

Swissmedic Journal 06/2023

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
Im Brennpunkt	
Nachtrag 11.2 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft	596
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Vafseo®, Filmtabletten (Vadadustatum)	600
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Enjaymo®, Infusionslösung (Sutimlimabum)	602
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Amvuttra®, Injektionslösung in einer Fertigspritze (Vutrisiran)	604
Regulatory News	
Software HOMANT Asia für die Zulassung asiatischer Arzneimittel ohne Indikation aufgrund einer Meldung (Meldeverfahren): neue Version verfügbar	606
Arzneimittel Statistik	
Neuzulassung	608
Revision und Änderung der Zulassung	618
Änderung der Zulassungsinhaberin	704
Widerruf der Zulassung	705
Erlöschen der Zulassung	708
Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	711
Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	712

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
Actualités	
Entrée en vigueur du Supplément 11.2 de la Pharmacopée Européenne	598
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Vafseo®, comprimés pelliculés (vadadustatum)	601
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Enjamo®, solution pour perfusion (sutimlimabum)	603
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Amvuttra®, solution injectable en seringue préremplie (vutrisiran)	605
Réglementation	
Nouvelle version du logiciel HOMANT Asia servant à l'envoi des demandes d'autorisation par déclaration (procédure de déclaration) de médicaments asiatiques sans indication	607
Miscellanées	
Nouvelle autorisation	608
Révision et modification de l'autorisation	618
Modification du titulaire d'AMM	704
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	705
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	708
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	711
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	712

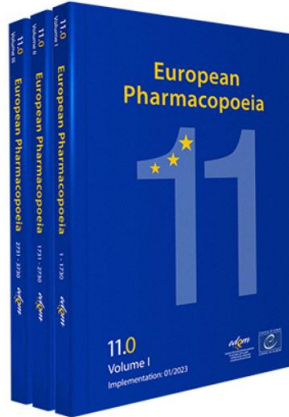
Annuaire Swissmedic

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



Nachtrag 11.2 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft

Der Institutsrat hat den Nachtrag 11.2 der Europäischen Pharmakopöe auf den 1. Juli 2023 in Kraft gesetzt.

Seit 1. Juli 2023 ist der Nachtrag 11.2 zur Europäischen Pharmakopöe in Kraft. Der Nachtrag 11.2 enthält folgende **neue** Texte:

MONOGRAPHIEGRUPPEN

Pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen
Kürbissamen

MONOGRAPHIEN A-Z

Mirabegron
Propylenglycolmonocaprylat
Saxagliptin-Monohydrat

Folgende Texte wurden inhaltlich **überarbeitet**:

ALLGEMEINER TEIL

4. Reagenzien

MONOGRAPHIEGRUPPEN

Allgemeine Monographien
Monoklonale Antikörper für Menschen

Impfstoffe für Tiere
Botulismus-Impfstoff für Tiere

Pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen
Gekrönte-Scharte-Kraut
Goldrutenkraut
Goldrutenkraut, echtes

MONOGRAPHIEN A-Z

Ascorbinsäure
Bupivacainhydrochlorid
Calciumacetat
Calciumascorbat-Dihydrat
Calciumchlorid-Dihydrat
Calciumchlorid-Hexahydrat
Calciumpantothenat
Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A)
Carboxymethylstärke-Natrium (Typ B)
Clindamycin-2-dihydrogenphosphat
Clodronat-Dinatrium-Tetrahydrat
Cyclophosphamid
Ether
Flunarizindihydrochlorid
Heparine, niedermolekulare
Hydroxypropylstärke
Hydroxypropylstärke, vorverkleisterte
Lysinacetat
Miconazolnitrat
Natriumascorbat
Oxytocin
Pemetrexed-Dinatrium-2,5-Hydrat
Pemetrexed-Dinatrium-Heptahydrat
Polysorbat 20
Polysorbat 40
Polysorbat 60
Polysorbat 80
Prednison
Promazinhydrochlorid
Propylthiouracil
Riboflavinphosphat-Natrium-Hydrat
Salmeterolxinafoat
Somatropin
Somatropinpulver zur Injektion
Somatropin zur Injektion
Somatropin-Lösung, konzentrierte
Thiopental-Natrium und Natriumcarbonat
Titandioxid
Yohimbinhydrochlorid

Weiter wurden die nachfolgenden Texte korrigiert:

MONOGRAPHIEGRUPPEN

Pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Arnikablüten

MONOGRAPHIEN A-Z

Deferipron

Enoxaparin-Natrium

Stearinsäure

Triethylcitrat

Bei den nachstehenden Texten wurde **der Titel geändert**:

MONOGRAPHIEN A-Z

Calciumascorbat *wird zu*

Calciumascorbat-Dihydrat

Riboflavinphosphat-Natrium *wird zu*
Riboflavinphosphat-Natrium-Hydrat

Somatropin zur Injektion *wird zu*
Somatropinpulver zur Injektion

Somatropin-Lösung zur Injektion *wird zu*
Somatropin zur Injektion

Die folgenden Texte wurden **gestrichen**:

MONOGRAPHIEGRUPPEN

Impfstoffe für Menschen

Diphtherie-Tetanus-Hepatitis-B(rDNA)-Adsorbat-Impfstoff

Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Hepatitis-B(rDNA)-Adsorbat-Impfstoff

Diphtherie-Tetanus-Pertussis(Ganzzell)-Poliomyelitis(inaktiviert)-Haemophilus-Typ-b(konjugiert)-Adsorbat-Impfstoff

MONOGRAPHIEN A-Z

Ether zur Narkose

Zu beachten:

Durch den Nachtrag 11.2 wird keine Monographie der Ph. Helv. abgelöst.

Der Nachtrag 11.3 zur Ph. Eur. 11 wird am 1. Januar 2024 in Kraft treten.

Die Pharmakopöe

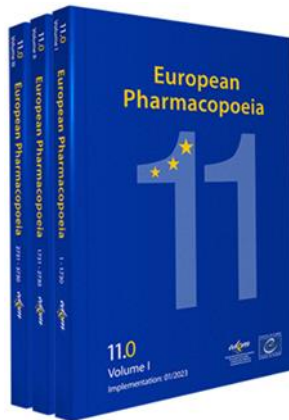
Die gültige Pharmakopöe in der Schweiz umfasst die 11. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe (Ph. Eur. 11) mit den Nachträgen 11.1 – 11.2 sowie die 12. Ausgabe der Schweizerischen Pharmakopöe (Ph. Helv. 12).

Die Ph. Eur. 11 wird im Original vom Europarat herausgegeben. Sie kann in Deutsch und Französisch beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern (www.bundespublikationen.admin.ch) bezogen werden.

Die Ph. Helv. 12 wird von Swissmedic, dem Schweizerischen Heilmittelinstitut, herausgegeben und kann unter <https://phhelv.ch/> abgerufen oder beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern bezogen werden.

Mehr Informationen zur Pharmakopöe finden Sie auf der Swissmedic-Website unter www.swissmedic.ch/pharmacopoeia

sowie unter www.edqm.eu



Entrée en vigueur du Supplément 11.2 de la Pharmacopée Européenne

Le Conseil de l'institut a fixé l'entrée en vigueur du Supplément 11.2 de la Pharmacopée Européenne au 1^{er} juillet 2023.

Le Supplément 11.2 de la Pharmacopée Européenne est entrée en vigueur le 1^{er} juillet 2023. Dans le Supplément 11.2 figurent les nouveaux textes suivants:

MONOGRAPHIES

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales
Courge (graine de)

Monographies

Mirabégon
Propylèneglycol (monocaprylate de)
Saxagliptine monohydratée

Les textes ci-après ont été révisés:

CHAPITRES GÉNÉRAUX

4. Réactifs

MONOGRAPHIES

Monographies générales
Anticorps monoclonaux pour usage humain

Vaccins pour usage vétérinaire
Vaccin botolinique pour usage vétérinaire

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales
Serratula coronata (partie aérienne de)
Solidage
Solidage verge d'or

Monographies

Amidon hydroxypropylé
Amidon hydroxypropylé prégelatinisé
Ascorbate sodique
Ascorbique (acide)
Bupivacaïne (chlorhydrate de)
Calcium (acétate de)
Calcium (ascorbate de) dihydraté
Calcium (chlorure de) dihydraté
Calcium (chlorure de) hexahydraté
Calcium (pantothenate de)
Carboxyméthylamidon sodique (type A)
Carboxyméthylamidon sodique (type B)
Clindamycine (phosphate de)
Clodronate disodique tétrahydraté
Cyclophosphamide monohydraté
Éther
Flunarizine (dichlorhydrate de)
Héparines de basse masse moléculaire
Lysine (acétate de)
Miconazole (nitrate de)
Oxytocine
Pémétrexed disodique heptahydraté
Pémétrexed disodique 2,5-hydraté
Polysorbate 20
Polysorbate 40
Polysorbate 60
Polysorbate 80
Prednisone
Promazine (chlorhydrate de)
Propylthiouracile
Riboflavine (phosphate sodique de) hydraté
Salmétérol (xinafoate de)
Somatropine
Somatropine (poudre pour injection de)
Somatropine (préparation injectable de)
Somatropine (solution concentrée de)
Thiopental et carbonate sodiques
Titane (dioxyde de)
Yohimbine (chlorhydrate de)

En outre, les textes ci-après ont été corrigés:

MONOGRAPHIES

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales
Arnica (fleur d')

Monographies

Défériprone
Énoxaparine sodique
Stéarique (acide)
Triéthyle (citrate de)

Le titre des textes ci-après a été **modifié**:

MONOGRAPHIES

Monographies

Calcium (ascorbate de) dihydraté (*anciennement Calcium (ascorbate de)*)
Riboflavine (phosphate sodique de) hydraté
(*anciennement Riboflavine (phosphate sodique de)*)
Somatropine (poudre pour injection de) (*anciennement Somatropine pour préparation injectable*)
Somatropine (préparation injectable de) (*anciennement Somatropine (solution injectable de)*)

Les textes suivants sont **supprimés**:

MONOGRAPHIES

Vaccins pour usage humain

Vaccin diphtérique, tétanique, coquelucheux (acellular, multicomposé) et de l'hépatite B (ADNr), adsorbé
Vaccin diphtérique, tétanique, coquelucheux (à cellules entières), poliomyélitique (inactivé) et conjugué de l'haemophilus type b, adsorbé
Vaccin diphtérique, tétanique et de l'hépatite B (ADNr), adsorbé

Monographies
Ether anesthésique

À noter:

Il n'y a pas de monographie dans le Supplément 11.2 qui remplace une monographie de la Ph. Helv.

Le Supplément 11.3 de la Ph. Eur. 11 entrera en vigueur le 1^{er} janvier 2024.

La Pharmacopée

La Pharmacopée en vigueur en Suisse est la 11^e Edition de la Pharmacopée Européenne (Ph. Eur. 11) et les Suppléments 11.1 – 11.2 ainsi que la 12^e Edition de la Pharmacopée Helvétique (Ph. Helv. 12).

La Ph. Eur. 11 est éditée par le Conseil de l'Europe. Elle est disponible en allemand et en français auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne.

(www.publicationsfederales.admin.ch).

La Ph. Helv. 12 est éditée par Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques et peut être téléchargée à l'adresse : <https://phhelv.ch/> ou obtenue auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne.

Vous trouverez de plus amples informations au sujet de la Pharmacopée sur
www.swissmedic.ch/pharmacopee

et www.edqm.eu

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Vafseo[®], Filmtabletten (Vadadustatum)**

Name Arzneimittel:	Vafseo [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Vadadustatum
Dosisstärke und Darreichungsform:	150 mg, 300 mg und 450 mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Vafseo est indiqué dans le traitement de l'anémie symptomatique associée à l'insuffisance rénale chronique (IRC) chez les adultes sous dialyse d'entretien chronique. Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist www.swissmedicinfo.ch zu konsultieren.
ATC Code:	B03XA08
IT-Nummer / Bezeichnung:	06.07.3./Andere
Zulassungsnummer/n:	68862
Zulassungsdatum:	19.06.2023 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

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

Préparation:

Vafseo®, comprimés pelliculés

Principe(s) actif(s):

vadadustatum

Dosage et forme pharmaceutique:

150 mg, 300 mg et 450 mg, comprimés pelliculés

Possibilités d'emploi / Indication:

Vafseo est indiqué dans le traitement de l'anémie symptomatique associée à l'insuffisance rénale chronique (IRC) chez les adultes sous dialyse d'entretien chronique.

Code ATC:

B03XA08

No IT / désignation:

06.07.3./Autres

No d'autorisation:

68862

Date d'autorisation:

19.06.2023

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Enjaymo®, Infusionslösung (Sutimlimabum)**

Name Arzneimittel:	Enjaymo®, Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Sutimlimabum
Dosisstärke und Darreichungsform:	1100 mg/22 ml, Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Enjaymo ist indiziert zur Behandlung der Hämolyse bei erwachsenen Patienten mit Kälteagglutininkrankheit (Cold Agglutinin Disease, CAD) (siehe «Eigenschaften/Wirkungen/Klinische Wirksamkeit»).
ATC Code:	L04AA55
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.15.0./Immunosuppressive Stoffe
Zulassungsnummer/n:	68074
Zulassungsdatum:	21.06.2023 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Enjamo®, solution pour perfusion (sutimlimabum)**

Préparation:

Enjamo®, solution pour perfusion

Principe(s) actif(s):

sutimlimabum

Dosage et forme pharmaceutique:

1100 mg/22 ml, solution pour perfusion

Possibilités d'emploi / Indication:

Enjaymo ist indiziert zur Behandlung der Hämolyse bei erwachsenen Patienten mit Kälteagglutinin-Krankheit (Cold Agglutinin Disease, CAD) (siehe «Eigenschaften/Wirkungen/Klinische Wirksamkeit»).

L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.

Code ATC:

L04AA55

No IT / désignation:

07.15.0./Immunosuppresseurs

No d'autorisation:

68074

Date d'autorisation:

21.06.2023

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Amvuttra®, Injektionslösung in einer Fertigspritze (Vutrisiran)**

Name Arzneimittel:	Amvuttra®, Injektionslösung in einer Fertigspritze
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Vutrisiran (als Vutrisiran-Natrium)
Dosisstärke und Darreichungsform:	25 mg/0,5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
Anwendungsgebiet / Indikation:	Amvuttra wird zur Behandlung der hereditären Transthyretin-Amyloidose (hATTR-Amyloidose) bei erwachsenen Patienten mit Polyneuropathie der Stadien 1 oder 2 angewendet.
ATC Code:	N07XX18
IT-Nummer / Bezeichnung:	01.99.0./Varia
Zulassungsnummer/n:	69074
Zulassungsdatum:	23.06.2023
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Amvuttra®, solution injectable en seringue préremplie (vutrisiran)**

Préparation:

Principe(s) actif(s):

Dosage et forme pharmaceutique:

Possibilités d'emploi / Indication:

Amvuttra®, solution injectable en seringue préremplie
vutrisiran (sous forme de Vutrisiran-Natrium)

25 mg/0,5 ml, solution injectable en seringue préremplie

Amvuttra wird zur Behandlung der hereditären Transthyretin-Amyloidose (hATTR-Amyloidose) bei erwachsenen Patienten mit Polyneuropathie der Stadien 1 oder 2 angewendet.

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:

No IT / désignation:

No d'autorisation:

Date d'autorisation:

N07XX18

01.99.0./varia

68074

23.06.23

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

Software HOMANT Asia für die Zulassung asiatischer Arzneimittel ohne Indikation aufgrund einer Meldung (Meldeverfahren): neue Version verfügbar

Die Komplementär- und Phytoarzneimittelverordnung (KPAV; SR 812.212.24) sieht für asiatische Arzneimittel ohne Indikation eine Zulassung aufgrund einer Meldung nach Artikel 31 vor. Gemäss Artikel 41 KPAV sind die Einzelmeldungen in der von Swissmedic vorgegebenen Form einzureichen. Swissmedic sieht hierfür die elektronische Form vor und hat zu diesem Zweck die Software HOMANT Asia entwickelt.

Die Software HOMANT Asia sowie die Stammdaten wurden aufgrund der periodischen Revision der Anhänge 9 und 10 KPAV (Liste der Standardwerke und Liste TAS) aktualisiert.

Auf der Swissmedic Homepage steht eine neue Version der Software HOMANT Asia als Update kostenlos zum Download zur Verfügung. Link zum Download und weiteren Informationen unter: <https://www.swissmedic.ch/swissmedic/de/home/kpa/asiatische-am/meldeverfahren-asia/programm-homant-asia.html>

Oder über: www.swissmedic.ch > *Komplementär- und Phytoarzneimittel* > *Asiatische Arzneimittel* > *Zulassung ohne Indikation aufgrund einer Meldung (Meldeverfahren)* > *Elektronische Erfassung von Meldungen mittels der Software HOMANT Asia*

Nouvelle version du logiciel HOMANT Asia servant à l'envoi des demandes d'autorisation par déclaration (procédure de déclaration) de médicaments asiatiques sans indication

L'ordonnance sur les médicaments complémentaires et les phytomédicaments (OAMédcopy; RS 812.212.24) prévoit, pour les médicaments asiatiques sans indication, une autorisation par déclaration selon l'article 31. Conformément à l'article 41 OAMédcopy, les annonces individuelles doivent être déposées dans la forme exigée par Swissmedic. Swissmedic a prévu ici une saisie sous forme électronique et a développé à cette fin le logiciel HOMANT Asia.

Le logiciel HOMANT Asia ainsi que les données de base ont été mis à jour suite à la révision périodique des annexes 9 et 10 de l'OAMédcopy (liste des ouvrages de référence et liste SAT).

Une nouvelle version du logiciel HOMANT Asia en tant que mise à jour peut être téléchargée gratuitement depuis le site Internet de Swissmedic. Lien pour télécharger le logiciel et obtenir des informations complémentaires : <https://www.swissmedic.ch/swissmedic/fr/home/kpa/asiatische-am/meldeverfahren-asia/programm-homant-asia.html>

Ou par : www.swissmedic.ch > *Médicaments complémentaires et phytomédicaments > Médicaments asiatiques > Autorisation sans indication par déclaration (procédure de déclaration) > Saisie électronique des déclarations avec le logiciel HOMANT Asia*

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 Afelor Liquid Caps 200 mg, Weichkapseln
02 Afelor Liquid Caps forte 400 mg, Weichkapseln**
NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 69402	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	28.06.2023
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, macrogolum 600, kalii hydroxidum, aqua purificata, Kapselhülle: gelatina, sorbitol sorbitan solution corresp. sorbitolum 10 mg, gelatina hydrolysata, E 124 0.2 mg corresp. sodium 0.008 mg, pro capsula.	
	02	ibuprofenum 400 mg, macrogolum 600, kalii hydroxidum, aqua purificata, Kapselhülle: gelatina, sorbitol sorbitan solution corresp. sorbitolum 17.82 mg, gelatina hydrolysata, E 124 0.3564 mg corresp. sodium 0.016 mg, pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 10 Kapsel(n)	D
	02	003 10 Kapsel(n)	D
Gültig bis		unbegrenzt	

01 AMVUTTRA®, Injektionslösung in einer Fertigspritze

Alnylam Switzerland GmbH, Grafenauweg 4, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 69074	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	23.06.2023
Zusammensetzung	01	Suspension: vutrisiranum natricum 25 mg pro dosi, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, aqua ad injectabile, acidum phosphoricum, natrii hydroxidum, pro praeparatione.	
Anwendung		Amvuttra wird zur Behandlung der hereditären Transthyretin-Amyloidose (hATTR-Amyloidose) bei erwachsenen Patienten mit Polyneuropathie der Stadien 1 oder 2 angewendet	
Packung/en	01	001 1 Fertigspritze(n) Injektionslösung in einer Fertigspritze mit 29-G-Nadel aus Edelstahl und Nadelschutz. Jede Packung mit 1 Fertigspritze	B
Bemerkung		NAS (New active Substance): vutrisiranum	
Gültig bis		22.06.2028	

01 Apixaban-Mepha 2.5 mg, Filmtabletten**02 Apixaban-Mepha 5 mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 69168	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	07.06.2023
Zusammensetzung	01	apixabanum 2.5 mg, lactosum, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conexum, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum, hypromellosum, E 171, triacetinum, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.44 mg, lactosum 51.77 mg.	
	02	apixabanum 5.0 mg, lactosum, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conexum, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum, hypromellosum, E 171, triacetinum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.88 mg, lactosum 103.54 mg.	
Anwendung		Postoperative Thromboseprophylaxe; Prävention von Schlaganfall und systemischer Embolie; Behandlung und Prävention tiefer VT und LE	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n) B	
		002 56 Tablette(n) B	
		003 100 Tablette(n) B	
		004 168 Tablette(n) B	
	02	005 56 Tablette(n) B	
		006 100 Tablette(n) B	
		007 168 Tablette(n) B	
Gültig bis		06.06.2028	

01 Calefactor, gel

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

N° d'AMM: 69381	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.4.	06.06.2023
Composition	01	gaultheriae aetheroleum 129 mg, pini aetheroleum 95 mg, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Traumatismes douloureux, rhumatisme	
Conditionnements	01	002 100 ml D	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Ciclopirox LEMAN 8%, Vernis à ongles médicamenteux

Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: 68922	Catégorie de remise: B	Index: 10.09.4.	07.06.2023
Composition	01	ciclopiroxum 80 mg, alcohol cetyllicus et stearyllicus 10 mg, hydroxypropylpoliglusamum, ethylis acetas, aqua purificata, ethanolum 96 per centum 730 mg, ad solutionem.	
Indication		Infections fongiques	
Conditionnements	01	001 3.3 ml flacon(s) Vernis à ongles B	
		002 6.6 ml flacon(s) Vernis à ongles B	
Valable jusqu'au		06.06.2028	

01 Dabigatran Sandoz 110 mg, Hartkapseln**02 Dabigatran Sandoz 150 mg, Hartkapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68658	Abgabekategorie:	B	Index: 06.03.0.	07.06.2023
Zusammensetzung	01	dabigatranum etexilatum 110 mg ut dabigatrani etexilati mesilas, acidum tartaricum, hypromellosum, talcum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum naticum conexum, magnesii stearas, Kapselhülle: hypromellosum, E 171, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula corresp. sodium 0.7 mg.		
	02	dabigatranum etexilatum 150 mg ut dabigatrani etexilati mesilas, acidum tartaricum, hypromellosum, talcum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum naticum conexum, magnesii stearas, Kapselhülle: hypromellosum, E 171, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula corresp. sodium 0.9 mg.		
Anwendung		Prävention von Schlaganfall und systemischer Embolie bei erwachsenen Patienten mit nicht-valvulärem Vorhofflimmern. Behandlung tiefer Venenthrombosen und/oder Lungenembolien. Prävention der rezidivierenden tiefen Venenthrombose und/oder Lungenembolie.		
Packung/en	01	001 60 Kapsel(n)		B
	02	002 180 Kapsel(n)		B
	02	003 60 Kapsel(n)		B
	04	004 180 Kapsel(n)		B
Gültig bis		06.06.2028		

01 Dexmedetomidin Fresenius i.v. 200ug/2ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Dexmedetomidin Fresenius i.v. 400ug/4ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****03 Dexmedetomidin Fresenius i.v. 1000ug/10ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**
Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Am Mattenhof 4, 6010 Kriens

Zul.-Nr.: 69275	Abgabekategorie:	A	Index: 01.04.1.	22.06.2023
Zusammensetzung	01	dexmedetomidinum 200 µg ut dexmedetomidini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad injectabile ad solutionem pro 2 ml corresp. sodium 7.08 mg.		
	02	dexmedetomidinum 400 µg ut dexmedetomidini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad injectabile ad solutionem pro 4 ml corresp. sodium 14.16 mg.		
	03	dexmedetomidinum 1000 µg ut dexmedetomidini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad injectabile ad solutionem pro 10 ml corresp. sodium 35.4 mg.		
Anwendung		Sedierung erwachsener, intensivmedizinisch behandelter Patienten sowie Sedierung erwachsener, nicht intubierter Patienten vor und/oder während diagnostischer oder chirurgischer Massnahmen.		
Packung/en	01	001 10 Durchstechflasche(n)		A
	02	002 10 Durchstechflasche(n)		A
	03	003 10 Durchstechflasche(n)		A
Gültig bis		21.06.2028		

01 DorzoComp-Vision SDU 20 mg/ml + 5mg/ml, Augentropfen
 OmniVision AG, Zentralstrasse 100, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 69149	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	08.06.2023
Zusammensetzung	01	dorzolamidum 20 mg ut dorzolamidi hydrochloridum, timololum 5 mg ut timololi maleas, hydroxyethylcellulosum,mannitolum, natrii citras dihydricus, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001 60 x 0,2 ml Einzeldose(n)	B
		002 120 x 0,2 ml Einzeldose(n)	B
Gültig bis		07.06.2028	

01 Duloxetin Xiromed 30 mg, magensaftresistente Hartkapseln**02 Duloxetin Xiromed 60 mg, magensaftresistente Hartkapseln**

XIROMED SA, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 68921	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	16.06.2023
Zusammensetzung	01	duloxetinum 30 mg ut duloxetini hydrochloridum, sacchari sphaerae, hypromellosum, saccharum, talcum, glyceroli monopalmitostearas, polysorbatum 80, triethylis citras, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, silica colloidalis anhydrica, aqua, Kapselhülle: E 171, E 132, gelatina, pro capsula corresp. saccharum 70.9 mg.	
	02	duloxetinum 60 mg ut duloxetini hydrochloridum, sacchari sphaerae, hypromellosum, saccharum, talcum, glyceroli monopalmitostearas, polysorbatum 80, triethylis citras, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, silica colloidalis anhydrica, aqua, Kapselhülle: E 171, E 132, E 172 (flavum), gelatina, pro capsula corresp. saccharum 141.8 mg.	
Anwendung		Antidepressivum, Schmerzen bei diabetischer Neuropathie, generalisierte Angststörung	
Packung/en	01	001 14 Kapsel(n)	B
		002 28 Kapsel(n)	B
		003 84 Kapsel(n)	B
	02	004 14 Kapsel(n)	B
		005 28 Kapsel(n)	B
		006 84 Kapsel(n)	B
Gültig bis		15.06.2028	

**01 Efmody 5 mg, Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung
02 Efmody 10 mg, Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung**
EffRx Pharmaceuticals SA, Wolleraustrasse 41B, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 69060	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.21	22.06.2023
Zusammensetzung	01	hydrocortisonum 5 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 25, acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:1, acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:2, talcum, dibutylis sebas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 132, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, kalii hydroxidum, pro capsula.	
	02	hydrocortisonum 10 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 25, acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:1, acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:2, talcum, dibutylis sebas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 132, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, kalii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	01	001 50 Kapsel(n)	B
	02	002 50 Kapsel(n)	B
Gültig bis		21.06.2028	

01 Enjaymo 1100 mg/22 ml, solution pour perfusion
Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 68074	Catégorie de remise: A	Index: 07.15.0.	21.06.2023
Composition	01	sutimlimabum 50 mg, natrii dihydrogenophphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.45 mg.	
Indication		Traitement de l'anémie hémolytique des patients adultes atteints de la maladie des agglutinines froides	
Conditionnements	01	001 1 x 22 ml flacon(s)	A
	002	6 x 22 ml flacon(s)	A
Remarque		NAS (New Active Substance): sutimlimabum	
Valable jusqu'au		20.06.2028	

01 Nplate 125 mcg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung
Amgen Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 69065	Abgabekategorie: A	Index: 06.99.0.	06.06.2023
Zusammensetzung	01	romiplostim 125 µg, mannitolum, saccharum, histidinum, polysorbatum 20, acidum hydrochloridum dilutum pro vitro.	
Anwendung		Chronische (idiopathische) immunthrombozytopenische Purpura (ITP)	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		polysorbatum 20: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		05.06.2028	

01 Pitavastatin Spirig HC 1 mg, Filmtabletten**02 Pitavastatin Spirig HC 2 mg, Filmtabletten****03 Pitavastatin Spirig HC 4 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68900	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	04.06.2023
Zusammensetzung	01	pitavastatinum 1 mg ut pitavastatinum calcicum, lactosum monohydricum 63.09 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hypromellosum, magnesii hydroxidum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto.	
	02	pitavastatinum 2 mg ut pitavastatinum calcicum, lactosum monohydricum 126.17 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hypromellosum, magnesii hydroxidum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto.	
	03	pitavastatinum 4 mg ut pitavastatinum calcicum, lactosum monohydricum 252.34 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hypromellosum, magnesii hydroxidum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 90 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 90 Tablette(n)	B
	03	005 30 Tablette(n)	B
		006 90 Tablette(n)	B
Gültig bis		03.06.2028	

- 01 Prednison Spirig HC 1 mg, Tabletten
 02 Prednison Spirig HC 2.5 mg, Tabletten
 03 Prednison Spirig HC 5 mg, Tabletten
 04 Prednison Spirig HC 10 mg, Tabletten
 05 Prednison Spirig HC 20 mg, Tabletten
 06 Prednison Spirig HC 25 mg, Tabletten
 07 Prednison Spirig HC 30 mg, Tabletten
 08 Prednison Spirig HC 50 mg, Tabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68899	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.22	29.06.2023
Zusammensetzung	01 prednisonum 1 mg, cellulosum microcristallinum, amyrum pregelificatum, natrii stearylis fumaras corresp. sodium 0.06 mg, pro compresso. 02 prednisonum 2.5 mg, cellulosum microcristallinum, amyrum pregelificatum, natrii stearylis fumaras corresp. sodium 0.06 mg, pro compresso. 03 prednisonum 5 mg, cellulosum microcristallinum, amyrum pregelificatum, natrii stearylis fumaras corresp. sodium 0.06 mg, pro compresso. 04 prednisonum 10 mg, cellulosum microcristallinum, amyrum pregelificatum, poloxamerum 407, natrii stearylis fumaras corresp. sodium 0.12 mg, silica colloidalis anhydrica, pro compresso. 05 prednisonum 20 mg, cellulosum microcristallinum, amyrum pregelificatum, poloxamerum 407, natrii stearylis fumaras corresp. sodium 0.12 mg, silica colloidalis anhydrica, pro compresso. 06 prednisonum 25 mg, cellulosum microcristallinum, amyrum pregelificatum, poloxamerum 407, natrii stearylis fumaras corresp. sodium 0.15 mg, silica colloidalis anhydrica, pro compresso. 07 prednisonum 30 mg, cellulosum microcristallinum, amyrum pregelificatum, poloxamerum 407, natrii stearylis fumaras corresp. sodium 0.18 mg, silica colloidalis anhydrica, pro compresso. 08 prednisonum 50 mg, cellulosum microcristallinum, amyrum pregelificatum, poloxamerum 407, natrii stearylis fumaras corresp. sodium 0.29 mg, silica colloidalis anhydrica, pro compresso.		
Anwendung	Glukokortikosteroid-Therapie		
Packung/en	01 001 20 Tablette(n) 002 100 Tablette(n) 03 003 20 Tablette(n) 004 100 Tablette(n) 05 005 20 Tablette(n) 006 100 Tablette(n) 08 007 20 Tablette(n)		B B B B B B B
Bemerkung	68899 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 68899 04 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 68899 06 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 68899 07 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	28.06.2028		

01 Tizanidin axapharm 2 mg, Tabletten
02 Tizanidin axapharm 4 mg, Tabletten
Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 69260	Abgabekategorie: B	Index: 01.12.0.	20.06.2023
Zusammensetzung	01	tizanidinum 2.0 mg ut tizanidini hydrochloridum, lactosum monohydricum 106.79 mg, amyrum pregelificatum, macrogolum 4000, acidum stearicum, saccharum 11.76 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	tizanidinum 4.0 mg ut tizanidini hydrochloridum, lactosum monohydricum 104.51 mg, amyrum pregelificatum, macrogolum 4000, acidum stearicum, saccharum 11.76 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Myotonolyticum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 10 Tablette(n)	B
		004 30 Tablette(n)	B
		005 100 Tablette(n)	B
Gültig bis		19.06.2028	

01 Vafseo 150 mg, comprimés pelliculés
02 Vafseo 300 mg, comprimés pelliculés
03 Vafseo 450 mg, comprimés pelliculés
Voisin Consulting CH Sàrl, 1024 Ecublens (VD)

N° d'AMM: 68862	Catégorie de remise: A	Index: 06.07.3.	19.06.2023
Composition	01	vadadustatum 150 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum narticum A, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pellicule: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 0.38 - 0.58 mg.	
	02	vadadustatum 300 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum narticum A, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pellicule: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.77 - 1.15 mg.	
	03	vadadustatum 450 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum narticum A, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pellicule: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.16 - 1.74 mg.	
Indication		Anémie associée à l'insuffisance rénale chronique	
Conditionnements	01	001 28 comprimé(s)	A
		002 98 comprimé(s)	A
	02	003 28 comprimé(s)	A
		004 98 comprimé(s)	A
	03	005 28 comprimé(s)	A
		006 98 comprimé(s)	A
Remarque		NAS (New Active Substance): vadadustatum	
Valable jusqu'au		18.06.2028	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

- 01 Pergosafe 0.5 mg ad us. vet., Filmtabletten für Pferde
 02 Pergosafe 1 mg ad us. vet., Filmtabletten für Pferde
 03 Pergosafe 2 mg ad us. vet., Filmtabletten für Pferde

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 69002	Abgabekategorie: B	Index:	12.06.2023
Zusammensetzung	01 pergolidum 0.50 mg ut pergolidi mesilas 0.66 mg, carmellosum natricum, E 172 (flavum), lactosum monohydricum, magnesii stearas, povidonum K 30, Überzug: alcohol polyvinylicus resinatus, glyceroli monocaprylocapras, talcum, natrii laurilsulfas, E 172 (flavum), E 171, pro compresso obducto. 02 pergolidum 1.00 mg ut pergolidi mesilas 1.31 mg, carmellosum natricum, E 172 (flavum), lactosum monohydricum, magnesii stearas, povidonum K 30, Überzug: alcohol polyvinylicus resinatus, glyceroli monocaprylocapras, talcum, natrii laurilsulfas, E 172 (flavum), E 171, E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto. 03 pergolidum 2.00 mg ut pergolidi mesilas 2.62 mg, carmellosum natricum, E 172 (flavum), lactosum monohydricum, magnesii stearas, povidonum K 30, Überzug: alcohol polyvinylicus resinatus, glyceroli monocaprylocapras, talcum, natrii laurilsulfas, E 172 (flavum), E 171, E 172 (nigrum), pro compresso obducto.		
Anwendung	Dopaminagonist für Pferde		
Packung/en	01 001 10 Tablette(n) 002 30 Tablette(n) 003 60 Tablette(n) 004 90 Tablette(n) 005 100 Tablette(n) 006 120 Tablette(n) 007 160 Tablette(n) 008 240 Tablette(n) 02 009 10 Tablette(n) 010 30 Tablette(n) 011 60 Tablette(n) 012 90 Tablette(n) 013 100 Tablette(n) 014 120 Tablette(n) 015 160 Tablette(n) 016 240 Tablette(n) 03 017 10 Tablette(n) 018 30 Tablette(n) 019 60 Tablette(n) 020 90 Tablette(n) 021 100 Tablette(n) 022 120 Tablette(n) 023 160 Tablette(n) 024 240 Tablette(n)	B	B
Gültig bis	11.06.2028		

01 Thiamacare 10 mg/ml ad us. vet., orale Lösung für Katzen

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 69179	Abgabekategorie: B	Index:	12.06.2023
Zusammensetzung	01 thiamazolum 10.00 mg, glycerolum, sorbitolum liquidum non cristallisabile, vanillinum, ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Zur Langzeitbehandlung und zur Stabilisierung der Hyperthyreose vor chirurgischer Thyreoidektomie bei Katzen. Zur Stabilisierung der Hyperthyreose bei Katzen vor chirurgischer Thyreoidektomie bzw. Radiojodtherapie.		
Packung/en	01	001	30 ml
Gültig bis		11.06.2028	B

Revision und Änderung der Zulassung

Révision et modification de l'autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Abilify Maintena 300 mg, Depot-Injektionssuspension

02 Abilify Maintena 400 mg, Depot-Injektionssuspension

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 63177	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	20.06.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: aripiprazolum 300 mg ut aripiprazolum monohydricum, carmellosum natricum, mannitolum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium max. 1.6 mg. Solvens (i.m.): aqua ad injectabile pro vitro. Corresp. in solutione recenter reconstituta 200 mg pro 1 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: aripiprazolum 400 mg ut aripiprazolum monohydricum, carmellosum natricum, mannitolum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium max. 2.2 mg. Solvens (i.m.): aqua ad injectabile pro vitro. Corresp. in solutione recenter reconstituta 200 mg pro 1 ml.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	003 300 mg Durchstechflasche(n)	B
	02	004 400 mg Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Accofil 300mcg/0.5ml, Fertigspritzen**02 Accofil 480mcg/0.5ml, Fertigspritzen**

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 66715	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	22.06.2023
Zusammensetzung	01	filgrastimum 30 Mio. U., acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum corresp. natrium 17.25 µg, sorbitolum 25 mg, polysorbatum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	filgrastimum 48 Mio. U., acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum corresp. natrium 17.25 µg, sorbitolum 25 mg, polysorbatum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Neutropenie	
Packung/en	01	003 1 x 1 Fertigspritze(n)	A
		005 1 x 5 Fertigspritze(n)	A
	02	004 1 x 1 Fertigspritze(n)	A
		006 1 x 5 Fertigspritze(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Acne Lotion Widmer, Lösung

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: 30097	Abgabekategorie: D	Index: 10.02.0.	27.06.2023
Zusammensetzung	02	acidum salicylicum 20 mg, magnesii sulfas heptahydricus 10 mg, zinci sulfas heptahydricus 5 mg, triclosanum 5 mg, propylenglycol, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Akne, unreine Haut	
Packung/en	02	068 150 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Actemra 162 mg/0.9 ml, Injektionslösung in einem Fertigpen zur subkutanen Anwendung

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

Zul.-Nr.: 66931	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	05.06.2023
Zusammensetzung	01	tocilizumabum 162 mg, polysorbatum 80, arginini hydrochloridum, methioninum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.9 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, Riesenzellarteriitis, polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, systemische juvenile idiopathische Arthritis	
Packung/en	01	001 4 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Advantan, Crème

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd., 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 51177	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	08.06.2023
Zusammensetzung	01	methylprednisoloni aceponas 1 mg, decylis oleas, glyceroli monostearas 40-55, alcohol cetyllicus et stearyllicus 25 mg, adeps solidus, glyceroli tricaprylas/capras/myristas/stearas, macrogoli 40 stearas, glycerolum (85 per centum), dinatrii edetas, alcohol benzyllicus 10 mg, E 321 0.06 mg, aqua purificata q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	029 30 g	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 50 g)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Advantan, Salbe

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd., 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 51178	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	08.06.2023
Zusammensetzung	01	methylprednisoloni aceponas 1 mg, cera alba, paraffinum liquidum, paraffinum solidum, dicocoylis pentaerythritylis distearyllicis citras, sorbitani sesquioleas, aluminum stearas, aqua purificata q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	025 30 g	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 50 g)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Advate 250 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 02 Advate 500 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 03 Advate 1000 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 04 Advate 1500 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 05 Advate 2000 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 06 Advate 3000 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 07 Advate 250 U.I. (2 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 08 Advate 500 U.I. (2 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 09 Advate 1000 U.I. (2 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 10 Advate 1500 U.I. (2 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 56352	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	05.06.2023
Zusammensetzung			
01	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 250 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolum, antiox.: glutathionum 0.4 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 5 ml.		
02	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 500 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolum, antiox.: glutathionum 0.4 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 5 ml.		
03	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 1000 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolum, antiox.: glutathionum 0.4 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 5 ml.		
04	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 1500 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolum, antiox.: glutathionum 0.4 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 5 ml.		
05	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 2000 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolum, antiox.: glutathionum 0.4 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 5 ml.		

	06	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 3000 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolum, antiox.: glutathionum 0.4 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 5 ml.
	07	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 250 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolum, antiox.: glutathionum 0.4 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 2 ml.
	08	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 500 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolum, antiox.: glutathionum 0.4 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 2 ml.
	09	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 1000 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolum, antiox.: glutathionum 0.4 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 2 ml.
	10	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 1500 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolum, antiox.: glutathionum 0.4 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 2 ml.
Anwendung		Hämophilie A
Packung/en	01	001 1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT II) B
	02	003 1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT II) B
	03	005 1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT II) B
	04	007 1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT II) B
	05	015 1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III) B
	06	016 1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III) B
	07	017 1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III) B

08	018	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
09	019	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
10	020	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Akineton, compresse

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

N° d'AMM: 24036	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.08.0.	09.06.2023
Composizione	01 biperideni hydrochloridum 2 mg, maydis amyrum, solani amyrum, lactosum monohydricum 38 mg, calcii hydrogenophosphas dihydricus, cellulosum microcristallinum, copovidonum K 28, talcum, magnesii stearas, aqua purificata, pro compresso.		
Indicazione	Morbo di Parkinson		
Confezione/i	01	014 20 compressa/compresse	B
		022 50 compressa/compresse	B
Osservazione	(Rinnovo dell'omologazione)		
Valevole fino al	illimitata		

01 Akineton, soluzione iniettabile

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

N° d'AMM: 24035	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.08.0.	02.06.2023
Composizione	01 biperideni lactas 5 mg, natrii lactas, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 2.87 mg.		
Indicazione	Morbo di Parkinson		
Confezione/i	01	018 5 fiala/fiale	B
Osservazione	(Rinnovo dell'omologazione)		
Valevole fino al	illimitata		

01 Alendronat Zentiva, Wochentabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 58839	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	16.06.2023
Zusammensetzung	01 acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas monohydricus, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Osteoporose		
Packung/en	01	003 4 Tablette(n)	B
		004 12 Tablette(n)	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Allero-Vision SDU 0.25 mg/ml, Augentropfen

OmniVision AG, Zentralstrasse 100, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 68345	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.2.	26.06.2023
Zusammensetzung	01	ketotifenum 0.25 mg ut ketotifeni hydrogenofumaras 0.345 mg, glycerolum, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Saisonale allergische Konjunktivitis	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.06.2027	

01 Amavita Diclofenac 25, Kapseln

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 67324	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	02.06.2023
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 25 mg, maydis amyllum, saccharum 18.75 mg, glucosum liquidum 1.25 mg, nicotinamidum, dimeticonum et macrogoli 21 aether stearyllicus et E 200 et silica colloidalis hydrica et silica colloidalis anhydrica, povidonum K 30, macrogol 400, talcum, diethylis phthalas, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, Kapselhülle: gelatina, E 127, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro capsula corresp. natrium 1.8 mg.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 10 Kapsel(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Amyvid 800 MBq/ml, solution pour injection**02 Amyvid 1900 MBq/ml, solution pour injection**

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

N° d'AMM: 62897	Catégorie de remise: A	Index: 17.01.1.	08.06.2023
Composition	01	florbetapirum(18-F) 800 MBq/ml, ethanolum, natrii chloridum, E 301 4.5 mg/ml, aqua ad inyectabile.	
	02	florbetapirum(18-F) 1900 MBq/ml, ethanolum, natrii chloridum, E 301 4.5 mg/ml, aqua ad inyectabile.	
Indication		Examen par tomographie d'émission de positrons (PET) de la densité des plaques beta-amyloïdes dans le cerveau de patients avec troubles cognitifs resp. suspicion de démence de type Alzheimer; en complément d'une évaluation clinique.	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Anastrozol Sandoz, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58757	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	28.06.2023
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Oncologicum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
	002	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Anastrozol-Teva, Filmtabletten

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58794	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	28.06.2023
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Oncologicum	
Packung/en	01	30 Tablette(n)	B
	002	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Apis D4/Levisticum D3, Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60239	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	15.06.2023
Zusammensetzung	01	apis mellifica ex animale toto GI D4 (HAB 41c) 100 mg, levisticum officinale e radice rec. ferm 33c D3 (HAB 33c) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad inyectabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.46 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 Apis/Arnica, Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60216	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	20.06.2023
Zusammensetzung	01	apis mellifica ex animale toto GI D4 (HAB 41c) 100 mg, arnica montana e planta toto rec. ferm 33c D2 (HAB 33c) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad inyectabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.46 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 Apis/Belladonna, Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60218	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	15.06.2023
Zusammensetzung	01	apis mellifica ex animale toto GI D4 (HAB 41c) 100 mg, atropa belladonna e fructibus rec. ferm 33a D3 (HAB 33a) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad inyectabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.46 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 Apis/Belladonna/Mercurius, Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60217	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	15.06.2023
Zusammensetzung	01	apis mellifica ex animale toto GI D4 (HAB 41c) 100 mg, atropa belladonna e fructibus rec. ferm 33a D3 (HAB 33a) 100 mg, mercurius solubilis hahnemanni (HAB) D14 aquos. 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad inyectabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.46 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 Apis/Berberis comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60271	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	23.06.2023
Zusammensetzung	01	apis mellifica ex animale toto GI D7 (HAB 41c) 100 mg, atropa belladonna ex herba rec. ferm 33a D5 (HAB 33a) 100 mg, berberis vulgaris e radice rec. ferm 33d D2 (HAB 33d) 100 mg, terebinthina larinina (HAB) D7 100 mg, aqua ad inyectabile, 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: Solutio ad injectionem)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Arkocaps Busserole nouvelle formule, gélules

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

N° d'AMM: 66597	Catégorie de remise: D	Index: 05.02.0.	06.06.2023
Composition	01	uvae ursi folii pulvis 350 mg, excipiens pro capsula.	
Indication		En cas de troubles de la vessie	
Conditionnements	01	001 45 capsule(s)	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

02 Arkocaps Orthosiphon 325 mg, gélules

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

N° d'AMM: 48560	Catégorie de remise: D	Index: 05.02.0.	06.06.2023
Composition	02	orthosiphonis pulvis 325 mg, excipiens pro capsula.	
Indication		En cas des irritations de la vessie	
Conditionnements	02	033 45 capsule(s)	D
		034 150 capsule(s)	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Précision du dosage dans la dénomination -> précédemment: Arkocaps Orthosiphon, gélules)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Arnica comp. / Formica, Öl zur Anwendung auf der Haut

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59915	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	23.06.2023
Zusammensetzung	01	formicae rufae animalis tot. rec. extr. glycerol. (Formica rufa L.) 30 mg, DER: 1:3, Auszugsmittel glycerolum (85 per centum), extractum oleosum 445 mg ex arnicae flos (Arnica montana L., flos sicc.), betulae folium (Betula pendula Roth et Betula pubescens Ehrh., folium sicc.) et calendulae officinalis herba sicc. (Calendula officinalis L., herba) (6,0:4,5:1,5), DER: 1,2:10, Auszugsmittel arachidis oleum raffinatum, lavandulae aetheroleum (Lavandula angustifolia Mill., aetheroleum) 24 mg, rosmarini aetheroleum (Rosmarinus officinalis L., aetheroleum) 16 mg, arachidis oleum raffinatum 623 mg, olivae oleum, glycerolum (85 per centum), cera flava, glycerolum (85 per centum), ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Oleum)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 ASA-Tabs, Tabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 49494	Abgabekategorie: B/D	Index: 01.01.1.	15.06.2023
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 500 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgeticum, Antipyreticum	
Packung/en	01	017 20 Tablette(n)	D
		025 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Atedurex, Filmtabletten**02 Atedurex mite, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54076	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	21.06.2023
Zusammensetzung	01	atenololum 100 mg, chlortalidonum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atenololum 50 mg, chlortalidonum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	010 10 Tablette(n)	B
		029 100 Tablette(n)	B
	02	037 30 Tablette(n)	B
		045 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 AtroMed, Gel

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 56776	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	06.06.2023
Zusammensetzung	01	arnicae floris recentis tinctura 500 mg, ratio: 1:20, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden	
Packung/en	01	001 100 ml	D
	002	50 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: AtroMed Gel)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Atrovent 250 mcg/2 ml, Inhalationslösung (Einzellosen)

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

Zul.-Nr.: 52584	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	22.06.2023
Zusammensetzung	01	ipratropii bromidum anhydricum 250 µg ut ipratropii bromidum, natrii chloridum corresp. sodium < 23 mg, acidum hydrochloridum, aqua purificata ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	019 60 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Aubagio 14 mg, comprimés pelliculés**02 Aubagio 14 mg QOD, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: 62761	Catégorie de remise: B	Index: 01.99.0.	30.06.2023
Composition	01	teriflunomidum 14 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	Comprimé pelliculé: teriflunomidum 14 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Traitemennt des patients adultes et des patients pédiatriques de 10 ans et plus présentant des formes récurrentes-rémittentes de sclérose en plaques (SEP)	
Conditionnements	01	002 28 comprimé(s)	B
		003 84 comprimé(s)	B
	02	006 28 comprimé(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Bactroban Nasal, Nasensalbe

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 52361	Abgabekategorie: A	Index: 12.02.51	22.06.2023
Zusammensetzung	01	mupirocinum 20 mg ut mupirocinum calcicum dihydricum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Eliminierung von intranasalen Staphylokokken bei Trägern	
Packung/en	01	028 3 g	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Becozym forte, Dragées

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 20407	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.4.	21.06.2023
Zusammensetzung	01	nicotinamidum 50 mg, calcii pantothenas 25 mg, thiamini nitras 15 mg, riboflavinum 15 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, biotinum 0.15 mg, cyanocobalaminum 10 µg, arom.: vanillinum, ethylvanillinum et alia, color.: E 150c, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin-B-Komplex-Präparat	
Packung/en	01	001 100 Dragée(s)	D
		018 20 Dragée(s)	D
		034 50 Dragée(s)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Belladonna/Betula/Formica, Augentropfen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59941	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	23.06.2023
Zusammensetzung	01	atropa bella-donna Rh (HAB) D6 333 mg, betula pendula e foliis (HAB) D3 333 mg, formica rufa ex animale toto D6 (Ph.Eur.Hom. 1.1.9) 333 mg, kalii nitras, acidum boricum, borax, ethanolum 96 per centum, aqua ad inyectabile, 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 Berocca Calcium und Magnesium, Brausetabletten

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 50544	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	08.06.2023
Zusammensetzung	01	vitamina: thiamini hydrochloridum 15 mg ut monophosphasthiamini chloridum dihydricum, riboflavinum 15 mg ut riboflavini natrii phosphas, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 10 µg, nicotinamidum 50 mg, acidum pantothenicum 23 mg ut calcii pantothenas, biotinum 0.15 mg, acidum ascorbicum 1000 mg, mineralia: calcium 100 mg ut calcii carbonas et calcii pantothenas, magnesium 100 mg ut magnesii subcarbonas ponderosus et magnesii sulfas dihydricus, arom.: aspartatum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin und Mineralstoff-Präparat	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Berocca MED, Brausetabletten Orangenaroma
04 Berocca MED, Brausetabletten Cassisaroma
Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 54503	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	08.06.2023
Zusammensetzung	01	vitamina: thiamini hydrochloridum 15 mg ut monophosphothiamini chloridum, riboflavinum 15 mg ut riboflavini natrii phosphas, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 10 µg, nicotinamidum 50 mg, acidum folicum 400 µg, acidum pantothenicum 23 mg ut calcii pantothenas, biotinum 150 µg, acidum ascorbicum 500 mg, mineralia: calcium 100 mg, magnesium 100 mg, zincum 10 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	04	vitamina: thiamini hydrochloridum 15 mg ut monophosphothiamini chloridum, riboflavinum 15 mg ut riboflavini natrii phosphas, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 0.01 mg, nicotinamidum 50 mg, acidum pantothenicum 23 mg ut calcii pantothenas, biotinum 0.15 mg, acidum ascorbicum 500 mg, acidum folicum 0.4 mg, mineralia: calcium 100 mg ut calcii carbonas et calcii pantothenas, magnesium 100 mg ut magnesii subcarbonas ponderosus et magnesii sulfas dihydricus, zincum 10 mg ut zinci citras trihydricus, acidum citricum, natrii hydrogenocarbonas, mannitolum 349.03 mg, natrii carbonas, natrii chloridum, acesulfamum kalicum, sucralosum, polysorbatum 60, arom.: vanillinum et alia, color.: E 129 59.8 mg, E 131, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Packung/en	01	013 15 Tablette(n)	D
		014 30 Tablette(n)	D
		015 45 Tablette(n)	D
		016 60 Tablette(n)	D
	04	017 30 Tablette(n)	D
		018 45 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Berocca MED, Filmtabletten
Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 54504	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	08.06.2023
Zusammensetzung	01	vitamina: thiamini hydrochloridum 15 mg ut thiamini nitras, riboflavinum 15 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 10 µg, nicotinamidum 50 mg, acidum folicum 400 µg, acidum pantothenicum 23 mg ut calcii pantothenas, biotinum 150 µg, acidum ascorbicum 500 mg, mineralia: calcium 100 mg, magnesium 100 mg, zincum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Packung/en	01	003 30 Tablette(n)	D
		004 100 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bevacizumab-Teva 100 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
02 Bevacizumab-Teva 400 mg/16 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67886	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	30.06.2023
Zusammensetzung	01	bevacizumab 100 mg, trehalosum dihydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas, polysorbatum 20, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml corresp. natrium 5.44 mg. 02 bevacizumab 400 mg, trehalosum dihydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas, polysorbatum 20, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 16 ml corresp. natrium 21.76 mg.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XC07, neu: L01FG01)	
Gültig bis		09.05.2026	

02 Bitumol 20 %, Salbe

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 37154	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	15.06.2023
Zusammensetzung	02	ichthammolum 200 mg, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Furunkel, kleine Abszesse	
Packung/en	02	059 1000 g 202 30 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Blasosan, Globuli

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 12570	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	15.06.2023
Zusammensetzung	01	acidum silicum (HAB) D11 1.667 mg, arctostaphylos uva-ursi (HAB) D5 1.667 mg, calcium carbonicum hahnemanni (HAB) D11 1.667 mg, artemisia cina (HAB) D5 1.667 mg, ferrum phosphoricum (HAB) D11 1.667 mg, sepia officinalis (HAB) D11 1.667 mg, saccharum 1.0 g, ad globulos pro 1 g corresp. 120 granula homoeopathica imbuta.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Blasenschwäche	
Packung/en	01	015 10 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Bortezomib Sandoz 1 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung
02 Bortezomib Sandoz 3.5 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67167	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	02.06.2023
Zusammensetzung	01	bortezomibum 1 mg, mannitolum, pro vitro.	
	02	bortezomibum 3.5 mg, mannitolum, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XX32, neu: L01XG01)	
Gültig bis		12.11.2023	

01 Bucco Tantum spray, Solution pour pulvérisation laryngopharyngée
Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 45792	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.2.	09.06.2023
Composition	01	benzydamini hydrochloridum 1.5 mg, arom.: saccharinum et alia, conserv.: E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 9.5 % V/V.	
Indication		Traitemet symptomatique des douleurs et des irritations bucco-pharyngées	
Conditionnements	01	013 30 ml	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Bucco Tantum, Solution laryngopharyngée
Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 39997	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.2.	09.06.2023
Composition	01	benzydamini hydrochloridum 1.5 mg, arom.: saccharinum naticum et alia, color.: E 122, E 124, conserv.: E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 10.7 % V/V.	
Indication		Traitemet symptomatique des douleurs et des irritations bucco-pharyngées	
Conditionnements	01	010 200 ml	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Budenofalk 3 mg, Kapseln

Dr. Falk Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 53259	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	01.06.2023	
Zusammensetzung	01	budesonidum 3 mg, sacchari sphaerae corresp. saccharum 276 mg et maydis amyrum, lactosum monohydricum 12 mg, povidonum K 25, acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:1, acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:2, ammonio methacrylatis copolymerum B, ammonio methacrylatis copolymerum A, triethylis citras, talcum, Kapselhülle: gelatina, E 172 (rubrum), E 171, E 127, E 172 (nigrum), natrii laurilsulfatas corresp. sodium 0.006 mg, pro capsula.		
Anwendung		Morbus Chron, Kollagene Colitis		
Packung/en	01	022 100 Kapsel(n)	B	
		030 50 Kapsel(n)	B	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Buscopan, Dragées

Opella Healthcare Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 17353	Abgabekategorie: D	Index: 04.02.0.	23.06.2023
Zusammensetzung	01	scopolamini butylbromidum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Spasmolyticum	
Packung/en	01	012 50 Dragée(s)	D
		013 10 Dragée(s)	D
		014 20 Dragée(s)	D
		015 40 Dragée(s)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Buscopan, Dragées

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

Zul.-Nr.: 56802	Abgabekategorie: D	Index: 04.02.0.	16.06.2023
Zusammensetzung	01	scopolamini butylbromidum 10 mg pro compresso obducto.	
Anwendung		Spasmolyticum	
Packung/en	01	001 50 Dragée(s)	D
		002 20 Dragée(s)	D
		003 40 Dragée(s)	D
Bemerkung		(Erneute Zulassung und Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Buscopan, Suppositorien

Opella Healthcare Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 17354	Abgabekategorie: D	Index: 04.02.0.	23.06.2023
Zusammensetzung	01	scopolamini butylbromidum 10 mg, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung		Spasmolyticum	
Packung/en	01	019 6 Suppositorien	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Calcium carbonicum/Mesenchym comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60366	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	26.06.2023	
Zusammensetzung	01	cor bovis GI D5 (HAB 41c) 100 mg (Rind: Herz), hepar bovis GI D5 (HAB 41a) 100 mg (Rind: Leber), mesenchym bovis GI D5 (HAB 41b) 100 mg (Rind: Bindegewebe), pancreas suis GI D5 (HAB 41a) 100 mg, pulmo bovis GI D5 (HAB 41a) 100 mg (Rind: Lunge), quercus robur/petraea e cortice cum calcio carbonico D12 (HAB 5b) (factus ex: quercus robur/petraea e cortice, decoctum TM (HAB 23a) potentiae cum calcium carbonicum e cinere quercus corticis solutum) 100 mg, renes bovis GI D5 (HAB 41a) 100 mg (Rind: Niere), natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad inyectabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.5 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 Calcium carbonicum/Mesenchym comp., Solutio ad injectionem)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Calmedoron, Tropfen zum Einnehmen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 62854	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	23.06.2023
Zusammensetzung	01	avena sativa TM 250 mg, valeriana officinalis ethanol. decoctum TM 300 mg, passiflora incarnata (HAB) TM 75 mg, coffea tosta ethanol. decoctum D60 150 mg, humulus lupulus TM 12 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis bei Einschlafstörungen und Nervosität	
Packung/en	01	001 50 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Calvakehl D3, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54953	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	02.06.2023
Zusammensetzung	01	bovista gigantea e sporibus et fibris D3 corresp. ethanolum 70 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Blutungsneigung wie Nasenbluten.	
Packung/en	01	002 10 ml	D
		004 30 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cardiophyt A, Tropfen zum Einnehmen

Lyon AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 12133	Abgabekategorie: D	Index: 02.98.0.	02.06.2023
Zusammensetzung	01 crataegi folii cum flore extractum ethanolicum liquidum (Crataegus laevigata (Poir.) DC, folium cum flore) 900 mg ratio: 1:1 Auszugsmittel Ethanolum 58 % (V/V), valerianaee radicis extractum ethanolicum liquidum (Valeriana officinalis L. s.l., radix) 60 mg ratio: 1:1 Auszugsmittel Ethanolum 42 % (V/V), cacti grandiflori floris extractum ethanolicum liquidum (Selenicereus grandiflorus (L.) Britton & Rose, flos) 40 mg ratio: 1:2 Auszugsmittel Ethanolum 64% (V/V), ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 50 % V/V.		
Anwendung	Bei nervösen Herzbeschwerden		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Carduus Marianus/Oxalis, Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60250	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	15.06.2023
Zusammensetzung	01 oxalis acetosella e planta tota rec. ferm 34b D2 (HAB 34b) 100 mg, silybum marianum e fructibus sicc. ferm 36 D2 (HAB 36) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad injectabile, pro vitro 1 ml corresp. sodium 3.49 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 Carduus Marianus/Viscum Mali comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60248	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	26.06.2023
Zusammensetzung	01 hepar bovis GI D7 (HAB 41a) 100 mg, silybum marianum e fructibus sicc. ferm 36 D2 (HAB 36) 100 mg, viscum album (mali) e planta tota recens ferm 34i D4 (HAB 34i) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad injectabile, pro vitro 1 ml corresp. sodium 3.5 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: Carduus Marianus/Viscum Mali comp., Solutio ad injectionem)		
Gültig bis	unbegrenzt		

03 Caverject 20 ug, Injektionspräparat**04 Caverject 10 ug, Injektionspräparat**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 52510	Abgabekategorie: A	Index: 05.99.0.	08.06.2023
Zusammensetzung	03 Praeparatio cryodesiccata: alprostadium 20 µg, lactosum monohydricum, alfadexum, natrii citras dihydricus, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, pro vitro. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 8.4 mg, aqua ad iniecatibile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	04 Praeparatio cryodesiccata: alprostadium 10 µg, lactosum monohydricum, alfadexum, natrii citras dihydricus, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, pro vitro. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 8.4 mg, aqua ad iniecatibile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Erektile Dysfunktion		
Packung/en	03 105 1 + 1 Durchstechflasche(n) Steriles Pulver und Solvensspritze 04 083 1 + 1 Durchstechflasche(n) Steriles Pulver und Solvensspritze	A	A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Cefamadar, Tabletten

steinberg pharma ag, Bleichestrasse 32, 8400 Winterthur

Zul.-Nr.: 56113	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	20.06.2023
Zusammensetzung	01 calotropis gigantea e cortice radicis D4 (HAB 4a) 250 mg, lactosum monohydricum, magnesii stearas, pro compresso 260 mg corresp. lactosum monohydricum 259 mg.		
Anwendung	Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild zur Unterstützung bei Übergewicht		
Packung/en	01 002 100 Tablette(n)	D	
Bemerkung	(Widerruf der Packungsgrösse 200 Tabletten)		
Gültig bis	unbegrenzt		

02 Cefuroxim Sandoz 250mg, Filmtabletten**03 Cefuroxim Sandoz 500mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55987	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	05.06.2023
Zusammensetzung	02	cefuroximum 250 mg ut cefuroximum axetili, natrii laurilsulfas, copovidonum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, mannitolum, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, talcum, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogol 400, polysorbatum 80, pro compresso obducto corresp. natrium 5.32 mg.	
	03	cefuroximum 500 mg ut cefuroximum axetili, natrii laurilsulfas, copovidonum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, mannitolum, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, talcum, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogol 400, polysorbatum 80, pro compresso obducto corresp. natrium 10.65 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	001 14 Tablette(n)	A
		003 10 x 14 Tablette(n)	A
	03	005 14 Tablette(n)	A
		007 10 x 14 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 125 mg)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cellcept i.v., Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 54688	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	30.06.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: mofetili mycophenolas 500 mg, polysorbatum 80, acidum citricum, natrii chloridum, pro vitro.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	016 4 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ceres Viscum Urtinktur, Tropfen zum Einnehmen

Ceres Heilmittel AG, Bachtobelstrasse 6, 8593 Kesswil

Zul.-Nr.: 59704	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	13.06.2023
Zusammensetzung	01	viscum album (HAB) TM 1.0 ml, ethanolum 96 per centum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 35 guttae, corresp. ethanolum 52 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild individuell, d.h., auf die Bedürfnisse des jeweiligen Patienten bzw. der jeweiligen Patientin abgestimmt	
Packung/en	01	001 20 ml	D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Viscum TM, Tropfen zum Einnehmen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cerivikehl D3, Injektionslösung (i.m., i.v., s.c., i.c.)

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50207	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	06.06.2023
Zusammensetzung	01 lichen islandicus aquos D3 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.		
Anwendung	Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Erkrankungen der oberen und unteren Atemwege und Bronchitis.		
Packung/en	01 021 10 x 2 ml Ampulle(n)	B	
	048 50 x 2 ml Ampulle(n)	B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher. Injektionslösung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Ciclocutan Nagellack, wirkstoffhaltiger Nagellack

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 63191	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.4.	12.06.2023
Zusammensetzung	01 ciclopiroxum 80 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.		
Anwendung	Pilzerkrankungen		
Packung/en	01 001 3 g	B	
	002 6 (2 x 3) g	B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Ciprofloxacin axapharm 250 mg, Filmtabletten**02 Ciprofloxacin axapharm 500 mg, Filmtabletten****03 Ciprofloxacin axapharm 750 mg, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 56649	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	07.06.2023
Zusammensetzung	01 ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.		
	02 ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.		
	03 ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	01 015 10 Tablette(n)	A	
	017 20 Tablette(n)	A	
	02 019 10 Tablette(n)	A	
	021 20 Tablette(n)	A	
	03 023 20 Tablette(n)	A	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Clexane multi, solution injectable

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

N° d'AMM: 54297	Catégorie de remise: B	Index: 06.03.3.	21.06.2023
Composition	01 enoxaparinum natricum 300 mg corresp. 30000 U.I., conserv.: alcohol benzylicus 45 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 3 ml.		
Indication	Anticoagulant		
Conditionnements	01 017 1 flacon(s)		B
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

- 01 Clexane 20 mg/0.2 ml, solution injectable**
02 Clexane 40 mg/0.4 ml, solution injectable
03 Clexane 100 mg/ml, solution injectable
04 Clexane 60 mg/0.6 ml, solution injectable
05 Clexane 80 mg/0.8 ml, solution injectable
07 Clexane 120 mg/0.8 ml, solution injectable
08 Clexane 150 mg/ml, solution injectable

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

N° d'AMM: 49456	Catégorie de remise: B	Index: 06.03.3.	21.06.2023
Composition	01 enoxaparinum natricum 20 mg corresp. 2000 U.I. anti-Xa, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.2 ml. 02 enoxaparinum natricum 40 mg corresp. 4000 U.I. anti-Xa, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.4 ml. 03 enoxaparinum natricum 100 mg corresp. 10000 U.I. anti-Xa, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml. 04 enoxaparinum natricum 60 mg corresp. 6000 U.I. anti-Xa, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.6 ml. 05 enoxaparinum natricum 80 mg corresp. 8000 U.I. anti-Xa, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml. 07 enoxaparinum natricum 120 mg corresp. 12000 U.I. anti-Xa, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml. 08 enoxaparinum natricum 150 mg corresp. 15000 U.I. anti-Xa, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Indication	Anticoagulant		
Conditionnements	01 369 10 x 0.2 ml seringue préremplie 377 50 x 0.2 ml seringue préremplie 02 385 2 x 0.4 ml seringue préremplie 393 10 x 0.4 ml seringue préremplie 407 50 x 0.4 ml seringue préremplie 03 415 10 x 1 ml seringue préremplie 423 2 x 1 ml seringue préremplie 431 50 x 1 ml seringue préremplie 04 458 10 x 0.6 ml seringue préremplie 466 2 x 0.6 ml seringue préremplie 474 50 x 0.6 ml seringue préremplie 05 482 10 x 0.8 ml seringue préremplie 490 2 x 0.8 ml seringue préremplie 504 50 x 0.8 ml seringue préremplie 07 271 2 x 0.8 ml seringue préremplie 298 10 x 0.8 ml seringue préremplie 349 50 x 0.8 ml seringue préremplie 08 301 2 x 1 ml seringue préremplie 328 10 x 1 ml seringue préremplie 350 50 x 1 ml seringue préremplie	B B	
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

01 Cocciline, comprimés

Boiron SA, 1754 Avry

N° d'AMM: 53005	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	14.06.2023
Composition	01	coccus (Ph.Eur.Hom.) C4, nicotiana tabacum C4, petroleum rectificatum (HAB) C4, nux-vomica (Ph.Eur.Hom.) C4 ana partes, excipients pro compresso.	
Indication		Selon la conception homéopathique en cas de nausées ou vomissements sans fièvre ou en cas de mal de transports	
Conditionnements	01	012 30 comprimé(s)	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

02 Combizym, Dragées

Bridging Pharma GmbH, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 15724	Abgabekategorie: D	Index: 04.05.0.	23.06.2023
Zusammensetzung	02	pancreatis pulvis corresp. lipasum 7400 U. Ph. Eur. et proteasum 420 U. Ph. Eur. et amylasum 7000 U. Ph. Eur., aspergilli oryzae enzymata corresp. proteasum 10 U. FIP et amylasum 170 U. FIP et cellulase (1974) 70 U. FIP, saccharum 107.2 mg, talcum, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conatum corresp. natrium 11.7 mg, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisati 1:1 dispersio 30 per centum, polyacrylatis dispersio 30 per centum, calcii carbonas, povidonum K 25, titanii dioxidum, glycerolum (85 per centum), acaciae gummi, silica colloidalis anhydrica, triethylis citras, magnesii stearas, macrogolum 8000, simeticonum, macrogolum 35'000, glucosum liquidum 0.6 mg, hypromellosum, calcii lactas pentahydricus, cera carnauba, E 200 pro compresso obducto.	
Anwendung		Digestivum	
Packung/en	02	002 60 Dragée(s)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) carmellosum naticum conatum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Coop Vitality Diclofenac-N 25, Kapseln

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 67322	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	02.06.2023
Zusammensetzung	01	diclofenacum naticum 25 mg, maydis amyllum, saccharum 18.75 mg, glucosum liquidum 1.25 mg, nicotinamidum, dimeticonum et macrogoli 21 aether stearyllicus et E 200 et silica colloidalis hydrica et silica colloidalis anhydrica, povidonum K 30, macrogolum 400, talcum, diethylis phthalas, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, Kapselhülle: gelatina, E 127, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro capsula corresp. natrium 1.8 mg.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 10 Kapsel(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cosopt, collyre en solution

Santen SA, la Voie-Creuse 14, 1202 Genève

N° d'AMM: 54624	Catégorie de remise: B	Index: 11.09.0.	05.06.2023
Composition	01	dorzolamidum 20 mg ut dorzolamidi hydrochloridum 22.26 mg, timololum 5 mg ut timololi maleas 6.83 mg, benzalkonii chloridum 75 µg, natrii citras dihydricus, hydroxyethylcellulosum, natrii hydroxidum,mannitolum, aqua ad injectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		glaucome	
Conditionnements	01	001 5 ml 002 3 x 5 ml	B B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Cuprukehl D4, Injektionslösung (i.m., i.v., s.c., i.c.)

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50242	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	06.06.2023
Zusammensetzung	01	cuprum gluconicum D4 aquos (HAB 5a, 5b) 2 ml, pro vitro 2 ml.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei entzündlichen Prozessen von Magen, Darm und Nieren.	
Packung/en	01	021 10 x 2 ml Ampulle(n) 048 50 x 2 ml Ampulle(n)	B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cutaquig 165 mg/ml, Injektionslösung
 Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: 68222	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	13.06.2023
Zusammensetzung	01	immunoglobulinum humanum normale 165 mg, maltosum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Substitutionstherapie bei Erwachsenen, Kindern und Jugendlichen (0-18 Jahre) bei <ul style="list-style-type: none"> - Primären Immunmangelkrankheiten (PID) mit eingeschränkter Antikörperbildung. - Sekundären Immunmangelkrankheiten (SID) bei Patienten, die an schweren oder rezidivierenden Infektionen leiden, bei denen eine antimikrobielle Therapie unwirksam ist und die entweder ein nachgewiesenes Versagen spezifischer Antikörper (PSAF)* oder IgG-Serum-Spiegel von <4g/l aufweisen. 	
		*PSAF = Nichteinreichen eines mindestens zweifachen Anstiegs des IgG-Antikörpertiters für Impfstoffe mit Pneumokokken-Polysacchariden und Polypeptid-Antigenen.	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n) 6 ml / 1 g 002 10 Durchstechflasche(n) 6 ml / 1 g 003 20 Durchstechflasche(n) 6 ml / 1 g 004 1 Durchstechflasche(n) 12 ml / 2 g 005 10 Durchstechflasche(n) 12 ml / 2 g 006 20 Durchstechflasche(n) 12 ml / 2 g 007 1 Durchstechflasche(n) 24 ml / 4 g 008 10 Durchstechflasche(n) 24 ml / 4 g 009 20 Durchstechflasche(n) 24 ml / 4 g 010 1 Durchstechflasche(n) 48 ml / 8 g 011 10 Durchstechflasche(n) 48 ml / 8 g 012 20 Durchstechflasche(n) 48 ml / 8 g	B B B B B B B B B B B B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information April 2023)	
Gültig bis		14.02.2027	

01 Dacepton 10 mg/ml, Injektionslösung in einer Patrone

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 67068	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	22.06.2023
Zusammensetzung	01	apomorphini hydrochloridum hemihydratum 10 mg, antiox.: E 223 1 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	001 5 x 3 ml Patrone(n) 002 30 x 3 ml Patrone(n)	B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dacepton 5 mg/ml, Infusionslösung

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 67125	Abgabekategorie: B		Index: 01.08.0.	22.06.2023
Zusammensetzung	01	apomorphini hydrochloridum hemihydratum 5 mg, natrii chloridum, antiox.: E 223 1 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Morbus Parkinson			
Packung/en	01	001	5 x 20 ml Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)			
Gültig bis	unbegrenzt			

02 Dafalgan Direct, Schmelztabletten

UPSA Switzerland AG, Bahnhofstrasse 29, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 55138	Abgabekategorie: D		Index: 01.01.1.	01.06.2023
Zusammensetzung	02	paracetamolum 500 mg, ethylcellulosum, acidum citricum, natrii hydrogenocarbonas, sorbitolum 30.5 mg, natrii carbonas, saccharum 105.83 - 109.17 mg, maltodextrinum et glucosum 2.23 - 5.57 mg et crospovidonum, E 211 25 mg, aspartum 4.8 mg et acesulfamum calicum, aromatica, pro compresso corresp. sodium 39 mg.		
Anwendung	Analgetikum, Antipyretikum			
Packung/en	02	001	16 Tablette(n)	D
Bemerkung	(Änderung Präparatename, früher: Dafalgan Odis, Schmelztabletten)			
Gültig bis	unbegrenzt			

01 Daptomycin Labatec 350 mg, poudre pour solution injectable ou pour perfusion
02 Daptomycin Labatec 500 mg, poudre pour solution injectable ou pour perfusion

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

N° d'AMM: 66651	Catégorie de remise: A		Index: 08.01.9.	14.06.2023
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: daptomycinum 350 mg, natrii hydroxidum, pro vitro.		
	02	Praeparatio cryodesiccata: daptomycinum 500 mg, natrii hydroxidum, pro vitro.		
Indication		maladies infectieuses		
Conditionnements	01	001	1 flacon(s)	A
		003	5 flacon(s)	A
	02	002	1 flacon(s)	A
		004	5 flacon(s)	A
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)			
Valable jusqu'au	illimité			

- 02 Delamoxyl 500 mg, poudre pour solution injectable/pour perfusion
03 Delamoxyl 1 g, poudre pour solution injectable/pour perfusion
04 Delamoxyl 2 g, poudre pour solution injectable/pour perfusion
Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: 40712	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.23	01.06.2023
Composition	02 amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum natricum pro vitro. 03 amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum natricum pro vitro. 04 amoxicillinum anhydricum 2 g ut amoxicillinum natricum pro vitro.		
Indication	Pour le traitement des infections		
Conditionnements	02 002 10 flacon(s) 03 003 10 flacon(s) 04 004 10 flacon(s)		A A A
Remarque	(Révocation du dosage 250 mg)		
Valable jusqu'au	illimité		

01 Desogestrel Stada, Tabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 63179	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	29.06.2023
Zusammensetzung	01 desogestrelum 75 µg, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Orale Kontrazeption		
Packung/en	01 004 28 Tablette(n) 005 3 x 28 Tablette(n) 006 6 x 28 Tablette(n)		B B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Diane-35, Dragées

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 47879	Abgabekategorie: B	Index: 07.09.0.	29.06.2023
Zusammensetzung	01 ethinylestradiolum 35 µg, cyproteroni acetas 2 mg, lactosum monohydricum 31.115 mg, povidonum K 25, talcum, carmellolum natricum conatum corresp. magnesii stearas, sodium 0.016 mm, Überzug: saccharum 19.371 mg, Überzug: povidonum K 90, calcii carbonas, macrogolum 400, talcum, glycerolum (85 per centum), cera montana, E 172 (nigrum), E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso, ethanolum.		
Anwendung	Androgenisierungserscheinungen		
Packung/en	01 019 1 x 21 Dragée(s) 027 3 x 21 Dragée(s)		B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Divigel 0,5 g, Gel**02 Divigel 1,0 g, Gel**

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 52792	Abgabekategorie:	B	Index: 07.08.2.	27.06.2023
Zusammensetzung	01	estradiolum 0.5 mg ut estradiolum hemihydricum, carbomerum 974P, trolaminum, ethanolum 96 per centum 292.5 mg, aqua purificata, propylenglycol 62.5 mg ad gelatum pro 0.5 g.		
	02	estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, carbomerum 974P, trolaminum, ethanolum 96 per centum 585 mg, aqua purificata, propylenglycol 125 mg ad gelatum pro 1 g.		
Anwendung		Zur transdermalen Behandlung von Oestrogenmangelsymptomen		
Packung/en	01	001 1 Stück Mehrdosenbehältnis mit Dosierpumpe à 84 Dosen		B
		010 28 x 0,5 g Einzeldosen		B
		029 91 x 0,5 g Einzeldosen		B
	02	002 1 Stück Mehrdosenbehältnis mit Dosierpumpe à 84 Dosen		B
		037 28 x 1,0 g Einzeldosen		B
		045 91 x 1,0 g Einzeldosen		B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgröße, neu: Mehrdosenbehältnis mit Dosierpumpe à 84 Dosen)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Doxorubicin Sandoz eco 10 mg, Injektionslösung**02 Doxorubicin Sandoz eco 50 mg, Injektionslösung****03 Doxorubicin Sandoz eco 100 mg, Injektionslösung****04 Doxorubicin Sandoz eco 200 mg, Injektionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54828	Abgabekategorie:	A	Index: 07.16.1.	08.06.2023
Zusammensetzung	01	doxorubicini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.		
	02	doxorubicini hydrochloridum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 25 ml.		
	03	doxorubicini hydrochloridum 100 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml.		
	04	doxorubicini hydrochloridum 200 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 100 ml.		
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
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

- 01 Dupixent 300 mg/2 ml, solution injectable en seringue préremplie avec système de sécurité**
02 Dupixent 200 mg/1.14 ml, solution injectable en seringue préremplie avec système de sécurité
03 Dupixent 100 mg/0,67 ml, solution injectable en seringue préremplie avec système de sécurité
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 66649	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	02.06.2023
Composition	01 dupilumabum 300 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, arginini hydrochloridum, natrii acetas trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80, saccharum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium 0.45 mg. 02 dupilumabum 200 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, arginini hydrochloridum, natrii acetas trihydricus, acidum aceticum glaciale, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1.14 ml corresp. natrium 0.25 mg. 03 dupilumabum 100 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, natrii acetas trihydricus, acidum aceticum glaciale, arginini hydrochloridum, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.67 ml, natrium 0.15 mg.		
Indication	Dermatite atopique modérée à sévère, asthme, polyposé naso-sinusienne et prurigo nodularis		
Conditionnements	01 001 2 seringue(s) préremplie(s) 02 002 2 seringue(s) préremplie(s) 03 003 2 seringue(s) préremplie(s)		B B B
Remarque	Nouvelle indication / indication modifiée (information sur le médicament: date de mise à jour de l'information avril 2023)		
Valable jusqu'au	04.04.2024		

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

N° d'AMM: 67661	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	02.06.2023
Composition	01 dupilumabum 200 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, arginini hydrochloridum, natrii acetas trihydricus, acidum aceticum glaciale, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1.14 ml corresp. natrium 0.25 mg. 02 dupilumabum 300 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, arginini hydrochloridum, natrii acetas trihydricus, acidum aceticum glaciale, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium 0.45 mg.		
Indication	Dermatite atopique modérée à sévère, asthme, polyposé naso-sinusienne et prurigo nodularis		
Conditionnements	01 001 2 x 1,14 ml 02 002 2 x 2 ml		B B
Remarque	Nouvelle indication / indication modifiée (information sur le médicament: date de mise à jour de l'information avril 2023)		
Valable jusqu'au	03.03.2026		

01 ellaOne 30 mg, Filmtablette

HRA-Pharma Switzerland Sàrl, Rue Juste-Olivier 22, 1260 Nyon

Zul.-Nr.: 66920	Abgabekategorie: C	Index: 09.02.1.	27.06.2023
Zusammensetzung	01	ulipristalii acetas 30 mg, lactosum monohydricum 237 mg, povidonum K 30, carmellosum naticum conexum corresp. sodium 1.35 mg, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogol 3350, talcum, E 171, polysorbatum 80, E 172 (flavum), kalii aluminii silicas, pro compresso obducto.	
Anwendung		Notfallkontrazeption innerhalb von 5 Tagen	
Packung/en	01	001 1 Tablette(n)	C
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Emgality 120 mg, solution pour injection en stylo pré-rempli

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

N° d'AMM: 67026	Catégorie de remise: B	Index: 02.05.1.	16.06.2023
Composition	01	galcanezumabum 120 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Traitemen prophylactique de la migraine	
Conditionnements	01	001 1 x 1 ml stylo(s) prérempli(s)	B
		002 2 x 1 ml stylo(s) prérempli(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

02 Entocort CIR 3 mg, Hartkapsel mit veränderter Wirkstofffreisetzung

Tillotts Pharma AG, Baslerstrasse 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 53305	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	30.06.2023
Zusammensetzung	02	budesonidum 3 mg (Rind:), tributylis acetylcitras, simeticonum, ethylcellulosum, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisati 1:1 dispersio 30 per centum, polysorbatum 80, sacchari sphaerae 320 mg, talcum, triethylis citras, Kapselhülle: gelatina, paraffinum liquidum, silica colloidalis anhydrica, natrii laurilsulfas corresp. sodium 11.96 µg, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), E 172 (flavum), Drucktinte: E 172 (nigrum), lacca, simeticonum, lecithinum, pro capsula.	
Anwendung		Morbus Crohn	
Packung/en	02	016 50 Kapsel(n)	B
		024 20 Kapsel(n)	B
		032 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 18 Eprex 1000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 19 Eprex 2000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 20 Eprex 3000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 21 Eprex 4000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 22 Eprex 10000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 36 Eprex 20000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 37 Eprex 40000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 38 Eprex 5000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 39 Eprex 6000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 41 Eprex 8000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 43 Eprex 30000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 49078	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	22.06.2023
Zusammensetzung			
	18	epoetinum alfa 1000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.298 mg.	
	19	epoetinum alfa 2000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.359 mg.	
	20	epoetinum alfa 3000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium 0.926 mg.	
	21	epoetinum alfa 4000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp. natrium 1.235 mg.	
	22	epoetinum alfa 10000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.087 mg.	
	36	epoetinum alfa 20000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 2.465 mg.	
	37	epoetinum alfa 40000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 4.93 mg.	
	38	epoetinum alfa 5000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.544 mg.	
	39	epoetinum alfa 6000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.6 ml corresp. natrium 1.853 mg.	
	41	epoetinum alfa 8000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml corresp. natrium 2.466 mg.	

	43	epoetinum alfa 30000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, gycinum, aqua ad iniecatibale q.s. ad solutionem pro 0.75 ml corresp. natrium 3.699 mg.		
Anwendung		Stimulierung der Erythropoese		
Packung/en	18	804	6 x 0,5 ml Spritze(n) mit Protecs Sicherheitssystem	A
	19	805	6 x 0,5 ml Spritze(n) mit Protecs Sicherheitssystem	A
	20	806	6 x 0,3 ml Spritze(n) mit Protecs Sicherheitssystem	A
	21	807	6 x 0,4 ml Spritze(n) mit Protecs Sicherheitssystem	A
	22	808	6 x 1 ml Spritze(n) mit Protecs Sicherheitssystem	A
	36	809	1 x 0,5 ml Spritze(n) mit Protecs Sicherheitssystem	A
	37	810	4 x 1 ml Spritze(n) mit Protecs Sicherheitssystem	A
		811	1 x 1 ml Spritze(n) mit Protecs Sicherheitssystem	A
	38	812	6 x 0,5 ml Spritze(n) mit Protecs Sicherheitssystem	A
	39	813	6 x 0,6 ml Spritze(n) mit Protecs Sicherheitssystem	A
	41	814	6 x 0,8 ml Spritze(n) mit Protecs Sicherheitssystem	A
	43	815	1 x 0,75 ml Spritze(n) mit Protecs Sicherheitssystem	A
		816	4 x 0,75 ml Spritze(n) mit Protecs Sicherheitssystem	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

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

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62960		Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	15.06.2023
Zusammensetzung	02	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.9 mg.		
	04	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto corresp. natrium max. 1.8 mg.		
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer		
Packung/en	02	015	10 Tablette(n)	B
		016	30 Tablette(n)	B
		017	100 Tablette(n)	B
	04	018	100 Tablette(n)	B
		019	20 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

02 Escitalopram-Mepha 10 mg, Filmtabletten**04 Escitalopram-Mepha 20 mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62608	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	01.06.2023
Zusammensetzung	02 escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, excipiens pro compresso obducto. 04 escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer		
Packung/en	02 013 14 Tablette(n) Blister 014 30 Tablette(n) Blister 015 30 Tablette(n) HPDE-Container 016 100 Tablette(n) Blister 017 100 Tablette(n) HDPE-Container 04 018 30 Tablette(n) HDPE-Container 019 100 Tablette(n) Blister 020 100 Tablette(n) HDPE-Container	B B B B B B B B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

02 Escitalopram-Mepha 10 mg, Lactab**04 Escitalopram-Mepha 20 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62787	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	01.06.2023
Zusammensetzung	02 escitalopramum 10.0 mg ut escitaloprami oxalas, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.468 mg, acidum stearicum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400 pro compresso obducto. 04 escitalopramum 20.0 mg ut escitaloprami oxalas, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.936 mg, acidum stearicum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400 pro compresso obducto.		
Anwendung	Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer		
Packung/en	02 004 14 Tablette(n) 005 28 Tablette(n) 006 98 Tablette(n) 04 010 14 Tablette(n) 011 28 Tablette(n) 012 98 Tablette(n)	B B B B B B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Esomeprazol-Mepha 20 mg, Filmtabletten
02 Esomeprazol-Mepha 40 mg, Filmtabletten
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62581	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	22.06.2023
Zusammensetzung	01	esomeprazolum 20 mg ut esomeprazolum magnesicum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	esomeprazolum 40 mg ut esomeprazolum magnesicum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Protonenpumpenblocker	
Packung/en	01	013 14 Tablette(n) Blister	B
		014 30 Tablette(n) Blister	B
		015 60 Tablette(n) Blister	B
		016 100 Tablette(n) Blister	B
		017 100 Tablette(n) Bottles	B
	02	018 14 Tablette(n) Blister	B
		019 30 Tablette(n) Blister	B
		020 60 Tablette(n) Blister	B
		021 100 Tablette(n) Blister	B
		022 100 Tablette(n) Bottles	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Esperoct 500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**
02 Esperoct 1000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
03 Esperoct 1500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
04 Esperoct 2000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
05 Esperoct 3000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 67156	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	27.06.2023
Zusammensetzung	<p>01 Praeparatio cryodesiccata: turoctocogum alfa pegulum 500 U.I., histidinum, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, antiox.: methioninum, pro vitro.</p> <p>Solvens: natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml.</p> <p>02 Praeparatio cryodesiccata: turoctocogum alfa pegulum 1000 U.I., histidinum, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, antiox.: methioninum, pro vitro.</p> <p>Solvens: natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml.</p> <p>03 Praeparatio cryodesiccata: turoctocogum alfa pegulum 1500 U.I., histidinum, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, antiox.: methioninum, pro vitro.</p> <p>Solvens: natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml.</p> <p>04 Praeparatio cryodesiccata: turoctocogum alfa pegulum 2000 U.I., histidinum, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, antiox.: methioninum, pro vitro.</p> <p>Solvens: natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml.</p> <p>05 Praeparatio cryodesiccata: turoctocogum alfa pegulum 3000 U.I., histidinum, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, antiox.: methioninum, pro vitro.</p> <p>Solvens: natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml.</p>		
Anwendung	Hämophilie A		
Packung/en	<p>01 001 1 Set Pulver und Lösungsmittel B</p> <p>02 002 1 Set Pulver und Lösungsmittel B</p> <p>03 003 1 Set Pulver und Lösungsmittel B</p> <p>04 004 1 Set Pulver und Lösungsmittel B</p> <p>05 005 1 Set Pulver und Lösungsmittel B</p>		
Bemerkung	Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information April 2023)		
Gültig bis	29.07.2024		

01 Ezetimib Axapharm 10 mg, Tabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 67060	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	13.06.2023
Zusammensetzung	01	Tablette: ezetimibum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serum Cholesterin Konzentration	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n) 002 98 Tablette(n)	B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fisherman's Friend Honey-Lemon Halspastillen, Lutschtabletten

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: 66782	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	20.06.2023
Zusammensetzung	01	levomentholum 5.796 mg, E 1450 corresp. sodium 0.3 mg, silica colloidalis anhydrica, sorbitolum 1079.56 mg, aromatica (Honig-Zitrone) cum isomaltum 8.9 mg et sorbitolum 1.7 mg, magnesii stearas, acidum citricum monohydricum, sucralosum, acesulfamum calicum, pro pastillo.	
Anwendung		Empfohlen bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	004 1 x 25 g 005 2 x 25 g	E E
Bemerkung		(Änderung Arzneimittelname, früher: Fisherman's Friend Honey-Lemon, ohne Zucker, mit Sorbitol, Pastillen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Flatulex, Kautabletten

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 29792	Abgabekategorie: D	Index: 04.04.0.	02.06.2023
Zusammensetzung	01	simeticonum 42 mg, arom.: carvi aetheroleum, foeniculi aetheroleum, menthae piperitae aetheroleum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Blähungen	
Packung/en	01	046 50 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

04 Flatulex, Tropfen

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 42045	Abgabekategorie: D	Index: 04.04.0.	02.06.2023
Zusammensetzung	04	simeticonum 41.2 mg, natrii cyclamas, saccharinum natricum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 200, E 202, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. doses 2.	
Anwendung		Blähungen	
Packung/en	04	040 50 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fluimucil 100 Sugar, granulato**02 Fluimucil 200 Sugar, granulato**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 54774	Categoria di dispensazione: D	Index: 03.02.0.	01.06.2023
Composizione	01	acetylcysteignum 100 mg, saccharum ca. 4.8 g, arom.: saccharinum et alia, color.: E 110, excipiens ad granulatum pro charta 5 g.	
	02	acetylcysteignum 200 mg, saccharum ca. 2.7 g, arom.: saccharinum et alia, color.: E 110, excipiens ad granulatum pro charta 3 g.	
Indicazione		Mucolitico	
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		Autorizzato unicamente per il commercio all'estero illimitata	

01 Fluoxetin Sandoz eco, Kapseln

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54469	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	22.06.2023
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, color.: E 131, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	048 14 Kapsel(n)	B
		049 30 Kapsel(n)	B
		050 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fluvastatin Sandoz, Kapseln**02 Fluvastatin Sandoz mite, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58491	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	19.06.2023
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 40 mg ut fluvastatinum natricum, excipiens pro capsula.	
	02	fluvastatinum 20 mg ut fluvastatinum natricum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, primäre gemischte Dyslipidämie	
Packung/en	01	001 28 Kapsel(n)	B
		002 98 Kapsel(n)	B
	02	003 28 Kapsel(n)	B
		004 98 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.05.2024	

01 Gabapentin-Mepha 100 mg, Kapseln**02 Gabapentin-Mepha 300 mg, Kapseln****03 Gabapentin-Mepha 400 mg, Kapseln**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57777	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	15.06.2023
Zusammensetzung	01	gabapentinum 100 mg, excipiens pro capsula.	
	02	gabapentinum 300 mg, color.: E 110, E 127, excipiens pro capsula.	
	03	gabapentinum 400 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	01	013 50 Kapsel(n)	B
	014	100 Kapsel(n)	B
	02	015 50 Kapsel(n)	B
	016	100 Kapsel(n)	B
	03	017 50 Kapsel(n)	B
	018	100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: N03AX12, neu: N02BF01)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Gabapentin-Mepha 600mg, Lactab**02 Gabapentin-Mepha 800mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66088	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	15.06.2023
Zusammensetzung	01	gabapentinum 600 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	gabapentinum 800 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	B
	002	100 Tablette(n)	B
	02	003 50 Tablette(n)	B
	004	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: N03AX12, neu: N02BF01)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Gadovist 1,0, Injektionslösung

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 54423	Abgabekategorie:	B	Index: 14.02.0.	06.06.2023
Zusammensetzung	02	gadobutrolum 604.72 mg corresp. 1 mmol, calcobutrolum, trometamolum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Nierengängiges paramagnetisches Kontrastmittel für die Resonanztomographie (MRT)		
Packung/en	02	001 1 x 5 ml Spritze(n) Kunststoff 002 1 x 7,5 ml Spritze(n) Kunststoff 003 1 x 10 ml Spritze(n) Kunststoff 004 1 x 15 ml Spritze(n) Kunststoff 034 1 x 2 ml Flasche(n) 195 1 x 30 ml Flasche(n) 217 1 x 65 ml Flasche(n) 218 1 x 7,5 ml Spritze(n) 226 1 x 15 ml Spritze(n) 227 1 x 5 ml Spritze(n) 228 1 x 10 ml Spritze(n) 229 1 x 15 ml Stück Patrone für Injektoren		B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Geli-Stop, Tabletten

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 11848	Abgabekategorie:	D	Index: 04.09.0.	30.06.2023
Zusammensetzung	01	magnesii peroxidum 30 mg, pectinum 75 mg, albuminum lacteum vaccae tanninum 225 mg, macrogolum 6000, acidum stearicum, povidonum K 29-32, cacao seminis pulvis, saccharum 180.1 mg, glucosum liquidum dispersione desiccatum corresp. glucosum 13.3 mg, saccharinum naticum corresp. natrium 0.22 mg, aromatica (Schokolade), menthae piperitae aetheroleum, pro compresso.		
Anwendung		Durchfall		
Packung/en	01	036 50 Tablette(n)		D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

- 01 Gentamicin 60 AApot, Injektionslösung (i.m., i.v.)**
02 Gentamicin 80 AApot, Injektionslösung (i.m., i.v.)
03 Gentamicin 20 AApot pediatric, Injektionslösung (i.m., i.v.)
 Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 33380	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.7.	06.06.2023
Zusammensetzung	01 gentamicinum 60 mg ut gentamicini sulfas, dinatrii edetas, antiox.: E 223 4.8 mg, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.3 mg, E 218 2.7 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1.5 ml. 02 gentamicinum 80 mg ut gentamicini sulfas, dinatrii edetas, antiox.: E 223 6.4 mg, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.4 mg, E 218 3.6 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml. 03 gentamicinum 20 mg ut gentamicini sulfas, dinatrii edetas, antiox.: E 223 3.25 mg, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.4 mg, E 218 2.6 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Ginkgobakehl D4, Injektionslösung (i.m., i.v., s.c., i.c.)**
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50190	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	06.06.2023
Zusammensetzung	01 ginkgo biloba e foliis siccatis aquos D4 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.		
Anwendung	Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei peripheren und arteriellen Durchblutungsstörungen und bei mangelnder Gehirndurchblutung (Geriatrie).		
Packung/en	01 021 10 x 2 ml Ampulle(n) 048 50 x 2 ml Ampulle(n)		B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Imatinib Accord 100 mg, Filmtabletten**02 Imatinib Accord 400 mg, Filmtabletten**

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 67097	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.06.2023
Zusammensetzung	01	imatinibum 100 mg ut imatinibi mesilas, hypromellosum, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, talcum, macrogolum 8000, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	02	imatinibum 400 mg ut imatinibi mesilas, hypromellosum, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, talcum, macrogolum 8000, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum Ph+ chronische myeloische Leukämie (Ph+CML) Ph+ akute lymphatische Leukämie (Ph+ALL) Hypereosinophilensyndrom (HES) Atypische myelodysplastische/myeloproliferative Erkrankungen (MDS/MPD) Aggressive systemische Mastozytose (SM) Dermatofibrosarkom protuberans (DFSP)	(für genaue Angaben zur Indikation siehe aktuelle Fachinformation)
Packung/en	01	001 60 Tablette(n) 003 90 Tablette(n)	A A
	02	002 30 Tablette(n) 004 90 Tablette(n)	A A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Insulin NovoNordisk Levemir 100 E/ml FlexPen, Injektionslösung

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 56371	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	08.06.2023
Zusammensetzung	02	insulinum detemirum 100 U., natrii chloridum, zincum, glycerolum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 2.06 mg, phenolum 1.8 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	02	003 5 x 3 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Insulin NovoNordisk Levemir 100 E/ml Penfill, Injektionslösung

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 56370	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	08.06.2023
Zusammensetzung	02	insulinum detemirum 100 U., natrii chloridum, zincum, glycerolum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 2.06 mg, phenolum 1.8 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	02	002 5 x 3 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Irotussin Antitussivum, Sirup

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 59309	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	01.06.2023
Zusammensetzung	01 dextromethorphanum 6.25 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, arom.: natrii cyclamas, vanillinum et alia, color.: E 150a, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad solutionem pro 5 ml.		
Anwendung	Husten		
Packung/en	01 001 200 ml		C
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Irotussin Antitussivum, Sirup

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 59309	Abgabekategorie: B	Index: 03.03.1.	05.06.2023
Zusammensetzung	01 dextromethorphanum 6.25 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, arom.: natrii cyclamas, vanillinum et alia, color.: E 150a, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad solutionem pro 5 ml.		
Anwendung	Husten		
Packung/en	01 001 200 ml		B
Bemerkung	Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 (von C nach B)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Juluca 50 mg, Filmtabletten

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 66790	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	28.06.2023
Zusammensetzung	01 doluletravirum 50 mg ut doluletravirum natricum, rilpivirinum 25 mg ut rilpivirini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	HIV Infektion		
Packung/en	01 001 30 Tablette(n)		A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Kaliumiodid Axapharm 65 mg, Tabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 67017	Abgabekategorie: D	Index: 15.03.0.	01.06.2023
Zusammensetzung	01 kalii iodidum 65 mg corresp. iodidum 50 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Prophylaxe der Inkorporation von radioaktiven Iodisotopen bei Reaktorstörfällen		
Packung/en	01 001 10 Tablette(n)		D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Kamillosan Mund- und Rachenspray, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 46205	Abgabekategorie: D	Index: 13.04.0.	29.06.2023
Zusammensetzung	01	matricariae extractum ethanolicum liquidum 366.5 mg DER: 1:4-4.5 Auszugsmittel Ethanolum 38.5 % m/m, matricariae aetheroleum 0.7 mg, menthae piperitae aetheroleum 18.5 mg, propylenglycolum, natrii laurilsulfas, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanol 26.4 % V/V.	
Anwendung		Bei entzündlichen Erscheinungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	30 ml Flasche(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Lösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Lacdigest, Kautabletten

RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 53055	Abgabekategorie: D	Index: 04.05.0.	09.06.2023
Zusammensetzung	02	tilactasum 60 mg ex aspergillus oryzae corresp. 2250 U., excipiens pro compresso.	
Anwendung		Enzymsubstitution bei Lactoseintoleranz	
Packung/en	02	50 Tablette(n)	D
		100 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Locrinorm, Augengel

Bausch & Lomb Swiss AG, Industriestrasse 15A, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 52594	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	05.06.2023
Zusammensetzung	02	carbomerum 980 2 mg, natrii hydroxidum, sorbitolum, benzalkonii chloridum 0.1 mg, aqua ad injectabile, ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Künstliche Tränen	
Packung/en	02	10 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lacrycon, gel ophtalmique

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

N° d'AMM: 63024	Catégorie de remise: B	Index: 11.08.2.	29.06.2023
Composition	01	acidum hyaluronicum 0.14 mg ut natrii hyaluronas 0.15 mg, acidum polyacrylicum corresp. carbomerum 981 ut natrii polyacrylas, glycerolum, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad injectabile ad gelatum pro 1 ml.	
Indication		Substitut de liquide lacrymal	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger illimité	

01 Lasix 250 mg, solution injectable (i.v.)

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

N° d'AMM: 36442	Catégorie de remise: B	Index: 05.01.0.	19.06.2023
Composition	01	furosemidum 250 mg ut furosemidum natricum,mannitolum,aqua ad inectabile q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
Indication		Diurétique	
Conditionnements	01	001 1 x 6 ampoule(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Lasix 500 mg, comprimés

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

N° d'AMM: 36443	Catégorie de remise: B	Index: 05.01.0.	19.06.2023
Composition	01	furosemidum 500 mg, color.: E 104, excipiens pro compresso.	
Indication		Diurétique	
Conditionnements	01	014 20 comprimé(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Lasix, comprimés

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

N° d'AMM: 30629	Catégorie de remise: B	Index: 05.01.0.	19.06.2023
Composition	01	furosemidum 40 mg, excipiens pro compresso.	
Indication		Diurétique	
Conditionnements	01	019 12 comprimé(s)	B
		027 50 comprimé(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Lasix 20 mg/2 ml, solution injectable

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

N° d'AMM: 30630	Catégorie de remise: B	Index: 05.01.0.	19.06.2023
Composition	01	furosemidum 20 mg ut furosemidum natricum,natrii chloridum,aqua ad inectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Indication		Diurétique	
Conditionnements	01	017 5 ampoule(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

02 Laxasan, Tropfen zum Einnehmen, Lösung

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 49798	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.11	12.06.2023
Zusammensetzung	02	natrii picosulfas 7.5 mg ut natrii picosulfas monohydricus, E 218 2.4 mg, macrogol 60 glyceroli hydroxystearas 8 mg, foeniculi aetheroleum, menthae piperitae aetheroleum, glycerolum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 21 guttae corresp. natrium 0.71 mg.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	02	001 20 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lisitril 5, Tabletten**02 Lisitril 10, Tabletten****03 Lisitril 20, Tabletten****04 Lisitril 30, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56061	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	01.06.2023
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	03	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	04	lisinoprilum 30 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	002 30 Tablette(n)	B
	004	100 Tablette(n)	B
	02	006 30 Tablette(n)	B
	008	100 Tablette(n)	B
	03	010 30 Tablette(n)	B
	012	100 Tablette(n)	B
	04	014 30 Tablette(n)	B
	016	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Loratadin Sandoz, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56870	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	15.06.2023
Zusammensetzung	01	loratadinum 10 mg, lactosum monohydricum 69.18 mg, maydis amylum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	002 28 Tablette(n)	D
	004	42 Tablette(n)	D
	007	14 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von B zu D)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lucentis, Injektionslösung zur intravitrealen Injektion in Fertigspritze

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 63277	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	08.06.2023
Zusammensetzung	01 Lösung: ranibizumabum 10 mg, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		exsudative altersbezogene Makuladegeneration, Visusverlust durch diabetisches Makulaödem, durch Makulaödem infolge eines retinalen Venenverschlusses + durch choroidale Neovaskularisation infolge pathologischer Myopie, aktive, den Visus beeinträchtigende choroidale Neovaskularisation, mässig schwere bis schwere NPDR bzw. PDR	
Packung/en	01 001	1 Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Luffa comp. Heel, Nasenspray

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52492	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	02.06.2023
Zusammensetzung	01 luffa operculata (HAB) D4, luffa operculata (HAB) D12, luffa operculata (HAB) D30, thryallis glauca (HAB) D4, thryallis glauca (HAB) D12, thryallis glauca (HAB) D30 ana partes 100 mg, histaminum D12, histaminum D30, histaminum D200, sulfur D12, sulfur D30, sulfur D200 ana partes 50 mg, conserv.: benzalkonii chloridi solutio, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Heuschnupfen	
Packung/en	01 017	20 ml Dosierspray	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Luffa-Lobelia comp. Heel, Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52680	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	02.06.2023
Zusammensetzung	01 luffa operculata (HAB) D12, aralia racemosa D1, arsenum iodatum (HAB) D8, lobelia inflata (HAB) D6 ana partes 25 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Heuschnupfen.	
Packung/en	01 018	50 Tablette(n)	D
	026	250 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Magnesium-Diasporal 300, Granulat

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 50084	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.1.	02.06.2023
Zusammensetzung	02	magnesium 301 mg ut magnesii citras, saccharum, aromatica, excipiens ad granulatum pro charta 5.09 g.	
Anwendung		Magnesium-Präparat	
Packung/en	02	001 100 Sachet(s)	B
		035 20 Sachet(s)	B
		043 50 Sachet(s)	B
		064 15 x 20 Sachet(s)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Mefenacid, Kapseln

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 49391	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	02.06.2023
Zusammensetzung	02	acidum mefenamicum 250 mg, polysorbatum 80, carmellosum naticum conexum, cellulosum microcristallinum, povidonum K 25, acidum stearicum, Kapselhülle: gelatina, pro capsula corresp. natrium 50.6 µg.	
Anwendung		Antirheumaticum, Analgeticum	
Packung/en	02	013 10 Kapsel(n)	B
		021 30 Kapsel(n)	B
		048 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Metofol 5mg, Tabletten

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 65228	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.3.	22.06.2023
Zusammensetzung	01	acidum folicum 5 mg, solani amyllum, lactosum monohydricum 42.5 mg, gelatina, cellulosum microcristallinum, talcum, ricini oleum hydrogenatum, pro compresso.	
Anwendung		Durch Folsäure-Mangel verursachte megaloblastische Anämien	
Packung/en	01	001 100 Tablette(n)	B
		002 20 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Metvix, Crème

Galderma SA, Zählerweg 10, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 56134	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.4.	20.06.2023
Zusammensetzung	01	methylis aminolaevulininas 160 mg ut methylis aminolaevulinatis hydrochloridum, glyceroli monostearas emulsifcans, alcohol cetylicus et stearyllicus 40 mg, macrogoli stearas, E 218 2 mg, propylis parahydroxybenzoas 1 mg, dinatrii edetas, glycerolum, vaselinum album, cholesterolum, isopropylis myristas, arachidis oleum 30 mg, amygdalae oleum, alcohol oleicus, aqua, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Aktinische Keratose und oberflächliches Basaliom	
Packung/en	01	001 2 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Micropaque Scanner, Suspension

Guerbet AG, Thurgauerstrasse 32, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 50151	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	29.06.2023
Zusammensetzung	01	barii sulfas 7.5 g, simeticonum, saccharinum natricum, aromatica, conserv.: E 202, E 219, excipiens ad suspensionem pro 150 ml, aqua diluenda ad 500 ml. Corresp. barii sulfas 15 g/l.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Packung/en	01	018 150 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Micropaque, Suspension

Guerbet AG, Thurgauerstrasse 32, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 30241	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	22.06.2023
Zusammensetzung	02	barii sulfas 100 g, arom.: saccharinum natricum, E 150a, vanillinum, ethylvanillinum et alia, conserv.: E 202, propylis parahydroxybenzoas natricus, E 219, excipiens ad suspensionem pro 100 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Packung/en	02	041 500 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Mydriaticum Dispersa, Augentropfen

OmniVision AG, Zentralstrasse 100, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 23855	Abgabekategorie: B	Index: 11.02.0.	01.06.2023
Zusammensetzung	01	tropicamidum 5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur diagnostischen und praeoperativen Mydriasis	
Packung/en	01	038 10 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Myocholine-Glenwood 10 mg, Tabletten**02 Myocholine-Glenwood 25 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 40087	Abgabekategorie: B	Index: 01.14.0.	22.06.2023
Zusammensetzung	01	bethanecholi chloridum 10 mg, excipiens pro compresso.	
	02	bethanecholi chloridum 25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Blasenatonie	
Packung/en	01	060 50 Tablette(n)	B
	02	079 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Naropin 2 mg/ml, Injektions-/Infusionslösung**02 Naropin 7.5 mg/ml, Injektionslösung****03 Naropin 10 mg/ml, Injektionslösung****04 Naropin 5 mg/ml, Injektionslösung**

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 54015	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	28.06.2023
Zusammensetzung	01	ropivacaini hydrochloridum 2 mg corresp. ropivacainum 1.8 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium max. 3.7 mg.	
	02	ropivacaini hydrochloridum 7.5 mg corresp. ropivacainum 6.6 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium max. 3.2 mg.	
	03	ropivacaini hydrochloridum 10 mg corresp. ropivacainum 8.8 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium max. 3.1 mg.	
	04	ropivacaini hydrochloridum 5 mg corresp. ropivacainum 4.42 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium max. 3.5 mg.	
Anwendung		Lokalanästhetikum	
Packung/en	01	011 5 x 10 ml Duofit Twist-off Ampullen	B
	038	5 x 20 ml Duofit Twist-off Ampullen	B
	119	1 x 5 x 200 ml Polybag	B
	02	062 5 x 10 ml Duofit Twist-off Ampullen	B
	070	5 x 20 ml Duofit Twist-off Ampullen	B
	03	089 5 x 10 ml Duofit Twist-off Ampullen	B
	04	194 5 x 10 ml Duofit Twist-off Ampullen	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse: 2 mg/ml: 5 x 100 ml; 10 mg/ml : 5 x 20 ml)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Netspot 40 mcg, kit for radiopharmaceutical preparationADVANCED ACCELERATOR APPLICATIONS INTERNATIONAL SA, rue de la Tour-de-l'Île 4,
1204 Genève

N° d'AMM: 66611	Catégorie de remise: A	Index: 17.01.6.	02.06.2023	
Composition	01	I) Flacon-1 lyophilisat: oxodotreotide 40 µg, 1,10-phenanthrolinum, mannitolum, antiox.: acidum gentisicum 6 µg, pro vitro. II) Flacon-2 tampon de réaction: acidum formicum, natrii hydroxidum, aqua ad iniecatibile, q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Indication		Tomographie PE, tumeurs neuroendocrines surexprimant les récepteurs de la somatostatine		
Conditionnements	01	001 1 flacon(s) 1 flacon à 40 mcg oxodotréotide (poudre pour solution injectable) et 1 flacon de tampon de réaction	A	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au		illimité		

01 Nevirapin Mylan 400 mg, Retardtabletten

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 66765	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	01.06.2023
Zusammensetzung	01	nevirapinum 400 mg, lactosum monohydricum 398 mg, hypromellosum, natrii stearylis fumaras, pro compresso corresp. natrium 710 µg.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneute Zulassung und Erneuerung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 06 Nicotinell Fruit 2 mg, Kaugummi
 08 Nicotinell Fruit 4 mg, Kaugummi
 11 Nicotinell Cool Mint 2 mg, Kaugummi
 12 Nicotinell Cool Mint 4 mg, Kaugummi
 13 Nicotinell Spearmint 2 mg, Kaugummi
 14 Nicotinell Spearmint 4 mg, Kaugummi
 15 Nicotinell Tropical Fruit 2 mg, Kaugummi
 16 Nicotinell Tropical Fruit 4 mg, Kaugummi
 17 Nicotinell Licorice Noir 2 mg, Kaugummi
 18 Nicotinell Licorice Noir 4 mg, Kaugummi
- GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54064	Abgabekategorie: D	Index: 15.02.0.	22.06.2023
Zusammensetzung	06 nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, saccharinum, saccharinum natricum, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione. 08 nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, saccharinum, saccharinum natricum, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione. 11 nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione. 12 nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione. 13 nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione. 14 nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione. 15 nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione. 16 nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione. 17 nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, saccharinum, saccharinum natricum, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione. 18 nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, saccharinum, saccharinum natricum, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.		
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	06 004 12 Stück 217 24 Stück 225 96 Stück 302 204 Stück 08 008 12 Stück 187 24 Stück 241 96 Stück 11 303 12 Stück 304 24 Stück 305 96 Stück 306 204 Stück 12 307 12 Stück 308 24 Stück 309 96 Stück	D D D D D D D D D D D D D D D D D D	

Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) 54064 13 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 54064 14 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 54064 15 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 54064 16 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 54064 17 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 54064 18 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
Gültig bis	unbegrenzt

02 Nocutil, Nasenspray

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 54616	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.2.	22.06.2023	
Zusammensetzung	02	desmopressini acetas 0.1 mg corresp. desmopressinum 0.089 mg, natrii chloridum, acidum malicum, natrii hydroxidum, benzalkonii chloridum 0.1 mg, aqua, ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Diabetes insipidus, Polyurie, Polydipsie nach Hypophysenoperationen; Enuresis nocturna			
Packung/en	02	058 2,5 ml	B	
		066 5 ml	B	
		074 3 x 5 ml	B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)			
Gültig bis	unbegrenzt			

01 Nootropil 800 mg, Filmtabletten**02 Nootropil 1200 mg, Filmtabletten**

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

N° d'AMM: 40502	Catégorie de remise: B	Index: 01.99.0.	15.06.2023	
Composition	01	piracetamum 800.00 mg, macrogolum 6000, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max 2.5 mg, pellicule: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, macrogolum 6000, pro compresso obducto.		
	02	piracetamum 1200.00 mg, macrogolum 6000, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 3.75 mg, pellicule: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, macrogolum 6000, pro compresso obducto.		
Indication	Nootropikum			
Conditionnements	01	017 30 comprimé(s)	B	
		033 90 comprimé(s)	B	
	02	076 100 comprimé(s)	B	
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)			
Valable jusqu'au	illimité			

01 Norlevo 1.5 mg, Tabletten

HRA-Pharma Switzerland Sàrl, Rue Juste-Olivier 22, 1260 Nyon

Zul.-Nr.: 62876	Abgabekategorie: C	Index: 09.02.1.	22.06.2023
Zusammensetzung	01	levonorgestrelum 1.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum zur Schwangerschaftsverhütung in Notfällen	
Packung/en	01	001	1 Tablette(n)
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	C

- 01 NovoEight 250 IE, Injektionspräparat**
02 NovoEight 500 IE, Injektionspräparat
03 NovoEight 1000 IE, Injektionspräparat
04 NovoEight 1500 IE, Injektionspräparat
05 NovoEight 2000 IE, Injektionspräparat
06 NovoEight 3000 IE, Injektionspräparat

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 63014	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	29.06.2023
Zusammensetzung	<p>01 Praeparatio cryodesiccata: turoctocogum alfa 250 U.I., histidinum, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, methioninum, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml.</p> <p>02 Praeparatio cryodesiccata: turoctocogum alfa 500 U.I., histidinum, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, methioninum, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml.</p> <p>03 Praeparatio cryodesiccata: turoctocogum alfa 1000 U.I., histidinum, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, methioninum, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad injectabile, q.s. ad solutionem pro 4 ml.</p> <p>04 Praeparatio cryodesiccata: turoctocogum alfa 1500 U.I., histidinum, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, methioninum, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml.</p> <p>05 Praeparatio cryodesiccata: turoctocogum alfa 2000 U.I., histidinum, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, methioninum, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad injectabile, q.s. ad solutionem pro 4 ml.</p> <p>06 Praeparatio cryodesiccata: turoctocogum alfa 3000 U.I., histidinum, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, methioninum, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 4 ml.</p>		
Anwendung	Hämophilie A		
Packung/en	<p>01 001 1 Durchstechflasche(n) Pulver und Lösungsmittel B</p> <p>02 002 1 Durchstechflasche(n) Pulver und Lösungsmittel B</p> <p>03 003 1 Durchstechflasche(n) Pulver und Lösungsmittel B</p> <p>04 004 1 Durchstechflasche(n) Pulver und Lösungsmittel B</p> <p>05 005 1 Durchstechflasche(n) Pulver und Lösungsmittel B</p> <p>06 006 1 Durchstechflasche(n) Pulver und Lösungsmittel B</p>		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

02 Novofem, Filmtabletten

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 56184	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.6.	07.06.2023	
Zusammensetzung	02	A) Rote Filmtablette: estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto. B) Weisse Filmtablette: estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, norethisteroni acetas 1 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		Postmenopausale Hormonsubstitutionstherapie		
Packung/en	02	002 28 Tablette(n)	B	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

02 Octostim, Nasalspray

Ferring AG, Baarerstrasse, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 53745	Abgabekategorie: B	Index: 06.02.0.	14.06.2023
Zusammensetzung	02	desmopressini acetas 1.5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Leichte bis mittelschwere Hämophilie A, M. von Willebrand Typ I	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt	

01 Omida Erkältungschügeli für Kinder, Globuli

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 50457	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	08.06.2023
Zusammensetzung	01	allium cepa D3 20 %, cinchona pubescens (HAB) D3 10 %, eupatorium perfoliatum (HAB) D3 30 %, ferrum phosphoricum (HAB) D12 20 %, sephia gruneris D6 20 %, xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	028 10 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung Anwendungsgebiet, bisher: bei Erkältungskrankheiten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Omida Hustenchügeli für Kinder, Globuli

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 50458	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	08.06.2023
Zusammensetzung	01	aralia racemosa D3, drosera D3, eucalyptus globulus D3, lobaria pulmonaria D3, rumex crispus (HAB) D3 ana partes, xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Husten	
Packung/en	01	016 10 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung Anwendungsgebiet -> bisher: bei Husten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Omniscan, Injektionslösung

GE Healthcare AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 52537	Abgabekategorie: B	Index: 14.02.0.	06.06.2023
Zusammensetzung	01	gadodiamidum 287 mg corresp. 0.5 mmol, caldiamidum natricum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		MRT-Kontrastmittel	
Packung/en	01	010 1 x 10 ml Glasflasche	B
		029 10 x 10 ml Glasflaschen	B
		037 1 x 15 ml Glasflaschen	B
		045 10 x 15 ml Glasflaschen	B
		053 1 x 20 ml Glasflaschen	B
		061 10 x 20 ml Glasflaschen	B
		305 1 x 10 ml Fertigspritze COP	B
		306 10 x 10 ml Fertigspritzen COP	B
		307 1 x 15 ml Fertigspritze COP	B
		308 10 x 15 ml Fertigspritzen COP	B
		309 1 x 20 ml Fertigspritze COP	B
		310 10 x 20 ml Fertigspritzen COP	B
		311 1 x 50 ml Polpropylenflasche mit Drehverschluss	B
		312 10 x 50 ml Polpropylenflaschen mit Drehverschluss	B
		313 1 x 100 ml Polpropylenflasche mit Drehverschluss	B
		314 10 x 100 ml Polpropylenflaschen mit Drehverschluss	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Oncaspar 750 UI/ml, poudre pour solution injectable

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

N° d'AMM: 66934	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	15.06.2023
Composition	01	pegaspargasum 3750 U.I., saccharum, natrii dihydrogenophosphas anhydricus, dinatrii phosphas, natrii chloridum, pro vitro.	
Indication		Oncaspar est indiqué en association à d'autres agents antinéoplasiques pour le traitement de la leucémie lymphoblastique aiguë (LLA)	
Conditionnements	01	001 1 flacon(s)	A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Ondexxya 200 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 67759	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	02.06.2023
Zusammensetzung	01	andexanet alfa 200 mg, trometamolum, trometamoli hydrochloridum, arginini hydrochloridum, saccharum, mannitolum, polysorbitum 80, ad pulverem.	
Anwendung		Antidot gegen Faktor Xa-Inhibitoren	
Packung/en	01	001 4 Durchstechflasche(n)	A
		002 5 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 5 Durchstechflaschen)	
		Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		30.08.2023	

01 Onopordon comp. Rh, Tablette

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59577	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	23.06.2023
Zusammensetzung	01	onopordum acanthium e floribus Rh TM (Ph.Eur.Hom. 1.5.1) 5.0 mg, primula veris e floribus Rh TM (Ph.Eur.Hom. 1.5.1) 5.0 mg, hyoscyamus niger ex herba Rh TM (Ph.Eur.Hom. 1.5.1) 0.2 mg, lactosum monohydricum 178.0 mg, tritici amyrum 20.0 mg, calcii behenatis, pro compresso 200 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: Onopordon comp., Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 65660	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.06.2023
Zusammensetzung	01	nivolumabum 40 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml corresp. sodium 10 mg.	
	02	nivolumabum 100 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. sodium 25 mg.	
	03	nivolumabum 240 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 24 ml corresp. sodium 60 mg.	
	04	nivolumabum 120 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 12 ml corresp. sodium 30 mg.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
	03	003 1 Durchstechflasche(n)	A
	04	004 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 04/2023)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ornibel, Vaginalring
XIROMED SA, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 67132	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	06.06.2023
Zusammensetzung	01	etongestrelum 11 mg, ethinylestradiolum 3.474 mg, ethyleni et vinylis acetatis polymerisatum (28% Vinylacetat), polyurethanum, pro praeparatione.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001 1 Stück Vaginalring	B
		002 3 Stück Vaginalring	B
		003 6 Stück Vaginalring	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Oscilloccinum, granules en récipient unidose

Boiron SA, 1754 Avry

N° d'AMM: 52862	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	14.06.2023
Composition	01	anas barbariae, hepatis et cordis extractum 200 K, excipiens ad globulos.	
Indication		Selon la conception homéopathique en cas de traitement préventif de la grippe, d'état grippal à son début et d'état grippal déclaré.	
Conditionnements	01	027 6 unidose(s)	D
		036 30 unidose(s)	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Précision du dosage dans la dénomination -> précédemment: globules homéopathiques)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Otipax, liquido

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 34735	Categoria di dispensazione: D	Index: 12.01.1.	13.06.2023
Composizione	01	phenazonum 40 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 10 mg, glycerolum, ethanolum, antiox.: natrii thiosulfas, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Indicazione		Otalgia	
Confezione/i	01	034 16 g	D
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Oxygen Vivisol 100%, gaz médicinal comprimé à 200 bar

Sitex SA, chemin des Aulx 12, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: 67716	Catégorie de remise: E	Index: 03.99.0.	15.06.2023
Composition	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Indication		Thérapie à l'oxygène	
Remarque		(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		16.09.2025	

01 Oxygen Vivisol 100%, gaz médicinal cryogénique

Sitex SA, chemin des Aulx 12, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: 67715	Catégorie de remise: E	Index: 03.99.0.	15.06.2023
Composition	01 oxygenium 100 %, gasum inhalationis.		
Indication	thérapie à l'oxygène		
Remarque	(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation)		
	Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger		
Valable jusqu'au	16.09.2025		

01 Paclitaxel Fresenius 30 mg/5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Paclitaxel Fresenius 100 mg/16.7 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****03 Paclitaxel Fresenius 300 mg/50 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 63049	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.06.2023
Zusammensetzung	01 paclitaxelum 30 mg, macrogolglyceroli ricinoleas 2650 mg, acidum citricum, ethanolum anhydricum 1965 mg ad solutionem pro 5 ml. 02 paclitaxelum 100 mg, macrogolglyceroli ricinoleas 8851 mg, acidum citricum, ethanolum anhydricum 6563.1 mg ad solutionem pro 16.7 ml. 03 paclitaxelum 300 mg, macrogolglyceroli ricinoleas 26500 mg, acidum citricum, ethanolum anhydricum 19650 mg ad solutionem pro 50 ml.		
Anwendung	Zytostatikum		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt		

01 Pectus Junior Hustenpastillen für Kinder mit Vitamin C, Pastillen

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 62959	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	20.06.2023
Zusammensetzung	01 acidum ascorbicum 12 mg, plantaginis extractum aquosum spissum 3 mg, primulae radicis extractum ethanolicum siccum 3 mg, DER: 3.5 - 4.5:1, altheae radicis extractum aquosum spissum 3 mg, E 202, arom.: aromatica, sorbitolum liquidum non cristallisabile, maltitolium liquidum, glycosida stevioli, excipiens pro pastillo.		
Anwendung	Lindernd bei Husten		
Packung/en	01 001 24 Tablette(n)	E	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	21.10.2025		

01 Pevaryl, Puder

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 38335	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.4.	01.06.2023
Zusammensetzung	01 econazoli nitras 10 mg, aromatica, excipiens ad pulverem pro 1 g.		
Anwendung	Dermatomykosen		
Packung/en	01 014 30 g	D	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Pevaryl, Pumpspray

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 50639	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.4.	01.06.2023
Zusammensetzung	01	econazoli nitras 10 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Dermatomykosen	
Packung/en	01	010 30 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Phosphonorm, Hartkapseln

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

Zul.-Nr.: 45866	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	06.06.2023
Zusammensetzung	01	aluminii chloridum/hydroxidum hydricum (9:8:19:23) 300 mg, acidum stearicum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, natrii laurilsulfatas, E 171, macrogol 20'000, aqua purificata, pro capsula corresp. natrium 9.725 µg.	
Anwendung		Phosphatbinder	
Packung/en	01	017 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Plasma-Lyte A, Infusionslösung

Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 56078	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	26.06.2023
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 5.26 g, kalii chloridum 0.37 g, magnesii chloridum hexahydricum 0.30 g, natrii acetas trihydricus 3.68 g, natrii gluconas 5.02 g, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml corresp. natrium 140.10 mmol, kalium 4.96 mmol, magnesium 1.48 mmol, chloridum 97.93 mmol, acetas 27.05 mmol, gluconas 23.01 mmol.	
Anwendung		Elektrolyt- und Flüssigkeitszufuhr	
Packung/en	01	007 20 x 500 ml	B
		009 10 x 1000 ml	B
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: B05BB02, neu: B05BB01)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Primolut N, Tabletten

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 25167	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.3.	29.06.2023
Zusammensetzung	01	norethisteronum 5 mg, lactosum monohydricum 70.2 mg, maydis amyrum, magnesii stearas pro compresso.	
Anwendung		Dysfunktionelle Blutungen, primäre und sekundäre Amenorrhoe, Menstruationsverlegung	
Packung/en	01	015 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Propofol Labatec 10mg/ml, émulsion injectable/pour perfusion

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

N° d'AMM: 67819	Catégorie de remise: B	Index: 01.02.1.	07.06.2023
Composition	01 propofolum 10 mg, phosphatidum ovi depuratum, dinatrii edetas, glycerolum, sojae oleum 100 mg, aqua ad injectabile q.s. ad emulsionem pro 1 ml.		
Indication	Anesthésie générale		
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 Quercus comp., Creme

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60342	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	23.06.2023
Zusammensetzung	01 borago officinalis e foliis ferm 34b TM (HAB 34b) 5 mg, hamamelis virginiana e foliis ferm 33d recens TM (HAB 33d) 5 mg, quercus robur/petraea e cortice decoctum TM (HAB 23a) 200 mg, adeps lanae 237.0 mg, vaselinum album, arachidis oleum raffinatum 355.5 mg, aqua purificata, ad unguentum pro 1 g.		
Anwendung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Unguentum)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Recormon PS 500 U.I./0,3 ml, Fertigspritzen**
03 Recormon PS 2000 U.I./0,3 ml, Fertigspritzen
04 Recormon PS 3000 U.I./0,3 ml, Fertigspritzen
05 Recormon PS 5000 U.I./0,3 ml, Fertigspritzen
06 Recormon PS 10'000 U.I./0,6 ml, Fertigspritzen
08 Recormon PS 4000 U.I./0,3 ml, Fertigspritzen
09 Recormon PS 6000 U.I./0,3 ml, Fertigspritzen
10 Recormon PS 30'000 U.I./0,6 ml, Fertigspritzen

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

Zul.-Nr.: 54766	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	22.06.2023
Zusammensetzung	01 epoetinum beta 500 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum 0.15 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium 0.48 mg. 03 epoetinum beta 2000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum 0.15 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium 0.48 mg. 04 epoetinum beta 3000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum 0.15 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium 0.48 mg. 05 epoetinum beta 5000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum 0.15 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium 0.48 mg. 06 epoetinum beta 10000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum 0.3 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.6 ml corresp. natrium 0.96 mg. 08 epoetinum beta 4000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum 0.15 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium 0.48 mg. 09 epoetinum beta 6000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum 0.15 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium 0.48 mg.		

	10	epoetinum beta 30000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum 0.3 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.6 ml corresp. natrium 1 mg.	
Anwendung		Stimulierung der Erythropoese	
Packung/en	03	001 6 Fertigspritze(n)	A
	04	002 6 Fertigspritze(n)	A
	05	004 6 Fertigspritze(n)	A
	06	005 6 Fertigspritze(n)	A
	08	003 6 Fertigspritze(n)	A
	10	006 4 Fertigspritze(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) 54766 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 54766 09 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt polysorbatum 20: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ringer B. Braun (ohne Carbonat), Infusionslösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 38205	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	19.06.2023
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 8.6 g, kalii chloridum 0.3 g, calcii chloridum dihydricum 0.33 g, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. natrium 147.2 mmol, kalium 4 mmol, calcium 2.2 mmol, chloridum 155.7 mmol.	
Anwendung		Wasser- und Elektrolytsubstitution	
Packung/en	01	269 10 x 1000 ml Ecoflac	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrößen 20 x 250 ml, 20 x 500 ml, 10 x 1000 ml (Ecobag)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Rixubis 250 IE, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Injektion**
02 Rixubis 500 IE, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Injektion
03 Rixubis 1000 IE, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Injektion
04 Rixubis 2000 IE, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Injektion
05 Rixubis 3000 IE, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Injektion

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 63123	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	29.06.2023
Zusammensetzung	<p>01 praeparatio sicca: nonacogum gamma 250 U.I., histidinum, natrii chloridum, calcii chloridum anhydricum, mannitolum, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 5 ml.</p> <p>02 praeparatio sicca: nonacogum gamma 500 U.I., histidinum, natrii chloridum, calcii chloridum anhydricum, mannitolum, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 5 ml.</p> <p>03 praeparatio sicca: nonacogum gamma 1000 U.I., histidinum, natrii chloridum, calcii chloridum anhydricum, mannitolum, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 5 ml.</p> <p>04 praeparatio sicca: nonacogum gamma 2000 U.I., histidinum, natrii chloridum, calcii chloridum anhydricum, mannitolum, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 5 ml.</p> <p>05 praeparatio sicca: nonacogum gamma 3000 U.I., histidinum, natrii chloridum, calcii chloridum anhydricum, mannitolum, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 5 ml.</p>		
Anwendung	Hämophilie B (angeborener Mangel an Faktor IX)		
Packung/en	<p>01 001 Set</p> <p>02 002 Set</p> <p>03 003 Set</p> <p>04 004 Set</p> <p>05 005 Set</p>		B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		B

01 Rybrevant 350 mg/7 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 68380	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	15.06.2023
Zusammensetzung	01 amivantamabum 350 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, saccharum, polysorbatum 80, dl-methioninum, dinatrii edetas, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 7.0 ml corresp. natrium 17 µg.		
Anwendung	nicht-kleinzeliges Lungenkarzinom (NSCLC)		
Packung/en	01	1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung	(Verlängerung der befristeten Zulassung)		
Gültig bis	Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21) 31.05.2024		

01 Samsca 15 mg, Tabletten**02 Samsca 30 mg, Tabletten****03 Samsca 7.5 mg, Tabletten**

Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 66962	Abgabekategorie: B	Index: 05.02.0.	22.06.2023
Zusammensetzung	01 tolvaptanum 15 mg, hydroxypropylcellulosum, lactosum monohydricum 36.913 mg, maydis amyllum, cellulosum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, magnesii stearas, E 132, pro compresso. 02 tolvaptanum 30 mg, hydroxypropylcellulosum, lactosum monohydricum 73.826 mg, maydis amyllum, cellulosum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, magnesii stearas, E 132, pro compresso. 03 tolvaptanum 7.5 mg, hydroxypropylcellulosum, lactosum monohydricum 51.16 mg, maydis amyllum, cellulosum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, magnesii stearas, E 132, pro compresso.		
Anwendung	Behandlung von Hyponatriämie als sekundäre Folge des Syndroms der inadäquaten Sekretion des antidiuretischen Hormons (SIADH)		
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	B
	02	002 10 Tablette(n)	B
	03	003 10 Tablette(n)	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Sarclisa 100 mg/5 ml , solution à diluer pour perfusion
02 Sarclisa 500 mg/25 ml , solution à diluer pour perfusion
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 67525	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	12.06.2023
Composition	01 isatuximabum 100 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, saccharum, polysorbitum 80, aqua ad inyectabile, q.s. ad solutionem pro 5 ml. 02 isatuximabum 500 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, saccharum, polysorbitum 80, aqua ad inyectabile, q.s. ad solutionem pro 25 ml.		
Indication	myélome multiple		
Conditionnements	01 001 1 flacon(s) 002 3 flacon(s) 02 003 1 flacon(s)		A A A
Remarque	Nouvelle indication / indication modifiée (information sur le médicament: date de mise à jour de l'information avril 2023) et changement de code ATC ; anciennement: L01XC, nouveau: L01FC02		
Valable jusqu'au	17.03.2025		

01 Saroten 10 mg, Filmtabletten
02 Saroten 25 mg, Filmtabletten
 Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 66978	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	30.06.2023
Zusammensetzung	01 amitriptylinum 10 mg ut amitriptylini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto. 02 amitriptylinum 25 mg ut amitriptylini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Antidepressivum		
Packung/en	01 001 50 Tablette(n) 002 100 Tablette(n) 02 003 50 Tablette(n) 004 100 Tablette(n)		B B B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Sédatif PC, comprimés
 Boiron SA, 1754 Avry

N° d'AMM: 51020	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	14.06.2023
Composition	01 abrus precatorius C6, aconitum napellus C6, belladonna (Ph.Eur.Hom.) C6, calendula officinalis C6, chelidonium majus C6, viburnum opulus C6 ana partes, excipiens pro compresso.		
Indication	Selon la conception homéopathique en cas d'anxiété, de tension nerveuse et de troubles mineurs du sommeil		
Conditionnements	01 001 90 comprimé(s) 014 40 comprimé(s)		D D
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation) (Précision du dosage dans la dénomination -> précédemment: comprimés homéopathiques)		
Valable jusqu'au	illimité		

- 01 Sequase XR 50 mg, Retardtabletten**
02 Sequase XR 150 mg, Retardtabletten
03 Sequase XR 200 mg, Retardtabletten
04 Sequase XR 300 mg, Retardtabletten
05 Sequase XR 400 mg, Retardtabletten
- AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 63255	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	08.06.2023
Zusammensetzung	01	quetiapinum 50 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	02	quetiapinum 150 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	03	quetiapinum 200 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	04	quetiapinum 300 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	05	quetiapinum 400 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	B
	02	002 60 Tablette(n)	B
	03	003 100 Tablette(n)	B
	04	004 60 Tablette(n)	B
	05	005 100 Tablette(n)	B
	06	006 60 Tablette(n)	B
	07	007 100 Tablette(n)	B
	08	008 60 Tablette(n)	B
	09	009 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneute Zulassung und Erneuerung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Sidroga Passiflor, Sirup**
Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 51971	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.2.	20.06.2023
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum spissum 2.9 g ex passiflorae herba 1.075 g, crataegi folium cum flore 0.538 g, aromatica, conserv.: E 202, E 211, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Bei Nervosität, Einschlafstörungen	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		unbegrenzt	

01 Singulair, Filmtabletten

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 54390	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	22.06.2023
Zusammensetzung	01	montelukastum 10 mg ut montelukastum natricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Asthma bronchiale, allergische Rhinitis	
Packung/en	01	017 28 Tablette(n)	B
	025	98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Singulair 4 mg, Granulat

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 56162	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	22.06.2023
Zusammensetzung	01	montelukastum 4 mg ut montelukastum natricum, excipiens ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Asthma bronchiale, allergische Rhinitis	
Packung/en	01	001 28 Sachet(s)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Singulair 5 mg, Kautabletten für Kinder**02 Singulair 4 mg, Kautabletten für Kleinkinder**

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 54391	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	22.06.2023
Zusammensetzung	01	montelukastum 5 mg ut montelukastum natricum, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, aspartatum, excipiens pro compresso.	
	02	montelukastum 4 mg ut montelukastum natricum, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, aspartatum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Asthma bronchiale, allergische Rhinitis	
Packung/en	01	013 28 Tablette(n)	B
	021	98 Tablette(n)	B
	02	048 28 Tablette(n)	B
	056	98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Skilarence 30mg, magensaftresistente Tablette**02 Skilarence 120mg, magensaftresistente Tablette**

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 66703	Abgabekategorie: B	Index: 10.03.0.	20.06.2023
Zusammensetzung	01	dimethylis fumaras 30 mg, lactosum monohydricum 36 mg, celluloseum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, natrii laurilsulfas, polysorbatum 80, talcum, triethylis citras, simeticonum, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 0.45 mg.	
	02	dimethylis fumaras 120 mg, lactosum monohydricum 144 mg, celluloseum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, natrii laurilsulfas, polysorbatum 80, talcum, triethylis citras, simeticonum, E 132, E 171, natrii hydroxidum, pro compresso obducto corresp. natrium 1.94 mg.	
Anwendung		Behandlung von Hautmanifestationen bei Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	001 42 Tablette(n)	B
	02	002 90 Tablette(n)	B
		003 180 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sodium iodide (I-123) injection Curium, Injektionslösung

b.e.imaging.ag, Strehlgasse 9, 6430 Schwyz

Zul.-Nr.: 52729	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.6.	08.06.2023
Zusammensetzung	01	natrii iodidum(123-I) 37 MBq, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schildrüsendiagnostik; zur Markierung von Radiopharmaka	
Packung/en	01	001 1 ml 37 MBq	A
	002	2 ml 74 MBq	A
	003	5 ml 185 MBq	A
	004	10 ml 370 MBq	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 SUN STORE Diclofenac 25, Kapseln

Sun Store Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 67365	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	02.06.2023
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 25 mg, maydis amyllum, saccharum 18.75 mg, glucosum liquidum 1.25 mg, nicotinamidum, dimeticonum et macrogoli 21 aether stearyllicus et E 200 et silica colloidalis hydrifica et silica colloidalis anhydrica, povidonum K 30, macrogolum 400, talcum, diethylis phthalas, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, Kapselhülle: gelatina, E 127, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro capsula corresp. natrium 1.8 mg.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 10 Kapsel(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Tamiflu 6 mg/ml, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

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

Zul.-Nr.: 56176	Abgabekategorie: B	Index: 08.03.0.	30.06.2023	
Zusammensetzung	02	oseltamivirum 6 mg ut oseltamiviri phosphas 7.88 mg, sorbitolum 171.42 mg, xanthani gummi, natrii dihydrogenocitras anhydricus, saccharinum naticum, E 171, E 211 0.5 mg, aromatica, ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 1 ml corresp. natrium 1.28 mg.		
Anwendung		Therapie und Prophylaxe der Influenza		
Packung/en	02	003 13 g	B	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Telebrix Gastro, wässrige Lösung

Guerbet AG, Thurgauerstrasse 32, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 49508	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	01.06.2023
Zusammensetzung	01	meglumini ioxitalamas 660 mg corresp. iodum 300 mg, saccharinum naticum, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel für den Gastrointestinal-Trakt	
Packung/en	01	018 1x 50 ml	B
		042 10 x 100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tepmetko 225 mg, Filmtabletten

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 68113	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.	06.06.2023
Zusammensetzung	01	tepotinibum 225 mg ut tepotinibi hydrochloridum monohydricum 250 mg, mannitolum 455.33 mg, cellulose microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 4.37 mg, macrogola, triacetinum, E 171, E 172 (rubrum), pro compressso obducto.	
Anwendung		Behandlung von nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom mit MET-Alterationen	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		Verlängerung der befristeten Zulassung	
		Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		27.05.2024	

01 Topotecan Accord 1 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
02 Topotecan Accord 4 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 66810	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	15.06.2023
Zusammensetzung	01	topotecanum 1 mg ut topotecani hydrochloridum, acidum tartaricum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum concentratum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	topotecanum 4 mg ut topotecani hydrochloridum, acidum tartaricum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum concentratum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Ovarialkarzinom, kleinzelliges Bronchialkarzinom, Zervixkarzinom	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
		003 5 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Topotecan Labatec 1 mg, poudre pour solution pour perfusion
02 Topotecan Labatec 4 mg, poudre pour solution pour perfusion
 Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journe 31, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 65085	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	06.06.2023
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: topotecanum 1 mg ut topotecani hydrochloridum, mannitolum, acidum tartaricum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium 0.6 mg.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: topotecanum 4 mg ut topotecani hydrochloridum, mannitolum, acidum tartaricum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium 4 mg.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	005 1 flacon(s)	A
		006 5 flacon(s)	A
	02	007 1 flacon(s)	A
		008 5 flacon(s)	A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Triatec comp mite, comprimés**02 Triatec comp, comprimés**

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

N° d'AMM: 52646	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.2.	14.06.2023
Composition	01 ramiprilum 2.5 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso. 02 ramiprilum 5 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.		
Indication	Antihypertenseur		
Conditionnements	01 014 20 comprimé(s) 022 100 comprimé(s) 02 030 20 comprimé(s) 049 100 comprimé(s)	B B B B	
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

01 Trimipramin Sandoz 25, Tabletten**02 Trimipramin Sandoz 100, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55835	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	15.06.2023
Zusammensetzung	01 trimipraminum 25 mg ut trimipramini maleas, lactosum monohydricum 35.6 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum narticum A corresp. sodium max. 0.35 mg, povidonum K 25, macrogolglyceridorum behenates, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso. 02 trimipraminum 100 mg ut trimipramini maleas, lactosum monohydricum 142.6 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum narticum A, sodium max. 1.4 mg corresp. povidonum K 25, macrogolglyceridorum behenates, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.		
Anwendung	Antidepressivum		
Packung/en	01 023 50 Tablette(n) 024 200 Tablette(n) 02 025 20 Tablette(n) 026 100 Tablette(n)	B B B B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Truxima 100 mg/10 ml, solution à diluer pour perfusion**02 Truxima 500 mg/50 ml, solution à diluer pour perfusion**

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

N° d'AMM: 66648	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	06.06.2023
Composition	01 rituximabum 100 mg, natrii chloridum, trinatrii citras dihydricus, polysorbatum 80, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 52.6 mg. 02 rituximabum 500 mg, natrii chloridum, trinatrii citras dihydricus, polysorbatum 80, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml corresp. natrium 263.2 mg.		
Indication	Lymphome non hodgkinien, polyarthrite rhumatoïde, vascularite associée aux ANCA		
Conditionnements	01 001 2 flacon(s) 02 002 1 flacon(s)		A A
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

05 Utrogestan 100 mg, Kapseln**06 Utrogestan 200 mg, Kapseln**

Vifor (International) Inc., Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 45351	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.3.	29.06.2023
Zusammensetzung	05 progesteronum 100 mg, excipiens pro capsula. 06 progesteronum 200 mg, excipiens pro capsula.		
Anwendung	Menstruationsstörungen, prämenstruelles Syndrom; als Ergänzung einer Östrogen-Substitutionstherapie		
Packung/en	05 043 30 Kapsel(n) 044 3 x 30 Kapsel(n) 06 001 15 Kapsel(n) 002 3 x 15 Kapsel(n)		B B B B
Bemerkung	(Erneute Zulassung und Erneuerung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Vertigoheel, Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 41460	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	02.06.2023
Zusammensetzung	01 ambra grisea (HAB) D6 30 mg, conium maculatum (HAB) D3 30 mg, coccus (Ph.Eur.Hom.) D4 210 mg, petroleum rectificatum (HAB) D8 30 mg, potenziert mit: excipiens pro compresso.		
Anwendung	Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Schwindel verschiedener Ursachen (besonders arteriosklerotisch bedingter) und Reisekrankheiten.		
Packung/en	01 016 50 Tablette(n) 024 250 Tablette(n)		D D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tabletten)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Viagra 25 mg, Filmtabletten**02 Viagra 50 mg, Filmtabletten****03 Viagra 100 mg, Filmtabletten**

Viatris Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 54642	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	13.06.2023
Zusammensetzung	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	016 4 Tablette(n)	B
	024	12 Tablette(n)	B
	02	032 4 Tablette(n)	B
	040	12 Tablette(n)	B
	068	24 Tablette(n)	B
	03	059 4 Tablette(n)	B
	067	12 Tablette(n)	B
	069	24 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Visannette, Tabletten

Berlis AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 67184	Abgabekategorie: B	Index: 09.99.0.	01.06.2023
Zusammensetzung	01	dienogestum 2.00 mg, lactosum monohydricum 62.80 mg, cellulosum microcristallinum, solani amyrum, povidonum K 25, magnesii stearas, talcum, crospovidonum, pro compresso.	
Anwendung		Behandlung der Endometriose	
Packung/en	01	001 2 x 14 Tablette(n)	B
	002	6 x 14 Tablette(n)	B
	003	12 x 14 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vitaguarin, Granulat

Hepart AG, Esslenstrasse 3, 8280 Kreuzlingen

Zul.-Nr.: 50586	Abgabekategorie: D	Index: 04.07.2.	08.06.2023
Zusammensetzung	01	cyamopsis seminis pulvis 687.2 mg, antiox.: acidum citricum monohydricum et alia, aromatica, excipiens ad granulatum pro 1 g.	
Anwendung		Zur unterstützenden Behandlung bei Abmagerungs- und Schlankheitsdiäten	
Packung/en	01	014 300 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Weleda Hämorrhoidal-Suppositorien, Zäpfchen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 18286	Abgabekategorie:	D	Index: 20.02.	29.06.2023
Zusammensetzung	01	extracta ethanolica ex hippocastani cortex 20 mg et hamamelidis folium 10 mg, stibium metallicum praeparatum (stibium metallicum HAB) 8 mg, excipiens pro suppositorio.		
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis zur Behandlung von Hämorrhoiden, insbesondere bei inneren Hämorrhoiden, Rhagaden und Analfissuren		
Packung/en	01	017 10 Suppositorien		D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: anthroposophisches Arzneimittel)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Xarelto vascular 2,5 mg, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 66872	Abgabekategorie:	B	Index: 06.03.0.	28.06.2023
Zusammensetzung	01	rivaroxabanum 2.5 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, hypromellosum, lactosum monohydricum 36 mg, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, Überzug: hypromellosum, macrogol 3350, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. sodium 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) 003 196 Tablette(n) 004 10 x 1 Tablette(n) Spitalpackung 005 1 x 100 Tablette(n) Spitalpackung (HDPE Flasche) 006 30 x 1 Tablette(n) Spitalpackung		B B B B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Xiidra, Augentropfen

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66850	Abgabekategorie:	B	Index: 11.99.0.	01.06.2023
Zusammensetzung	01	lifitegrastum 50 mg, natrii thiosulfas, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Syndrom des trockenen Auges		
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt		

01 Yescarta

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

Zul.-Nr.: 66986	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	06.06.2023
Zusammensetzung	01	Beutel: axicabtagenum ciloleucelum Zelldispersion von 0.4 – 2 x 10e8 Zellen/Einzel-Infusionsbeutel (68 ml), natrii chloridum, albuminum humanum, CryoStor CS10 34 ml corresp. dimethylis sulfoxidum 5 % V/V, ad praeparationem pro.	
Anwendung		YESCARTA ist eine gegen CD19 gerichtete, genetisch modifizierte autologe T-Zell-Immuntherapie und wird angewendet bei erwachsenen Patienten zur Behandlung von •diffusem grosszelligem B-Zell-Lymphom (DLBCL) oder High-Grade-B-Zell-Lymphom (HGBL), das auf die Erstlinien-Chemoimmuntherapie refraktär ist oder innerhalb von 12 Monaten nach der Erstlinien-Chemoimmuntherapie rezidiviert •rezidiviertem oder refraktärem (r/r) DLBCL oder primärem mediastinalem grosszelligem B-Zell-Lymphom (PMBCL) nach zwei oder mehr systemischen Therapielinien. •YESCARTA wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidiviertem oder refraktärem folliculärem Lymphom (FL) nach drei oder mehr systemischen Therapielinien.	
Packung/en	01	001 68ml Beutel YESCARTA® wird in einem Ethylenvinylacetat-Beutel für die Kryolagerung geliefert.	A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XX70, neu: L01XL03)	
Gültig bis		16.04.2024	

01 Yondelis 0.25 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Yondelis 1 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

PharmaMar AG, Aeschengraben 29, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58734	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	15.06.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: trabectedinum 0.25 mg, saccharum, kalii dihydrogenophosphas, acidum phosphoricum ad pH, kalii hydroxidum ad pH, pro vitro corresp. kalium 2 mg.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: trabectedinum 1 mg, saccharum, kalii dihydrogenophosphas, acidum phosphoricum ad pH, kalii hydroxidum ad pH, pro vitro corresp. kalium 8 mg.	
Anwendung		Behandlung von Patienten mit Liposarkom und Leiomyosarkom nach Versagen oder Intoleranz von Anthrazyklinen und Ifosfamid	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zeller Herz und Nerven, Filmtabletten

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 50351	Abgabekategorie: D	Index: 02.98.0.	02.06.2023	
Zusammensetzung	01	crataegi folii cum flore extractum ethanolicum siccum 81 mg corresp. hyperosidum 1.4-2.8 mg, DER: 4-6:1, extractum ethanolicum siccum ex passiflorae herba et crataegi fructus (2.8:1) 81 mg, DER: 3-6:1 mg, valerianae extractum methanolicum siccum 67.5 mg, DER: 5-8:1, lupuli extractum methanolicum siccum 29.4 mg, DER: 7-10:1, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden		
Packung/en	01	034 20 Tablette(n)	D	
		035 60 Tablette(n)	D	
		036 120 Tablette(n)	D	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Zentiformin 500 mg, Filmtabletten**02 Zentiformin 850 mg, Filmtabletten****03 Zentiformin 1000 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68223	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	01.06.2023	
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, hypromellosum, natrii carbonas, povidonum K 25, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 1.09 mg.		
	02	metformini hydrochloridum 850 mg, hypromellosum, natrii carbonas, povidonum K 25, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 1.84 mg.		
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, hypromellosum, natrii carbonas, povidonum K 25, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 2.17 mg.		
Anwendung		Typ 2 -Diabetes		
Packung/en	01	008 60 Tablette(n)	B	
	02	009 30 Tablette(n)	B	
		010 90 Tablette(n)	B	
	03	011 60 Tablette(n)	B	
		012 120 Tablette(n)	B	
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung: Hinzufügen des Hilfsstoffs Natriumcarbonat)		
Gültig bis		15.05.2027		

01 Zinkokehl D4, Injektionslösung (i.m, i.v, s.c, i.c)
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50234	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	02.06.2023
Zusammensetzung	01	zinci gluconas aquos D4 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei nervöser Erschöpfung und Muskelkrampf.	
Packung/en	01	029 10 x 2 ml Ampulle(n)	B
		037 50 x 2 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zofran, Sirup

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 53591	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	30.06.2023
Zusammensetzung	01	ondansetronum 4 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, acidum citricum, natrii citras dihydricus, E 211 10 mg, sorbitolum 2.1 g ut sorbitolum liquidum non cristallisabile, aromatica (Erdbeer) cum ethanolum 3 mg et alcohol benzylicus 3 µg, aqua purificata ad solutionem pro 5 ml corresp. sodium 4.3 mg.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	019 50 ml	B
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung: neu Aroma mit Ethanol)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zyrtec, Filmtabletten

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

N° d'AMM: 48143	Catégorie de remise: B/D	Index: 07.13.1.	23.06.2023
Composition	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Antiallergikum	
Conditionnements	01	016 10 comprimé(s)	D
		024 30 comprimé(s)	B
		032 50 comprimé(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**01 Butomidor 10mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Pferde, Hunde und Katzen**

Streuli Tiergesundheit AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 65250	Abgabekategorie: B	Index:	27.06.2023
Zusammensetzung	01	butorphanolum 10 mg ut butorphanoli tartras 14.58 mg, benzethonii chloridum 0.10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniecatibile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum für Pferde, Hunde und Katzen, Antitussivum für Hunde	
Packung/en	01	001 1 x 10 ml	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrössen 5 x 10 ml, 10 x 10 ml, 1 x 50 ml)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cartilago suis compositum ad us. vet., Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 67009	Abgabekategorie: D	Index:	27.06.2023
Zusammensetzung	01	acidum thiocticum D6 (HAB 6) 10.0 mg, arnica montana (HAB) D4 60.0 mg, cartilago suis D6 (HAB 42a) 15.0 mg, coenzym A D6 (HAB 5a) 10.0 mg, embryo totalis suis D6 (HAB 42a) 15.0 mg, funiculus umbilicalis suis D6 (HAB 42a) 15.0 mg, nadidum D6 (HAB 5a) 10.0 mg, natrium diethyloxalaceticum D6 (HAB 6) 10.0 mg, placenta totalis suis D6 (HAB 42a) 15.0 mg, rhus toxicodendron (HAB) D3 (Ph. Eur. Hom. 1.1.3) 30.0 mg, sanguinaria canadensis (HAB) D4 (Ph. Eur. Hom. 1.1.8) 30.0 mg, solanum dulcamara (HAB) D3 20.0 mg, sulfur (HAB) D6 (HAB 6) 40.0 mg, symphytum officinale (HAB) D8 20.0 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 CAS 45K ad us. vet., Arzneimittelvormischung

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 34895	Abgabekategorie: A	Index:	19.06.2023
Zusammensetzung	02	chlortetracyclini hydrochloridum 75 g, tylosinum 12 g ut tylosini tartras, sulfadimidinum 120 g, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, vanillinum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		Therapie und Metaphylaxe bakteriell bedingter Mischinfectionen, falls die beteiligten Bakterien auf die Kombination Chlortetracyclin, Tylosin und Sulfadimidin empfindlich sind. Insbesondere: Schweine: Atemwegserkrankungen verursacht durch Mycoplasmen (speziell enzootische Pneumonie), Bordetella bronchiseptica, Pasteurella multocida (Rhinitis atrophicans) und Actinobacillus pleuropneumoniae (APP). Darmerkrankungen verursacht durch Lawsonia intracellularis (Porcine Intestinale Adenomatose) und E. coli. Serosen- und Gelenksentzündungen verursacht durch Hämophilus parasuis. Kälber: Atemwegserkrankungen verursacht durch Mycoplasmen und Pasteurellen.	
Packung/en	02	063 1 kg (mit Messlöffel) 071 5 kg (ohne Messlöffel) 098 25 kg (ohne Messlöffel) 101 400 g (mit Messlöffel)	A A A A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Equibactin ad us. vet., Oraldoser für Pferde

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 63105	Abgabekategorie: A	Index:	27.06.2023
Zusammensetzung	01	trimethoprim 66.7 mg, sulfadiazinum 333 mg, arom.: anisi aetheroleum, conserv.: chlorocresolum, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Zur Behandlung von Infektionserkrankungen bei Pferden, die durch Sulfadiazin-Trimethoprim-empfindliche Keime hervorgerufen sind.	
Packung/en	01	001 45 g	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Equipalazone Pulver Flavour ad us. vet.

MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 38110	Abgabekategorie: B	Index:	16.06.2023
Zusammensetzung	02	phenylbutazonum 1000.0 mg, aromaticum, excipiens ad pulverem pro charta 1.59 g.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum für Pferde und Ponies	
Packung/en	02	002 100 Beutel à 1.59 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Eurican DAPPi-Lmulti ad us. vet., Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

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

Zul.-Nr.: 1758	Abgabekategorie: B	Index:	28.06.2023	
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: canine distemper virus (strain BA5), live attenuated 10 ^{4.0} - 10 ^{6.0} U., canine adenovirus type 2 (strain DK13), live attenuated 10 ^{2.5} - 10 ^{6.3} U., canine parvovirus type 2 (strain CAG2, live attenuated) 10 ^{4.9} - 10 ^{7.1} U., canine parainfluenza virus type 2 (strain CGF 2004/75), live attenuated 10 ^{4.7} - 10 ^{7.1} U., saccharum, dextranum 40, sorbitolum, caseinum hydrolysatum, gelatina, kalii dihydrogenophosphas, dikalii phosphas anhydricus, kalii hydroxidum, aqua ad injectabile, pro vitro. Suspension: Leptospira interrogans serogroup and serovar Canicola (strain 16070), inactivated, Leptospira interrogans serogroup and serovar Icterohaemorrhagiae (strain 16069), inactivated, Leptospira interrogans serogroup and serovar Grippotyphosa (strain Grippo Mal 1540), inactivated, thiomersalam <0.04 mg, kalii chloridum, natrii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, aqua ad injectabile, ad suspensionem pro 1 ml.		
Anwendung		Attenuierter Lebendimpfstoff gegen Staupe-, Adeno-, Parvo- und Parainfluenzaviren und inaktivierter bakterieller Impfstoff gegen Leptospiren bei Hunden		
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)		
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
		30.06.2024		

01 Eurican Lmulti ad us. vet., Injektionssuspension für Hunde

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

Zul.-Nr.: 1759	Abgabekategorie: B	Index:	28.06.2023
Zusammensetzung	01	Leptospira interrogans serogroup and serovar Canicola (strain 16070), inactivated, Leptospira interrogans serogroup and serovar Icterohaemorrhagiae (strain 16069), inactivated, Leptospira interrogans serogroup and serovar Grippotyphosa (strain Grippo Mal 1540), inactivated, thiomersalam <0.04 mg, kalii chloridum, natrii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, aqua ad injectabile, ad suspensionem pro dosi 1 ml.	
Anwendung		Inaktivierter bakterieller Impfstoff gegen Leptospiren bei Hunden	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		30.06.2024	

01 Isoflo ad us. vet., Inhalationsanästhetikum

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

Zul.-Nr.: 56048	Abgabekategorie: B	Index:	27.06.2023
Zusammensetzung	01	isofluranum.	
Anwendung		Inhalationsanästhetikum für Pferde, Schweine (Ferkel), Hunde, Katzen, Ziervögel, Reptilien und kleine Säuger ausser Kaninchen	
Packung/en	01	001 100 ml	B
		003 250 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Loxicom 20 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Rinder, Schweine und Pferde

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 65382	Abgabekategorie: B	Index:	27.06.2023
Zusammensetzung	01	meloxicamum 20 mg, megluminum, glycinum, ethanolum anhydricum 150 mg, poloxamerum 188, natrii chloridum, macrogolum 300, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Rinder, Schweine und Pferde	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Metacam 1.5 mg/ml ad us. vet., orale Suspension

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

Zul.-Nr.: 52802	Abgabekategorie: B	Index:	26.06.2023
Zusammensetzung	01	meloxicamum 1.5 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, conserv.: E 211, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Hunde	
Packung/en	01	016 32 ml	B
		024 10 ml	B
		032 100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Revertor ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 58701	Abgabekategorie: A	Index:	26.06.2023
Zusammensetzung	01	atipamezoli hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		α2-Rezeptor-Antagonist für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001 10 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rimadyl ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 54375	Abgabekategorie: B	Index:	13.06.2023
Zusammensetzung	01	carprofenum 50 mg, arginimum, acidum glycocholicum (Rind: Galle), lecithinum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	018 20 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rota-TS ad us. vet., Pulver für Wiederkäuer und Schweine

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 45731	Abgabekategorie: B	Index:	13.06.2023
Zusammensetzung	01	sulfadimidinum 500 mg, trimethoprim 100 mg, glucosum monohydricum, ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen, Kokzidiose bei Wiederkäuern und Schweinen	
Packung/en	01	001 200 g 002 750 g	B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Streptopenicillin 45 Mega ad us. vet., Injektionssuspension

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 41826	Abgabekategorie: A	Index:	06.06.2023
Zusammensetzung	01	benzylpenicillinum procainum 200 mg corresp. 200'000 U.I., dihydrostreptomycinum 250 mg ut dihydrostreptomycini sulfas, procaini hydrochloridum 10 mg, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, povidonum K 30, ureum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 3 mg, conserv.: propylis parahydroxybenzoas naticus 0.1 mg, E 219 0.9 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Breitbandantibiotikum für Pferde, Rinder, Kälber, Schweine, Hunde	
Packung/en	01	010 100 ml 029 250 ml	A A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 UpCard ad us. vet. 0.75 mg, teilbare Tabletten**
02 UpCard ad us. vet. 3 mg, teilbare Tabletten
03 UpCard ad us. vet. 7.5 mg, teilbare Tabletten
VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 66832	Abgabekategorie:	Index:	
Zusammensetzung	01 torasemidum 0.75 mg, aromatica, excipiens pro compresso. 02 torasemidum 3.0 mg, aromatica, excipiens pro compresso. 03 torasemidum 7.5 mg, aromatica, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Diuretikum für Hunde		
Packung/en	01 001 30 Tablette(n) 002 100 Tablette(n) 02 003 30 Tablette(n) 004 100 Tablette(n) 03 005 30 Tablette(n) 006 100 Tablette(n)	B B B B B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Ventipulmin ad us. vet., Gel

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

Zul.-Nr.: 50902	Abgabekategorie:	Index:	
Zusammensetzung	01 clenbuteroli hydrochloridum 25 µg, aromatica, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad gelatum pro 1 ml.		
Anwendung	Bronchospasmolytikum für Pferde		
Packung/en	01 013 355 ml	A	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Ventipulmin ad us. vet., Granulat

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

Zul.-Nr.: 44098	Abgabekategorie:	Index:	
Zusammensetzung	01 clenbuteroli hydrochloridum 16 µg, excipiens ad granulatum pro 1 g.		
Anwendung	Bronchospasmolytikum für Pferde, Rinder und Kälber		
Packung/en	01 016 500 g Dose	A	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Vetagent ad us. vet., Injektionslösung

MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 46039	Abgabekategorie:	Index:	
Zusammensetzung	01 gentamicinum 50 mg ut gentamicini sulfas, propylenglycolum, dinatrii edetas, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.25 mg, E 218 0.75 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Bakterielle Infektionen bei Pferden, Rindern, Schafen, Ziegen, Schweinen, Hunden und Katzen		
Packung/en	01 025 100 ml	A	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Virbamec ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 54589	Abgabekategorie: A	Index:	09.06.2023
Zusammensetzung	01	ivermectinum 10 mg, glyceroli formalum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	Endo- und Ektoparasitizid für Rinder, Schweine und Schafe		
Packung/en	01	018	50 ml
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

Änderung der Zulassungsinhaberin

Modification du titulaire d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 01.06.2023 übernimmt die Firma **Leman SKL SA, Lancy** folgende/s Arzneimittel der Firma **Perrigo Schweiz AG, Zürich**:

A compter du 01.06.2023, l'entreprise **Leman SKL SA, Lancy** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Perrigo Schweiz AG, Zürich**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
48914	Carboticon, gélules

Per 30.06.2023 übernimmt die Firma **UPSA Switzerland AG, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **NUTRIMEDIS SA, Bulle**:

A compter du 30.06.2023, l'entreprise **UPSA Switzerland AG, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **NUTRIMEDIS SA, Bulle**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
46206	Ben-u-ron, Tabletten

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	Apotheke zur Eiche Antitussivum, Sirup Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	63101	C	03.03.1.	13.06.2023
1	01	Aspidium/Salix comp. TM (=20%), Tropfen zum Einnehmen Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	60006	D	20.02.	30.04.2024
1	01	Blenrep 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee	67741	A	07.16.1.	14.07.2023
1	01	Coop Vitality Halsweh-Lutschtabletten, Lutschtablette Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	62824	D	12.03.3.	31.07.2023
1	01	Felan Halsweh, Lutschtabletten G-Pharma AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	66855	D	12.03.3.	31.07.2023
1	01	Fluvastatin Sandoz, Kapseln Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	58491	B	07.12.0.	31.05.2024
1	02	Fluvastatin Sandoz mite, Kapseln Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	58491	B	07.12.0.	31.05.2024
1	02	Locaseptil-Neo, Lösung Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel	31490	B	12.02.3.	02.06.2023
1	01	MAKU Antitussivum mit Dextromethorphan, Sirup Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	60077	C	03.03.1.	13.06.2023

1	01	MAKU Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	60078	C	03.03.1. 13.06.2023
1	01	Panadol Extra, Brausetabletten GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	57284	D	01.01.2. 08.06.2023
1	01	Paracetamol Sandoz 500 mg, Tabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	63048	B/D	01.01.1. 25.06.2023
1	02	Paracetamol Sandoz 1000 mg, Tabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	63048	B/D	01.01.1. 25.06.2023
1	01	Pharmalgen Albumin Diluent, Lösungsmittel ALK-Abelló AG, Richtistrasse 11, 8304 Wallisellen	62806	A	07.13.3. 27.06.2023
1	04	Pharmalgen Insektengiftextrakt Apis mellifera 120µg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung ALK-Abelló AG, Richtistrasse 11, 8304 Wallisellen	60687	A	07.13.3. 27.06.2023
1	04	Pharmalgen Insektengiftextrakt Vespula spp. 120µg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung ALK-Abelló AG, Richtistrasse 11, 8304 Wallisellen	60688	A	07.13.3. 27.06.2023
1	01	Pramipexol Mylan 0.125 mg, Tabletten Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	60643	B	01.08.0. 30.09.2023
1	02	Pramipexol Mylan 0.25 mg, Tabletten Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	60643	B	01.08.0. 30.09.2023
1	03	Pramipexol Mylan 0.5 mg, Tabletten Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	60643	B	01.08.0. 30.09.2023
1	04	Pramipexol Mylan 1.0 mg, Tabletten Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	60643	B	01.08.0. 30.09.2023
1	01	Prasugrel Sandoz 5 mg, Filmtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	67717	B	06.03.2. 08.06.2023
1	02	Prasugrel Sandoz 10 mg, Filmtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	67717	B	06.03.2. 08.06.2023

1	02	Primpéran, solution injectable Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	31206	B	04.06.0. 31.12.2023
1	01	Silix ASS 300 mg, Tabletten Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	62855	D	01.01.1. 15.06.2023
1	02	Silix ASS 500 mg, Tabletten Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	62855	D	01.01.1. 15.06.2023
1	01	Tobrex, Augengel Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	56825	A	11.07.1. 08.06.2023
1	01	Xylofelan 0.1%, Nasenspray G-Pharma AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	66758	D	12.02.1. 29.02.2024
1	01	Zinnober D6, Tabletten Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59768	D	20.02. 31.03.2024

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	Algifor forte, comprimés pelliculés Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	54623	D	07.10.1.	20.10.2023
1	01	Bismorectal, suppositoires pour adultes Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	23397	D	12.99.0.	25.11.2023
1	02	Bismorectal, suppositoires pour enfants Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	23397	D	12.99.0.	25.11.2023
1	01	Bite-X, flüssig Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel	30945	D	10.99.0.	13.11.2023
1	05	Calciparine 5'000 U.I., Injektionslösung s.c. CPS Cito Pharma Services GmbH, Gschwaderstrasse 35 D, 8610 Uster	38212	B	06.03.3.	20.11.2023
1	01	Demopectol Junior, sirop Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	54539	D	03.02.0.	09.11.2023
1	01	Escotussin, Tropfen Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	30157	B	03.03.1.	05.11.2023
1	01	Ganavit Pharmaton, compresse effervescente Soho Flordis International Switzerland SA, Via Mulini, 6934 Bioggio	54730	D	07.02.52	24.11.2023
1	01	Hippuran (I-123) injection Curium, Injektionslösung b.e.imaging.ag, Strehlgasse 9, 6430 Schwyz	52730	A	17.01.3.	04.09.2023

1	01	Lipocremol, Crème Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal	52206	E	10.10.0. 25.11.2023
1	01	Lipocremol, Salbe Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal	52207	E	10.10.0. 25.11.2023
1	01	Melissa Cupro culta Rh D2, Ampullen (s.c.) Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59723	B	20.02. 28.11.2023
1	01	Natulan, capsule rigide CD PHARMA (SUISSE) SA, Via Campione 47C, 6816 Bissone	58474	A	07.16.1. 06.11.2023
1	01	OMIDA Chamolin für Kinder, Globuli Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	66786	D	20.01.1. 29.11.2023
1	01	Omida Gargalin Mund- und Gurgelwasser, Tropfen Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	23337	D	20.01.1. 16.11.2023
1	01	Poumon histamine C4, granules Boiron SA, 1754 Avry	60426	D	20.01.1. 09.10.2023
1	02	Poumon histamine C4, globules Boiron SA, 1754 Avry	60426	D	20.01.1. 09.10.2023
1	02	Sandoparin, Injektionslösung Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar	50067	B	06.03.3. 20.11.2023
1	01	Valcyte, Pulver zur Herstellung einer oralen Lösung CPS Cito Pharma Services GmbH, Gschwaderstrasse 35 D, 8610 Uster	58134	A	08.03.0. 28.10.2023
1	01	Vipidia 6.25 mg, Filmtabletten Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon	62955	B	07.06.2. 20.11.2023
1	02	Vipidia 12.5mg, Filmtabletten Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon	62955	B	07.06.2. 20.11.2023
1	03	Vipidia 25 mg, Filmtabletten Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon	62955	B	07.06.2. 20.11.2023

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Chronomintic ad us. vet., Bolus Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon	49541	B	26.11.2023
1	01	Levamisol 100 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach	66995	B	05.11.2023
1	01	Marbonor 10% ad us. vet., Injektionslösung ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee	66984	A	07.11.2023
1	01	Propylenglycolum Streuli ad us. vet., flüssig Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	45955	B	26.11.2023
1	01	Prosolin ad us. vet., Injektionslösung Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon	43979	A	17.11.2023

**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	sabizabulin (1 medicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif Treatment of Severe Acute Respiratory Syndrome Coronavirus 2 (SARS-CoV-2) infection R.D. Pharma Sàrl, rue de Contamines 17, 1206 Genève	14.06.2023
2	Natriumbituminosulfonat, hell (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation lokalisierte, kleinflächige bakteriell bedingte Hauterkrankungen, bei denen Natriumbituminosulfonat angezeigt ist (z.B. Impetigo). Merz Pharma (Schweiz) AG, Hegenheimermattweg 57, 4123 Allschwil	21.06.2023
2	Ipilimumab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Melanom bei pädiatrischen Patienten Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen	29.06.2023

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

Norgestimat und Ethinylestradiol (1 Arzneimittel)	02.06.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
Orale Kontrazeption bei Frauen mit leichter bis mittelschwerer Akne.	
XIROMED SA, 6330 Cham	
Dimethylfumarat (1 Arzneimittel)	05.06.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Schubförmig remittierende Multiple Sklerose	
Viatris Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	
Lavandulae aetheroleum (1 médicament)	05.06.2023
Nouvelle autorisation d'un phytomédicament	
Anxiété Agitation	
Leman SKL SA, 1213 Lancy	
Pembrolizumab (1 Arzneimittel)	05.06.2023
Änderung, neue Indikation	
Biliary tract carcinoma	
MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	
adalimumab (1 Arzneimittel)	06.06.2023
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Rheumatoide Arthritis, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn bei Erwachsenen sowie Kindern und Jugendlichen, Colitis ulcerosa, Psoriasis bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 47 kg Körpergewicht, Hidradenitis suppurativa (Acne inversa), Uveitis	
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	

adalimumabum (1 Arzneimittel)	06.06.2023
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Rheumatoide Arthritis, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn bei Erwachsenen, Colitis ulcerosa, Psoriasis bei Erwachsenen, Hidradenitis suppurativa (Acne inversa)	
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	
Lecanemab (1 Arzneimittel)	06.06.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Alzheimer-Erkrankung	
Eisai Pharma AG, Leutschenbachstrasse 95, 8050 Zürich	
Levodropopizinum (1 Arzneimittel)	06.06.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Symptomatische Behandlung von nicht-produktivem Husten	
Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal	
cetorelix as cetorelix acetate (1 Arzneimittel)	07.06.2023
Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform	
Assistierte Reproduktionsmedizin	
Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug	
Travoprost (1 Arzneimittel)	07.06.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
Travo-Vision SDU Augentropfen sind als Monotherapeutikum oder Zusatzmedikation zur Senkung des erhöhten Augeninnendrucks bei Patienten mit okulärer Hypertension oder Offenwinkelglaukom indiziert.	
OmniVision AG, Zentralstrasse 100, 8212 Neuhausen am Rheinfall	
Selpercatinib (1 médicament)	08.06.2023
Änderung, neue Indikation (befristet)	
NSCLC and MTC	
Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	
Selinexor (1 Arzneimittel)	09.06.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
NEXPOVIO ist indiziert: in Kombination mit Bortezomib und Dexamethason für die Behandlung des Multiplen Myeloms bei erwachsenen Patienten, die zuvor mindestens eine Therapie erhalten haben. in Kombination mit Dexamethason für die Behandlung des Multiplen Myeloms bei erwachsenen Patienten, die zuvor mindestens vier Therapien erhalten haben und deren Erkrankung gegenüber mindestens zwei Proteasom-Inhibitoren, zwei immunmodulatorischen Arzneimitteln und einem monoklonalen Anti-CD38-Antikörper refraktär ist und bei denen unter der letzten Therapie eine Progression der Erkrankung aufgetreten ist.	
Stemline Therapeutics Switzerland GmbH, Grafenaustrasse 3, 6300 Zug	
Noscapini hydrochloridum Ph. Eur. (1 Arzneimittel)	12.06.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
unproduktiver Husten, Reizhusten	
Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	

Doxetaxel (1 Arzneimittel)

14.06.2023

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation

Zytostatikum

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Bosutinib (1 Arzneimittel)

15.06.2023

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation

- indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit neu diagnostizierter Philadelphia-Chromosom positiver chronischer myeloischer Leukämie (Ph+ CML) in der chronischen Phase.
- indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit Philadelphia-Chromosom positiver chronisch myeloischer Leukämie (Ph+ CM L) in der chronischen Phase, in der akzelerierten Phase sowie in der Blastenkrise, nach Vorbehandlung mit einem oder mehreren c-abl Tyrosinkinase-Inhibitoren und wenn eine Behandlung mit Imatinib, Nilotinib oder Dasatinib nicht in Frage kommt.

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Macrogoli 9 aether laurilicus (Polidocanolum 600), Ureum (1 Arzneimittel)

16.06.2023

Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke

Hauterkrankungen mit trockener und/oder juckender Haut; Verminderte Hautfettbildung (Sebostase) mit Juckreiz (Pruritus); Unterstützende Behandlung verschiedener Hauterkrankungen wie z.B. atopischer Dermatitis; Austrocknungsschäden (Exsiccationsdermatosen).

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Midodrine hydrochloride (1 médicament)

16.06.2023

Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu avec innovation Hypotension orthostatique «fonctionnelle» avec réaction sympathotonique, après un repos prolongé au lit chez des patients présentant un trouble transitoire de la régulation du système nerveux végétatif. Hypotension orthostatique suite à un traitement par neuroléptiques et antidépresseurs. Formes sévères d'hypotension orthostatique (asympathotonique): Hypotension orthostatique idiopathique (HOI). Hypotension orthostatique idiopathique avec manifestation neurologique (syndrome de Shy-Drager/SSD). Hypotension orthostatique secondaire (HOS,

Leman SKL SA, 1213 Lancy

rosuvastatinum ut rosuvastatinum calcium, ezetimibum (1 médicament)

16.06.2023

Modifica, nouvelle indication

Zenon est une association à dose fixe indiquée en complément du régime alimentaire pour le traitement de l'hypercholestérolémie primaire (familiale hétérozygote et non familiale) ou de l'hypercholestérolémie familiale homozygote chez les patients adultes : - qui ne sont pas contrôlés de manière adéquate par une statine seule, - qui sont contrôlés de manière adéquate par la rosuvastatine et l'ézetimibe administrés simultanément aux mêmes doses que dans l'association fixe, mais sous forme de produits distincts.

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

nonacog beta pegol (1 Arzneimittel)

19.06.2023

Änderung, neue Indikation

Extension to "previously untreated patients (PUPs)"

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Lebrikizumab (1 Arzneimittel)	20.06.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Atopic dermatitis	
Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen	
Lebrikizumab (1 Arzneimittel)	20.06.2023
Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform	
Treatment of moderate-to-severe atopic dermatitis in adults and adolescents 12 years of age and older who are candidates for systemic therapy	
Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen	
Momelotinib (1 Arzneimittel)	20.06.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Myelofibrosis	
GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee	
Sotorasib (1 Arzneimittel)	20.06.2023
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
NSCLC mit KRAS G12C Mutation (neu beantragte Dosisstärke)	
Amgen Switzerland AG, 6343 Risch	
Rivaroxaban (1 Arzneimittel)	21.06.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
Cardiovascular system	
Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	
Carbetocin (1 médicament)	26.06.2023
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu avec innovation	
Intravenous and intramuscular use	
Aguettant Suisse SA, Route de Jussy 35, 1226 Thônex	
Dimethylfumarat (1 Arzneimittel)	26.06.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Multiple Sklerose	
Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen	
Eltrombopag olamin (1 Arzneimittel)	27.06.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Chronische (iodiopathische) thrombozytopenische Purpura (ITP); Thrombozytopenie bei chronischer Hepatitis-C-Infektion; Zytopenie bei schwerer aplastischer Anämie (SAA)	
NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	
Cipaglucosidase alfa (1 Arzneimittel)	28.06.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
zur Anwendung in Kombination mit dem Enzymstabilisator Miglustat zur Behandlung von Erwachsenen mit Morbus Pompe	
Amicus Therapeutics Switzerland GmbH, Bahnhofstrasse 100, 8001 Zürich	

Fingolimod (1 Arzneimittel)	28.06.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Multiple Sklerose	
Neuraxpharm Switzerland AG, Gewerbestrasse 6, 6330 Cham	
 Iptacopan (1 Arzneimittel)	28.06.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Paroxysmale nächtliche Hämoglobinurie (PNH)	
Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	
 Maléate de dimetindène (1 médicament)	28.06.2023
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation	
- Traitement symptomatique des affections allergiques : urticaire, allergies des voies respiratoires supérieures telles que rhume des foins et des rhinites indépendantes de la saison, allergies alimentaires et médicamenteuses. - Prurit d'origine diverse, à l'exception du prurit de la cholestase. Prurit dans les maladies éruptives telles que la varicelle. Piqûres d'insectes. - Comme adjuvant en cas des eczémas et d'autres dermatoses prurigineuses d'origine allergique	
Leman SKL SA, 1213 Lancy	
 Miglustat (1 Arzneimittel)	28.06.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
Enzyme stabiliser of cipaglucosidase alfa long-term enzyme replacement therapy in adults with late-onset Pompe disease (acid α -glucosidase [GAA] deficiency) .	
Amicus Therapeutics Switzerland GmbH, Bahnhofstrasse 100, 8001 Zürich	
 brexpiprazolum (1 Arzneimittel)	29.06.2023
Änderung, neue Indikation	
Agitation Associated with Alzheimer's Dementia (AAD)	
Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon	
 Inebilizumab (1 Arzneimittel)	29.06.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Treatment of neuromyelitis optica spectrum disorders (NMOSD)	
PharmaContext GmbH, Haldenstrasse 5, 6340 Baar	
 Maléate de dimetindène (1 médicament)	29.06.2023
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation	
Affections de la peau avec démangeaisons, par ex. piqûres d'insectes, érythème solaire léger et peu étendu, brûlures légères de petite surface, dermatoses allergiques peu étendues.	
Leman SKL SA, 1213 Lancy	
 Efanesoctocog alfa (1 Arzneimittel)	30.06.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie A	
Swedish Orphan Biovitrum AG, Messeplatz 10, 4058 Basel	

Etrasimod L-Arginin (1 Arzneimittel)
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff
Colitis ulcerosa
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

30.06.2023

Ruxolitinib phosphate (1 médicament)
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu avec innovation
Treatment of non-segmental vitiligo
Incyte Biosciences International Sàrl, Rue Docteur-Yersin 12, 1110 Morges

30.06.2023