicum (HAB) D5 aquos. 100 mg, saccharum sacchari D9 aquos. (HAB 5b) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad injectabile, lactosum monohydricum, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.11 mg.		
Anwendung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Solutio ad injectionem)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Arnica Planta tota Rh D3, Augentropfen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59826	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	18.04.2023
Zusammensetzung	01 Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: arnica montana ex planta tota Rh (HAB) D3 1000 mg, kalii nitras, acidum boricum, borax, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Aspirin 500, Brausetablette

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 54909	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	19.04.2023
Zusammensetzung	01 acidum acetylsalicylicum 500 mg, natrii dihydrogenocitras anhydricus, natrii hydrogenocarbonas, acidum citricum, natrii carbonas, pro compresso corresp. natrium 543.9 mg.		
Anwendung	Analgetikum		
Packung/en	020	6x2 Tablette(n)	D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 ASS Cardio-Mepha, Filmtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62784	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	12.04.2023
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmung: Reinfarktprophylaxe, Reokklusionsprophylaxe, instabile Angina pectoris	
Packung/en	01	008 30 Tablette(n)	B
		009 100 Tablette(n)	B
		010 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Assan, Emgel

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 55608	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	26.04.2023
Zusammensetzung	01	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 100 mg, heparinum natricum 300 U.I., aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	001 50 g	D
		003 100 g	D
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: M02AA, neu: M02AC)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Assan, Gel**02 Assan forte, Gel**

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 45443	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	26.04.2023
Zusammensetzung	01	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 50 mg, heparinum natricum 300 U.I., propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
	02	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 50 mg, heparinum natricum 2000 U.I., propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	027 100 g	D
		035 50 g	D
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: M02AA, neu: M02AC)	
Gültig bis		45443 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		17.12.2023	

01 Azarga, Augentropfensuspension

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 59179	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	24.04.2023
Zusammensetzung	01	brinzolamidum 10 mg, timololum 5.0 mg ut timololi maleas, dinatrii edetas, natrii chloridum,mannitolum, tyloxapolum, carbomerum 974P, benzalkonii chloridum 0.1 mg, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001 5 ml	B
		002 3x5 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Baclocalm 10 mg, comprimés**02 Baclocalm 25 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: 66571	Catégorie de remise: B	Index: 01.12.0.	20.04.2023
Composition	01	baclofenum 10 mg, excipients pro compresso.	
	02	baclofenum 25 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Myotonolytique	
Conditionnements	01	001 50 comprimé(s)	B
	002	200 comprimé(s)	B
	02	003 50 comprimé(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Benocten, Tabletten

Medinova AG, Eggibühlstrasse 28, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 36736	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	11.04.2023
Zusammensetzung	01	diphenhydramini hydrochloridum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Schlafmittel	
Packung/en	01	011 10 Tablette(n)	B
		038 20 Tablette(n)	B
Bemerkung		Änderung ATC-Code, früher: N05CM, neu: R06AA02	
Gültig bis		15.01.2024	

02 Benocten, Tropfen

Medinova AG, Eggibühlstrasse 28, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 41925	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	11.04.2023
Zusammensetzung	02	diphenhydramini hydrochloridum 60.48 mg, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, saccharinum naticum, conserv.: E 202, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 30 guttae corresp. ethanolum 24 % V/V.	
Anwendung		Schlafmittel	
Packung/en	02	035 20 ml	B
Bemerkung		Änderung ATC-Code, früher: N05CM, neu: R06AA02	
Gültig bis		15.01.2024	

01 Bicalutamid Sandoz eco 50 mg, Filmtabletten**02 Bicalutamid Sandoz eco 150 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62859	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	25.04.2023
Zusammensetzung	01	bicalutamidum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	bicalutamidum 150 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bilastin axapharm 20 mg, Tabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68948	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	24.04.2023
Zusammensetzung	01	bilastinum 20 mg, mannitolum, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A, magnesii aluminometasilicas, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, pro compresso corresp. natrium 210 µg.	
Anwendung		Antiallergikum / Antihistaminikum	
Packung/en	01	004 10 Tablette(n)	D
		005 30 Tablette(n)	D
	02	006 50 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von B zu D)	
Gültig bis		20.12.2027	

01 Bio-H-Tin, Tabletten

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 54173	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	28.04.2023
Zusammensetzung	01	biotinum 2.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Biotin-Präparat	
Packung/en	01	025 40 Tablette(n)	D
		026 100 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bisoprolol Zentiva 2.5 mg, Tabletten**02 Bisoprolol Zentiva 5 mg, Tabletten****03 Bisoprolol Zentiva 10 mg, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 65034	Abgabekategorie:	B	Index: 02.03.0.	25.04.2023
Zusammensetzung	01	bisoprololi fumaras 2.5 mg, excipiens pro compresso.		
	02	bisoprololi fumaras 5 mg, excipiens pro compresso.		
	03	bisoprololi fumaras 10 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung		Betarezeptorenblocker		
Packung/en	01	007 30 Tablette(n)		B
	008	100 Tablette(n)		B
	02	009 30 Tablette(n)		B
	010	100 Tablette(n)		B
	03	011 30 Tablette(n)		B
	012	100 Tablette(n)		B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Botox 100 Allergan-Einheiten, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**02 Botox 50 Allergan-Einheiten, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung****03 Botox 200 Allergan-Einheiten, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 52433	Abgabekategorie:	A	Index: 01.13.0.	13.04.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A 100 U., albuminum humanum, natrii chloridum corresp. sodium 0.35 mg, pro vitro.		
	02	Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A 50 U., albuminum humanum, natrii chloridum corresp. sodium 0.18 mg, pro vitro.		
	03	Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A 200 U., albuminum humanum, natrii chloridum corresp. sodium 0.71 mg, pro vitro.		
Anwendung		Symptomatische Behandlung des Blepharospasmus, des Spasmus hemifacialis, der zervikalen Dystonie, der fokalen Spastizität der oberen und unteren Extremität, Korrektur des Strabismus, Behandlung der überaktiven Blase und Harninkontinenz, Behandlung der primären Hyperhidrosis axilliae.		
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n) 2 x 1 Durchstechflasche	A	
	010	1 Durchstechflasche(n)		A
	02	002 1 Durchstechflasche(n) 2 x 1 Durchstechflasche	A	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		52433 03 Dosistärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt		

- 01 Cabazitaxel Sandoz 45 mg/4.5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**
02 Cabazitaxel Sandoz 60 mg/6 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67542	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	27.04.2023
Zusammensetzung	01	cabazitaxelum 45 mg ut cabazitaxelum monohydricum, polysorbatum 80, acidum citricum, ethanolum anhydricum 891 mg, macrogol 300, pro vitro.	
	02	cabazitaxelum 60 mg ut cabazitaxelum monohydricum, polysorbatum 80, acidum citricum, ethanolum anhydricum 1188 mg, macrogol 300, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	003 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	004 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Umwandlung Zulassungsart: Hauptzulassung	
Gültig bis		06.04.2026	

- 01 Candida parapsilosis D5, Tropfen zum Einnehmen und Einreiben**
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59440	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	14.04.2023
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: candida parapsilosis e volumine cellulae (lyophil., steril.) (HAB 5a) 1 ml, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 21 guttae.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Caspofungin-Mepha 50 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**
02 Caspofungin-Mepha 70 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67231	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	25.04.2023
Zusammensetzung	01	caspofunginum 50 mg ut caspofungini diacetum, saccharum, mannitolum, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum, pro vitro.	
	02	caspofunginum 70 mg ut caspofungini diacetum, saccharum, mannitolum, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum, pro vitro.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ceclor Retard 375 mg, Filmtabletten**02 Ceclor Retard 500 mg, Filmtabletten****03 Ceclor Retard 750 mg, Filmtabletten**

Alfasigma Schweiz AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 52179	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	26.04.2023
Zusammensetzung	01	cefaclorum 375 mg ut cefaclorum monohydricum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	cefaclorum 500 mg ut cefaclorum monohydricum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	cefaclorum 750 mg ut cefaclorum monohydricum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	025 20 Tablette(n)	A
	02	068 20 Tablette(n)	A
	03	092 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Ceclor 250 mg, Granulat zur Herstellung einer oralen Suspension

Alfasigma Schweiz AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 41720	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	26.04.2023
Zusammensetzung	02	cefaclorum 250 mg ut cefaclorum monohydricum, arom.: vanillinum et alia, color.: E 127, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	050 100 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cetallerg Sandoz, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56189	Abgabekategorie: B/D	Index: 07.13.1.	24.04.2023
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	050 10 Tablette(n)	D
		051 30 Tablette(n)	B
		052 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 China Kirin Ginseng Extrakt, Kapseln

Panax Import F. Ruckstuhl & Co., Bergtalweg 2a, 9500 Wil SG

Zul.-Nr.: 46013	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	27.04.2023
Zusammensetzung	01	ginseng extractum ethanolicum siccum 220 mg corresp. ginsenosidea 22 mg, DER: 10-15:1, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Als Roborans	
Packung/en	01	018 30 Kapsel(n)	D
		026 60 Kapsel(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 China Kirin Ginseng Extrakt, Tropfen zum Einnehmen

Panax Import F. Ruckstuhl & Co., Bergtalweg 2a, 9500 Wil SG

Zul.-Nr.: 46520	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	05.04.2023
Zusammensetzung	01	ginseng extractum ethanolicum liquidum corresp. ginsenosidea 35 mg, DER: 1-1.2:1 ad solutionem pro 1 ml, corresp. 30 guttae, corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Anwendung		Als Roborans	
Packung/en	01	017 50 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ciproxin HC, Ohrensuspension

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54807	Abgabekategorie: B	Index: 12.01.3.	20.04.2023
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 2 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, hydrocortisonum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Otitis externa	
Packung/en	01	015 10 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Co-Diovan 80/12,5, Filmtabletten
02 Co-Diovan 160/12,5, Filmtabletten
03 Co-Diovan 160/25, Filmtabletten
04 Co-Diovan 320/12,5, Filmtabletten
05 Co-Diovan 320/25, Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54470	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	18.04.2023
Zusammensetzung	01	valsartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	valsartanum 320 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	valsartanum 320 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	088 28 Tablette(n)	B
		096 98 Tablette(n)	B
	02	118 28 Tablette(n)	B
		126 98 Tablette(n)	B
	03	134 28 Tablette(n)	B
		142 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) 54470 04 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 54470 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Copaxone 20mg/ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**

- 03 Copaxone 40mg/ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 56363	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	19.04.2023
Zusammensetzung	01	glatiramer acetate 20 mg corresp. glatiramerum 18 mg, mannosum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	glatiramer acetate 40 mg corresp. glatiramerum 36 mg, mannosum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	002 28 Fertigspritze(n)	B
	03	001 3 Fertigspritze(n)	B
		003 12 Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Corpus vitreum/Hornerz (Argentum chloratum nat.) comp., Augentropfen

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60350	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	28.04.2023
Zusammensetzung	01	corpus vitreum bovis GI D7 (HAB 41b) 100 mg (Rind:), lens cristallina bovis GI D11 (HAB 41b) 100 mg (Rind:), rosae aetheroleum D7 (HAB 5a) 100 mg, chlorargyrit D5 (HAB 6) 100 mg, viscum album (mali) e planta tota recens ferm 34i D5 (HAB 34l) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad inyectabile, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 33 guttae.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Collyria)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Dafalgan 1 g, Filmtabletten

UPSA Switzerland AG, Bahnhofstrasse 29, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 56318	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	12.04.2023
Zusammensetzung	02	paracetamolum 1 g, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium ca. 1 mg, silica hydrophobica colloidalis, glyceroli dibehenas, magnesii stearas, Überzug: triglycerida media, polydextrosum, calcii carbonas, hypromellosum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	02	006 16 Tablette(n) 007 40 Tablette(n) 008 100 Tablette(n)	B B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Depakine Chrono 300, comprimés pelliculés sécables**04 Depakine Chrono 500, comprimés pelliculés sécables**

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

N° d'AMM: 47693	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.2.	13.04.2023
Composition	03	natrii valproas 199.8 mg, acidum valproicum 87 mg, saccharinum natricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	natrii valproas 333 mg, acidum valproicum 145 mg, saccharinum natricum, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Antiépileptique, activité anti-maniaque	
Conditionnements	03	047 100 comprimé(s)	B
	04	055 60 comprimé(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Depakine, préparation injectable

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

N° d'AMM: 50271	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.1.	20.04.2023
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: natrii valproas 400 mg pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 4 ml.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	01	013 1 + 1 ampoule(s) 1 flacon ponctionnable 400mg / 1 ampoule de solvant 4 ml	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Depakine, sirop

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

N° d'AMM: 40936	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.1.	13.04.2023
Composition	01	natrii valproas 300 mg, arom.: saccharinum naticum, vanillinum et alia, color.: E 124, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, alcohol benzylicus, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	01	017 300 ml	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

02 Depakine, solution

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

N° d'AMM: 34734	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.1.	13.04.2023
Composition	02	natrii valproas 300 mg, arom.: bergamottae aetheroleum, saccharinum naticum et alia, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	02	012 60 ml	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Deprivita, Filmtabletten

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 58102	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	28.04.2023
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 900 mg corresp. hypericinum 0.9-2.7 mg, DER: 3-6:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei leichten bis mittelschweren Depressionen	
Packung/en	01	003 30 Tablette(n)	B
		004 90 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Dicetel, Filmtabletten

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhhausen

Zul.-Nr.: 46337	Abgabekategorie: B	Index: 04.02.0.	24.04.2023
Zusammensetzung	02	pinaverii bromidum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Darm-Spasmolyticum	
Packung/en	02	027 60 Tablette(n)	B
		028 120 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Diflucan, Infusionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 50349	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	04.04.2023
Zusammensetzung	01	fluconazolum 2 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	039 100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 49503	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	04.04.2023
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, color.: E 131, excipiens pro capsula.	
	02	fluconazolum 150 mg, color.: E 131, excipiens pro capsula.	
	03	fluconazolum 200 mg, color.: E 127, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	067 7 Kapsel(n)	B
		075 28 Kapsel(n)	B
	02	032 1 Kapsel(n)	B
		091 4 Kapsel(n)	B
	03	040 2 Kapsel(n)	B
		083 7 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Diflucan, Pulver zur Herstellung einer Suspension
02 Diflucan forte, Pulver zur Herstellung einer Suspension
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 51601	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	04.04.2023
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, aromatica, conserv.: E 211, excipiens ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	fluconazolum 200 mg, aromatica, conserv.: E 211, excipiens ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	017 35 ml	B
	02	025 35 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Discus intervertebralis suis compositum, Injektionslösung (i.m., s.c.)
ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59014	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	13.04.2023
Zusammensetzung	01	acidum thiocticum D8 (HAB 6) 22 mg, acidum ascorbicum D6 (HAB 5a) 22 mg, acidum picrinicum (HAB) D6 (HAB SV) 22 mg, acidum silicum (HAB) D6 22 mg, aesculus hippocastanum (HAB) D6 22 mg, ammonium chloratum (HAB) D8 (HAB 5a) 22 mg, argentum metallicum (HAB) D10 22 mg, berberis vulgaris (HAB) D4 22 mg, calcium phosphoricum (HAB) D10 22 mg, cartilago suis D8 (HAB 42a) 22 mg, cimicifuga racemosa (HAB) D4 22 mg, cinchona pubescens (HAB) D4 22 mg, citrullus colocynthis (HAB) D4 22 mg, coenzym A D10 (HAB 5a) 22 mg, cuprum aceticum (HAB) D6 (HAB SV) 22 mg, discus intervertebralis suis D8 (HAB 42a) 22 mg, embryo totalis suis D10 (HAB 42a) 22 mg, funiculus umbilicalis suis D10 (HAB 42a) 22 mg, glandula suprarenalis suis D10 (HAB 42a) 22 mg, kalium carbonicum (HAB) D6 (HAB 5a) 22 mg, ledum palustre (HAB) D4 22 mg, medorrhinum-nosode D18 (HAB 44) 22 mg, medulla ossis suis D10 (HAB 42a) 22 mg, hydrargyrum oxydatum rubrum D10 (HAB 6) 22 mg, nadidum D6 (HAB 5a) 22 mg, natrium diethyloxalacetum D6 (HAB 6) 22 mg, natrium riboflavinum phosphoricum D6 (HAB 5a) 22 mg, nicotinamidum D6 (HAB 5a) 22 mg, pseudognaphalium obtusifolium (HAB) D3 22 mg, pulsatilla pratensis (HAB) D6 22 mg, pyridoxinum hydrochloricum D6 (HAB 5a) 22 mg, ranunculus bulbosus (HAB) D4 22 mg, secale cornutum (HAB) D6 22 mg, sepia officinalis (HAB) D10 22 mg, sulfur (HAB) D28 (HAB SV) 22 mg, thiaminum hydrochloricum D6 (HAB 5a) 22 mg, zincum metallicum (HAB) D10 22 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabile, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 2.2 ml corresp. corresp., natrium 7.4 mg, natrium 7.4 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Diuresal, compresse

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Venzia

N° d'AMM: 43226	Categoria di dispensazione: B	Index: 05.01.0.	27.04.2023
Composizione	01	furosemidum 40 mg, excipiens pro compresso.	
Indicazione		diuretico	
Confezione/i	01	12 compressa/compressa	B
	002	50 compressa/compressa	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Doxazosin retard Zentiva 4 mg, Filmtabletten**02 Doxazosin retard Zentiva 8 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 59194	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	25.04.2023
Zusammensetzung	01	doxazosinum 4 mg ut doxazosini mesilas, polyethyleni oxidum, E 321, cellulosum microcristallinum, povidonum K 29-32, int-rac-alpha-tocopherolum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearylis fumaras corresp. natrium 0.1 mg, Überzug: acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, silica colloidalis hydrata, macrogolum 1450, E 171, pro compresso obducto.	
	02	doxazosinum 8 mg ut doxazosini mesilas, polyethyleni oxidum, E 321, cellulosum microcristallinum, povidonum K 29-32, int-rac-alpha-tocopherolum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearylis fumaras corresp. natrium 0.1 mg, Überzug: acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, silica colloidalis hydrata, macrogolum 1450, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	009 28 Tablette(n)	B
		010 98 Tablette(n)	B
	02	011 28 Tablette(n)	B
		012 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Duac Akne, Gel

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 58494	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	11.04.2023
Zusammensetzung	01	benzoylis peroxidum 50 mg ut benzoylis peroxidum cum aqua, clindamycinum 10 mg ut clindamycini phosphas, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	009 30 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dul-X Classic, Emulsion

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 12548	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	13.04.2023	
Zusammensetzung	01	levomentholum 2.5 mg, anisi stellati aetheroleum 5 mg, eucalypti aetheroleum 23 mg, gaultheriae aetheroleum 10 mg, citronellae aetheroleum 7 mg, menthae piperitae aetheroleum 8.5 mg, rosmarini aetheroleum 28 mg, arnicae floris extractum oleosum 17 mg corresp. sojae oleum raffinatum q.s., alcohol cetyllicus et stearyllicus 33.325 mg, macrogolglyceroli ricinoleas 6.45 mg, natrii cetyl- et stearyllosulfas, helianthi oleum, maydis embryonis oleum, tritici embryonis oleum, natrii alginas, silica colloidalis anhydrica, acidum citricum monohydricum, aqua purificata, E 219 2 mg, E 214, E 216, E 218, butylis/isobutylis parahydroxybenzoas 1.4 mg, phenoxyethanol, imidazolidinylureum, ad emulsionem pro 1 g.		
Anwendung	Einreibemittel bei Muskelschmerzen			
Packung/en	01	001 125 ml	D	
		002 250 ml	D	
Bemerkung	(Widerruf der Packungsgrösse: 1000 ml)			
Gültig bis	unbegrenzt			

02 Dynexan Mundgel, Gel

Resinag AG, Baarerstrasse 94, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 56125	Abgabekategorie: D	Index: 13.01.1.	24.04.2023
Zusammensetzung	02	lidocaini hydrochloridum monohydricum 20 mg, aromaticum, saccharinum natricum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung	Lokale Behandlung von Schmerzen an Mundschleimhaut und Zahnfleisch		
Packung/en	02	003 10 g	D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Dysport 500U, Lyophilisat**02 Dysport 300U, Lyophilisat**

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

Zul.-Nr.: 55057	Abgabekategorie: A	Index: 01.13.0.	17.04.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: complexus toxini botulinici A et haemagglutinini 500 U., albuminum humanum, lactosum monohydricum pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: complexus toxini botulinici A et haemagglutinini 300 U., albuminum humanum, lactosum monohydricum pro vitro.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung von Blepharospasmus, Spasmus hemifacialis und assoziierten fokalen Dystonien, Torticollis spasticus, fokaler Spastik der oberen Extremitäten bei Erwachsenen, fokaler Spastik der unteren Extremitäten bei Erwachsenen, dynamischer Spitzfussstellung (Equinovalgus-Deformität) infolge Spastizität bei Patienten (ab 2 Jahren) mit infantiler Zerebralparese, axillärer Hyperhidrose, Behandlung der Harninkontinenz	
Packung/en	01	002 1 Flasche(n)	A
		004 2 Flasche(n)	A
	02	005 1 Flasche(n)	A
		006 2 Flasche(n)	A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Dezember 2022)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Ebixa 15 mg, Filmtabletten**04 Ebixa 20 mg, Filmtabletten****05 Ebixa 10 mg, Filmtabletten****06 Ebixa 5 mg, Filmtabletten**

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 55828	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	13.04.2023
Zusammensetzung	03	memantini hydrochloridum 15 mg corresp. memantinum 12.46 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	memantini hydrochloridum 20 mg corresp. memantinum 16.62 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	memantini hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.3 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	06	memantini hydrochloridum 5 mg corresp. memantinum 4.15 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Alzheimer-Krankheit	
Packung/en	03	888 1 Kombipackung(en) : siehe Seq.-Nr.06	B
	04	014 98 Tablette(n)	B
	05	017 50 Tablette(n)	B
	06	019 1 Kombipackung(en) bestehend aus je 7 Tabletten von 5/10/15/20 mg	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Echinacea/Quarz comp., Augentropfen

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 59899	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	14.04.2023
Zusammensetzung	01	argentum metallicum (HAB) D29 aquos. (HAB 8b) 100 mg, atropa belladonna ex herba rec. ferm 33a D14 (HAB 33a) 100 mg, echinacea pallida e planta tota rec. ferm 33c D2 (HAB 33c) 100 mg, quarz (HAB) D19 aquos. 100 mg, rosae aetheroleum D7 (HAB 5a) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 33 guttae.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Collyria)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ecofenac Sandoz, Lipogel

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54296	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	18.04.2023
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, arom.: ethylvanillinum et alia, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	030 50 g	D
		031 100 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Epirubicin-Teva 10 mg/5 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation**02 Epirubicin-Teva 50 mg/25 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation****03 Epirubicin-Teva 200 mg/100 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation****04 Epirubicin-Teva 20 mg/10 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation****05 Epirubicin-Teva 150 mg/75 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58676	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	13.04.2023
Zusammensetzung	01	epirubicini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	epirubicini hydrochloridum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	03	epirubicini hydrochloridum 200 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	04	epirubicini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	05	epirubicini hydrochloridum 150 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 75 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Epogam 1000, Flüssigkeit zum Einnehmen
 Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 54281	Abgabekategorie: D	Index: 10.04.0.	14.04.2023
Zusammensetzung	01	oenotherae oleum raffinatum (Oenothera biennis L., Oenothera lamarckiana L. oleum) 1000 mg corresp. acidum gamolenicum mind. 80 mg, RRR-alpha-tocopherylis acetas, sojae oleum max. 5.17 mg, pro dosi, Einzeldosisbehältnis bestehend aus: amyllum modificatum, glycerolum, dinatrii phosphas, carrageenanum.	
Anwendung		Chronische Ekzeme	
Packung/en	01	120 Einzeldose(n)	D
	004	240 Einzeldose(n)	D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Epogam 1000 Vegicaps Soft, Kapseln)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Etoposid Fresenius 100 mg/5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 02 Etoposid Fresenius 200 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 03 Etoposid Fresenius 500 mg/25 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 04 Etoposid Fresenius 1000 mg/50 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**
 Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Am Mattenhof 4, 6010 Kriens

Zul.-Nr.: 62997	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	13.04.2023
Zusammensetzung	01	etoposidum 100 mg, polysorbatum 80, macrogol 300, ethanolum 1.21 g, antiox.: acidum citricum, conserv.: alcohol benzylicus 150 mg ad solutionem pro 5 ml.	
	02	etoposidum 200 mg, polysorbatum 80, macrogol 300, ethanolum 2.42 g, antiox.: acidum citricum, conserv.: alcohol benzylicus 300 mg ad solutionem pro 10 ml.	
	03	etoposidum 500 mg, polysorbatum 80, macrogol 300, ethanolum 6.05 g, antiox.: acidum citricum, conserv.: alcohol benzylicus 750 mg ad solutionem pro 25 ml.	
	04	etoposidum 1 g, polysorbatum 80, macrogol 300, ethanolum 12.1 g, antiox.: acidum citricum, conserv.: alcohol benzylicus 1.5 g ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 5 ml Durchstechflasche(n)	A
	02	002 10 ml Durchstechflasche(n)	A
	03	003 25 ml Durchstechflasche(n)	A
	04	004 50 ml Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Evenity 105 mg/1.17 ml, solution injectable en seringue préremplie

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

N° d'AMM: 67034	Catégorie de remise: B	Index: 07.99.0.	11.04.2023
Composition	01	romosozumabum 105 mg, calcii acetas, saccharum, polysorbatum 20, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1.17 ml.	
Indication		Traitement de l'ostéoporose grave chez les femmes après la ménopause	
Conditionnements	01	001 2 seringue(s) préremplie(s)	B
Remarque		Renouvellement de l'autorisation de durée limitée au sens de l'art. 9a LPTH (RS 812.21)	
		Autorisation de durée limitée au sens de l'art. 9a LPTH (RS 812.21)	
Valable jusqu'au		01.07.2024	

01 Evenity 105 mg/1.17 ml, solution injectable en stylo prérempli

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

N° d'AMM: 67033	Catégorie de remise: B	Index: 07.99.0.	11.04.2023
Composition	01	romosozumabum 105 mg, calcii acetas, saccharum, polysorbatum 20, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1.17 ml.	
Indication		Traitement de l'ostéoporose grave chez les femmes après la ménopause	
Conditionnements	01	001 2 stylo(s) prérempli(s)	B
Remarque		Renouvellement de l'autorisation de durée limitée au sens de l'art. 9a LPTH (RS 812.21)	
		Autorisation de durée limitée au sens de l'art. 9a LPTH (RS 812.21)	
Valable jusqu'au		01.07.2024	

01 Evusheld, Injektionslösung

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68704	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	27.04.2023
Zusammensetzung	01	A): tixagevimabum 150 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad inyectabile, ad solutionem pro 1.5 ml. B): cilgavimabum 150 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad inyectabile, ad solutionem pro 1.5 ml.	
Anwendung		Behandlung und Prä-Expositionsprophylaxe von COVID-19	
Packung/en	01	001 1 x 2 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation: Behandlung von COVID-19 (Arzneimittelinformation: Stand der Information 01/2023) Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		27.04.2025	

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

Zul.-Nr.: 51579	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	25.04.2023
Zusammensetzung	01 epirubicini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum corresp. natrium 17.7 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml. 03 epirubicini hydrochloridum 50 mg, natrii chloridum corresp. natrium 88.51 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 25 ml. 05 epirubicini hydrochloridum 200 mg, natrii chloridum, natrium 354.05 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 100 ml.		
Anwendung	Zytostatikum		
Packung/en	01 062 1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Cytosafe 03 001 1 x 25 ml Durchstechflasche(n) Cytosafe 05 099 1 x 100 ml Durchstechflasche(n) Cytosafe	A A A	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

03 Fibrogammin 250 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

04 Fibrogammin 1'250 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

CSL Behring AG, Wankdorffstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 671	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	20.04.2023
Zusammensetzung	03 Praeparatio sicca: factor XIII 250 U.I. corresp. proteinum humanum 24 - 64 mg, albuminum humanum, glucosum, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 4 ml. 04 Praeparatio sicca: factor XIII 1250 U.I. corresp. proteinum humanum 120-320 mg, albuminum humanum, glucosum, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 20 ml.		
Anwendung	Faktor XIII Mangel		
Packung/en	03 005 1 Set 1 Flasche 250 I.E. Pulver und 1 Flasche WFI (4ml) und Filter Transfer Set 04 006 1 Set 1 Flasche 1250 I.E. Pulver und 1 Flasche WFI (20ml) und Filter Transfer Set	B B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

02 Fibryga 1g, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: 66836	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	06.04.2023
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: fibrinogenum humanum 1 g, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, glycinum, arginini hydrochloridum pro vitro corresp. natrium 132 mg. Solvens: aqua ad injectabile, pro vitro.	
Anwendung		Kongenitaler Hypo- oder Afibrinogenämie mit Blutungsneigung.	
Packung/en	02	Durchstechflasche(n) 1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Durchstechflasche mit Lösungsmittel und 1 Octajet-Transfersystem und 1 Filter	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fraxiforte 0,6 ml, Injektionslösung**02 Fraxiforte 0,8 ml, Injektionslösung****03 Fraxiforte 1 ml, Injektionslösung**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 54499	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.3.	20.04.2023
Zusammensetzung	01	nadroparinum calcicum ca. 100 mg corresp. 11400 U.I., aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	02	nadroparinum calcicum ca. 134 mg corresp. 15200 U.I., aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
	03	nadroparinum calcicum ca. 166 mg corresp. 19000 U.I., aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung der tiefen Venenthrombosen	
Packung/en	01	019 10 Spritze(n) Fertigspritze(n) 043 2 Spritze(n) Fertigspritze(n)	B
	02	027 10 Spritze(n) Fertigspritze(n) 078 2 Spritze(n) Fertigspritze(n)	B
	03	035 10 Spritze(n) Fertigspritze(n) 094 2 Spritze(n) Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Fraxiparine 0,3 ml, Injektionslösung
 02 Fraxiparine 0,6 ml, Injektionslösung
 03 Fraxiparine 0,2 ml, Injektionslösung
 04 Fraxiparine 0,4 ml, Injektionslösung
 05 Fraxiparine 0,8 ml, Injektionslösung
 06 Fraxiparine 1 ml, Injektionslösung**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 47408	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.3.	20.04.2023
Zusammensetzung	01 nadroparinum calcicum ca. 25 mg corresp. 2850 U.I., aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml. 02 nadroparinum calcicum ca. 50 mg corresp. 5700 U.I., aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.6 ml. 03 nadroparinum calcicum ca. 17 mg corresp. 1900 U.I., aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.2 ml. 04 nadroparinum calcicum ca. 33 mg corresp. 3800 U.I., aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.4 ml. 05 nadroparinum calcicum ca. 67 mg corresp. 7600 U.I., aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml. 06 nadroparinum calcicum ca. 83 mg corresp. 9500 U.I., aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Antikoagulans		
Packung/en	01 024 10 Spritze(n) Fertigspritze(n) 083 2 Spritze(n) Fertigspritze(n) 02 032 10 Spritze(n) Fertigspritze(n) 03 040 10 Spritze(n) Fertigspritze(n) 04 059 10 Spritze(n) Fertigspitze(n) 05 067 10 Spritze(n) Fertigspritze(n) 06 075 10 Spritze(n) Fertigspritze(n)		B B B B B B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Furosemide Zentiva 40 mg, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 65140	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	27.04.2023
Zusammensetzung	01 furosemidum 40 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Diuretikum		
Packung/en	01 001 12 Tablette(n) 002 50 Tablette(n)		B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Gabapentin Viatris 600 mg, Filmtabletten**02 Gabapentin Viatris 800 mg, Filmtabletten**

Viatris Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 61265	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	04.04.2023
Zusammensetzung	01	gabapentinum 600 mg, poloxamerum 407, copovidonum, maydis amyllum, magnesii stearas, Überzug: talcum, hydroxypropylcellulosum, cera candelilla pro compresso obducto.	
	02	gabapentinum 800 mg, poloxamerum 407, copovidonum, maydis amyllum, magnesii stearas, Überzug: talcum, hydroxypropylcellulosum, cera candelilla pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	01	005 50 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
	02	007 50 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Gabapentin Pfizer, Filmtabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Gabapentin Viatris 100 mg, Kapseln**02 Gabapentin Viatris 300 mg, Kapseln****03 Gabapentin Viatris 400 mg, Kapseln**

Viatris Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 61264	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	04.04.2023
Zusammensetzung	01	gabapentinum 100 mg, excipiens pro capsula.	
	02	gabapentinum 300 mg, excipiens pro capsula.	
	03	gabapentinum 400 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antiepilepticum, bei neuropathischen Schmerzen	
Packung/en	01	007 50 Kapsel(n)	B
		008 100 Kapsel(n)	B
	02	009 50 Kapsel(n)	B
		010 100 Kapsel(n)	B
	03	011 50 Kapsel(n)	B
		012 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Gabapentin Pfizer, Kapseln)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Galantamin SR Zentiva 8 mg, Retardkapseln
02 Galantamin SR Zentiva 16 mg, Retardkapseln
03 Galantamin SR Zentiva 24 mg, Retardkapseln
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62890	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	19.04.2023
Zusammensetzung	01 galantaminum 8 mg ut galantamini hydrobromidum, excipiens pro capsula. 02 galantaminum 16 mg ut galantamini hydrobromidum, excipiens pro capsula. 03 galantaminum 24 mg ut galantamini hydrobromidum, color.: E 127, E 132, excipiens pro capsula.		
Anwendung	Leichte bis mittelschwere Demenz vom Alzheimer Typ		
Packung/en	01 005 28 Kapsel(n) 02 006 28 Kapsel(n) 03 007 28 Kapsel(n)	B B B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Gliclazid retard Zentiva 30 mg, Tabletten
 Hervepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 58740	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	03.04.2023
Zusammensetzung	01 gliclazidum 30 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung	orales Antidiabetikum		
Packung/en	01 004 20 Tablette(n) 005 30 Tablette(n) 006 120 Tablette(n)	B B B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Glucose 5% Sintetica, soluzione per perfusione
02 Glucose 10% Sintetica, soluzione per perfusione
03 Glucose 20% Sintetica, soluzione per perfusione
04 Glucose 40% Sintetica, soluzione per perfusione
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 52371	Categoria di dispensazione: B	Index: 05.03.1.	06.04.2023
Composizione	01 glucosum 50 g, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml. corresp. 840 kJ.		
	02 glucosum 100 g, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml. corresp. 1560 kJ.		
	03 glucosum 200 g, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml. corresp. 3120 kJ.		
	04 glucosum 400 g, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml. corresp. 6240 kJ.		
Indicazione	Somministrazione parenterale di glucosio		
Confezione/i	01 012 10 x 50 ml 013 20 x 50 ml 014 10 x 100 ml 016 20 x 100 ml 017 5 x 250 ml 018 20 x 250 ml 019 5x 250ml in 500 ml 020 10x250ml in 500 ml 021 5 x 500 ml 022 10 x 500 ml 024 4 x 1000 ml 025 10 x 1000 ml	B	
	02 026 10 x 100 ml 027 20 x 100 ml 028 5 x 250 ml ml 029 20 x 250 ml ml 030 5 x 500 ml 032 10 x 500 ml 033 4 x 1000 ml 034 10 x 1000 ml	B	
	03 035 5 x 500 ml 036 10 x 500 ml 04 037 10 x 500 ml	B	
Osservazione	(Rinnovo dell'omologazione)		
Valevole fino al	illimitata		

01 Gyno-Pevaryl Depot, Vaginal-Ovula

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 44676	Abgabekategorie: B	Index: 09.03.0.	20.04.2023
Zusammensetzung	01	econazoli nitras 150 mg, guar gummi et xanthani gummi et ceratoniae seminis pulvis, silica colloidalis anhydrica, adeps solidus, stearylis heptanoas et stearylis caprylas, pro ovulo.	
Anwendung		Vulvovaginale Mykosen	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ibandronat-Mepha Osteo i.v. 3 mg/ 3 ml, Fertigspritzen

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62719	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	12.04.2023
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 3 mg, natrii ibandronas monohydricus, acidum aceticum glaciale, natrii acetas trihydratus, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum aceticum glaciale, aqua q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001 1 Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Infanrix DTPa-IPV+Hib, Pulver und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 619	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	18.04.2023	
Zusammensetzung	01	<p>I) DTPa-IPV:</p> <p>toxoidum diphtheriae min. 30 U.I., toxoidum tetani min. 40 U.I., toxoidum pertussis 25 µg, haemagglutininum filamentosum (B. pertussis) 25 µg, pertactinum (B. pertussis) 8 µg, virus poliomyelitis typus 1 inactivatus (Stamm Mahoney) 40 U., virus poliomyelitis typus 2 inactivatus (Stamm MEF-1) 8 U., virus poliomyelitis typus 3 inactivatus (Stamm Saukett) 32 U., aluminium 0.5 mg ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum corresp. sodium 1.8 mg, medium 199, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 0.5 ml, residui: neomycini sulfas, polymyxini B sulfas, polysorbatum 80, formaldehydum.</p> <p>II) Hib:</p> <p>polysaccharida haemophili influenzae typus B 20752 conjugata cum toxido tetani 10 µg, lactosum, pro praeparatione.</p> <p>I) et II) corresp. DTPa-IPV + Hib:</p> <p>toxoidum diphtheriae min. 30 U.I., toxoidum tetani min. 40 U.I., toxoidum pertussis 25 µg, haemagglutininum filamentosum (B. pertussis) 25 µg, pertactinum (B. pertussis) 8 µg, virus poliomyelitis typus 1 inactivatus (Stamm Mahoney) 40 U., virus poliomyelitis typus 2 inactivatus (Stamm MEF-1) 8 U., virus poliomyelitis typus 3 inactivatus (Stamm Saukett) 32 U., polysaccharida haemophili influenzae typus B 20752 conjugata cum toxido tetani 10 µg, aluminium 0.5 mg ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum corresp. sodium 1.8 mg, medium 199, lactosum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 0.5 ml, residui: neomycini sulfas, polymyxini B sulfas, polysorbatum 80, formaldehydum.</p>		
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Diphtherie, Tetanus, Pertussis, Poliomyelitis und Haemophilus influenzae Typ b, ab dem vollendeten 2. Lebensmonat, Auffrischimpfung (4. Dosis), ab dem vollendeten 12. Lebensmonat		
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) und 1 Durchstechflasche	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	B	
Gültig bis		unbegrenzt		

- 01 Irinotecan Accord 40 mg/2 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**
02 Irinotecan Accord 100 mg/5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
03 Irinotecan Accord 300 mg/15 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
04 Irinotecan Accord 500 mg/25 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
05 Irinotecan Accord 1000 mg/50 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
- Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 66766	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	13.04.2023
Zusammensetzung	01	irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg, acidum lacticum, sorbitolum 90 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml corresp. sodium max. 0.16 mg. 02 irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg, acidum lacticum, sorbitolum 225 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml corresp. sodium max. 0.4 mg. 03 irinotecani hydrochloridum trihydricum 300 mg, acidum lacticum, sorbitolum 675 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 15 ml corresp. sodium max. 1.21 mg. 04 irinotecani hydrochloridum trihydricum 500 mg, acidum lacticum, sorbitolum 1125 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 25 ml corresp. sodium max. 2.01 mg. 05 irinotecani hydrochloridum trihydricum 1000 mg, acidum lacticum, sorbitolum 2250 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml corresp. sodium max. 4.02 mg.	
Anwendung		Zytostatikum	
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
	05	005 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Isoptin 80 mg, Filmtabletten

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 53374	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	18.04.2023
Zusammensetzung	01	verapamili hydrochloridum 80 mg, calcii hydrogenophosphas dihydricus, cellulose microcristallinum, carmellose natricum conatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, talcum, natrii laurilsulfas, macrogol 6000, E 171, pro compresso obducto corresp. sodium 0.68 mg.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	018 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Isoptin retard 120, Filmtabletten

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhhausen

Zul.-Nr.: 40783	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	18.04.2023
Zusammensetzung	01	verapamili hydrochloridum 120 mg, cellulosum microcristallinum, natrii alginas, povidonum K 30, magnesii stearas, aqua purificata, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, macrogolum 6000, talcum, cera montanglycoli, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 18.75 mg.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	B
		002 50 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Kenacort-A, Tinktur

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 36566	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	06.04.2023
Zusammensetzung	02	triamicinoloni acetonidum 2 mg, acidum salicylicum 20 mg, ethanolum 96 per centum 660 mg, aqua purificata, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
Packung/en	02	019 15 ml	B
		027 50 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lactoferment 10, Sachets

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 51102	Abgabekategorie: D	Index: 04.09.0.	27.04.2023
Zusammensetzung	01	lactobacillus acidophilus mortuus cryodesiccatus (lactobacillus fermentum et lactobacillus delbrueckii) 10 Mia. ut culturae extractum filtratum cryodesiccatum 160 mg, saccharum, aromatica, excipiens ad pulverem pro charta.	
Anwendung		symptomatische Behandlung der Diarrhöe	
Packung/en	01	029 10 Sachet(s)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lampren 50 mg, Kapseln**02 Lampren 100 mg, Kapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 34914	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.9.	12.04.2023
Zusammensetzung	01 clofaziminum 50 mg, rapae oleum raffinatum, lecithinum, sojae oleum partim hydrogenatum 4.666 mg, sojae oleum hydrogenatum 1.166 mg, cera flava, propylenglycolum, E 321, acidum citricum, Kapselhülle: gelatina, glycerolum (85 per centum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), E 215 230 µg, ethylvanillinum, propylis parahydroxybenzoas natricus 110 µg, 4-methoxyacetophenonum, aqua purificata, pro capsula. 02 clofaziminum 100 mg, rapae oleum raffinatum, lecithinum, sojae oleum partim hydrogenatum 9.333 mg, sojae oleum hydrogenatum 2.333 mg, cera flava, propylenglycolum, E 321, acidum citricum, Kapselhülle: gelatina, glycerolum (85 per centum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), E 215 550 µg, ethylvanillinum, propylis parahydroxybenzoas natricus 280 µg, 4-methoxyacetophenonum, aqua purificata, Drucktinte: lacca, E 171, propylenglycolum, pro capsula.		
Anwendung	Lepra		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt		

01 Leucen Brand- und Wundgel, Gel

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 47737	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	06.04.2023
Zusammensetzung	01 cetylpyridinii chloridum 0.3 mg, allantoinum 3 mg, dexpanthenolum 25 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 25 mg, carbomerum, trometamolum, macrogolglyceroli ricinoleas 20 mg, aqua q.s. ad gelatum pro 1 g.		
Anwendung	Wundgel		
Packung/en	037 30 g		D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Leustatin, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Atnahs Pharma Switzerland AG, Dammstrasse 19, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 52541	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	27.04.2023
Zusammensetzung	01 cladribinum 10 mg, natrii chloridum, acidum phosphoricum aut dinatrii phosphas heptahydricus, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 38.2 mg.		
Anwendung	Haarzellen-Leukämie		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt		

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

Zul.-Nr.: 63287	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	26.04.2023
Zusammensetzung	01	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricum, natrii stearylis fumaras, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, copovidonum, cellulosum microcristallinum, Überzug: lactosum monohydricum 3.84 mg, hypromellosum, triacetinum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. sodium 1.8 mg. 02 levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricum, natrii stearylis fumaras, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, copovidonum, cellulosum microcristallinum, Überzug: lactosum monohydricum 7.68 mg, hypromellosum, triacetinum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. sodium 3.7 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Loceryl, wirkstoffhaltiger Nagellack

Galderma SA, Zählerweg 10, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 51281	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.4.	06.04.2023
Zusammensetzung	02	A) Nagellack: amorolfinum 50 mg ut amorolfini hydrochloridum, ammonio methacrylatis copolymerum A, triacetinum, butylis acetas, ethylis acetas, ethanolum anhydricum, ad solutionem pro 1 ml. B) Tupfer: alcohol isopropylicus 70 %.	
Anwendung		Nagelmykosen	
Packung/en	02	5 ml Nagellack (Flasche mit integriertem Spatel) mit 30 Tupfer/30 Feilen	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrößen: 2.5 ml (Nagellack (Flasche mit integriertem Spatel) mit 30 Tupfer/30 Feilen) / 5 ml (Nagellack mit 30 Tupfer / 10 Spatel / 30 Feilen) / 2.5 ml (Nagellack mit 30 Tupfer / 10 Spatel / 30 Feilen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Locoid Crelo, Emulsion

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

Zul.-Nr.: 52585	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	06.04.2023
Zusammensetzung	01	hydrocortisoni-17 butyras 1 mg corresp. hydrocortisonum 0.84 mg, macrogoli aether cetostearyllicus, alcohol cetyllicus et stearyllicus 20 mg, vaselinum album, paraffinum solidum, boraginis seminis oleum, natrii citras anhydricus, acidum citricum, aqua purificata, propylenglycol 50 mg, E 321 0.2 mg, propylis parahydroxybenzoas 3 mg, butylis parahydroxybenzoas 1.5 mg, ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Lokalbehandlung der Psoriasis, insbesondere der Kopfhaut, sowie der akuten und subakuten Ekzemformen	
Packung/en	01	015 30 g	B
		023 100 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Magnesiumchlorid 0,5 molar B. Braun, Zusatzampulle für Infusionslösungen

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 45882	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	21.04.2023
Zusammensetzung	01	magnesii chloridum hexahydricum 1.0166 g corresp. magnesii chloridum anhydricum 0.4761 g, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml, Corresp. magnesium 5 mmol, chloridum 10 mmol.	
Anwendung		Magnesiummangel	
Packung/en	01	020 5 x 10 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Mandragora comp., Tropfen zum Einnehmen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59525	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	28.04.2023
Zusammensetzung	01	arnica montana ex planta tota (HAB) D15 167 mg, betula pendula et betula pubescens e folio, ethanol. decoctum D3 (Ph.Eur.Hom. 1.2.12) 167 mg, equisetum arvense ethanol. decoctum D15 167 mg, formica rufa (HAB) D10 167 mg, mandragora, ethanol. decoctum (HAB) D3 167 mg, bos taurus e minisco genus vituli D6 (Ph.Eur.Hom. 2.1.1) 167 mg (Rind:) ethanolum 96 per centum 186 mg, aqua purificata, ad solutionem pro 1 g, corresp. 25 guttae, corresp. ethanolum 28 % V/V.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Dilutio)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Marcoumar, Tabletten

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 19395	Abgabekategorie: A	Index: 06.03.1.	06.04.2023
Zusammensetzung	01	phenprocoumonum 3 mg, lactosum 80 mg, maydis amyrum, talcum, magnesii stearas pro compresso.	
Anwendung		Anticoagulans	
Packung/en	01	25 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
	002	100 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
	014	25 Tablette(n) Glasflasche	A
	030	100 Tablette(n) Glasflasche	A
Bemerkung		(Zusätzliche Primärverpackung: HDPE-Flasche 25 / 100 Tablette(n))	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Metamizol-Mepha 500 mg, Tablette

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66998	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	04.04.2023
Zusammensetzung	01	metamizolum natricum monohydricum 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	10 Tablette(n)	B
	002	50 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Mictonet 5 mg, Dragées

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

N° d'AMM: 67587	Catégorie de remise: B	Index: 05.02.0.	27.04.2023
Composition	01	propiverini hydrochloridum 5 mg, lactosum monohydricum 33.56 mg, cellulosi pulvis, magnesii stearas, pellicule: saccharum 24.49 mg, talcum, kaolinum ponderosum, calcii carbonas, acaciae gummi, silica colloidalis anhydrica, macrogol 6000, glucosum monohydricum 0.31 mg, E 171, pro compresso obducto.	
Indication		Incontinence et fréquence urinaire et urgence urinaire	
Conditionnements	01	7 dragée(s)	B
	002	28 dragée(s)	B
	003	56 dragée(s)	B
Remarque		(Ajout d'un conditionnement ; nouveau : 56 dragées)	
Valable jusqu'au		25.11.2025	

02 Minirin, Nasenspray

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 48069	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.2.	20.04.2023
Zusammensetzung	02	desmopressini acetas 0.1 mg corresp. desmopressinum 0.089 mg corresp. desmopressini acetas 10 µg pro dosi corresp. desmopressinum 8.9 µg pro dosi, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas dihydricus, benzalkonii chloridum 0.1 mg, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 60.	
Anwendung		Diabetes insipidus, Polyurie, Polydipsie nach Hypophysenoperationen	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Muco-Mepha 200 mg, Brausetabletten**02 Muco-Mepha 600 mg, Brausetabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 52385	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	25.04.2023
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartatum et alia, conserv.: E 220, excipiens pro compresso.	
	02	acetylcysteinum 600 mg, arom.: aspartatum et alia, conserv.: E 220, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	016 30 Tablette(n)	D
	02	024 10 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Muco-Mepha 100 mg, Granulat mit Orangen-Aroma**04 Muco-Mepha 200 mg, Granulat mit Orangen-Aroma****05 Muco-Mepha 600 mg, Granulat mit Orangen-Aroma**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 52376	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	25.04.2023
Zusammensetzung	03	acetylcysteinum 100 mg, aromatica, antiox.: E 320, excipiens ad granulatum pro charta 3 g.	
	04	acetylcysteinum 200 mg, aromatica, antiox.: E 320, excipiens ad granulatum pro charta 3 g.	
	05	acetylcysteinum 600 mg, aromatica, antiox.: E 320, excipiens ad granulatum pro charta 3 g.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	03	027 30 Sachet(s)	D
	04	026 30 Sachet(s)	D
	05	028 10 Sachet(s)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Muse 500 ug, Stäbchen zur Anwendung in der Harnröhre**04 Muse 1000 ug, Stäbchen zur Anwendung in der Harnröhre**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 54525	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	06.04.2023
Zusammensetzung	03	alprostadium 500 µg, macrogolum 1450, ad gelatum, pro praeparatione.	
	04	alprostadium 1000 µg, macrogolum 1450, ad gelatum, pro praeparatione.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	03	060 1 Stück	B
		079 6 Stück	B
	04	087 1 Stück	B
		095 6 Stück	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nebilet, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 54489	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	13.04.2023
Zusammensetzung	01	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	021 28 Tablette(n)	B
		048 56 Tablette(n)	B
		049 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nexium 10 mg, Granulat zur oralen Suspension

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: 58091	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	13.04.2023
Zusammensetzung	01	esomeprazolum 10 mg ut esomeprazolum magnesicum trihydricum, excipiens ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Protonenpumpenblocker	
Packung/en	01	002 28 Sachet(s)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nicorette Mint, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle**02 Nicorette Fruit & Mint, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle**

JNTL Consumer Health II (Switzerland) GmbH, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 62566	Abgabekategorie: D	Index: 15.02.0.	20.04.2023
Zusammensetzung	01	nicotinum 1 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro dosi. doses pro vase 150.	
	02	nicotinum 1 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro dosi, doses pro vase 150.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	003 1 Stück Dispenser à 150 Sprühstösse	D
		004 2 Stück Dispenser à 150 Sprühstösse	D
	02	005 1 Stück Dispenser à 150 Sprühstösse	D
		006 2 Stück Dispenser à 150 Sprühstösse	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Norit, Kapseln

APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 44812	Abgabekategorie: D	Index: 04.10.0.	13.04.2023
Zusammensetzung	01	carbo activatus 200 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Durchfall	
Packung/en	01	010 30 Kapsel(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Omeprazol-Mepha 10 mg, magensaftresistente Kapseln
02 Omeprazol-Mepha 20 mg, magensaftresistente Kapseln
03 Omeprazol-Mepha 40 mg, magensaftresistente Kapseln**
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62875	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	13.04.2023
Zusammensetzung	01	omeprazolum 10 mg, excipiens pro capsula.	
	02	omeprazolum 20 mg, excipiens pro capsula.	
	03	omeprazolum 40 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	029 14 Kapsel(n)	B
	030	28 Kapsel(n)	B
	031	56 Kapsel(n)	B
	032	98 Kapsel(n)	B
	02	033 7 Kapsel(n)	B
	034	14 Kapsel(n)	B
	035	28 Kapsel(n)	B
	036	56 Kapsel(n)	B
	037	98 Kapsel(n)	B
	03	038 7 Kapsel(n)	B
	039	14 Kapsel(n)	B
	040	28 Kapsel(n)	B
	041	56 Kapsel(n)	B
	042	98 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Onivyde liposomal pégylé 4.3 mg/ml, dispersion à diluer pour perfusion
Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève

N° d'AMM: 65994	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	18.04.2023
Composition	01	irinotecanum 43 mg ut irinotecani sucrosofas corresp. irinotecani hydrochloridum trihydricum 50 mg, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, cholesterolum, N-(carbonyl-methoxypolyethylenglycoli 2000)-1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphoethanolaminum natricum, acidum hydroxyethylpiperazinethansulfonicum, natrii chloridum corresp. natrium 33.1 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		Adénocarcinomes du pancréas métastatiques	
Conditionnements	01	003 1 flacon(s) à 43 mg / 10 ml	A
Remarque		(Changement de code ATC, anciennement: L01XX19, nouveau: L01CE02)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Ovaleap 300 IU/0.5 ml , Injektionslösung

02 Ovaleap 450 IU/0.75 ml , Injektionslösung

03 Ovaleap 900 IU/1.5 ml , Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 66255	Abgabekategorie: A	Index: 07.08.1.	18.04.2023
Zusammensetzung	01	follitropinum alfa 300 U.I., natrii dihydrogenophosphas dihydricus, mannitolum, polysorbatum 20, antiox.: methioninum 250 µg, conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, benzalkonii chloridum 10 µg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	follitropinum alfa 450 U.I., natrii dihydrogenophosphas dihydricus, mannitolum, polysorbatum 20, antiox.: methioninum 375 µg, conserv.: alcohol benzylicus 7.5 mg, benzalkonii chloridum 15 µg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.75 ml.	
	03	follitropinum alfa 900 U.I., natrii dihydrogenophosphas dihydricus, mannitolum, polysorbatum 20, antiox.: methioninum 750 µg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, benzalkonii chloridum 30 µg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
Anwendung		Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen, bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen und bei Frauen mit schwerem LH- und FSH-Mangel; Stimulierung der Spermatogenese	
Packung/en	01	001	1 Set (1 Patronen mit Lösung zur Injektion s.c. und 10 Injektionsnadeln) A
	02	002	1 Set (1 Patronen mit Lösung zur Injektion s.c. und 10 Injektionsnadeln) A
	03	003	1 Set (1 Patronen mit Lösung zur Injektion s.c. und 20 Injektionsnadeln) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Oxycodon-Naloxon Sandoz 5 mg/2.5 mg, Retardtabletten**
02 Oxycodon-Naloxon Sandoz 10 mg/5 mg, Retardtabletten
03 Oxycodon-Naloxon Sandoz 20 mg/10 mg, Retardtabletten
04 Oxycodon-Naloxon Sandoz 30 mg/15 mg, Retardtabletten
05 Oxycodon-Naloxon Sandoz 40 mg/20 mg, Retardtabletten
06 Oxycodon-Naloxon Sandoz 60 mg/30 mg, Retardtabletten
07 Oxycodon-Naloxon Sandoz 80 mg/40 mg, Retardtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65723	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	05.04.2023
Zusammensetzung	<p>01 oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, povidonum K 30, poly(vinylis acetas), natrii laurilsulfas, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, macrogolum 3350, pro compresso obducto corresp. natrium 0.02 mg.</p> <p>02 oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, povidonum K 30, poly(vinylis acetas), natrii laurilsulfas, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, macrogolum 3350, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.04 mg.</p> <p>03 oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, poly(vinylis acetas), povidonum K 30, natrii laurilsulfas, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, macrogolum 3350, pro compresso obducto corresp. natrium 0.05 mg.</p> <p>04 oxycodoni hydrochloridum 30 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 15 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, poly(vinylis acetas), povidonum K 30, natrii laurilsulfas, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, macrogolum 3350, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.05 mg.</p> <p>05 oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, poly(vinylis acetas), povidonum K 30, natrii laurilsulfas, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, macrogolum 3350, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.06 mg.</p> <p>06 oxycodoni hydrochloridum 60 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 30 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, povidonum K 30, poly(vinylis acetas), natrii laurilsulfas, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, macrogolum 3350, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.08 mg.</p> <p>07 oxycodoni hydrochloridum 80 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 40 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, povidonum K 30, poly(vinylis acetas), natrii laurilsulfas, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, macrogolum 3350, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.11 mg.</p>		
Anwendung	Narkotisches Analgetikum		
Packung/en	<p>01 001 30 Tablette(n) Blister</p> <p>002 60 Tablette(n) Flasche</p>	A+	A+

	011	60 Tablette(n) Blister	A+
02	003	30 Tablette(n) Blister	A+
	004	60 Tablette(n) Flasche	A+
	012	60 Tablette(n) Blister	A+
03	005	30 Tablette(n) Blister	A+
	006	60 Tablette(n) Flasche	A+
	013	60 Tablette(n) Blister	A+
04	007	30 Tablette(n) Blister	A+
	008	60 Tablette(n) Flasche	A+
	014	60 Tablette(n) Blister	A+
05	009	30 Tablette(n) Blister	A+
	010	60 Tablette(n) Flasche	A+
	015	60 Tablette(n) Blister	A+
06	016	30 Tablette(n) Blister	A+
	017	60 Tablette(n) Blister	A+
07	018	30 Tablette(n) Blister	A+
	019	60 Tablette(n) Blister	A+
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 60 mg/30mg und 80 mg/40 mg)	
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Oxynorm, Lösung zum Einnehmen

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

Zul.-Nr.: 55352	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	05.04.2023
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 10 mg corresp. oxycodonum 8.97 mg, E 211 1 mg, saccharinum natricum, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, E 110 0.1 mg, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium ca. 1.0 mg.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	30 ml Tropfen	A+
	003	120 ml Tropfen	A+
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Palexia retard 50 mg, Retardtabletten**
02 Palexia retard 100 mg, Retardtabletten
03 Palexia retard 150 mg, Retardtabletten
04 Palexia retard 200 mg, Retardtabletten
05 Palexia retard 250 mg, Retardtabletten
06 Palexia retard 25 mg, Retardtabletten

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: 62452	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	18.04.2023
Zusammensetzung	<p>01 tapentadolum 50 mg ut tapentadoli hydrochloridum, hypromellosum, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 3.185 mg, talcum, macrogolum 6000, propylenglycolum, E 171, pro compresso obducto.</p> <p>02 tapentadolum 100 mg ut tapentadoli hydrochloridum, hypromellosum, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 3.185 mg, talcum, macrogolum 6000, propylenglycolum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.</p> <p>03 tapentadolum 150 mg ut tapentadoli hydrochloridum, hypromellosum, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 3.185 mg, talcum, macrogolum 6000, propylenglycolum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.</p> <p>04 tapentadolum 200 mg ut tapentadoli hydrochloridum, hypromellosum, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 3.185 mg, talcum, macrogolum 6000, propylenglycolum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.</p> <p>05 tapentadolum 250 mg ut tapentadoli hydrochloridum, hypromellosum, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 3.185 mg, talcum, macrogolum 6000, propylenglycolum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.</p> <p>06 tapentadolum 25 mg ut tapentadoli hydrochloridum, hypromellosum, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 1.4 mg, talcum, macrogolum 400, macrogolum 6000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.</p>		
Anwendung	Analgetikum		
Packung/en	<p>01 001 30 Tablette(n) A+</p> <p>002 60 Tablette(n) A+</p> <p>02 003 30 Tablette(n) A+</p> <p>004 60 Tablette(n) A+</p> <p>03 005 30 Tablette(n) A+</p> <p>006 60 Tablette(n) A+</p> <p>04 007 30 Tablette(n) A+</p> <p>008 60 Tablette(n) A+</p> <p>05 009 30 Tablette(n) A+</p> <p>010 60 Tablette(n) A+</p> <p>06 011 30 Tablette(n) A+</p>		

Bemerkung	012 (Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	60 Tablette(n)	A+
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Pamorelin LA 3.75 mg, poudre et solvant pour suspension injectable à libération prolongée
02 Pamorelin LA 3.75 mg, poudre et solvant pour suspension injectable à libération prolongée
Debiopharm Research & Manufacturing SA, Rue du Levant 146, 1920 Martigny

N° d'AMM: 52815	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.2.	17.04.2023
Composition	01 Praeparatio cryodesiccata: triptorelinum 3.75 mg ut triptorelini embonas, poly(lactidum-co-glycolidum), mannitolum, carmellosum naticum corresp. sodium 2.2 mg, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 2 ml.		
	02 Praeparatio cryodesiccata: triptorelinum 3.75 mg ut triptorelini embonas, poly(lactidum-co-glycolidum), mannitolum, carmellosum naticum corresp. sodium 2.2 mg, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 2 ml.		
Indication	Analogue synthétique de la GnRH / LH-RH naturelle		
Conditionnements	01 029 1 set flacon de poudre, 1 ampoule de solvant, kit de seringues	1 set flacon de poudre, 1 ampoule de solvant, kit de seringues	A
	02 001 1 set flacon de poudre, 1 seringue pré-remplie de solvant, 1 adaptateur de flacon avec 1 aiguille	1 set flacon de poudre, 1 seringue pré-remplie de solvant, 1 adaptateur de flacon avec 1 aiguille	A
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

01 Panax Ginseng Pine Brand Extrakt, Lösung zum Einnehmen
Panax Import F. Ruckstuhl & Co., Bergtalweg 2a, 9500 Wil SG

Zul.-Nr.: 42072	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	27.04.2023
Zusammensetzung	01 ginseng extractum ethanolicum liquidum 0.83 ml, DER: 1-1.2:1, excipiens ad solutionem pro 15 ml, corresp. ethanolum 14 % V/V.		
Anwendung	Als Roborans		
Packung/en	01 028 300 ml		D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Paracetamol Stada, Tabletten
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 58530	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	04.04.2023
Zusammensetzung	01 paracetamolum 500 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Analgetikum, Antipyretikum		
Packung/en	01 001 20 Tablette(n)		D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

02 Peru-Stick, Drehstift

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 14809	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	06.04.2023
Zusammensetzung	02	lidocainum 12.17 mg, balsamum peruvianum 4.86 mg, dextrocamphora 4.86 mg, ricini oleum virginale 4.86 mg, alcoholes adipis lanae, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Schrunden, Schürfungen, Frostbeulen	
Packung/en	02	023 21 g Drehstift	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Peru-Stick, Drehstift

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 14809	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	27.04.2023
Zusammensetzung	02	lidocainum 12.17 mg, balsamum peruvianum 4.86 mg, dextrocamphora 4.86 mg, alcoholes adipis lanae, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Schrunden, Schürfungen, Frostbeulen	
Packung/en	02	001 21 g Drehstift	D
Bemerkung		(Änderung Wirkstoffzusammensetzung: Umklassierung Rizinusöl)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Piperacillin-Tazobactam Stragen 2,25 g, poudre pour solution pour perfusion**02 Piperacillin-Tazobactam Stragen 4,5 g, poudre pour solution pour perfusion**

Stragen Pharma SA, chemin du Pré-Fleuri 3, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: 58459	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.93	27.04.2023
Composition	01	Praeparatio sicca: piperacillinum 2 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 250 mg ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: piperacillinum 4 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 500 mg ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
Indication		maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001 1 flacon(s)	A
		003 10 flacon(s)	A
	02	005 1 flacon(s)	A
		007 10 flacon(s)	A
Remarque		(Modification du nom de la préparation, anciennement: Piperacillin-Tazobactam Orpha, poudre pour solution pour perfusion)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Piperacillin/Tazobactam Fresenius i.v. 2 g/0.25 g, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
02 Piperacillin/Tazobactam Fresenius i.v. 4 g/0.5 g, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**
Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Am Mattenhof 4, 6010 Kriens

Zul.-Nr.: 63001	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	26.04.2023
Zusammensetzung	01 Praeparatio cryodesiccata: piperacillinum 2 g ut piperacillinum natricum, tazobactatum 250 mg ut tazobactatum natricum, pro vitro. 02 Praeparatio cryodesiccata: piperacillinum 4 g ut piperacillinum natricum, tazobactatum 500 mg ut tazobactatum natricum, pro vitro.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n) 002 10 Durchstechflasche(n) 02 003 1 Durchstechflasche(n) 004 10 Durchstechflasche(n)	A A A A	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

02 Proglcem, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 39081	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.3.	20.04.2023
Zusammensetzung	02 diazoxidum 25 mg, excipiens pro capsula.		
Anwendung	Hypoglykämie		
Packung/en	02 017 100 Kapsel(n)	B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Progynova mite, Dragées

02 Progynova, Dragées

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 33149	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	04.04.2023
Zusammensetzung	01 estradioli valeras 1 mg, lactosum monohydricum 47.22 mg, maydis amylum, povidonum K 25, talcum, magnesii stearas, saccharum 33.546 mg, povidonum K 90, macrogolum 6000, calcii carbonas, glycerolum (85 per centum), E 171, E 172 (flavum), cera montanglycoli, pro compresso obducto. 02 estradioli valeras 2 mg, lactosum monohydricum 46.22 mg, maydis amylum, povidonum K 25, talcum, magnesii stearas, saccharum 33.98 mg, povidonum K 90, macrogolum 6000, calcii carbonas, cera montanglycoli, pro compresso obducto.		
Anwendung	Oestrogen-Substitutionstherapie		
Packung/en	01 042 3 x 28 Dragée(s) 02 001 28 Dragée(s) 002 3 x 28 Dragée(s)	B B B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Puri-Nethol, Tabletten

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 21713	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	25.04.2023
Zusammensetzung	01	mercaptopurinum monohydricum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung	Zytostatikum		
Packung/en	01	015	25 Tablette(n)
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Rebif 22 (HSA-haltige Formulierung), Injektionslösung in Fertigspritzen
 02 Rebif 44 (HSA-haltige Formulierung), Injektionslösung in Fertigspritzen
 03 Rebif 8.8 (HSA-haltige Formulierung), Injektionslösung in Fertigspritzen
 04 Rebif 8.8 und 22, Injektionslösung in Fertigspritzen
 05 Rebif 22, Injektionslösung in Fertigspritzen
 06 Rebif 44, Injektionslösung in Fertigspritzen**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 54810	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	04.04.2023
Zusammensetzung	<p>01 interferonum beta-1a ADNr 22 µg corresp. 6 Mio U.I., albuminum humanum, mannitolum, natrii acetas trihydricus, natrii hydroxidum, acidum aceticum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. sodium max. 0.06 mg.</p> <p>02 interferonum beta-1a ADNr 44 µg corresp. 12 Mio U.I., albuminum humanum, mannitolum, natrii acetas trihydricus, natrii hydroxidum, acidum aceticum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. sodium max. 0.1 mg.</p> <p>03 interferonum beta-1a ADNr 8.8 µg corresp. 2.4 Mio U.I., albuminum humanum, mannitolum, natrii acetas trihydricus, natrii hydroxidum, acidum aceticum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.2 ml corresp. sodium 0.02 mg.</p> <p>04 I) 8.8 mcg/0.2 ml: interferonum beta-1a ADNr 8.8 µg corresp. 2.4 Mio U.I., alcohol benzylicus 1.0 mg, mannitolum, methioninum, poloxamerum 188, natrii acetas trihydricus, natrii hydroxidum, acidum aceticum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.2 ml corresp. sodium 0.01 mg. II) 22 mcg/0.5 ml: interferonum beta-1a ADNr 22 µg corresp. 6 Mio U.I., alcohol benzylicus 2.5 mg, mannitolum, methioninum, poloxamerum 188, natrii acetas trihydricus, natrii hydroxidum, acidum aceticum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. sodium max. 0.03 mg.</p> <p>05 interferonum beta-1a ADNr 22 µg corresp. 6 Mio U.I., alcohol benzylicus 2.5 mg, mannitolum, methioninum, poloxamerum 188, natrii acetas trihydricus, natrii hydroxidum, acidum aceticum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. sodium max. 0.03 mg.</p> <p>06 interferonum beta-1a ADNr 44 µg corresp. 12 Mio U.I., alcohol benzylicus 2.5 mg, mannitolum, methioninum, poloxamerum 188, natrii acetas trihydricus, natrii hydroxidum, acidum aceticum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. sodium max. 0.04 mg.</p>		
Anwendung	Multiple Sklerose		
Packung/en	<p>04 060 6 + 6 Fertigspritze(n) 6 Fertigspritzen zu 8.8 µg/0.2 ml + 6 Fertigspritzen zu 22µg/0.5ml</p> <p>05 062 12 Fertigspritze(n)</p> <p>06 064 12 Fertigspritze(n)</p>		B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) 54810 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 54810 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 54810 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		B
Gültig bis	unbegrenzt		

02 Rectoseptal Néo mit Wismut, Suppositorien für Kinder

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 15204	Abgabekategorie: D	Index: 12.99.0.	11.04.2023
Zusammensetzung	02	bismuthi succinas 75 mg, terpini hydras 40 mg, cineolum 75 mg, kalii hydroxychinolini sulfas hemihydratus 12 mg, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung		Zur unterstützenden Behandlung bei akuten Infektionen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	02	044 8 Suppositorien	D
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke Erwachsene Seq.01)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Reparil, Tabletten

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 31286	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	17.04.2023
Zusammensetzung	01	aescinum solubile 20 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Venenmittel, Schwellungen nach Verletzungen	
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: C05CX99, neu: C05CX)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		unbegrenzt	

01 Reparil, Tabletten

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 31286	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	27.04.2023
Zusammensetzung	01	aescinum 20 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Venenmittel, Schwellungen nach Verletzungen	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		unbegrenzt	

03 Resiston nouvelle formule, comprimés effervescents

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

N° d'AMM: 48134	Catégorie de remise: D	Index: 03.99.0.	25.04.2023
Composition	03	echinaceae purpureae herbae recentis succus siccatus 225 mg, DER: 40-50:1, arom.: saccharinum naticum et alia, antiox.: E 320, excipiens pro compresso.	
Indication		prévention et traitement en cas de refroidissement	
Remarque		(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation)	
Valable jusqu'au		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
		illimité	

01 Rheumalix, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 42203	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	20.04.2023
Zusammensetzung	01	etofenamatum 50 mg, macrogolum 400, alcohol isopropylicus, carbomerum, trometamolum, oleth-10, oleth-5, aqua purificata q.s. ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	003 40 g	D
		004 100 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ribomustin 25 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Ribomustin 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 58816	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	25.04.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: bendamustini hydrochloridum 25 mg corresp. bendamustinum 22.7 mg, mannitolum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: bendamustini hydrochloridum 100 mg corresp. bendamustinum 90.8 mg, mannitolum, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 5 Durchstechflasche(n)	A
		002 10 Durchstechflasche(n)	A
		003 20 Durchstechflasche(n)	A
		006 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	004 1 Durchstechflasche(n)	A
		005 5 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Ringerlactat B. Braun (nach Hartmann), Infusionslösung**
02 Ringerlactat Glucose B. Braun (nach Hartmann), Infusionslösung
B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 38207	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.3.	19.04.2023
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 6 g, kalii chloridum 0.4 g, calcii chloridum dihydricum 0.27 g, natrii (S)-lactatis solutio 50% (m/m) 6.24 g corresp. natrii (S)-lactas 3.12 g, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. natrium 130.5 mmol, kalium 5.36 mmol, calcium 1.84 mmol, chloridum 111.7 mmol, lactas 27.8 mmol.	
	02	natrii chloridum 6 g, kalii chloridum 0.4 g, calcii chloridum dihydricum 0.27 g, natrii (S)-lactatis solutio 50% (m/m) 6.24 g corresp. natrii (S)-lactas 3.12 g, glucosum 50 g ut glucosum monohydricum 55 g, acidum hydrochloridum concentratum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. natrium 130.5 mmol, kalium 5.36 mmol, calcium 1.84 mmol, chloridum 112.5-113 mmol, lactas 27.8 mmol.	
Anwendung		Rehydratation, leichte Alkalisierung, Volumenersatz, Trägerlösung	
Packung/en	01	237 20 x 250 ml Ecobag	B
		245 20 x 500 ml Ecobag	B
		253 10 x 1000 ml Ecobag	B
		296 10 x 500 ml Ecoflac plus	B
		326 10 x 1000 ml Ecoflac plus	B
		327 1 x 500 ml Ecoflac plus	B
		328 1 x 1000 ml Ecoflac plus	B
	02	261 20 x 250 ml Ecobag	B
		288 10 x 1000 ml Ecobag	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Rivastigmin-Acino 4.6 mg/24 h, transdermales Pflaster**
02 Rivastigmin-Acino 9.5 mg/24 h, transdermales Pflaster
03 Rivastigmin-Acino 13.3 mg/24 h, transdermales Pflaster
Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62914	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	04.04.2023
Zusammensetzung	01	rivastigminum 6.9 mg, excipiens ad praeparationem pro 4.6 cm ² cum liberatione 4.6 mg/24h.	
	02	rivastigminum 13.8 mg, excipiens ad praeparationem pro 9.2 cm ² cum liberatione 9.5 mg/24h.	
	03	rivastigminum 20.7 mg, excipiens ad praeparationem pro 13.8 cm ² cum liberatione 13.8 mg/24h.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66435	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	05.04.2023
Zusammensetzung	01	rituximabum 100 mg, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	rituximabum 500 mg, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Non-Hodgkin-Lymphom, Rheumatoide Arthritis, ANCA-assoziierte Vasculitis	
Packung/en	01	001 2 Durchstechflasche(n)	A
		002 3 Durchstechflasche(n)	A
	02	003 1 Durchstechflasche(n)	A
		004 2 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rohypnol 1 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 54959	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	20.04.2023
Zusammensetzung	01	flunitrazepamum 1 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	01	028 10 Tablette(n)	B
		036 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rosae aetheroleum/Silicea colloidalis comp., Creme

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60336	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	18.04.2023
Zusammensetzung	01	geranii aetheroleum (Pelargonium graveolens AIT, aetheroleum) 2.5 mg, rosae aetheroleum (Rosa gallica L., Rosa damascena MILL., Rosa centifolia L, aaetheroleum) 0.5 mg, silicea colloidalis solutio aquosa 280 mg corresp. silicea colloidale (ex liquor natrii silicici et acidum citricum monohydricum) 10 mg, adeps lanae 300 mg, paraffinum liquidum, vaselinum album, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Unguentum)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sauerstoff medizinal SOS, Gas zur medizinischen Anwendung, kälteverflüssigt in mobilen Behältern

SOS Oxygène SA, Route des Avouillons 4, 1196 Gland

Zul.-Nr.: 66641	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	27.04.2023
Zusammensetzung	01	oxygenium 99.5 % m/V, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	001 0,33 l Chromstahl Cryobehälter	E
		002 0,6 l Chromstahl Cryobehälter	E
		003 1 l Chromstahl Cryobehälter	E
		004 1,2 l Chromstahl Cryobehälter	E
		005 20 l Chromstahl Cryobehälter	E
		010 45 l Chromstahl Cryobehälter	E
		011 450 l Chromstahl Cryobehälter	E
		012 600 l Chromstahl Cryobehälter	E
		013 0,85 l Chromstahl Cryobehälter	E
		015 60 l Chromstahl Cryobehälter	E
		016 220-250 l Kleintank - Cryobehälter	E
Bemerkung		(Erneute Zulassung und Erneuerung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sidroga Brust- und Hustentee, Arzneitee

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 24858	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	12.04.2023
Zusammensetzung	01	liquiritiae radix 31.2 %, althaeae folium 11 %, plantaginis lanceolatae folium 11 %, thymi herba 11 %, anisi stellati fructus 7.3 %, althaeae radix 5.5 %, foeniculi fructus 5.5 %, lichen islandicus 5.5 %, salviae trilobae folium 5.5 %, rhoeados flos 6.5 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Bei übermässiger Bildung von zähem Schleim z. B. bei Erkältungshusten	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: geschnittene Drogen)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt	

01 Sidroga Magen-Darm Beruhigungstee, Arzneitee

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 63219	Abgabekategorie: D	Index: 04.04.0.	27.04.2023
Zusammensetzung	01	matricariae flos 0.8 g, millefolii herba 0.6 g, menthae piperitae folium 0.5 g, cinnamomi cortex, pro charta 2.0 g.	
Anwendung		Traditionsgemäss bei Verdauungsbeschwerden wie Völlegefühl und Blähungen und bei leichten krampfartigen Magen-Darm-Beschwerden	
Packung/en	01	002 20 x 2 g	D
Bemerkung		Umwandlung Zulassungsart: neu Hauptzulassung	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Ohrentropfen, Ohrentropfen

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 52750	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	06.04.2023
Zusammensetzung	01	chamomilla recutita D10 333.3 mg, mercurius solubilis hahnemanni (HAB) D15 333.3 mg, sulfur D12 333.3 mg, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild zur Kurzzeitbehandlung von Ohrenschmerzen	
Packung/en	01	017 10 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 SmofKabiven special EF 1012 ml, Infusionsemulsion
02 SmofKabiven special EF 1518 ml, Infusionsemulsion**
Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Am Mattenhof 4, 6010 Kriens

Zul.-Nr.: 66859	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	20.04.2023
Zusammensetzung	01	<p>I) Aminosäurenlösung: alaninum 9.3 g, argininum 7.9 g, glycinum 7.3 g, histidinum 1.9 g, isoleucinum 3.3 g, leucinum 4.8 g, lysinum anhydricum 4.4 g ut lysini acetas, methioninum 2.8 g, phenylalaninum 3.4 g, prolinum 7.4 g, serinum 4.3 g, taurinum 660 mg, threoninum 2.9 g, tryptophanum 1.3 g, tyrosinum 300 mg, valinum 4.1 g, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 662 ml.</p> <p>II) Glukoselösung: glucosum 85.7 g ut glucosum monohydricum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 204 ml.</p> <p>III) Fettemulsion: sojae oleum raffinatum 8.8 g, triglycerida media 8.8 g, olivae oleum raffinatum 7.3 g, piscis oleum 4.4 g, int-rac-alpha-tocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iectabile q.s. ad emulsionem pro 146 ml.</p> <p>I) et II) et III) corresp.: carbohydrata 84.8 g/l, aminoacida 65.55 g/l, nitrogenia 10.5 g/l, materia crassa 28.7 g/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml, Corresp. 3700 kJ pro 1 l.</p>	
	02	<p>I) Aminosäurenlösung: alaninum 13.9 g, argininum 11.9 g, glycinum 10.9 g, histidinum 2.9 g, isoleucinum 4.9 g, leucinum 7.3 g, lysinum anhydricum 6.6 g ut lysini acetas, methioninum 4.3 g, phenylalaninum 5.1 g, prolinum 11.1 g, serinum 6.5 g, taurinum 990 mg, threoninum 4.4 g, tryptophanum 2 g, tyrosinum 400 mg, valinum 6.2 g, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 993 ml.</p> <p>II) Glukoselösung: glucosum 128.5 g ut glucosum monohydricum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 306 ml.</p> <p>III) Fettemulsion: sojae oleum raffinatum 13 g, triglycerida media 13 g, olivae oleum raffinatum 11 g, piscis oleum 6.6 g, int-rac-alpha-tocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iectabile q.s. ad emulsionem pro 219 ml.</p> <p>I) et II) et III) corresp.: carbohydrata 84.8 g/l, aminoacida 65.55 g/l, nitrogenia 10.5 g/l, materia crassa 28.7 g/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml, Corresp. 3700 kJ pro 1 l.</p>	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	002 4 x 1012 ml Beutel	B
	02	004 4 x 1518 ml Beutel	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Songha night, confetti

Soho Flordis International Switzerland SA, Via Mulini, 6934 Bioggio

N° d'AMM: 54606	Categoria di dispensazione: D	Index: 01.04.2.	13.04.2023
Composizione	01	valerianae extractum ethanolicum siccum 120 mg, DER: 3-6:1, melissae extractum methanolicum siccum 80 mg, DER: 4-6:1, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Indicazione		In caso di disturbi di insonnia nervosa	
Confezione/i	01	028 30 compresse rivestite	D
		036 60 compresse rivestite	D
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

03 Staphylococcus aureus comp. D9, Nasenspray

steinberg pharma ag, Bleichestrasse 32, 8400 Winterthur

Zul.-Nr.: 62617	Abgabekategorie: B/D	Index: 20.01.1.	14.04.2023
Zusammensetzung	03	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Abgabekategorie B bis D11. Für Folgepotenzen ab D12 gilt die Abgabekategorie D.: staphylococci aurei subsp. aurei antigenum Spengler ad usum externum D9 (HAB 58a) 1.67 g, streptococci pneumoniae antigenum Spengler ad usum externum D9 (HAB 58a) 1.67 g, staphylococci aurei subsp. aurei antitoxinum Spengler ad usum externum D9 (HAB 58a) 3.33 g, streptococci pneumoniae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 (HAB 58a) 3.33 g, ad solutionem pro 10 g, corresp. x doses.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.10.2024	

01 Stibium metallicum praeparatum D6, Injektionslösung (i.v.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59523	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	25.04.2023
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: stibium metallicum praeparatum (stibium metallicum HAB) D6 aquos. (Ph.Eur.Hom. 3.2.2) 1 ml, natrii chloridum corresp. sodium 3 mg, lactosum monohydricum, aqua ad injectabile, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen (i.v.))	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sumatriptan Zentiva 50 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 59464	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	27.04.2023
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas 70 mg, lactosum monohydricum 70 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.135 mg, cellulose microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 1.1 mg, macrogol 3000, triacetinum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	003 6 Tablette(n)	B
		004 12 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 SUN STORE Ibuprofen 400, Filmtabletten

Sun Store Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 67274	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	20.04.2023
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 400 mg, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002 10 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 System Sequi, transdermale Pflaster (Kombipackung)

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

Zul.-Nr.: 54716	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.6.	20.04.2023
Zusammensetzung	01	I) Phase I Pflaster: estradiolum hemihydricum 3.2 mg, excipiens ad praeparationem pro 16 cm ² cum liberatione 50 µg/24 h. II) Phase II Pflaster: estradiolum hemihydricum 3.2 mg, norethisteroni acetas 11.2 mg, excipiens ad praeparationem pro 16 cm ² cum liberatione 50 µg et 170 µg/24 h.	
Anwendung		Oestrogen-Gestagen-Substitutionstherapie nach der Menopause	
Packung/en	01	028 8 Pflaster	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tafinlar 50 mg, Hartkapseln**02 Tafinlar 75 mg, Hartkapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62781	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	24.04.2023
Zusammensetzung	01	dabrafenibum 50 mg ut dabrafenibi mesilas, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: hypromellosum, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula.	
	02	dabrafenibum 75.0 mg ut dabrafenibi mesilas, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: hypromellosum, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001 28 Kapsel(n)	A
		002 120 Kapsel(n)	A
	02	003 28 Kapsel(n)	A
		004 120 Kapsel(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Telmisartan Spirig HC 40 mg, Filmtabletten**02 Telmisartan Spirig HC 80 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 63077	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	25.04.2023
Zusammensetzung	01	telmisartanum 40 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	telmisartanum 80 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Tirosint Solution 13 ug, soluzione orale in monodose
 02 Tirosint Solution 25 ug, soluzione orale in monodose
 03 Tirosint Solution 50 ug, soluzione orale in monodose
 04 Tirosint Solution 75 ug, soluzione orale in monodose
 05 Tirosint Solution 88 ug, soluzione orale in monodose
 06 Tirosint Solution 100 ug, soluzione orale in monodose
 07 Tirosint Solution 112 ug, soluzione orale in monodose
 08 Tirosint Solution 125 ug, soluzione orale in monodose
 09 Tirosint Solution 137 ug, soluzione orale in monodose
 10 Tirosint Solution 150 ug, soluzione orale in monodose
 11 Tirosint Solution 175 ug, soluzione orale in monodose
 12 Tirosint Solution 200 ug, soluzione orale in monodose

IBSA Institut Biochimique SA, Lugano

N° d'AMM: 66695	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.04.2.	20.04.2023
Composizione	01 levothyroxinum naticum 13 µg, excipiens ad solutionem pro 1 ml. 02 levothyroxinum naticum 25 µg, excipiens ad solutionem pro 1 ml. 03 levothyroxinum naticum 50 µg, excipiens ad solutionem pro 1 ml. 04 levothyroxinum naticum 75 µg, excipiens ad solutionem pro 1 ml. 05 levothyroxinum naticum 88 µg, excipiens ad solutionem pro 1 ml. 06 levothyroxinum naticum 100 µg, excipiens ad solutionem pro 1 ml. 07 levothyroxinum naticum 112 µg, excipiens ad solutionem pro 1 ml. 08 levothyroxinum naticum 125 µg, excipiens ad solutionem pro 1 ml. 09 levothyroxinum naticum 137 µg, excipiens ad solutionem pro 1 ml. 10 levothyroxinum naticum 150 µg, excipiens ad solutionem pro 1 ml. 11 levothyroxinum naticum 175 µg, excipiens ad solutionem pro 1 ml. 12 levothyroxinum naticum 200 µg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Indicazione	Ipotiroidismo		
Confezione/i	01 001 30 x 1 ml monodosi 002 90 x 1 ml monodosi 02 003 30 x 1 ml monodosi 004 90 x 1 ml monodosi 03 005 30 x 1 ml monodosi 006 90 x 1 ml monodosi 04 007 30 x 1 ml monodosi 008 90 x 1 ml monodosi 05 009 30 x 1 ml monodosi 010 90 x 1 ml monodosi 06 011 30 x 1 ml monodosi 012 90 x 1 ml monodosi 07 013 30 x 1 ml monodosi 014 90 x 1 ml monodosi 08 015 30 x 1 ml monodosi 016 90 x 1 ml monodosi 09 017 30 x 1 ml monodosi 018 90 x 1 ml monodosi 10 019 30 x 1 ml monodosi 020 90 x 1 ml monodosi 11 021 30 x 1 ml monodosi 022 90 x 1 ml monodosi	B B	

12	023	30 x 1 ml monodosi	B
	024	90 x 1 ml monodosi	B
Osservazione	(Rinnovo dell'omologazione)		
Valevole fino al	illimitata		

01 Toviaz, Retardtabletten 4 mg**02 Toviaz, Retardtabletten 8 mg**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 58743	Abgabekategorie: B	Index: 05.02.0.	25.04.2023
Zusammensetzung	01	fesoterodini fumaras 4.0 mg corresp. fesoterodinum 3.1 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso.	
	02	fesoterodini fumaras 8.0 mg corresp. fesoterodinum 6.2 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso.	
Anwendung	Behandlung der hyperaktiven Harnblase		
Packung/en	01	001 14 Tablette(n)	B
		003 84 Tablette(n)	B
	02	004 14 Tablette(n)	B
		006 84 Tablette(n)	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Triofan Expectorant avec primevère comp., sirop

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

N° d'AMM: 52526	Catégorie de remise: D	Index: 03.02.0.	14.04.2023
Composition	01	hederae folii extractum ethanolicum siccum 15.55 mg, DER: 6-7:1, thymi herbae extractum aquosum siccum 198.2 mg, DER: 7-13:1, primulae radicis extractum ethanolicum siccum 39 mg, DER: 4-9:1, color.: E 150a, conserv.: E 200, E 202, propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
Indication	En cas de toux lors de refroidissements		
Remarque	(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation)		
Valable jusqu'au	Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger		
	09.11.2023		

01 Ursofalk, Suspension

Dr. Falk Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 54634	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	13.04.2023
Zusammensetzung	01	acidum ursodeoxycholicum 250 mg (Rind: Galle), aqua purificata, xylitolum, glycerolum, cellulose microcristallinum et carmellosum natricum, propylenglycolum 50 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum, natrii chloridum, natrii cyclamas, aromatica (Lemon), E 210 7.5 mg ad suspensionem pro 5 ml corresp. natrium 11.1 mg.	
Anwendung	Auflösung von Gallensteinen		
Packung/en	01	021 250 ml	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Vascord 20mg/5mg, Filmtabletten**02 Vascord 40mg/5mg, Filmtabletten****03 Vascord 40mg/10mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 59270	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	18.04.2023
Zusammensetzung	01	olmesartanum medoxomilum 20 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, amyllum pregelificatum, cellulose microcristallinum silicificatum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 0.48 mg, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, pro compresso obducto.	
	02	olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, amyllum pregelificatum, cellulose microcristallinum silicificatum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 0.96 mg, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	03	olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, amyllum pregelificatum, cellulose microcristallinum silicificatum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 0.96 mg, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Veklury, Pulver für Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 68026	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	05.04.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: remdesivirum 100 mg, sulfobutylbetadexum naticum 3.146 g, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium 211.8 mg.	
Anwendung		Corona virus disease 2019 (COVID-19)	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation(en)	
		(Arzneimittelinformation: Stand der Information November 2022)	
Gültig bis		31.12.2027	

01 Venlafaxin Viatris ER 37.5 mg, Hartkapsel, retardiert**02 Venlafaxin Viatris ER 75 mg, Hartkapsel, retardiert****03 Venlafaxin Viatris ER 150 mg, Hartkapsel, retardiert**

Viatris Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 62129	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	06.04.2023
Zusammensetzung	01 venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, ethylcellulosum, talcum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 172 (nigrum), Drucktinte: lacca, E 172 (rubrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, simeticonum, pro capsula. 02 venlafaxinum 75 mg ut venlafaxini hydrochloridum, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, ethylcellulosum, talcum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, E 172 (rubrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, simeticonum, pro capsula. 03 venlafaxinum 150 mg ut venlafaxini hydrochloridum, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, ethylcellulosum, talcum, Kapselhülle: gelatina, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 171, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, natrii hydroxidum, povidonum, E 171, pro capsula.		
Anwendung	Antidepressivum		
Packung/en	01 015 7 Kapsel(n) 016 28 Kapsel(n) 02 009 14 Kapsel(n) 010 28 Kapsel(n) 011 98 Kapsel(n) 03 012 14 Kapsel(n) 013 28 Kapsel(n) 014 98 Kapsel(n)		B B B B B B B B
Bemerkung	(Änderung Präparatename, früher: Venlafaxin Pfizer ER, Hartkapsel, retardiert)		
Gültig bis	unbegrenzt		

03 Virus influencae A comp. D9, Nasenspray

steinberg pharma ag, Bleichestrasse 32, 8400 Winterthur

Zul.-Nr.: 62619	Abgabekategorie: B/D	Index: 20.01.1.	14.04.2023
Zusammensetzung	03 Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Abgabekategorie B bis D11. Für Folgepotenzen ab D12 gilt die Abgabekategorie D.: haemophili influenzae antigenum Spengler ad usum externum D9 (HAB 58a) 1.67 g, influenzae viri A antigenum Spengler ad usum externum D9 (HAB 58a) 1.67 g, klebsiellae pneumoniae antigenum Spengler ad usum externum D9 (HAB 58a) 1.67 g, haemophili influenzae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 (HAB 59a) 1.67 g, influenzae viri A antitoxinum Spengler ad usum externum D9 (HAB 59a) 1.67 g, klebsiellae pneumoniae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 (HAB 59a) 1.67 g, thymolum 0.0012 g, ad solutionem pro 10.0112 g, corresp. x doses.		
Anwendung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	30.10.2024		

03 Virus influencae A comp. D9, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle
 steinberg pharma ag, Bleichestrasse 32, 8400 Winterthur

Zul.-Nr.: 62618	Abgabekategorie: B/D	Index: 20.01.1.	14.04.2023	
Zusammensetzung	03	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Abgabekategorie B bis D11. Für Folgepotenzen ab D12 gilt die Abgabekategorie D.: influenzae viri A antigenum Spengler ad usum externum D9 (HAB 58a) 1.67 g, haemophili influenzae antigenum Spengler ad usum externum D9 (HAB 58a) 1.67 g, klebsiellae pneumoniae antigenum Spengler ad usum externum D9 (HAB 58a) 1.67 g, influenzae viri A antitoxinum Spengler ad usum externum D9 (HAB 59a) 1.67 g, haemophili influenzae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 (HAB 59a) 1.67 g, klebsiellae pneumoniae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, ad solutionem pro, corresp. x doses g.		
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)		
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		12.11.2024		

01 Vita-Hexin, Salbe

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 52477	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	26.04.2023
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 5 mg, retinoli palmitas 400 U.I., morrhuae oleum 50 mg, zinci oxidum 50 mg, propylenglycolum, alcoholes adipis lanae, adeps lanae, antiox.: E 320, ethylis gallas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wundsalbe	
Packung/en	01	018 30 g	D
		026 100 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Vitarubin, Injektionslösung

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 21672	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.2.	20.04.2023
Zusammensetzung	02	cyanocobalaminum 1 mg, natrii chloridum, natrii acetas trihydricus, dinatrii edetas, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Perniziöse Anämie; nachgewiesener Mangel an Cyanocobalamin	
Packung/en	02	001 5 x 1 ml Ampulle(n)	B
		002 10 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Voltaren Dolo, Emulgel

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55846	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	26.04.2023
Zusammensetzung	01	diclofenacum diethylaminum 11.6 mg corresp. diclofenacum natricum 10 mg, carbomerum 974P, macrogoli aether cetostearyllicus, cocoylis caprylocapras, diethylaminum, alcohol isopropylicus, paraffinum liquidum, propylenglycolum 50 mg, aqua purificata, aromatica Parfüm Creme 45 cum linaloolum alcohol benzylicus geraniolum citronellolum benzylics benzoas cumarinum citralum eugenolum, ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	003 60 g	D
		007 120 g	D
		009 180 g	D
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse: Tube zu 75 g mit Applikator)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Voltaren forte, Emulgel

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61858	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	24.04.2023
Zusammensetzung	01	diclofenacum diethylaminum 23.2 mg corresp. diclofenacum natricum 20 mg, propylenglycolum, aromatica, antiox.: E 321, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001 50 g	D
		002 100 g	D
		003 30 g	D
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 30 g)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62630	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	17.04.2023
Zusammensetzung	01	tofacitinibum 5 mg ut tofacitinibi citras, excipiens pro compresso obducto.	
	02	tofacitinibum 10 mg ut tofacitinibi citras, color.: E 132, E 133, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektives Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001 56 Tablette(n)	B
	02	004 56 Tablette(n)	B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 04/2023)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Yuflyma 40 mg, solution injectable en seringue préremplie avec protège-aiguille
02 Yuflyma 80 mg, solution injectable en seringue préremplie avec protège-aiguille
IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA, route de Suisse 160-162, 1290 Versoix

N° d'AMM: 68514	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	27.04.2023
Composition	01	adalimumabum 40 mg, acidum aceticum, natrii acetas trihydricus corresp. sodium 0.07 mg, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile ad solutionem pro 0.4 ml.	
	02	adalimumabum 80 mg, acidum aceticum, natrii acetas trihydricus corresp. sodium 0.14 mg, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile ad solutionem pro 0.8 ml.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde, Arthrite juvénile idiopathique polyarticulaire, Arthrite psoriasique, Spondylarthrite ankylosante, Maladie de Crohn chez l'adulte, Colite ulcéreuse, Psoriasis chez l'adulte, l'adolescent et l'enfant, Hidradénite suppurée, Uvéite	
Conditionnements	01	001 1 x 0.4 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille B 002 2 x 0.4 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille B 004 2 x 0.4 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille (emballage multiple)	B
	02	003 1 x 0.8 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille B	
Remarque		(Changement ou ajout d'un dosage ; nouveau : 80 mg)	
Valable jusqu'au		21.06.2027	

01 Yuflyma 40 mg, solution injectable en stylo prérempli
02 Yuflyma 80 mg, solution injectable en stylo prérempli
IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA, route de Suisse 160-162, 1290 Versoix

N° d'AMM: 68515	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	27.04.2023
Composition	01	adalimumabum 40 mg, acidum aceticum, natrii acetas trihydricus corresp. sodium 0.07 mg, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile ad solutionem pro 0.4 ml.	
	02	adalimumabum 80 mg, acidum aceticum, natrii acetas trihydricus corresp. sodium 0.14 mg, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile ad solutionem pro 0.8 ml.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde, Arthrite juvénile idiopathique polyarticulaire, Arthrite psoriasique, Spondylarthrite ankylosante, Maladie de Crohn chez l'adulte, Colite ulcéreuse, Psoriasis chez l'adulte, l'adolescent et l'enfant, Hidradénite suppurée, Uvéite	
Conditionnements	01	001 1 x 0.4 ml stylo(s) prérempli(s) 002 2 x 0.4 ml stylo(s) prérempli(s) 004 2 x 0.4 ml stylo(s) prérempli(s) avec protège-aiguille (emballage multiple)	B
	02	003 1 x 0.8 ml stylo(s) prérempli(s)	B
Remarque		(Changement ou ajout d'un dosage ; nouveau : 80 mg)	
Valable jusqu'au		21.06.2027	

02 Zeller Herz und Nerven Classic, Tropfen zum Einnehmen

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 10029	Abgabekategorie: D	Index: 02.98.0.	27.04.2023
Zusammensetzung	02	extractum liquidum ex ilicis aquifolii folium 10 mg, oleae folium 10 mg, crataegi fructus 10 mg, crataegi folium cum flore 30 mg, caryophyllatae herba 20 mg, passiflorae herba 15 mg, lupuli flos 10 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 32 % V/V.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	02	001 100 ml 002 200 ml	D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Zeller Herz und Nerven, Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 ZOLGENSMA, Solution for Infusion,
Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67529 Abgabekategorie: A Index: 01.99.0. 26.04.2023

Zusammensetzung	01	Lösung: onasemnogenum abeparvovecum Gentherapeutikum, das das humane Survival-Motoneuron- (SMN) Protein exprimiert. Es handelt sich um einen nicht replizierenden rekombinanten adeno-assoziierten Vektor auf der Basis des Virus-Serotyp 9 (AAV9), der die cDNA des humanen SMN-Gens unter der Kontrolle des Cytomegalievirus-Enhancers/Hühner-β-Aktin-Hybrid-Promotors enthält. Onasemnogen-Abeparvovec wird durch DNS-Rekombinationstechnologie in menschlichen embryonalen Nierenzellen gebildet. Besteht aus genetisch verändertem adeno-assoziiertem viralem Vektor vom Serotyp 9 (AAV9) 2x10e13 Vektorgenom (vg), trometamolum, magnesii chloridum 4.5-hydratum, natrii chloridum, poloxamerum 188, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile, 1 ml corresp..
Anwendung		Zolgensma ist indiziert zur Behandlung von: <ul style="list-style-type: none">•Patienten mit 5q-assozierter spinaler Muskelatrophie (SMA) mit einer biallelischen Mutation im SMN1-Gen und einer klinisch diagnostizierten Typ-1-SMA, oder•Patienten mit 5q-assozierter SMA mit einer biallelischen Mutation im SMN1-Gen und bis zu 3 Kopien des SMN2-Gens. Die Therapie darf nur bis zum Alter von zwei Jahren verabreicht werden.
Packung/en	01	001 2 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 002 2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 1 Durchstechflasche mit 8,3 ml A 003 1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 2 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 004 3 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 005 2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 2 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 006 1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 3 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 007 4 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 008 2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 3 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 009 1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 4 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 010 5 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 011 2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 4 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 012 1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 5 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 013 6 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 014 2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 5 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 015 1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 6 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 016 7 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 017 2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 6 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A

018	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 7 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
019	8 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
020	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 7 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
021	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 8 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
022	9 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
023	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 8 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
024	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 9 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
025	10 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
026	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 9 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
027	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 10 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
028	11 Durchstechflaschen mit 8,3 ml (nicht in der Schweiz zugelassen)	A
029	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 10 Durchstechflaschen mit 8,3 ml (nicht in der Schweiz zugelassen)	A
030	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 11 Durchstechflaschen mit 8,3 ml (nicht in der Schweiz zugelassen)	A
031	12 Durchstechflaschen mit 8,3 ml (nicht in der Schweiz zugelassen)	A
032	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 11 Durchstechflaschen mit 8,3 ml (nicht in der Schweiz zugelassen)	A
033	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 12 Durchstechflaschen mit 8,3 ml (nicht in der Schweiz zugelassen)	A
034	13 Durchstechflaschen mit 8,3 ml (nicht in der Schweiz zugelassen)	A
035	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 12 Durchstechflaschen mit 8,3 ml (nicht in der Schweiz zugelassen)	A
036	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 13 Durchstechflaschen mit 8,3 ml (nicht in der Schweiz zugelassen)	A
037	14 Durchstechflaschen mit 8,3 ml (nicht in der Schweiz zugelassen)	A
Bemerkung	Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis	28.12.2023	

01 Zyrtec Plus, Retardtabletten

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

N° d'AMM: 55680	Catégorie de remise: B	Index: 07.13.2.	24.04.2023
Composition	01	cetirizini dihydrochloridum 5 mg, pseudoephedrini hydrochloridum 120 mg, hypromellosum, lactosum monohydricum 43.23 mg, cellulose microcristallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum corresp. sodium 0.122 mg, pellicule: hypromellosum, E 171, macrogol 400, pro compresso obducto.	
Indication		Allergische Rhinitis	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

- 01 Bravecto Plus spot-on Katze S ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut**
02 Bravecto Plus spot-on Katze M ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut
03 Bravecto Plus spot-on Katze L ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut

MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 66817	Abgabekategorie: B	Index:	28.04.2023
Zusammensetzung	01 fluralanerum 112.5 mg, moxidectinum 5.6 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro vase 0.40 ml. 02 fluralanerum 250 mg, moxidectinum 12.5 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro vase 0.89 ml. 03 fluralanerum 500 mg, moxidectinum 25 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro vase 1.79 ml.		
Anwendung	01 Antiparasitikum für kleine Katzen von 1.2 - 2.8 kg 02 Antiparasitikum für Katzen mittlerer Grösse von >2.8 - 6.25 kg 03 Antiparasitikum für grosse Katzen von >6.25 - 12.5 kg		
Packung/en	01 001 0.40 ml 1 Pipette 002 0.40 ml 2 Pipetten 02 003 0.89 ml 1 Pipette 004 0.89 ml 2 Pipetten 03 005 1.79 ml 1 Pipette 006 1.79 ml 2 Pipetten	B B B B B B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 BTVPUR BTV 8 ad us. vet., suspension pour injection pour ovins et bovins

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

N° d'AMM: 1695	Catégorie de remise: B	Index:	13.04.2023
Composition	01 Bluetongue virus, serotype 8, inactivated ≥ 2.12 log10 U., corresp. ≥ 1.2 log10 U., aluminii oxidum hydricum 2.7 mg, saponinum 30 U., ad suspensionem pro dosi 1 ml.		
Indication	Vaccin inactivé contre l'Orbivirus bovin (maladie de la langue bleue) chez les bovins et ovins		
Remarque	(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger		
Valable jusqu'au	31.12.2023		

01 Carprodolor ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 63073	Abgabekategorie: B	Index:	25.04.2023
Zusammensetzung	01 carprofenum 50 mg, ethanolum 96 per centum, macrogolum 400, poloxamerum 188, ethanolaminum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Nichtsteroidal Entzündungshemmer für Rinder		
Packung/en	01 001 50 ml	B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

02 Catosal 10% ad us. vet., Injektionslösung

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 34465	Abgabekategorie: B	Index:	28.04.2023
Zusammensetzung	02	butafosfanum 100 mg, cyanocobalaminum 50 µg, conserv.: alcohol butylicus 30 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anregung des Stoffwechsels bei Rindern, Pferden, Schweinen, Schafen, Ziegen, Hunden, Katzen, Geflügel und Pelztieren	
Packung/en	02	001 250 ml	B
		011 100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Contacera 15 mg/ml ad us. vet., orale Suspension für Pferde

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

Zul.-Nr.: 66106	Abgabekategorie: B	Index:	14.04.2023
Zusammensetzung	01	meloxicamum 15 mg, saccharinum naticum, carmellosum naticum, silica colloidalis anhydrica, acidum citricum monohydricum, sorbitolum liquidum non cristallisabile, dinatrii phosphas dodecahydricus, E 211 5.0 mg, aromatica (honey flavour), aqua purificata, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Pferde	
Packung/en	01	001 100 ml mit Dosierspritze	B
		002 250 ml mit Dosierspritze	B
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 100 ml)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cydectin 0.1% orale Lösung für Schafe ad us. vet.

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

Zul.-Nr.: 55657	Abgabekategorie: A	Index:	17.04.2023
Zusammensetzung	01	moxidectinum 1 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Endo- und Ektoparasitikum für Schafe	
Packung/en	01	002 1 l Flasche	A
		004 2.5 l Flasche	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dectomax 0.5% pour on Lösung ad us. vet.

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 54647	Abgabekategorie: A	Index:	28.04.2023
Zusammensetzung	01	doramectinum 5 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiparasitikum zum Aufgiessen für nicht laktierende Rinder	
Packung/en	01	026 1000 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Dentisept ad us. vet., Paste

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

Zul.-Nr.: 52272	Abgabekategorie: D	Index:	11.04.2023
Zusammensetzung	02	chlorhexidinum 2 mg, arom.: vanillinum, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Dental-Adhäsiv-Paste für Hunde und Katzen	
Packung/en	02	018 20 g Tube	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Depo-Promone ad us. vet., Injektionssuspension

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

Zul.-Nr.: 42046	Abgabekategorie: B	Index:	25.04.2023
Zusammensetzung	01	medroxyprogesteroni acetas 50 mg, polysorbatum 80, macrogolum 4000, natrii chloridum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.139 mg, E 218 1.298 mg, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Unterdrückung der Brunst, Metorrhagien bei Hündinnen und Kätzinnen	
Packung/en	01	001 3 ml 019 5 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Domosedan Gel ad us.vet., Gel zur sublingualen Anwendung für Pferde

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 59125	Abgabekategorie: B	Index:	05.04.2023
Zusammensetzung	01	detomidini hydrochloridum 7.63 mg, hydroxypropylcellulosum, propylenglycolum, natrii laurilsulfas, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, E 133, aqua purificata, ad gelatum pro 1 ml.	
Anwendung		Sedierung und Ruhigstellung von Pferden	
Packung/en	01	001 1 x 3.0 ml	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		26.03.2024	

01 Duvaxyn EHV 1.4 ad us. vet., Injektionssuspension für Pferde

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

Zul.-Nr.: 1458	Abgabekategorie: B	Index:	24.04.2023
Zusammensetzung	01	Equine herpesvirus type 1, strain 438/77, inactivated ≥1 U., Equine herpesvirus type 4, strain 405/76, inactivated ≥1 U., carbomerum, ad suspensionem pro dosi 1.5 ml.	
Anwendung		Inaktivierter Impfstoff gegen das Equine Rhinopneumonitisvirus (Herpesvirus) bei Pferden	
Packung/en	01	001 10 Flaschen à 1 Impfstoffdosis à 1.5 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Engemycin 10% ad us. vet., Injektionslösung

MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 38721	Abgabekategorie: A	Index:	21.04.2023
Zusammensetzung	01	oxytetracyclinum 100 mg ut oxytetracyclini hydrochloridum, magnesii oxidum leve, povidonum K 12, ethanolaminum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 5 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	038 100 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Euthasol 40% ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62912	Abgabekategorie: A	Index:	26.04.2023
Zusammensetzung	01	pentobarbitalum 362.9 mg ut pentobarbitalum natricum 400.00 mg, alcohol benzylicus 20.00 mg, ethanolum 96 per centum, propylenglycolum, E 131 0.01 mg, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Euthanasie von Hunden, Katzen, Nagetieren, Kaninchen, Pferden, Wiederkäuern und Nerzen	
Packung/en	01	001 100 ml	A
		002 250 ml	A
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von B zu A) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 EXspot ad us. vet., Lösung

MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 51793	Abgabekategorie: B	Index:	05.04.2023
Zusammensetzung	03	permethrinum 715 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bekämpfung von Flöhen, Zecken und Schmetterlingsmücken bei Hunden	
Packung/en	03	001 6 x 1 ml Ampullen 002 6 x 6 x 1 ml Ampullen	B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Frontline Combo Spot-on Katzen und Frettchen ad us. vet., solution

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

Zul.-Nr.: 56044	Abgabekategorie: B	Index:	21.04.2023
Zusammensetzung	01	fipronilum 50.0 mg, (S)-methoprenum 60.0 mg, ethanolum, polysorbatum 80, povidonum, E 320 0.10 mg, E 321 0.05 mg, diethylenglycoli monoethylicum aetherum, ad solutionem pro vase 0.5 ml.	
Anwendung		Insektizide und akarizide Lösung mit Depotfunktion für Katzen und Frettchen	
Packung/en	01	003 0.5 ml 3 Pipetten 004 0.5 ml 6 Pipetten	B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Isathal ad us. vet., Augentropfensuspension für Hunde und Katzen

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

Zul.-Nr.: 53376	Abgabekategorie: B	Index:	11.04.2023
Zusammensetzung	01	acidum fusidicum 10.0 mg, benzalkonii chloridum 0.11 mg, dinatrii edetas, mannitolum, carbomerum 974P, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile, ad suspensionem pro 1 g.	
Anwendung		Antibiotische Augentropfensuspension für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001 3 g	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Longamox ad us. vet., Injektionssuspension für Rinder, Schafe und Schweine

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 54312	Abgabekategorie: B	Index:	21.04.2023
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 150.0 mg ut amoxicillinum trihydricum, propylis parahydroxybenzoas 1.4 mg, ethylcellulosum, methylcellulosum, sorbitani trioleas, propylenglycoli octanoas et decanoas, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiinfektivum für Rinder, Schafe und Schweine	
Packung/en	01	016 100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Masticlav Neo ad us. vet., suspension intramammaire pour les vaches laitières

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

N° d'AMM: 67727	Catégorie de remise: B	Index:	13.04.2023
Composition	01	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 50 mg ut kalii clavulanatas, prednisolonum 10 mg, alcohol cetyllicus et stearyllicus, aluminiis natrii silicas, vaselinum album, paraffinum perliquidum, ad suspensionem pro vase 3 g.	
Indication		Pour le traitement de la mammite clinique chez les bovins causée par les bactéries suivantes sensibles à l'association de l'amoxicilline et de l'acide clavulanique : Staphylocoques (y compris les souches produisant β-lactamase), Streptococcus (y compris S.agalactiae, S.dysgalactiae et S.uberis) et Escherichia coli (y compris les souches produisant β-lactamase)	
Remarque		(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		24.03.2025	

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

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 58407	Abgabekategorie: B	Index:	12.04.2023
Zusammensetzung	01	medetomidini hydrochloridum 1.0 mg, E 218 1.0 mg, propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Injizierbares Sedativum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	002 10 ml	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

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

Zul.-Nr.: 45983	Abgabekategorie:	A	Index:	24.04.2023
Zusammensetzung	02	benzylpenicillinum procainum 2 Mio U.I., neomycinum 700 mg ut neomycini sulfas, retinoli palmitas 20'000 U.I., paraffinum liquidum, vaselinum album, alcohol cetyllicus et stearyllicus, alcoholes adipis lanae, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 30 mg, E 218 70 mg, pro vase 20 g.		
Anwendung		Mastitis bei Kühen		
Packung/en	02	049 3 Euterinjektore(n) 050 100 Euterinjektore(n)		A A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Nobivac DHP ad us. vet., Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslösung für Hunde

MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 1648	Abgabekategorie:	B	Index:	20.04.2023
Zusammensetzung	01	canine distemper virus (CDV), live attenuated, Onderstepoort strain $\geq 10^4.0$ U., canine adenovirus (CAV2), live attenuated, strain Manhattan LPV3 $\geq 10^4.0$ U., canine parvovirus (CPV-2), live attenuated, strain 154 $\geq 10^7.0$ U., pro vitro, residui: neomycinum.		
Anwendung		Attenuierter Lebendimpfstoff gegen das Canine Staupe-, Adeno- und Parvovirus bei Hunden		
Packung/en	01	001 10x1 Dosis Lyophilisat 002 50x1 Dosis Lyophilisat		B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Nobivac DHPPi ad us. vet., Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslösung für Hunde

MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 1631	Abgabekategorie:	B	Index:	20.04.2023
Zusammensetzung	01	canine distemper virus (CDV), live attenuated, Onderstepoort strain $\geq 10^4.0$ U., canine adenovirus (CAV2), live attenuated, strain Manhattan LPV3 $\geq 10^4.0$ U., canine parvovirus (CPV-2), live attenuated, strain 154 $\geq 10^7.0$ U., canine parainfluenza virus (CPi), Cornell strain, live attenuated $\geq 10^5.5$ U., pro vitro, residui: neomycinum.		
Anwendung		Attenuierter Lebendimpfstoff gegen das Canine Staupe-, Adeno-, Parvo- und Parainfluenzavirus bei Hunden		
Packung/en	01	001 10 x 1 Dosis Lyophilisat 002 50 x 1 Dosis Lyophilisat		B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Noroclav N Euterinjektor ad us. vet., Suspension zur intramammären Anwendung bei laktierenden Kühen

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 67652	Abgabekategorie: B	Index:	13.04.2023
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 200.00 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 50.00 mg ut kalii clavulanis, prednisolonum 10.00 mg, alcohol cetyllicus et stearyllicus, aluminii natrii silicas, vaselinum album, paraffinum perliquidum, ad suspensionem pro vase 3 g.	
Anwendung		Zur Behandlung von klinischen Mastitiden bei Kühen während der Laktation	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.02.2025	

01 Panacur AquaSol 200 mg/ml ad us. vet., flüssige Arzneimittelmischung für Schweine und Hühner

MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 66489	Abgabekategorie: B	Index:	05.04.2023
Zusammensetzung	01	fenbendazolum 200 mg, polysorbatum 80, simeticonum emulsion 30%, alcohol benzyllicus 20.0 mg, aqua purificata, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anthelminthikum für Schweine und Hühner (inkl. Legehennen)	
Packung/en	01	1 l Flasche	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Poulvac IB QX ad us. vet., Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur Sprühapplikation für Hühner

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

Zul.-Nr.: 1737	Abgabekategorie: B	Index:	19.04.2023
Zusammensetzung	01	infectious bronchitis virus (IB), strain L1148, live attenuated 10^3.0 - 10^5.0 U., mannitolum, gelatina, inositolum, peptonum, aqua ad injectabile, pro dosi.	
Anwendung		Attenuierter Lebendimpfstoff gegen das Aviare Infektiöse Bronchitis-virus bei Hühnern	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Regumate Porcine ad us. vet., ölige Lösung zum Eingeben

MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 58096	Abgabekategorie: B	Index:	24.04.2023
Zusammensetzung	01	altrenogestum 4 mg, antiox.: E 320, E 321, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Progestagen zur Brunstsynchroneis bei zyklischen Jungsaugen	
Packung/en	01	003 1 l	B
		004 540 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Semintra 10 mg/ml ad us. vet., orale Lösung

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

Zul.-Nr.: 67202	Abgabekategorie: B	Index:	21.04.2023
Zusammensetzung	01	telmisartanum 10 mg, aromatica, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Angiotensin-Rezeptorblocker (AT1-Antagonist) für Katzen	
Packung/en	01	001 35 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Semintra 4 mg/ml ad us. vet., orale Lösung

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

Zul.-Nr.: 63045	Abgabekategorie: B	Index:	21.04.2023
Zusammensetzung	01	telmisartanum 4 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Reduktion der Proteinurie bei chronischer Nierenerkrankung (CNE) der Katze	
Packung/en	01	001 30 ml 002 100 ml	B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Theranekron D6 ad us. vet., Injektionslösung

Streuli Tiergesundheit AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 62925	Abgabekategorie: B	Index:	17.04.2023
Zusammensetzung	01	tarantula cubensis D6 1 ml ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 30 % m/V.	
Anwendung		Homöopathisches Arzneimittel zur subkutanen Injektion für Rinder, Pferde, Schafe, Ziegen, Schweine, Hunde, Katzen	
Packung/en	01	001 50 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ubroseal blue ad us. vet., intramammäre Suspension

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

Zul.-Nr.: 67195	Abgabekategorie: B	Index:	25.04.2023
Zusammensetzung	01	Suspension: bismuthi subnitras 2.6 g, paraffinum liquidum, aluminii di/tristearas, silica colloidalis anhydrica, color.: E 132, pro vase 4 g. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70 % V/V, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Antibiotikafreier Euterschutz während der Trockenzeit für Rinder (Milchkühe)	
Packung/en	01	002 20 x 4 g Injektoren mit Desinfektionstüchern	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Versican Plus P ad us. vet., Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

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

Zul.-Nr.: 1746	Abgabekategorie: B	Index:	19.04.2023
Zusammensetzung	01 Praeparatio cryodesiccata: canine parvovirus type 2b, strain CPV-2b-Bio 12/B, live attenuated 10 ^{4.3} - 10 ^{6.6} U., trometamolum, acidum edeticum, saccharum, dextranum 70, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Attenuierter Lebendimpfstoff gegen das Canine Parvovirus bei Hunden		
Bemerkung	(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Vetmedin ad us. vet., Kapseln 2.5 mg**02 Vetmedin ad us. vet., Kapseln 5 mg****03 Vetmedin ad us. vet., Kapseln 1.25 mg****04 Vetmedin ad us. vet., Kapseln 10 mg**

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

Zul.-Nr.: 54319	Abgabekategorie: B	Index:	28.04.2023
Zusammensetzung	01 pimobendanum 2.5 mg, excipiens pro capsula. 02 pimobendanum 5 mg, color.: E 110, excipiens pro capsula. 03 pimobendanum 1.25 mg, excipiens pro capsula. 04 pimobendanum 10 mg, color.: E 127, excipiens pro capsula.		
Anwendung	Kardiovaskuläres Therapeutikum beim Hund		
Packung/en	01 010 100 Kapsel(n) B 02 029 100 Kapsel(n) B 03 037 100 Kapsel(n) B 04 038 100 Kapsel(n) B		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Westolyt-Solution ad us. vet., solution pour perfusion

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

N° d'AMM: 45840	Catégorie de remise: B	Index:	21.04.2023
Composition	01 sorbitolum 12 g, natrii hydrogenocarbonas 4.2 g, natrii acetas trihydratus 6.8 g, natrii chloridum 2.338 g, kalii chloridum 0.373 g, magnesii chloridum hexahydricum 0.305 g, conserv.: propylis parahydroxybenzoas naticus 0.3 g, E 219 0.7 g, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.		
Indication	Solution pour la réhydratation intraveineuse des veaux		
Conditionnements	01 018 1000 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 01.04.2023 übernimmt die Firma **Eumedica Pharmaceuticals AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Indivior Schweiz AG, Baar**:

A compter du 01.04.2023, l'entreprise **Eumedica Pharmaceuticals AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Indivior Schweiz AG, Baar**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
41931	Temgesic, Injektionslösung
44100	Temgesic, Sublingualtabletten

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

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. Nº d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Widerruf per Révocation au
------------------	-----------------------	----------------------------	----------------------	--	-------	-------------------------------------

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	ACC Sandoz 600, Granulat mit Orangenaroma Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	55622	D	03.02.0.	13.04.2023
1	01	Entecavir Mylan 0.5 mg, Filmtabletten Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	67102	A	08.03.0.	24.04.2023
1	02	Entecavir Mylan 1 mg, Filmtabletten Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	67102	A	08.03.0.	24.04.2023
1	01	Harvoni, Filmtabletten Gilead Sciences Switzerland Sàrl, General-Guisan-Strasse 8, 6300 Zug	65331	A	08.03.0.	30.06.2023
1	02	Liquemin 5'000 I.E. subcutan, Injektionslösung Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel	38847	B	06.03.3.	30.04.2023
1	01	MOBI Fluid Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	69013	D	07.10.4.	04.04.2023
1	01	MOBI Spray Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	69014	D	07.10.4.	04.04.2023
1	01	Normacol, Granulat Norgine AG, Werftestrasse 3, 6005 Luzern	15200	D	04.08.13	01.03.2024
1	01	Solcoseryl 212.5 mg/5 ml i.v., Injektionslösung MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	22958	B	02.99.0.	22.10.2023

1 02 **Solcoseryl 85 mg/2 ml i.v., Injektionslösung** 22958 B 02.99.0. 22.10.2023
MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH,
Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

4	01	Optimectin Pour-On ad us. vet., Lösung VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern	56302	B	24.04.2023
---	----	---	-------	---	------------

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

Zeichenerklärung / Légende

1 Erlöschen der regulären Zulassung

Extinction de l'AMM standard

2 Erlöschen der befristeten Zulassung

Extinction de l'AMM à durée limitée

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Alpinamed Echinapur, Tropfen Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG	52113	D	03.99.0.	30.09.2023
1	01	Ameu, capsules Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	49057	D	07.12.0.	23.09.2023
1	01	Clabin, Lösung Perrigo Schweiz AG, Rennweg 38, 8001 Zürich	29167	D	10.07.0.	03.09.2023
1	01	Eucalyptus comp., Paste Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59892	D	20.02.	29.09.2023
1	01	Kernosan Heidelberger Kräuterpulver E. Kern AG, pharmazeutische Kräuterspezialitäten, Glarus Nord	11833	E	04.04.0.	30.09.2023
1	01	Nevirapin Mylan 200 mg, Tabletten Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	66764	A	08.03.0.	11.09.2023
1	01	Nevirapin Mylan 400 mg, Retardtabletten Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	66765	A	08.03.0.	11.09.2023
1	01	Sequase XR 50 mg, Retardtabletten AstraZeneca AG, Neuhoferstrasse 34, 6340 Baar	63255	B	01.05.0.	30.09.2023
1	02	Sequase XR 150 mg, Retardtabletten AstraZeneca AG, Neuhoferstrasse 34, 6340 Baar	63255	B	01.05.0.	30.09.2023
1	03	Sequase XR 200 mg, Retardtabletten AstraZeneca AG, Neuhoferstrasse 34, 6340 Baar	63255	B	01.05.0.	30.09.2023
1	04	Sequase XR 300 mg, Retardtabletten AstraZeneca AG, Neuhoferstrasse 34, 6340 Baar	63255	B	01.05.0.	30.09.2023

1	05	Sequase XR 400 mg, Retardtabletten AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	63255	B	01.05.0.	30.09.2023
1	01	SUN STORE Dextromethorphan, Hustentabletten Sun Store Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	67206	B	03.01.1.	10.09.2023
1	01	Symphytum, ethanol. Decoctum 5%, Salbe (Unguentum) Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	60013	D	20.02.	24.09.2023

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	EAZI-breed CIDR G ad us. vet., Intravaginalpessar Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont	52284 B	23.09.2023
1	01	Euthoxin 500 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach	66646 B	19.09.2023

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

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

2	doxorubicin hydrochloride (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation breast neoplasms, ovarian neoplasms, multiple myeloma, Kaposi's sarcoma InnoMedica Schweiz AG, Gesellschaftsstrasse 16, 3012 Bern	06.04.2023
2	Zanubrutinib (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation BRUKINSA wird zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit Marginalzonenlymphom angewendet, die zuvor mindestens eine vorangehende Anti-CD20-basierende Therapie erhalten haben. BeiGene Switzerland GmbH, Aeschengraben 27, 4051 Basel	18.04.2023
1	Calcipotriolum monohydricum 0.05 mg – Betamethasonum dipropionatum 0.5 mg (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation Préparation contre le psoriasis Leman SKL SA, 1213 Lancy	21.04.2023
2	Ranibizumab (3 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport OPHTHALMOLOGICA APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	24.04.2023

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

olipudase alfa (1 médicament)	04.04.2023
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif	
Xenpozyme est indiqué comme enzymothérapie substitutive pour le traitement des manifestations non liées au système nerveux central (SNC) du déficit en sphingomyélinase acide (ASMD) chez les patients pédiatriques et adultes.	
Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	
Rivaroxaban (1 Arzneimittel)	05.04.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Thromboseprophylaxe und Behandlung, Schlaganfall- und Embolieprophylaxe, Behandlung von Lungenembolien	
Viatris Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	
Rivaroxaban (1 Arzneimittel)	05.04.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
In Kombination mit Acetylsalicylsäure zur Prävention schwerwiegender atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit koronarer Herzkrankheit oder manifest er peripherer arterieller Gefässerkrankung und einem hohen Risiko für ischämische Ereignisse	
Viatris Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	
Dexmedetomidine hydrochloride (1 médicament)	06.04.2023
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation	
Sedation in hospital intensive care units (level of sedation in which the patient can still respond to verbal stimulation). Sedation of non-intubated patients before or during diagnostic or surgical procedures.	
Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin	
Sugammadex (1 Arzneimittel)	11.04.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Aufhebung der durch Recuronium oder Vecuronium induzierten neuromuskulären Blockade	
Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	

Omalizumab (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform Asthma, Nasenpolypen, CSU Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	12.04.2023
Omalizumab (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke Asthma, Nasenpolypen, CSU Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	12.04.2023
Zanubrutinib (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Follikuläres Lymphom BeiGene Switzerland GmbH, Aeschengraben 27, 4051 Basel	12.04.2023
Trastuzumab deruxtecanum (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Gastric cancer Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Vulkanstrasse 106, 8048 Zürich	13.04.2023
Ibuprofenum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Analgetikum NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	17.04.2023
Lidocaine hydrochloride monohydrate, Amylmetacresol, 2,4-Dichlorobenzyl alcohol (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Zur Symptomlinderung von Halsschmerzen bei Erwachsenen und Jugendlichen über 12 Jahren. Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	17.04.2023
Filgrastimum (G-CSF) (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport Neutropenie Pharma Nova GmbH, Zugerstrasse 76A, 6340 Baar	19.04.2023
Amylmetacresol, 2,4-Dichlorobenzylalkohol (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Entzündungen des Mund- und Rachenraumes Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	20.04.2023

Tacrolimus (als Monohydrat) (1 Arzneimittel)	21.04.2023
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Behandlung akuter Exazerbationen von mittelschwerer bis schwerer atopischer Dermatitis als «second-line»-Therapie, falls die herkömmliche Behandlung nicht genügend wirksam ist oder unerwünschte Wirkungen auftreten.	
Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil	
Talazoparib als Talazoparibtosylat (1 Arzneimittel)	21.04.2023
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Änderung, neue Indikation	
zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit metastasiertem kastrationsresistentem Prostatakarzinom	
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	
Tranexamic Acid (1 médicament)	24.04.2023
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation	
Antifibrinolytics	
Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin	
Trifluridine / Tipiracil (1 médicament)	24.04.2023
Modifica, nouvelle indication	
Nouvelle indication : Lonsurf® en combinaison avec bevacizumab dans le traitement des patients adultes atteints d'un cancer colorectal métastatique (CCRM) qui ont été précédemment traités par deux traitements anticancéreux. (en cas d'extension	
Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève	
apixabanum (1 Arzneimittel)	25.04.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Postoperative Thromboseprophylaxe; Prävention von Schlaganfall und systemischer Embolie; Behandlung und Prävention tiefer VT und LE.	
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
Methadon-Hydrochlorid (1 Arzneimittel)	25.04.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
Substitutionsbehandlung bei Opiat-/Opioidabhängigkeit	
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	
Posaconazol (1 Arzneimittel)	25.04.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Antimykotikum	
Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	
Succinylierte Gelatin, Natriumchlorid (1 Arzneimittel)	25.04.2023
Änderung, neue Indikation	
Volumenersatzmittel	
B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	

Morphine sulfate pentahydrate (1 Arzneimittel)	26.04.2023
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Analgetikum	
Lipomed AG, Fabrikmattenweg 4, 4144 Arlesheim	
 sodium polystyrene sulfonate (1 médicament)	26.04.2023
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation	
• lors d'hyperkaliémies secondaires à l'anurie ou à une oligurie grave (liées en général à une insuffisance rénale aiguë ou chronique); • dans les séquelles d'avortements, d'accouchements graves et compliqués; • d'incompatibilités de transfusions sanguines; • dans le syndrome de Crush; • dans les états post-prostatectomie; • dans les séquelles de brûlures étendues; • chez les patients en état de choc; • dans certains cas de glomérulo-néphrite et de pyélonéphrite	
Leman SKL SA, 1213 Lancy	
 Nonacogum beta pegulum (1 Arzneimittel)	27.04.2023
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Hämophilie B	
Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten	
 Dostarlimab (1 Arzneimittel)	28.04.2023
Änderung, neue Indikation	
1st line Endometrial Cancer	
GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

Fluralaner, Moxidectin (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Antiparasitikum für Katzen MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	13.04.2023
florfenicolum, meloxicamum (1 médicament) Modification, nouvelle indication Préparation combinée antibiotique et anti-inflammatoire pour bovins Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	25.04.2023
Sarolaner, Moxidectin, Pyrantel embonate (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Antiparasitikum gegen Würmer, Flöhe, Milben und Zecken bei Hunden Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont	25.04.2023

**Berichtigung
Rectification**

Swissmedic Journal Nr. 03/2023, März 2023, Seite 292
Journal Swissmedic No 03/2023, mars 2023, page 292

01 Phosphorus D5/Tartarus stibiatus D3, Tropfen zum Einnehmen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul. -Nr. : 59508	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	28.03.20.23
-------------------	--------------------	---------------	-------------

Im Swissmedic Journal 03/23 wurde die falsche Potenzangabe bei der Vorpotenz publiziert.

Die korrekte Zusammensetzung lautet:

phosphorus (HAB) D5 et kalium stibyltartaricum (HAB) D3 1000 mg, ex: phosphorus (HAB) D4 100 mg et kalium stibyltartaricum (HAB) D2 100 mg, letzte Stufe gemeinsam potenziert (Ph.Eur. Hom. 5.1.5), aqua purificata, ethanolum 96 per centum, ad solutionem pro 1 g, corresp. 31 guttae, corresp. ethanolum 67 % V/V

L'indication de la dilution préparatoire publiée dans le Journal Swissmedic 03/23 était erronée.

La composition correcte est la suivante :

phosphorus (HAB) D5 et kalium stibyltartaricum (HAB) D3 1000 mg, ex: phosphorus (HAB) D4 100 mg et kalium stibyltartaricum (HAB) D2 100 mg, letzte Stufe gemeinsam potenziert (Ph.Eur. Hom. 5.1.5), aqua purificata, ethanolum 96 per centum, ad solutionem pro 1 g, corresp. 31 guttae, corresp. ethanolum 67 % V/V