

# Swissmedic Journal 07/2025

24. Jahrgang  
24° année ISSN  
2234-9456

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

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

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

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

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

Seite	Seite
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Filsuvez®, Gel (Raffinierter Trockenextrakt aus Birkenrinde ( <i>Betula pendula</i> Roth, <i>Betula pubescens</i> Ehrh. sowie Hybriden beider Arten, Cortex), enthält 84–95 % Triterpene, berechnet als Summe aus Betulin, Betulinsäure, Erythrodiol, Lupeol und Oleanolsäure, DER 5–10:1, Extraktionsmittel: n-Heptan 95 % (m/m).	<b>492</b>
<b>Arzneimittel Statistik</b>	
Neuzulassung	494
Revision und Änderung der Zulassung	513
Änderung der Zulassungsinhaberin	546
Widerruf der Zulassung	554
Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	557
Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	558
Berichtigung	564

### Swissmedic Kontaktliste

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

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

- A Einmalige Abgabe auf ärztliche oder 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
<b>Médicaments</b>	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif : Filsuvez®, Gel (Extrait sec raffiné d'écorce de bouleau ( <i>Betula pendula</i> Roth, <i>Betula pubescens</i> Ehrh. ainsi que d'hybrides des deux espèces, cortex), cont. 84 – 95 % de triterpènes calculés comme la somme de bétuline, acide bétulinique, érythrodiol, lupéol et acide oléanolique, DER 5-10:1, solvant d'extraction: n-Heptane 95% (m/m).  <b>493</b>	
<b>Miscellanées</b>	
Nouvelle autorisation	<b>494</b>
Révision et modification de l'autorisation	<b>513</b>
Modification du titulaire d'AMM	<b>546</b>
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>554</b>
Décision de rejet ou de retrait d'une demande d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament	<b>557</b>
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	<b>558</b>
Rectification	<b>564</b>

## Annuaire Swissmedic

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

## Légende

### Catégories de remise

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:**

Filsuvez<sup>®</sup>, Gel (Raffinierter Trockenextrakt aus Birkenrinde (*Betula pendula* Roth, *Betula pubescens* Ehrh. sowie Hybriden beider Arten, Cortex), enthält 84–95 % Triterpene, berechnet als Summe aus Betulin, Betulinsäure, Erythrodiol, Lupeol und Oleanolsäure, DER 5–10:1, Extraktionsmittel: n-Heptan 95 % (m/m).

**Name Arzneimittel:**

**Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:**

Filsuvez<sup>®</sup>, Gel

Raffinierter Trockenextrakt aus Birkenrinde (*Betula pendula* Roth, *Betula pubescens* Ehrh. sowie Hybriden beider Arten, Cortex), enthält 84–95 % Triterpene, berechnet als Summe aus Betulin, Betulinsäure, Erythrodiol, Lupeol und Oleanolsäure, DER 5–10:1, Extraktionsmittel: n-Heptan 95 % (m/m).

**Dosisstärke und Darreichungsform:**

**Anwendungsgebiet / Indikation:**

100 mg/g Gel

Traitemen t des plaies peu profondes associées à l'épidermolyse bulleuse (EB) dystrophique et jonctionnelle chez les patients dès l'âge de 6 mois.

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](http://www.swissmedicinfo.ch) zu konsultieren.

**ATC Code:**

**IT-Nummer / Bezeichnung:**

D03AX13

10.06.0./Mittel zur Behandlung von Ulcera und Wunden

**Zulassungsnummer/n:**

**Zulassungsdatum:**

70069

25.07.2025

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif :**  
**Filsuvez<sup>®</sup>, Gel (Extrait sec raffiné d'écorce de bouleau (*Betula pendula* Roth, *Betula pubescens* Ehrh. ainsi que d'hybrides des deux espèces, cortex), cont. 84 – 95 % de triterpènes calculés comme la somme de bétuline, acide bétulinique, érythrodiol, lupéol et acide oléanolique, DER 5-10:1, solvant d'extraction: n-Heptane 95% (m/m)).**

<b>Préparation :</b>	Filsuvez <sup>®</sup> , Gel
<b>Principe(s) actif(s) :</b>	Extrait sec raffiné d'écorce de bouleau ( <i>Betula pendula</i> Roth, <i>Betula pubescens</i> Ehrh. ainsi que d'hybrides des deux espèces, cortex), cont. 84 – 95 % de triterpènes calculés comme la somme de bétuline, acide bétulinique, érythrodiol, lupéol et acide oléanolique, DER 5-10:1, solvant d'extraction: n-Heptane 95% (m/m).
<b>Dosage et forme pharmaceutique :</b>	100 mg/g Gel
<b>Possibilités d'emploi / Indication :</b>	Traitement des plaies peu profondes associées à l'épidermolyse bulleuse (EB) dystrophique et jonctionnelle chez les patients dès l'âge de 6 mois. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a> .
<b>Code ATC :</b>	D03AX13
<b>No IT / désignation :</b>	10.06.0./Préparations contre les ulcères et les plaies
<b>No d'autorisation :</b>	70069
<b>Date d'autorisation :</b>	25.07.2025 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

## Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 Antimonit D1, Crème

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 70279	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	17.07.2025
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: antimonit (HAB) D1 40 mg, aqua purificata, paraffinum liquidum, ozokeritum, ricini oleum hydrogenatum, glyceroli monoisostearas, polyglyceroli-3 mono-oleas, vaselinum flavum, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Gültig bis		16.07.2030	

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

Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 70016	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	22.07.2025
Zusammensetzung	01	<p>I) 10 mg:</p> <p>apremilastum 10 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 60 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.27 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, titanii dioxidum, macrogolum 400, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.</p> <p>II) 20 mg:</p> <p>apremilastum 20 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 120 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.54 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, titanii dioxidum, macrogolum 400, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.</p> <p>III) 30 mg:</p> <p>apremilastum 30 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 180 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.81 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, titanii dioxidum, macrogolum 400, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), talcum, E 172 (nigrum), pro compresso obducto.</p>	
	02	apremilastum 30 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 180 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.81 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, titanii dioxidum, macrogolum 400, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), talcum, E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Aktive Psoriasis-Arthritis und mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	001            4 + 4 + 19 Tablette(n) Initialpackung 2 Wochen mit 4 à 10 mg, 4 à 20 mg, 19 à 30 mg	B
	02	002            56 Tablette(n)	B
Gültig bis		21.07.2030	

**01 Apremilast Leman 10 mg, 20 mg, 30 mg, comprimés pelliculés****02 Apremilast Leman 30 mg, comprimés pelliculés**

Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: 69514	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	22.07.2025
Composition	01	<p>I) 10 mg:</p> <p>apremilastum 10 mg, carmellosum naticum conexum corresp. natrium max. 0.36 mg, lactosum 47.5 mg, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pellicule: hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.</p> <p>II) 20 mg:</p> <p>apremilastum 20 mg, carmellosum naticum conexum corresp. natrium max. 0.72 mg, lactosum 95 mg, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pellicule: hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.</p> <p>III) 30 mg:</p> <p>apremilastum 30 mg, carmellosum naticum conexum corresp. natrium max. 1.08 mg, lactosum 142.5 mg, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pellicule: hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.</p>	
	02	apremilastum 30 mg, carmellosum naticum conexum corresp. natrium max. 1.08 mg, lactosum 142.5 mg, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pellicule: hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
Indication		Arthrite psoriasique active et psoriasis en plaques modéré à sévère	
Conditionnements	01	001            4 + 4 + 19 comprimé(s) kit initial 2 semaines : 4 à 10 mg, 4 à 20 mg, 19 à 30 mg	B
	02	002            56 comprimé(s)	B
		003            168 comprimé(s)	B
Valable jusqu'au		21.07.2030	

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 69496	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	22.07.2025
Zusammensetzung	01	<p>I) 10 mg:</p> <p>apremilastum 10 mg, lactosum monohydricum 60 mg, celluloseum microcristallinum, carmellosum naticum conexum corresp. sodium max. 0.27 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, lactosum monohydricum 1.12 mg, E 171, macrogolum 3350, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.</p> <p>II) 20 mg:</p> <p>apremilastum 20 mg, lactosum monohydricum 120 mg, celluloseum microcristallinum, carmellosum naticum conexum corresp. sodium max. 0.54 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, lactosum monohydricum 2.24 mg, E 172 (flavum), E 171, macrogolum 3350, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.</p> <p>III) 30 mg:</p> <p>apremilastum 30 mg, lactosum monohydricum 180 mg, celluloseum microcristallinum, carmellosum naticum conexum corresp. sodium max. 0.81 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, lactosum monohydricum 3.36 mg, E 172 (flavum), E 171, macrogolum 3350, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.</p>	
	02	apremilastum 30 mg, lactosum monohydricum 180 mg, celluloseum microcristallinum, carmellosum naticum conexum corresp. sodium max. 0.81 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, lactosum monohydricum 3.36 mg, E 172 (flavum), E 171, macrogolum 3350, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Aktive Psoriasis-Arthritis und mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	001            4 + 4 + 19 Tablette(n) Initialpackung 2 Wochen mit 4 à 10 mg, 4 à 20 mg, 19 à 30 mg	B
	02	002            56 Tablette(n)	B
Gültig bis		21.07.2030	

**01 Apremilast Spirig HC 30 mg, Filmtabletten****02 Apremilast Spirig HC 10 mg / 20 mg / 30 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>69555</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	22.07.2025
Zusammensetzung	01	apremilastum 30 mg, cellulosi pulvis, lactosum monohydricum 134.03 mg, calcii carbonas, amyrum pregelificatum, crospovidonum, natrii stearylis fumaras corresp. sodium 0.25 mg, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogol 4000, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	02	I): apremilastum 10 mg, cellulosi pulvis, lactosum monohydricum 44.68 mg, calcii carbonas, amyrum pregelificatum, crospovidonum, natrii stearylis fumaras corresp. sodium 0.08 mg, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogol 4000, E 172 (rubrum), pro compresso obducto. II): apremilastum 20 mg, cellulosi pulvis, lactosum monohydricum 89.36 mg, calcii carbonas, amyrum pregelificatum, crospovidonum, natrii stearylis fumaras corresp. sodium 0.17 mg, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogol 4000, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto. III): apremilastum 30 mg, cellulosi pulvis, lactosum monohydricum 134.03 mg, calcii carbonas, amyrum pregelificatum, crospovidonum, natrii stearylis fumaras corresp. sodium 0.25 mg, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogol 4000, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Aktive Psoriasis-Arthritis und mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	001 56 Tablette(n)	B
		002 168 Tablette(n)	B
	02	003 4 + 4 + 19 Tablette(n) Initialpackung 2 Wochen mit 4 à 10 mg, 4 à 20 mg, 19 à 30 mg	B
Gültig bis		21.07.2030	

**01 Apremilast-Mepha 10 mg, 20 mg, 30 mg Filmtabletten****03 Apremilast-Mepha 30 mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 69498	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	22.07.2025
Zusammensetzung	01	<p>I) 10 mg: apremilastum 10 mg, lactosum monohydricum 40 mg, celluloseum microcristallinum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 0.27 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 3350, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.</p> <p>II) 20 mg: apremilastum 20 mg, lactosum monohydricum 80 mg, celluloseum microcristallinum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 0.54 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, E 172 (flavum), macrogolum 3350, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.</p> <p>III) 30 mg: apremilastum 30 mg, lactosum monohydricum 120 mg, celluloseum microcristallinum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 0.81 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 3350, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.</p>	
	03	apremilastum 30 mg, lactosum monohydricum 120 mg, celluloseum microcristallinum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 0.81 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 3350, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Aktive Psoriasis-Arthritis und mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	001            4+4+19 Tablette(n) Initialpackung 2 Wochen mit 4 à 10 mg, 4 à 20 mg, 19 à 30 mg	B
	03	002            56 Tablette(n)	B
Gültig bis		21.07.2030	

- 01 Eltrombopag-Mepha 25 mg, Filmtabletten**  
**02 Eltrombopag-Mepha 50 mg, Filmtabletten**  
**03 Eltrombopag-Mepha 75 mg, Filmtabletten**  
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 69843	Abgabekategorie: A	Index: 06.99.0.	17.07.2025
Zusammensetzung	01      eltrombopagum 25 mg ut eltrombopagum olaminum, cellulosum microcristallinum, mannitolum, povidonum K 29-32, carboxymethylamylum naticum B corresp. natrium max. 0.405 mg, silica colloidalis anhydrica, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto.  02      eltrombopagum 50 mg ut eltrombopagum olaminum, cellulosum microcristallinum, mannitolum, povidonum K 29-32, carboxymethylamylum naticum B corresp. natrium max. 0.405 mg, silica colloidalis anhydrica, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.  03      eltrombopagum 75 mg ut eltrombopagum olaminum, cellulosum microcristallinum, mannitolum, povidonum K 29-32, carboxymethylamylum naticum B corresp. natrium max. 0.405 mg, silica colloidalis anhydrica, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.		
Anwendung	Chronische (iodiopatische) thrombozytopenische Purpura (ITP); Thrombozytopenie bei chronischer Hepatitis-C-Infektion; Zytopenie bei schwerer aplastischer Anämie (SAA)		
Packung/en	01      001                  14 Tablette(n)                  A 002                  28 Tablette(n)                  A  02      003                  14 Tablette(n)                  A 004                  28 Tablette(n)                  A  03      005                  28 Tablette(n)                  A		
Gültig bis	16.07.2030		

- 01 Enzalutamid Sandoz eco 40 mg, Filmtabletten**  
**02 Enzalutamid Sandoz eco 80 mg, Filmtabletten**  
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 69988	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	14.07.2025
Zusammensetzung	01      enzalutamidum 40 mg, hypromellosi acetas succinas, lactosum monohydricum 61 mg, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 2.548 mg, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.  02      enzalutamidum 80 mg, hypromellosi acetas succinas, lactosum monohydricum 122 mg, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 5.096 mg, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.		
Anwendung	Prostatakarzinom		
Packung/en	01      001                  112 Tablette(n)                  B 002                  56 Tablette(n)                  B		
Gültig bis	13.07.2030		

**01 Filsuvez 100 mg/g, Gel**

Chiesi SA, Route du Petit-Moncor 1D, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 70069	Catégorie de remise: B	Index: 10.06.0.	25.07.2025	
Composition	01	betulae corticis extractum siccum raffinatum (Betula pendula Roth, Betula pubescens Ehrh. und deren Hybride, cortex) 100 mg corresp. triterpena (somme de bétuline, acide bétulinique, érythrodiol, lupéol, acide oléanolique) 84-95 mg, DER: 5-10:1, solvant d'extraction n-heptan 95% (m/m), helianthi annui oleum raffinatum, ad gelatum 1 g.		
Indication		Filsuvez est utilisé pour le traitement des plaies peu profondes associées à l'épidermolyse bulleuse (EB) dystrophique et jonctionnelle chez les patients dès l'âge de 6 mois.		
Conditionnements	01	001 10 unidose(s)	B	
		002 30 unidose(s)	B	
Remarque		NAS (New Active Substance): betulae corticis extractum siccum raffinatum		
Valable jusqu'au		24.07.2030		

**01 Hydromorphone Mundipharma Retard 4 mg, Retardkapseln**

**02 Hydromorphone Mundipharma Retard 8 mg, Retardkapseln**

**03 Hydromorphone Mundipharma Retard 16 mg, Retardkapseln**

**04 Hydromorphone Mundipharma Retard 24 mg, Retardkapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>70347</b>	Abgabekategorie: <b>A+</b>	Index: 01.01.3.	18.07.2025																																
Zusammensetzung	<p>01 hydromorphoni hydrochloridum 4 mg corresp. hydromorphonum 3.55 mg, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, ethylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, dibutylis sebasas, Kapselhülle: gelatina, natrii laurilsulfas corresp. sodium 0.006 mg, E 127, E 132, E 171, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, pro capsula.</p> <p>02 hydromorphoni hydrochloridum 8 mg corresp. hydromorphonum 7.09 mg, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, ethylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, dibutylis sebasas, Kapselhülle: gelatina, natrii laurilsulfas corresp. sodium 0.008 mg, E 127, E 171, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, pro capsula.</p> <p>03 hydromorphoni hydrochloridum 16 mg corresp. hydromorphonum 14.19 mg, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, ethylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, dibutylis sebasas, Kapselhülle: gelatina, natrii laurilsulfas corresp. sodium 0.012 mg, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 172 (nigrum), E 171, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, pro capsula.</p> <p>04 hydromorphoni hydrochloridum 24 mg corresp. hydromorphonum 21.28 mg, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, ethylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, dibutylis sebasas, Kapselhülle: gelatina, natrii laurilsulfas corresp. sodium 0.018 mg, E 132, E 171, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, pro capsula.</p>																																		
Anwendung	Narkotisches Analgetikum mit Langzeitwirkung																																		
Packung/en	<table> <tr> <td>01</td> <td>001</td> <td>30 Kapsel(n)</td> <td>A+</td> </tr> <tr> <td></td> <td>002</td> <td>60 Kapsel(n)</td> <td>A+</td> </tr> <tr> <td>02</td> <td>003</td> <td>30 Kapsel(n)</td> <td>A+</td> </tr> <tr> <td></td> <td>004</td> <td>60 Kapsel(n)</td> <td>A+</td> </tr> <tr> <td>03</td> <td>005</td> <td>30 Kapsel(n)</td> <td>A+</td> </tr> <tr> <td></td> <td>006</td> <td>60 Kapsel(n)</td> <td>A+</td> </tr> <tr> <td>04</td> <td>007</td> <td>30 Kapsel(n)</td> <td>A+</td> </tr> <tr> <td></td> <td>008</td> <td>60 Kapsel(n)</td> <td>A+</td> </tr> </table>	01	001	30 Kapsel(n)	A+		002	60 Kapsel(n)	A+	02	003	30 Kapsel(n)	A+		004	60 Kapsel(n)	A+	03	005	30 Kapsel(n)	A+		006	60 Kapsel(n)	A+	04	007	30 Kapsel(n)	A+		008	60 Kapsel(n)	A+		
01	001	30 Kapsel(n)	A+																																
	002	60 Kapsel(n)	A+																																
02	003	30 Kapsel(n)	A+																																
	004	60 Kapsel(n)	A+																																
03	005	30 Kapsel(n)	A+																																
	006	60 Kapsel(n)	A+																																
04	007	30 Kapsel(n)	A+																																
	008	60 Kapsel(n)	A+																																
Bemerkung	Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)																																		
Gültig bis	unbegrenzt																																		

**01 Hydromorphone Mundipharma 1.3 mg, Kapseln****02 Hydromorphone Mundipharma 2.6 mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>70346</b>	Abgabekategorie: <b>A+</b>	Index: 01.01.3.	18.07.2025
Zusammensetzung	01	hydromorphoni hydrochloridum 1.3 mg corresp. hydromorphonum 1.15 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum 39.35 mg, Kapselhülle: gelatina, natrii laurilsulfas corresp. sodium 0.006 mg, E 127, E 172 (flavum), E 171, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, pro capsula.	
	02	hydromorphoni hydrochloridum 2.6 mg corresp. hydromorphonum 2.31 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum 78.7 mg, Kapselhülle: gelatina, natrii laurilsulfas corresp. sodium 0.008 mg, E 127, E 172 (flavum), E 171, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, pro capsula.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	001 30 Kapsel(n)	A+
		002 60 Kapsel(n)	A+
	02	003 30 Kapsel(n)	A+
		004 60 Kapsel(n)	A+
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>69961</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	28.07.2025
Zusammensetzung	01	imatinibum 100 mg ut imatinibi mesilas, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogol 3350, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 171, pro compresso obducto.	
	02	imatinibum 400 mg ut imatinibi mesilas, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogol 3350, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
		002 60 Tablette(n)	A
	02	003 30 Tablette(n)	A
		004 60 Tablette(n)	A
Gültig bis		27.07.2030	

**01 Lansoprazol Spirig HC 15 mg, Hartkapseln****02 Lansoprazol Spirig HC 30 mg, Hartkapseln**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 70352	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	01.07.2025
Zusammensetzung	01	lansoprazolum 15 mg, sacchari sphaerae cum saccharum max. 108.734 mg et maydis amyllum, natrii laurilsulfas, megluminium, mannitolum, hypromellosum, macrogolum 6000, talcum, polysorbatum 80, E 171, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisati 1:1 dispersio 30 per centum, Kapselhülle: gelatina, E 104, E 171, pro capsula corresp. sodium 0.00056 mg.	
	02	lansoprazolum 30 mg, sacchari sphaerae cum saccharum max. 217.468 mg et maydis amyllum, natrii laurilsulfas, megluminium, mannitolum, hypromellosum, macrogolum 6000, talcum, polysorbatum 80, E 171, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisati 1:1 dispersio 30 per centum, Kapselhülle: gelatina, E 171, pro capsula corresp. sodium 0.0012 mg.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	001 14 Kapsel(n) 002 28 Kapsel(n) 003 56 Kapsel(n) 004 112 Kapsel(n) 005 2 x 56 Kapsel(n)	B
	02	006 14 Kapsel(n) 007 28 Kapsel(n) 008 56 Kapsel(n)	B
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Mirtazapin Spirig HC 15 mg, Filmtabletten**

**02 Mirtazapin Spirig HC 30 mg, Filmtabletten**

**03 Mirtazapin Spirig HC 45 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>69879</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	11.07.2025
Zusammensetzung	01	mirtazapinum 15 mg, lactosum monohydricum 101.8 mg, amyllum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.26 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogol 8000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), talcum, pro compresso obducto.	
	02	mirtazapinum 30 mg, lactosum monohydricum 203.6 mg, amyllum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.52 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogol 8000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), talcum, pro compresso obducto.	
	03	mirtazapinum 45 mg, lactosum monohydricum 305.4 mg, amyllum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.78 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogol 8000, E 171, talcum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	B
		002 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	02	004 10 Tablette(n)	B
		005 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
	03	007 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
Gültig bis		10.07.2030	

- 01 Nilotinib Accord 50 mg, Hartkapseln**  
**02 Nilotinib Accord 150 mg, Hartkapseln**  
**03 Nilotinib Accord 200 mg, Hartkapseln**

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 70178	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.07.2025
Zusammensetzung	01 nilotinibum 50 mg, lactosum monohydricum 43.45 mg, crospovidonum, polysorbatum 80, magnesii aluminometasilicas, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), aqua purificata, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, aqua purificata, pro capsula. 02 nilotinibum 150 mg, lactosum monohydricum 130.35 mg, crospovidonum, polysorbatum 80, magnesii aluminometasilicas, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), aqua purificata, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, aqua purificata, pro capsula. 03 nilotinibum 200 mg, lactosum monohydricum 173.8 mg, crospovidonum, polysorbatum 80, magnesii aluminometasilicas, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), aqua purificata, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, natrii hydroxidum, E 171, povidonum K 17, E 129, pro capsula.		
Anwendung		Behandlung der chronischen myeloischen Leukämie	
Packung/en	01 001	120 Kapsel(n) (3x40)	A
	02 002	112 Kapsel(n) (4x28)	A
	03 003	28 Kapsel(n)	A
	004	112 Kapsel(n) (4x28)	A
Gültig bis		27.07.2030	

- 01 Paliperidon Sandoz 25 mg/0.25 ml, Depot-Injektionssuspension in einer Fertigspritze**  
**02 Paliperidon Sandoz 50 mg/0.5 ml, Depot-Injektionssuspension in einer Fertigspritze**  
**03 Paliperidon Sandoz 75 mg/0.75 ml, Depot-Injektionssuspension in einer Fertigspritze**  
**04 Paliperidon Sandoz 100 mg/1 ml, Depot-Injektionssuspension in einer Fertigspritze**  
**05 Paliperidon Sandoz 150 mg/1.5 ml, Depot-Injektionssuspension in einer Fertigspritze**
- Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 69749	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	18.07.2025
Zusammensetzung	01	paliperidonium 25 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 0.25 ml corresp. natrium 0.70 mg.	
	02	paliperidonium 50 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.39 mg.	
	03	paliperidonium 75 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 0.75 ml corresp. natrium 2.09 mg.	
	04	paliperidonium 100 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 2.79 mg.	
	05	paliperidonium 150 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1.5 ml corresp. natrium 4.18 mg.	
Anwendung	Neuroleptikum		
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) mit zwei Injektionsnadeln (22G, 23G) B
	02	002	1 Fertigspritze(n) mit zwei Injektionsnadeln (22G, 23G) B
	03	003	1 Fertigspritze(n) mit zwei Injektionsnadeln (22G, 23G) B
	04	004	1 Fertigspritze(n) mit zwei Injektionsnadeln (22G, 23G) B
	05	005	1 Fertigspritze(n) mit zwei Injektionsnadeln (22G, 23G) B
Gültig bis	17.07.2030		

**01 Prevymis 20 mg, Granulat****02 Prevymis 120 mg, Granulat**

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

Zul.-Nr.: 69867	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	08.07.2025
Zusammensetzung	01	letermovirum 20 mg, cellulosum microcristallinum, polyvidonum K 29-32, carmellosum naticum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, titanii dioxidum, lactosum monohydricum 1.65 mg, triacetinum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), ad granulatum, pro charta corresp. sodium 0.225 mg.	
	02	letermovirum 120 mg, cellulosum microcristallinum, polyvidonum K 29-32, carmellosum naticum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, titanii dioxidum, lactosum monohydricum 9.9 mg, triacetinum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), ad granulatum, pro charta corresp. sodium 1.35 mg.	
Anwendung		Cytomegalovirus-(CMV) Prophylaxe	
Packung/en	01	001 30 Beutel	A
	02	002 30 Beutel	A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Februar 2025)	
Gültig bis		07.07.2030	

**01 Prograf 0.5 mg, Kapseln****02 Prograf 1 mg, Kapseln****03 Prograf 5 mg, Kapseln**

DIFARMED AG, Sennweidstrasse 43, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 70095	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	17.07.2025
Zusammensetzung	01	Kapsel: tacrolimusum 0.5 mg, excipiens pro capsula.	
	02	Kapsel: tacrolimusum 1 mg, excipiens pro capsula.	
	03	Kapsel: tacrolimusum 5 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001 60 Kapsel(n)	A
	02	002 60 Kapsel(n)	A
	03	003 60 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Zusammensetzung entspricht ausländischer Packungsbeilage. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 und 3 HMG (SR 812.21) (Parallelimport aus Spanien von Originalarzneimittel Prograf, Kapseln (ZL-Nr. 53152))	
Gültig bis		16.07.2030	

**01 Resotran 540 mg / ml, Injektionssuspension**

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

Zul.-Nr.: <b>69866</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.02.0.	16.07.2025
Zusammensetzung	01	ferucarbotran 540 mg corresp. 0.5 mmol corresp. ferrum 28 mg, acidum (S)-lacticum (90 per centum),mannitolum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile, ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 0.72 mg.	
Anwendung		MRT-Kontrastmittel für die Leber	
Packung/en	01	001 1,5 ml	B
Gültig bis		15.07.2030	

**01 Riamet Baby, Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>67664</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.04.1.	03.07.2025
Zusammensetzung	01	artemetherum 2.5 mg, lumefantrinum 30 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conexum, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, polysorbatum 80, crospovidonum, aromatica (Kirsche) cum ethylis benzoas, maltodextrinum, saccharinum naticum, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium 0.43 mg.	
Anwendung		Behandlung von akuter, unkomplizierter Malaria von Säuglingen mit einem Körpergewicht zwischen 2 kg und unter 5 kg	
Packung/en	01	001 12 Tablette(n)	A
Gültig bis		02.07.2030	

**01 Suxamethonium Aguettant 10 mg/ml, solution injectable en seringue préremplie**

Aguettant Suisse SA, Route de Jussy 35, 1226 Thônex

N° d'AMM: <b>69939</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.13.0.	01.07.2025
Composition	01	suxamethonii chloridum anhydricum 10 mg ut suxamethonii chloridum dihydricum, natrii chloridum, acidum succinicum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, aqua ad injectabile, q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 2.79 mg.	
Indication		Relaxant musculaire	
Conditionnements	01	001 10 seringue(s) préremplie(s)	B
Valable jusqu'au		30.06.2030	

- 01 Tadalafil Nobel 5 mg, Filmtabletten**  
**02 Tadalafil Nobel 10 mg, Filmtabletten**  
**03 Tadalafil Nobel 20 mg, Filmtabletten**  
 NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>69811</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	29.07.2025
Zusammensetzung	01	tadalafilum 5 mg, lactosum 78.125 mg, carmellosum naticum conexum, natrii laurilsulfas, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 0.7 mg, triacetinum, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.48 mg.	
	02	tadalafilum 10 mg, lactosum 156.25 mg, carmellosum naticum conexum, natrii laurilsulfas, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 1.4 mg, triacetinum, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.95 mg.	
	03	tadalafilum 20 mg, lactosum 312.5 mg, carmellosum naticum conexum, natrii laurilsulfas, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 2.8 mg, triacetinum, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.91 mg.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	001                    14 Tablette(n)	B
		002                    28 Tablette(n)	B
		003                    84 Tablette(n)	B
	02	004                    4 Tablette(n)	B
		005                    12 Tablette(n)	B
	03	006                    4 Tablette(n)	B
		007                    8 Tablette(n)	B
		008                    12 Tablette(n)	B
		009                    24 Tablette(n)	B
Gültig bis		28.07.2030	

**01 Triofan Rhume XyloMenthol 1mg/ml, spray nasal, solution**

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

N° d'AMM: <b>69697</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 12.02.1.	31.07.2025
Composition	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg corresp. xylometazolini hydrochloridum 140 µg pro dosi, benzalkonii chloridum 0.1 mg, dinatrii edetas, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, levomentholum, cineolum, macrogolglyceroli hydroxystearas 1 mg, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase min. 55.	
Indication		Rhume	
Conditionnements	01	001                    10 ml	D
Valable jusqu'au		30.07.2030	

- 01 Varénicline-DALITA 0.5 mg, comprimés pelliculés**  
**02 Varénicline-DALITA 1 mg, comprimés pelliculés**  
**03 Varénicline-DALITA 0.5 mg + 1 mg, comprimés pelliculés**  
 DALITA SA, 1227 Carouge GE

N° d'AMM: 70067	Catégorie de remise: B	Index: 15.02.0.	08.07.2025
Composition	01 vareniclinum 0.5 mg ut vareniclini tartras, hydroxypropylcellulosum, calcii hydrogenophosphas, magnesii stearas, pellicule: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, triacetinum, E 171, pro compresso obducto. 02 vareniclinum 1 mg ut vareniclini tartras, hydroxypropylcellulosum, calcii hydrogenophosphas, magnesii stearas, pellicule: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, triacetinum, E 171, E 132, pro compresso obducto. 03 I) 0.5 mg: vareniclinum 0.5 mg ut vareniclini tartras, hydroxypropylcellulosum, calcii hydrogenophosphas, magnesii stearas, pellicule: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, triacetinum, E 171, pro compresso obducto. II) 1 mg: vareniclinum 1 mg ut vareniclini tartras, hydroxypropylcellulosum, calcii hydrogenophosphas, magnesii stearas, pellicule: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, triacetinum, E 171, E 132, pro compresso obducto.		
Indication	sevrage tabagique		
Conditionnements	01 001 56 comprimé(s) 02 002 56 comprimé(s) 03 003 11 + 14 comprimé(s) emballage initial pour 2 semaines avec 11 x 0.5 mg et 14 x 1 mg 004 11 + 42 comprimé(s) emballage initial pour 4 semaines avec 11 x 0.5 mg et 42 x 1 mg		B
Valable jusqu'au	07.07.2030		

**01 Wezenla 45 mg/0.5 ml, Injektionslösung**

Amgen Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 70189	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	23.07.2025
Zusammensetzung	01 ustekinumabum 45 mg, saccharum, histidinum, polysorbatum 80, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.		
Anwendung	Plaque-Psoriasis ab 6 Jahren, Psoriasis-Arthritis bei Erwachsenen, Morbus Crohn bei Erwachsenen, Ulcerative colitis bei Erwachsenen		
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n)		B
Gültig bis	22.07.2030		

**01 Wezenla 45 mg/0.5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze****02 Wezenla 90 mg/1 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**

Amgen Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>70188</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	23.07.2025
Zusammensetzung	01	ustekinumabum 45 mg, saccharum, histidinum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	ustekinumabum 90 mg, saccharum, histidinum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Plaque-Psoriasis ab 6 Jahren, Psoriasis-Arthritis, Morbus Crohn, Ulcerative Colitis	
Packung/en	01	001 1 Fertigspritze(n)	B
	02	002 1 Fertigspritze(n)	B
Gültig bis		22.07.2030	

**01 Wezenla 130 mg/26 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Amgen Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>70187</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	23.07.2025
Zusammensetzung	01	ustekinumabum 130 mg, saccharum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, methioninum, polysorbatum 80, dinatrii edetas, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 26 ml, natrium 0.097 mg.	
Anwendung		Morbus Crohn, Ulcerative Colitis	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
Gültig bis		22.07.2030	

**01 Zixtenzo 6 mg, Injektionslösung in einer Fertigspritze**

Pharma Nova GmbH, Zugerstrasse 76A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>70029</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 06.07.3.	03.07.2025
Zusammensetzung	01	pegfilgrastimum 6 mg, excipiens ad solutionem pro 0.6 ml.	
Anwendung		Neutropenie	
Packung/en	01	001 1 Fertigspritze(n)	A
Bemerkung		Zusammensetzung entspricht ausländischer Packungsbeilage. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 und 3 HMG (SR 812.21) (Parallelimport aus Bulgarien von Zixtenzo, Injektionslösung in einer Fertigspritze (ZL 67569)).	
Gültig bis		02.07.2030	

## 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 Algifor Dolo Duo 500mg/150mg, Filmtabletten

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

N° d'AMM: 67737	Catégorie de remise: D	Index: 01.01.1.	17.07.2025
Composition	01	paracetamolum 500.00 mg, ibuprofenum 150.00 mg, maydis amyrum, cellulosum microcristallinum, amyrum pregelificatum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, talcum, pellicule: hypromellosum, lactosum monohydricum 3.81 mg, E 171, macrogolum 4000, natrii citras dihydricus, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium max. 2.4 mg.	
Indication		Traitemet symptomatique à court terme de la douleur légère à modérée	
Conditionnements	01	001 20 comprimé(s)	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

- 01 Alunbrig 30 mg, Filmtabletten**  
**02 Alunbrig 90 mg, Filmtabletten**  
**03 Alunbrig 180 mg, Filmtabletten**  
**04 Alunbrig 90 mg, 180 mg, Filmtabletten**  
Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>66738</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	24.07.2025
Zusammensetzung	<p>01 brigatinibum 30 mg, lactosum monohydricum 56.06 mg, celluloseum microcristallinum, carboxymethylamylum naticum A corresp. natrium 0.126 - 0.189 mg, silica hydrophobica colloidalis, magnesii stearas, Überzug: talcum, macrogolum 3350, poly(alcohol vinylicus), E 171 pro compresso obducto.</p> <p>02 brigatinibum 90 mg, lactosum monohydricum 168.17 mg, celluloseum microcristallinum, carboxymethylamylum naticum A corresp. natrium 0.378 - 0.567 mg, silica hydrophobica colloidalis, magnesii stearas, Überzug: talcum, macrogolum 3350, poly(alcohol vinylicus), E 171 pro compresso obducto.</p> <p>03 brigatinibum 180 mg, lactosum monohydricum 336.33 mg, celluloseum microcristallinum, carboxymethylamylum naticum A corresp. natrium 0.756 - 0.1134 mg, silica hydrophobica colloidalis, magnesii stearas, Überzug: talcum, macrogolum 3350, poly(alcohol vinylicus), E 171 pro compresso obducto.</p> <p>04 I) 90 mg: brigatinibum 90 mg, lactosum monohydricum 168.17 mg, celluloseum microcristallinum, carboxymethylamylum naticum A corresp. natrium 0.378 - 0.567 mg, silica hydrophobica colloidalis, magnesii stearas, Überzug: talcum, macrogolum 3350, poly(alcohol vinylicus), E 171 pro compresso obducto. II) 180 mg: brigatinibum 180 mg, lactosum monohydricum 336.33 mg, celluloseum microcristallinum, carboxymethylamylum naticum A corresp. natrium 0.756 - 0.1134 mg, silica hydrophobica colloidalis, magnesii stearas, Überzug: talcum, macrogolum 3350, poly(alcohol vinylicus), E 171 pro compresso obducto.</p>		
Anwendung	nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC)		
Packung/en	<p>01 001 28 Tablette(n) A</p> <p>002 56 Tablette(n) A</p> <p>003 112 Tablette(n) A</p> <p>02 004 7 Tablette(n) A</p> <p>005 28 Tablette(n) A</p> <p>03 006 28 Tablette(n) A</p> <p>04 007 7 + 21 Tablette(n) 7 Filmtabletten à 90 mg / 21 Filmtabletten à 180 mg A</p>		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Ameluz 78 mg/g, Gel**

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: 65693	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.4.	30.07.2025
Zusammensetzung	01	acidum aminolaevulinicum 78 mg ut aminolaevulinatis hydrochloridum, xanthani gummi, phosphatidylcholinum ex soja hydrogenatum, polysorbatum 80, triglycerida media, alcohol isopropylicus, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, natrii benzoas 2.36 mg, aqua purificata, ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Aktinische Keratosen, superfizielles und/oder noduläres Basaliom	
Packung/en	01	2 g Tube	B
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Anthracinum (Anthracinum-Nosode) D8, Granules****02 Anthracinum (Anthracinum-Nosode) D8, Globules****03 Anthracinum (Anthracinum-Nosode) C4, Granules****04 Anthracinum (Anthracinum-Nosode) C4, Globules**

Boiron SA, 1754 Avry

N° d'AMM: 59664	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	30.07.2025
Composition	01	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes.: anthracinum D8 (Ph.Eur.Hom. 3.1.3.) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum 0.15 g, ad globulos pro 1 g, corresp. ca. 20 granula homoeopathica imbuta.	
	02	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes.: anthracinum D8 (Ph.Eur.Hom. 3.1.3.) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum 0.15 g, ad globulos pro 1 g, corresp. ca. 200 granula homoeopathica imbuta.	
	03	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes.: anthracinum C4 (Ph.Eur.Hom. 3.1.3.) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum 0.15 g, ad globulos pro 1 g, corresp. ca. 20 granula homoeopathica imbuta.	
	04	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes.: anthracinum C4 (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum 0.15 g, ad globulos pro 1 g, corresp. ca. 200 granula homoeopathica imbuta.	
Indication		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 25, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24)	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger illimité	

**01 Awiqli FlexTouch 700 E/ml, Injektionslösung im Fertigpen**

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: <b>69389</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	24.07.2025	
Zusammensetzung	01	insulinum icodecum 700 U., zincum ut zinci acetas, phenolum, metacresolum, glycerolum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.46 mg.		
Anwendung		Behandlung des Diabetes mellitus bei Erwachsenen.		
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)		
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
		06.03.2029		

**01 Azacitidin Spirig HC 100 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionssuspension**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>68273</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	17.07.2025
Zusammensetzung	01	azacitidinum 100 mg, mannitolum, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Azithromycin-Mepha 250 mg, Filmtabletten****02 Azithromycin-Mepha 500 mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>67761</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.6.	10.07.2025
Zusammensetzung	01	azithromycinum 250 mg ut azithromycinum dihydricum, calcii hydrogenophosphas, hypromellosum, maydis amyrum, amyrum pregelificatum, cellulosum microcristallinum, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.1 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, polysorbatum 80, talcum, E 171, pro compresso obducto.	
	02	azithromycinum 500 mg ut azithromycinum dihydricum, calcii hydrogenophosphas, hypromellosum, maydis amyrum, amyrum pregelificatum, cellulosum microcristallinum, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.19 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, polysorbatum 80, talcum, E 171, E 132, pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 4 Tablette(n)	A
		002 6 Tablette(n)	A
	02	003 3 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Bactiflox 250, Filmtabletten****02 Bactiflox 500, Filmtabletten****03 Bactiflox 750, Filmtabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 56939	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	24.07.2025
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, cellulosum microcristallinum, maydis amyllum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, E 171, talcum, pro compresso obducto.	
	02	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, cellulosum microcristallinum, maydis amyllum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, E 171, talcum, pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, cellulosum microcristallinum, maydis amyllum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 6000, E 171, talcum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	003 10 Tablette(n)	A
		004 20 Tablette(n)	A
	03	005 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart für Dosisstärke 250 mg, nur für den Export)	
		56939 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 BETADINA, desinfizierendes Mund- und Rachenspray**

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

Zul.-Nr.: 67516	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	10.07.2025
Zusammensetzung	01	iodum 450 µg ut povidonum iodinatum, glycerolum, ethanolum 200 mg, levomentholum, eucalypti aetheroleum, kalii iodidum, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiseptikum für Mund und Rachen	
Packung/en	01	001 50 ml	D
		002 25 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 BETADINA, desinfizierendes Puderspray**

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

Zul.-Nr.: 67515	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	10.07.2025
Zusammensetzung	01	iodum 2.5 mg ut povidonum iodinatum, isopropylis myristas, pentanum, propellantia: butanum, isobutanum, propanum, ad suspensionem pro 1 g.	
Anwendung		Wund-Antiseptikum	
Packung/en	01	001 30 g	D
		002 80 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Bexsero, Injektionssuspension**

GlaxoSmithKline AG, Neuhoefstrasse 4, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 65730	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	11.07.2025
Zusammensetzung	01	proteinum fusionatum NHBA neisseriae meningitidis B 50 µg, proteinum NadA neisseriae meningitidis B 50 µg, proteinum fusionatum fHbp neisseriae meningitidis B 50 µg, vesicula membranae exterioris (OMV) ex Neisseria meningitidis B (Stamm: NZ98/254) 25 µg, aluminium 0.5 mg ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, histidinum, natrii chloridum, saccharum, aqua ad inyectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. sodium 1.2 mg.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Meningokokken-Meningitis der Serogruppe B	
Packung/en	01	1 Fertigspritze(n) mit Nadel	B
	004	10 Fertigspritze(n) ohne Nadeln	B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgröße, neu: 10 Fertigspritzen ohne Nadeln)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Budesonid-Mepha, Hartkapsel mit veränderter Wirkstofffreisetzung 3mg**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68470	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	01.07.2025
Zusammensetzung	01	budesonidum 3 mg, sacchari sphaerae corresp. saccharum 187.5 - 276 mg et maydis amyrum, 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: E 133, E 104, E 127, E 171, gelatina, natrii laurilsulfas corresp. sodium 0.005 mg, Überzug: copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinylco) constatum, talcum, glyceroli monocaprylocapras, poly(alcohol vinylicus), pro capsula.	
Anwendung		Morbus Crohn, Kollagene Colitis	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.07.2027	

**04 Calperos D3, Lutschtabletten Mint**

RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 54822	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	28.07.2025
Zusammensetzung	04	calcium 500 mg ut calcii carbonas, cholecalciferolum 400 U.I., aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D3-Präparat	
Packung/en	04	073 24 Tablette(n)	D
		074 60 Tablette(n)	D
		075 180 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärken 05 Calperos D3, Lutschtabletten Lemon und 06 Calperos D3, Lutschtabletten Nature)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 CANDESARTAN CHEPLAPHARM 4 mg, Tabletten**  
**02 CANDESARTAN CHEPLAPHARM 8 mg, Tabletten**  
**03 CANDESARTAN CHEPLAPHARM 16 mg, Tabletten**  
**04 CANDESARTAN CHEPLAPHARM 32 mg, Tabletten**  
 Cheplapharm Schweiz GmbH, Huebweg 18-20, 4102 Binningen

Zul.-Nr.: 62569	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	03.07.2025
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, lactosum monohydricum 93.4 mg, maydis amyrum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 8000, carmellosum calcicum, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 8 mg, lactosum monohydricum 89.384 mg, maydis amyrum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 8000, E 172 (rubrum), carmellosum calcicum, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, lactosum monohydricum 81.335 mg, maydis amyrum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 8000, E 172 (rubrum), carmellosum calcicum, magnesii stearas, pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, lactosum monohydricum 162.67 mg, maydis amyrum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 8000, E 172 (rubrum), carmellosum calcicum, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz Hypertonie bei Kindern und Jugendlichen 1 - 17 Jahre	
Packung/en	01	023 7 Tablette(n)	B
	02	026 28 Tablette(n)	B
		027 98 Tablette(n)	B
	03	024 28 Tablette(n)	B
		025 98 Tablette(n)	B
	04	028 28 Tablette(n)	B
		029 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Candesartan CPS, Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Crestastatin 5 mg, Filmtabletten**  
**02 Crestastatin 10 mg, Filmtabletten**  
**03 Crestastatin 20 mg, Filmtabletten**  
 Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: 66361	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	01.07.2025
Zusammensetzung	01	rosuvastatinum 5 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 93.08 mg, cellulosum microcristallinum, tricalcii phosphas, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 1.8 mg, hypromellosum, triacetinum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 89.5 mg, cellulosum microcristallinum, tricalcii phosphas, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 1.8 mg, hypromellosum, triacetinum, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	03	rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum 20.8 mg, lactosum monohydricum 179 mg, cellulosum microcristallinum, tricalcii phosphas, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 3.6 mg, hypromellosum, triacetinum, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration. Vorbeugung kardiovaskulärer Ereignisse bei Erwachsenen mit normalem LDL-Cholesterin Spiegel und erhöhtem Risiko von atherosklerotischen kardiovaskulären Erkrankungen.	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	004 30 Tablette(n)	B
		005 100 Tablette(n)	B
	03	007 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrößen: 5mg 5x10 Filmtabletten / 10mg 5x10 Filmtabletten / 20mg 5x10 Filmtabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Dafalgan DOLO 500 mg, Brausetabletten**  
 UPSA Switzerland AG, Bahnhofstrasse 29, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 69265	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	17.07.2025
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, acidum citricum, natrii hydrogenocarbonas, natrii carbonas, sorbitolum 126.1 mg, E 211 50 mg, aromatica (Grapefruit/Orange) cum glucosum 0.83 mg et fructosum 0.96 mg et saccharum 0.28 mg, saccharinum naticum, povidonum K 30, natrii docusas, pro compresso corresp. natrium 197 mg.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001 16 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Änderung Zusammensetzung)	
Gültig bis		30.04.2029	

**01 Dafalgan Grippal, Granulat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen**

UPSA Switzerland AG, Bahnhofstrasse 29, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 67691	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.2.	30.07.2025
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, acidum ascorbicum 200 mg, pheniramini maleas 25 mg, saccharum 7.555 g, acidum citricum, saccharinum naticum, aromatica (Antillen) cum glucosum 195 mg et fructosum 5 mg et ethanolum 7 mg, pro charta corresp. sodium 2.49 mg.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung bei Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	001 12 Beutel	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Decatylen neo, Lutschtabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 50018	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	21.07.2025
Zusammensetzung	01	dequalinii chloridum 0.25 mg, cinchocaini hydrochloridum 0.03 mg, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, talcum, sorbitolum 1066.15 mg, aromatica (Pfefferminze), menthae piperitae aetheroleum, pro compresso.	
Anwendung		Bei Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ducressa 1 mg / mL & 5 mg / mL, collyre en solution**

Santen SA, la Voie-Creuse 14, 1202 Genève

N° d'AMM: 68165	Catégorie de remise: A	Index: 11.06.1.	14.07.2025
Composition	01	levofloxacinum 5 mg ut levofloxacinum hemihydricum, dexamethasonum 1 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, benzalkonii chloridi solutio 0.10 mg, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii citras dihydricus, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum dilutum ad pH, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1 ml corresp. phosphas 4.01 mg.	
Indication		Prévention et traitement de l'inflammation ainsi que prévention des infections associées à la chirurgie de la cataracte chez l'adulte	
Conditionnements	01	001 5 ml	A
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Dupixent 200 mg/ 1.14 ml, solution injectable en stylo pré-rempli****02 Dupixent 300 mg/ 2 ml, solution injectable en stylo pré-rempli**

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

N° d'AMM: 67661	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	10.07.2025
Composition	01 dupilumabum 200 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, arginini hydrochloridum, natrii acetas trihydricus, acidum aceticum glaciale, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad inyectabile 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 inyectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium 0.45 mg.		
Indication	Dermatite atopique modérée à sévère, asthme, polyposé naso-sinusienne, prurigo nodularis, œsophagite à éosinophiles et bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO)		
Conditionnements	01 001 2 x 1,14 ml 003 2 x 1,14 ml (Variant-Pen) 02 002 2 x 2 ml 004 2 x 2 ml (Variant-Pen)		B B B B
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

**02 Dynexan Mundgel, Gel zur Anwendung in der Mundhöhle**

Resinag AG, Baarerstrasse 94, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 56125	Abgabekategorie: D	Index: 13.01.1.	10.07.2025
Zusammensetzung	02 lidocaini hydrochloridum monohydricum 20 mg, benzalkonii chloridum 1 mg, glycerolum, paraffinum liquidum, vaselinum album, silica colloidalis anhydrica, guar galactomannanum, thymolum, menthae arvensis aetheroleum partim mentholum depletum, menthae piperitae aetheroleum, saccharinum natricum, aqua purificata, ad gelatum pro 1 g.		
Anwendung	Lokale Behandlung von Schmerzen an Mundschleimhaut und Zahnfleisch		
Packung/en	02 003 10 g		D
Bemerkung	(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Ezetimib-Rosuvastatin-Mepha 10 mg / 5 mg, Filmtabletten**  
**02 Ezetimib-Rosuvastatin-Mepha 10 mg / 10 mg, Filmtabletten**  
**03 Ezetimib-Rosuvastatin-Mepha 10 mg / 20 mg, Filmtabletten**  
**04 Ezetimib-Rosuvastatin-Mepha 10 mg / 40 mg, Filmtabletten**
- Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68437	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	11.07.2025
Zusammensetzung	<p>01 ezetimibum 10 mg, rosuvastatinum 5.0 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 200.5 mg, carmellosum naticum conexum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogol 4000, E 172 (flavum), talcum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 3.02 mg.</p> <p>02 ezetimibum 10 mg, rosuvastatinum 10.0 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 200.5 mg, carmellosum naticum conexum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogol 4000, E 172 (flavum), talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 3.02 mg.</p> <p>03 ezetimibum 10 mg, rosuvastatinum 20.0 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 200.5 mg, carmellosum naticum conexum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogol 4000, E 172 (flavum), talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 3.02 mg.</p> <p>04 ezetimibum 10 mg, rosuvastatinum 40.0 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 200.5 mg, carmellosum naticum conexum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 5.04 mg, E 171, macrogol 4000, pro compresso obducto corresp. natrium 3.02 mg.</p>		
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
	04	007 30 Tablette(n)	B
		008 90 Tablette(n)	B
Bemerkung	(Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 10 mg / 40 mg)		
Gültig bis	26.04.2027		

- 01 Fentalis 100 µg, Sublingualtabletten  
02 Fentalis 200 µg, Sublingualtabletten  
03 Fentalis 300 µg, Sublingualtabletten  
04 Fentalis 400 µg, Sublingualtabletten  
05 Fentalis 600 µg, Sublingualtabletten  
06 Fentalis 800 µg, Sublingualtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>67996</b>	Abgabekategorie: <b>A+</b>	Index: 01.01.3.	23.07.2025
Zusammensetzung	01 fentanyl 100 µg ut fentanyli citras, mannitolum, cellulosum microcristallinum silicificatum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium max. 0.06 mg, magnesii stearas, pro compresso. 02 fentanyl 200 µg ut fentanyli citras, mannitolum, cellulosum microcristallinum silicificatum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium max. 0.06 mg, magnesii stearas, pro compresso. 03 fentanyl 300 µg ut fentanyli citras, mannitolum, cellulosum microcristallinum silicificatum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium max. 0.06 mg, magnesii stearas, pro compresso. 04 fentanyl 400 µg ut fentanyli citras, mannitolum, cellulosum microcristallinum silicificatum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium max. 0.08 mg, magnesii stearas, pro compresso. 05 fentanyl 600 µg ut fentanyli citras, mannitolum, cellulosum microcristallinum silicificatum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium max. 0.13 mg, magnesii stearas, pro compresso. 06 fentanyl 800 µg ut fentanyli citras, mannitolum, cellulosum microcristallinum silicificatum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium max. 0.17 mg, magnesii stearas, pro compresso.		
Anwendung	Durchbruchschmerzen bei chronischen Tumorschmerzen		
Bemerkung	(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	26.01.2026		

**01 Fingolimod Accord 0.5 mg, Hartkapseln**

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: <b>68377</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	10.07.2025
Zusammensetzung	01 fingolimodum 0.5 mg ut fingolimodi hydrochloridum, amyrum pregelificatum, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), aqua purificata, Drucktinte: lacca, propylenglycol, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.		
Anwendung	Multiple Sklerose		
Bemerkung	(Änderung ATC-Code, früher: L04AA27, neu: L04AE01)		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	21.11.2026		

**01 Fingolimod Sandoz 0.5 mg, Kapseln**  
**02 Fingolimod Sandoz 0.25 mg, Kapseln**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68176	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	10.07.2025
Zusammensetzung	01	fingolimodum 0.5 mg ut fingolimodi hydrochloridum, mannitolum, magnesii stearas, Kapselhülle: E 172 (flavum), E 171, gelatina, Drucktinte: lacca, alcohol isopropylicus, alcohol butylicus, propylenglycolum, aqua purificata, ammoniae solutio 28 per centum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), E 172 (flavum), E 171, dimeticonum pro capsula.	
	02	fingolimodum 0.25 mg ut fingolimodi hydrochloridum, mannitolum, hydroxypropylcellulosum, hydroxypropylbetadexum, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammoniae solutio 28 per centum pro capsula.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001 28 Kapsel(n)	B
		002 98 Kapsel(n)	B
	02	003 7 Kapsel(n)	B
		004 28 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L04AA27, neu: L04AE01)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**12 Fluarix Tetra 15 µg / 0.5 ml, Injektionssuspension**

GlaxoSmithKline AG, Neuhoferstrasse 4, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62961	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	25.07.2025
Zusammensetzung	12	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus Stamm A/Victoria/4897/2022 (H1N1)pdm09-like: reassortant virus IVR-238 derived from A/Victoria/4897/2022) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus Stamm A/Croatia/10136RV/2023 (H3N2)-like: reassortant virus X-425A derived from A/Croatia/10136RV/2023) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus Stamm B/Austria/1359417/2021-like: reassortant virus BVR-26 derived from B/Austria/1359417/2021 (Victoria lineage)) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus Stamm B/Phuket/3073/2013-like: B/Phuket/3073/2013 wild type (Yamagata lineage)) 15 µg, polysorbatum 80, octoxinolum-10, natrii chloridum, magnesii chloridum hexahydricum, dinatrii phosphas dodecahydricus, kalii dihydrogenophosphas, kalii chloridum, alpha-tocopheroli hydrogenosuccinas, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.66 mg, kalium 0.11 mg, residui: ovalbuminum, formaldehydum, natrii desoxycholas, gentamicini sulfas, hydrocortisonum.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab 36 Monaten	
Packung/en	12	035 1 Fertigspritze(n) Nadel separat	B
		036 10 Fertigspritze(n) Nadeln separat	B
Bemerkung		(Annual Update Saison 2025/2026)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Gaviscon Dual Liquid, Suspension zum Einnehmen in Sachets**

Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 67378	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	29.07.2025
Zusammensetzung	01	natrii alginas 500 mg, natrii hydrogenocarbonas 213 mg, calcii carbonas 325 mg, carbomerum 974P, natrii hydroxidum, aqua purificata, saccharinum natricum, aromatica, propylis parahydroxybenzoas 6 mg, E 218 40 mg, ad suspensionem pro dosi corresp. natrium 127.25 mg.	
Anwendung		Antacidum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Gaviscon Dual, Kautabletten**

Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 67374	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	29.07.2025
Zusammensetzung	01	natrii alginas 250 mg, natrii hydrogenocarbonas 106.5 mg, calcii carbonas 187.5 mg,mannitolum, copovidonum, acesulfamum kalicum, magnesii stearas, macrogolum 20'000, xylitolum, aspartamum 5.863 mg, aromatica, E 220, saccharum 0.4125 mg, carmellosum natricum, E 122 0.375 mg pro compresso corresp. natrium 55.375 mg.	
Anwendung		Antacidum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Gavisconell Dual Liquid, Suspension zum Einnehmen in Flaschen**

Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 67379	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	29.07.2025
Zusammensetzung	01	natrii alginas 500 mg, natrii hydrogenocarbonas 213 mg, calcii carbonas 325 mg, carbomerum 974P, natrii hydroxidum, aqua purificata, saccharinum natricum, aromatica, propylis parahydroxybenzoas 6 mg, E 218 40 mg ad suspensionem pro 10 ml corresp. natrium 127.25 mg.	
Anwendung		Antacidum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Spagyros AG, Neufeldstrasse 1, 3076 Worb

Zul.-Nr.: 67993	Abgabekategorie: D	Index: 20.04.1.	15.07.2025
Zusammensetzung	01	ficus carica e gemma recenti D1 (Ph.Eur.Hom. 2.1.3) 1 ml, glycerolum, ethanolum 96 per centum 0.32 g, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 7 doses, corresp. ethanolum 44 % V/V.	
Anwendung		Gemäss dem Therapieprinzip der Gemmotherapie kann Gemmo Magenbeschwerden unterstützend bei Magenbrennen, saurem Aufstossen und zur Entspannung bei nervösen Magenbeschwerden angewendet werden	
Packung/en	01	001 30 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Spagyros AG, Neufeldstrasse 1, 3076 Worb

Zul.-Nr.: 67364	Abgabekategorie: D	Index: 20.04.1.	09.07.2025
Zusammensetzung	01	rubus idaeus e germine recenti D1 (Ph.Eur.Hom. 2.1.3) 0.50 ml, vaccinium vitis-idaea e germine recenti D1 (Ph.Eur.Hom. 2.1.3) 0.50 ml, glycerolum, ethanolum 96 per centum 0.32 g, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml corresp. 7 Sprühstösse, corresp. ethanolum 44 % V/V.	
Anwendung		Gemäss dem Therapieprinzip der Gemmotherapie unterstützend bei Wechseljahresbeschwerden wie beispielsweise Hitzewallungen.	
Packung/en	01	001 30 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Hepcludex 2 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 68338	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	16.07.2025
Zusammensetzung	01	bulevirtidum 2 mg ut bulevirtidi acetas, natrii carbonas, natrii hydrogenocarbonas, mannitolum, pro vitro corresp. natrium 0.63 mg.	
Anwendung		Behandlung Chronische Hepatitis D	
Packung/en	01	001 30 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information März 2025)	
Gültig bis		04.02.2029	

**01 Imfinzi 120 mg/2.4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Imfinzi 500 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>66548</b>	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	01.07.2025
Zusammensetzung	01	durvalumabum 120 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 2.4 ml.	
	02	durvalumabum 500 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Gültig bis		unbegrenzt	

**05 Influvac Tetra 0.5 ml, Injektionssuspension**

Viatris Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>68087</b>	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	17.07.2025
Zusammensetzung	05	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus-Stamm A/Victoria/4897/2022 (H1N1)-pdm09: reassortant virus IVR-238 derived from A/Victoria/4897/2022) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus-Stamm A/Croatia/10136RV/2023 (H3N2)-like: reassortant virus X-425A derived from A/Croatia/10136RV/2023) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus-Stamm B/Austria/1359417/2021 -like: reassortant virus BVR-26 derived from B/Austria/1359417/2021 (Victoria lineage)) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus-Stamm B/Phuket/3073/2013, wild type (Yamagata lineage)) 15 µg, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum hexahydricum, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 2.01 mg, kalium 0.08 mg, residui: cetrimidum, formaldehydum, gentamicini sulfas, polysorbatum 80, ovalbuminum.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab 6 Monaten	
Packung/en	05	011 1 Fertigspritze(n)	B
		012 10 Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		(Annual Update Saison 2025/2026)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Kaloba, Sirup**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>67425</b>	Abgabekategorie: D	Index: 03.05.0.	09.07.2025
Zusammensetzung	01	pelargonii radicis extractum ethanolicum siccum (Pelargonium sidoides DC, radix) 0.0134 g DER: (4-25:1) Auszugsmittel Ethanolum 11% (m/m), maltodextrinum, xylitolum, glycerolum (85 per centum), acidum citricum, E 202, xanthani gummi, aqua purificata, ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung einer akuten Bronchitis	
Packung/en	01	002 200 ml	D
		003 120 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**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.	14.07.2025
Composition	01	furosemidum 40 mg, excipiens pro compresso.	
Indication		Diurétique	
Conditionnements	01	001 50 comprimé(s) Blister sans perforation	B
		019 12 comprimé(s)	B
		027 50 comprimé(s)	B
Remarque		(Changement ou ajout d'un conditionnement ; nouveau : 001, 50 comprimés, Blister sans perforation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Nebilet, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 54489	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	09.07.2025
Zusammensetzung	01	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, polysorbitatum 80, hypromellosum, lactosum monohydricum 141.75 mg, maydis amyrum, carmellosum natricum conexum corresp. sodium 1.2 mg, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	021 28 Tablette(n)	B
		049 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgröße 56 Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Neo-Angin mit Lidocain und Chlorhexidin Spray, Lösung**

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58133	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	24.07.2025
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum monohydricum 2 mg, chlorhexidini digluconas 1.05 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 23.5 % V/V.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	001 50 ml	D
		002 30 ml	D
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgröße, neu: 30 ml)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 NexoBrid, poudre et gel pour gel**

Triskel INTEGRATED SERVICES SA, Chemin du Pavillon 5, 1218 le Grand-Saconnex

N° d'AMM: 68012	Catégorie de remise: A	Index: 10.06.0.	24.07.2025
Composition	01 Poudre: bromelainum ex truncus 5 g cum ammonii sulfas et acidum aceticum, pro vitro. Gel: carbomerum 980, dinatrii phosphas, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile, ad gelatum pro 50 g.		
Indication	Débridement des escarres chez les patients présentant des brûlures cutanées thermiques profondes d'épaisseur partielle et totale		
Conditionnements	01 001 1 + 1 flacon(s) poudre et gel pour gel	A	
Remarque	Nouvelle indication / indication modifiée (information sur le médicament: date de mise à jour de l'information Avril 2025)		
Valable jusqu'au	20.04.2027		

**01 Nicardipin Aguettant 10 mg/10 ml, solution injectable**

Aguettant Suisse SA, Route de Jussy 35, 1226 Thônex

N° d'AMM: 67680	Catégorie de remise: A	Index: 02.06.1.	16.07.2025
Composition	01 nicardipini hydrochloridum 1 mg, sorbitolum 50 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. sodium 0.039 mg.		
Indication	Urgence hypertensive		
Conditionnements	01 002 1 x 10 ampoule(s)	A	
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

**01 Nilendo 180 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 67583	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	24.07.2025
Zusammensetzung	01 acidum bempedoicum 180 mg, cellulose microcristallinum, lactosum monohydricum 30 mg, hydroxypropylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, carboxymethylamylum naticum corresp. sodium 0.97 mg, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, E 171, pro compresso obducto.		
Anwendung	Primäre Hypercholesterinämie (heterozygot familiär und nicht- familiär) und Reduktion des kardiovaskulären Risikos		
Packung/en	01 001 28 mg Filmtabletten 002 98 mg Filmtabletten	B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 NUBEQA 300 mg, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 67521	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	28.07.2025
Zusammensetzung	01	darolutamidum 300 mg, calcii hydrogenophosphas, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 2.7 mg, lactosum monohydricum, magnesii stearas, povidonum K 30, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum, macrogol 3350, E 171, pro compresso obducto corresp. lactosum monohydricum 186 mg.	
Anwendung		nicht-metastasiertes, kastrationsresistente Prostatakarzinom (nmCRPC); metastasiertes, hormon-sensitives Prostatakarzinom (mHSPC)	
Packung/en	01	001 112 Tablette(n)	B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Mai 2025)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Nucala 100 mg/mL, Injektionslösung im Fertigpen**

GlaxoSmithKline AG, Neuhoferstrasse 4, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 67350	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	10.07.2025
Zusammensetzung	01	mepolizumabum 100 mg, saccharum, dinatrii phosphas heptahydricus, acidum citricum monohydricum, polysorbatum 80 dinatrii edetas, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1.0 ml.	
Anwendung		Eosinophiles Asthma, EGPA, CRSwNP, HES	
Packung/en	01	001 1 Stück Fertigpen	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgröße: Packung mit 3 Fertigpen zu 100 mg/ml)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Nucala 100 mg/mL, Injektionslösung in der Fertigspritze**

GlaxoSmithKline AG, Neuhoferstrasse 4, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 67351	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	10.07.2025
Zusammensetzung	01	mepolizumabum 100 mg, saccharum, dinatrii phosphas heptahydricus, acidum citricum monohydricum, polysorbatum 80 dinatrii edetas, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1.0 ml.	
Anwendung		Eosinophiles Asthma, EGPA, CRSwNP, HES	
Packung/en	01	001 1 Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgröße: Packung mit 3 Fertigspritzen zu 100 mg/ml)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Nustendi 180 mg / 10 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 67586	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	24.07.2025
Zusammensetzung	01	ezetimibum 10 mg, acidum bempedoicum 180 mg, lactosum monohydricum 75 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum naticum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, silica colloidalis anhydrica, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, E 132, glyceroli monocaprylocapras, natrii laurilsulfas, E 133, pro compressso obducto corresp. sodium 1.38 mg.	
Anwendung		Primäre Hypercholesterinämie (heterozygot familiär und nicht familiär) oder gemischte Dyslipidämie sowie Reduktion des kardiovaskulären Risikos.	
Packung/en	01	001 28 mg Filmtabletten 002 98 mg Filmtabletten	B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Ontozry 12.5 mg, Tabletten  
 02 Ontozry 25 mg, Filmtabletten  
 03 Ontozry 50 mg, Filmtabletten  
 04 Ontozry 100 mg, Filmtabletten  
 05 Ontozry 150 mg, Filmtabletten  
 06 Ontozry 200 mg, Filmtabletten  
 07 Ontozry 12.5 mg, Tabletten und Ontozry 25 mg, Filmtabletten

Angelini Pharma S.p.A., Rom, Zweigniederlassung Zug, Zählerweg 6, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 68051	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	28.07.2025
Zusammensetzung	<p>01 cenobamatum 12.5 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 39.67 mg, carboxymethylamylum naticum A corresp. natrium 0.16 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.</p> <p>02 cenobamatum 25 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 79.34 mg, carboxymethylamylum naticum A corresp. natrium 0.32 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 132, pro compresso obducto.</p> <p>03 cenobamatum 50 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 158.68 mg, carboxymethylamylum naticum A corresp. natrium 0.64 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.</p> <p>04 cenobamatum 100 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 108.68 mg, carboxymethylamylum naticum A corresp. natrium 0.64 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 132, pro compresso obducto.</p> <p>05 cenobamatum 150 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 163.02 mg, carboxymethylamylum naticum A corresp. natrium 0.96 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.</p> <p>06 cenobamatum 200 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 217.36 mg, carboxymethylamylum naticum A corresp. natrium 1.28 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.</p> <p>07 I) Ontozry 12.5 mg, Tablette:            cenobamatum 12.5 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 39.67 mg, carboxymethylamylum naticum A corresp. natrium 0.16 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.            II) Ontozry 25 mg, Filmtablette:            cenobamatum 25 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 79.34 mg, carboxymethylamylum naticum A corresp. natrium 0.32 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 132, pro compresso obducto.</p>		
Anwendung	Antiepileptikum		
Packung/en	01 001 14 Tablette(n)	B	
	02 002 14 Tablette(n)	B	
	03 003 14 Tablette(n)	B	
	004 28 Tablette(n)	B	

	012	84 Tablette(n)	B
04	005	14 Tablette(n)	B
	006	28 Tablette(n)	B
	013	84 Tablette(n)	B
05	007	14 Tablette(n)	B
	008	28 Tablette(n)	B
	014	84 Tablette(n)	B
06	009	14 Tablette(n)	B
	010	28 Tablette(n)	B
	015	84 Tablette(n)	B
07	011	2x 14 Tablette(n) Starterpackung mit 14 Tabletten à 12.5 mg und 14 Filmtabletten à 25 mg	B
Bemerkung	(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 84 Tabletten für die Dosisstärken 50 mg, 100 mg, 150 mg und 200 mg)		
Gültig bis	18.05.2027		

**01 Pemazyre 4,5 mg, comprimés****02 Pemazyre 9 mg, comprimés****03 Pemazyre 13,5 mg, comprimés**

Incyte Biosciences International Sàrl, Rue Docteur-Yersin 12, 1110 Morges

N° d'AMM: 68143	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	24.07.2025
Composition	01 pemigatinibum 4.5 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum naticum A corresp. sodium 0.176 mg, magnesii stearas, pro compresso. 02 pemigatinibum 9 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum naticum A corresp. sodium 0.352 mg, magnesii stearas, pro compresso. 03 pemigatinibum 13.5 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum naticum A corresp. sodium 0.528 mg, magnesii stearas, pro compresso.		
Indication	cholangiocarcinome, néoplasies myéloïdes/lymphoïdes (NML)		
Conditionnements	01 001 002 02 003 004 03 005 006	14 comprimé(s) 28 comprimé(s) 14 comprimé(s) 28 comprimé(s) 14 comprimé(s) 28 comprimé(s)	A A A A A A
Remarque	Nouvelle indication et transformation à une autorisation ordinaire (information sur le médicament: date de mise à jour de l'information mai 2025)		
Valable jusqu'au	23.07.2030		

**01 Prevymis 240 mg, Filmtabletten****02 Prevymis 480 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>66652</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	08.07.2025
Zusammensetzung	01	letermovirum 240 mg, cellulose microcristallinum, carmellosum natricum conexum, povidonum K 25, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: cera carnauba, lactosum monohydricum 3.96 mg, hypromellosum, triacetinum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. sodium 1.9 mg.	
	02	letermovirum 480 mg, cellulose microcristallinum, carmellosum natricum conexum, povidonum K 25, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: cera carnauba, lactosum monohydricum 6.39 mg, hypromellosum, triacetinum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. sodium 3.8 mg.	
Anwendung		Cytomegalovirus-(CMV) Prophylaxe	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	A
	02	002 28 Tablette(n)	A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Februar 2025)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prevymis 240 mg/12 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Prevymis 480 mg/24 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>66653</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	08.07.2025
Zusammensetzung	01	letermovirum 240 mg, hydroxypropylbetadexum 1800 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 12 ml corresp. sodium 22.9 mg.	
	02	letermovirum 480 mg, hydroxypropylbetadexum 3600 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 24 ml corresp. sodium 45.8 mg.	
Anwendung		Cytomegalovirus-(CMV)-Prophylaxe	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Februar 2025)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**03 Protamin Ipex 1000, Injektionslösung****04 Protamin Ipex 5000, Injektionslösung**

MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 15160	Abgabekategorie: B	Index: 06.04.0.	16.07.2025
Zusammensetzung	03	protamini hydrochloridum 1000 U.I., natrii chloridum corresp. sodium 3.2 mg, natrii hydroxidi solutio 1 mol/L, acidum hydrochloridum dilutum, aqua ad injectabile ad solutionem pro 1 ml.	
	04	protamini hydrochloridum 5000 U.I., natrii hydroxidi solutio 1 mol/L, acidum hydrochloridum dilutum, aqua ad injectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Neutralisierung der Heparin-Wirkung bei Heparin-Ueberdosierung	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 69701	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	10.07.2025
Zusammensetzung	01	rituximabum 100 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, dinatrii edetas corresp. sodium 0.07 mg, polysorbatum 80, saccharum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	rituximabum 500 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, dinatrii edetas corresp. sodium 0.35 mg, polysorbatum 80, saccharum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Non-Hodgkin-Lymphom, Rheumatoide Arthritis, ANCA-assoziierte Vaskulitis, Pemphigus vulgaris	
Packung/en	01	001                    1 Durchstechflasche(n)	A
		003                    2 x 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002                    1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgröße, neu: 003, 2 x 1 Durchstechflaschen)	
Gültig bis		18.08.2029	

**01 Sorafenib Zentiva 200 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68210	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	14.07.2025
Zusammensetzung	01	sorafenibum 200 mg ut sorafenibi tosilas 274 mg, hypromellosum, carmellosum naticum conexum, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, Überzug: hypromellosum, macrogola, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. sodium 1.75 mg.	
Anwendung		Leberzellkarzinom, Nierenzellkarzinom, Schilddrüsenkarzinom	
Packung/en	01	001                    112 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Sunitinib-Teva 12.5 mg, Hartkapseln**  
**02 Sunitinib-Teva 25 mg, Hartkapseln**  
**03 Sunitinib-Teva 37.5 mg, Hartkapseln**  
**04 Sunitinib-Teva 50 mg, Hartkapseln**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67781	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	15.07.2025
Zusammensetzung	01	sunitinibum 12.5 mg, mannitolum, povidonum K 25, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.15 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, kalii hydroxidum, pro capsula.	
	02	sunitinibum 25 mg, mannitolum, povidonum K 25, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.15 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, kalii hydroxidum, pro capsula.	
	03	sunitinibum 37.5 mg, mannitolum, povidonum K 25, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.23 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, kalii hydroxidum, pro capsula.	
	04	sunitinibum 50 mg, mannitolum, povidonum K 25, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.31 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, kalii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 28 Kapsel(n)	A
	02	002 28 Kapsel(n)	A
	03	003 28 Kapsel(n)	A
	04	004 28 Kapsel(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Tacrocutan 1 mg/g, Salbe**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 67746	Abgabekategorie: B	Index: 10.04.0.	01.07.2025
Zusammensetzung	01	tacrolimusum 1 mg ut tacrolimusum monohydricum, vaselinum album, E 307, paraffinum liquidum, RRR-alpha-tocopherolum, propyleni carbonas, cera alba, paraffinum solidum, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Atopische Dermatitis	
Packung/en	01	001 10 g	B
		002 30 g	B
		003 60 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Tevibra, 100 mg / 10 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

BeiGene Switzerland GmbH, Aeschengraben 27, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68960	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	03.07.2025
Zusammensetzung	01	tislelizumabum 100 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, trehalosum dihydricum, polysorbitum 20, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. sodium 16 mg.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 06/2025)	
Gültig bis		10.04.2029	

**01 Tevibra, 100 mg / 10 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

BeiGene Switzerland GmbH, Aeschengraben 27, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68960	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	03.07.2025
Zusammensetzung	01	tislelizumabum 100 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, trehalosum dihydricum, polysorbitum 20, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. sodium 16 mg.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 06/2025)	
Gültig bis		10.04.2029	

**01 Tibolon Spirig HC 2.5 mg, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68090	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.3.	30.07.2025
Zusammensetzung	01	tibolonom 2.5 mg, lactosum monohydricum 43.15 mg, mannitolum, solani amyrum, E 304, magnesii stearas pro compresso.	
Anwendung		Klimakterische Beschwerden	
Packung/en	01	001 1 x 28 Tablette(n)	B
		002 3 x 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**09 VaxigripTetra, Suspension pour injection dans une seringue pré-remplie**  
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 66427	Catégorie de remise: B	Index: 08.08.	22.07.2025
Composition	09	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus souche A/Victoria/4897/2022 (H1N1)pdm09-like: reassortant virus IVR-238 derived from A/Victoria/4897/2022) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus souche A/Croatia/10136RV/2023 (H3N2)-like: reassortant virus X-425A derived from A/Croatia/10136RV/2023) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus souche B/Austria/1359417/2021-like: B/Michigan/01/2021, wilde type (Victoria lineage)) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus souche B/Phuket/3073/2013-like: B/Phuket/3073/2013, wilde type (Yamagata lineage)) 15 µg, natrii chloridum, kalii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.72 mg, kalium 0.08 mg, residui: formaldehydum, octoxinolum-9, neomycinum, ovalbuminum.	
Indication		Immunisation active contre l'influenza, dès le 6ème mois	
Conditionnements	09	031 1 seringue(s) préremplie(s) avec aiguille 032 10 seringue(s) préremplie(s) avec aiguilles 033 1 seringue(s) préremplie(s) sans aiguille 034 10 seringue(s) préremplie(s) sans aiguilles	B B B B
Remarque		(Annual update saison 2025/2026)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Vesoxx 1 mg/ml, Lösung zur intravesikalen Anwendung**

Melisana AG, Engelstrasse 6, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 67983	Abgabekategorie: B	Index: 05.02.0.	02.07.2025
Zusammensetzung	01	oxybutynini hydrochloridum 1.004 mg corresp. oxybutyninum 0.911 mg, acidum hydrochloridum dilutum, natrii chloridum corresp. natrium 3.56 mg, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Unterdrückung einer neurogenen Detrusorüberaktivität	
Packung/en	01	001 100 Fertigspritze(n) braucht Luer-Adapter 002 100 Fertigspritze(n) kein Luer-Adapter nötig	B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Vitamin B1/6/12-Acino, Injektionslösung**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62736	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.4.	09.07.2025
Zusammensetzung	01	thiamini hydrochloridum 100 mg, pyridoxini hydrochloridum 100 mg, cyanocobalaminum 1 mg, kalii cyanas, alcohol benzylicus 30 mg, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 3 ml corresp. natrium ca. 25 mg et kalium 0.15 mg.	
Anwendung		Vitamin B1, B6, B12-Präparat	
Packung/en	01	003 5 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Umwandlung Zulassungsart: Hauptzulassung	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Welireg 40 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 68531	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	01.07.2025
Zusammensetzung	01	belzutifanum 40 mg, hypromellosi acetas succinas, cellulosum microcristallinum, mannitolum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 132, pro compresso obducto corresp. natrium 1.356 mg.	
Anwendung		Von-Hippel-Lindau (VHL) - Krankheit, Fortgeschrittenes Nierenzellkarzinom (RCC)	
Packung/en	01	90 Tablette(n)	A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation und damit verbundenen Überführung in eine reguläre Zulassung (Arzneimittelinformation: Stand der Information März 2025)	
Gültig bis		30.06.2030	

**01 Welireg 40 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 68531	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	14.07.2025
Zusammensetzung	01	belzutifanum 40 mg, hypromellosi acetas succinas, cellulosum microcristallinum, mannitolum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 132, pro compresso obducto corresp. natrium 1.356 mg.	
Anwendung		Von-Hippel-Lindau (VHL) - Krankheit, Fortgeschrittenes Nierenzellkarzinom (RCC)	
Packung/en	01	90 Tablette(n) Flasche	A
	002	90 Tablette(n) Blisterpackung (3 x 30)	A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 90 Tablette(n) Blisterpackung (3 x 30))	
Gültig bis		30.06.2030	

**01 Xarelto junior, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 67701	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	31.07.2025
Zusammensetzung	01	rivaroxabanum 1.0 mg, acidum citricum, hypromellosum, mannitolum, cellulosum microcristallinum et carmellosum natricum, E 211 1.8 mg, sucralosum, xanthani gummi, aromatica, maltodextrinum, propylenglycolum, acaciae gummi, ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 1 ml corresp. natrium 0.5 mg.	
Anwendung		Behandlung und Prophylaxe von venösen Thromboembolien bei pädiatrischen Patienten	
Packung/en	01	1 Flasche(n) 2.625 g Granulat in 100 ml Glasflasche und Zubehör	B
	002	1 Flasche(n) 5.25 g Granulat in 250 ml Glasflasche und Zubehör	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Zinplava, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 66344	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.	11.07.2025	
Zusammensetzung	01	bezlotoxumabum 25 mg, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, natrii hydroxidum, polysorbatum 80, acidum penteticum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 4.57 mg.		
Anwendung		Prävention eines Rezidivs einer Clostridium difficile Infektion (CDI)		
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n) mit 40 ml	A	
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: J06BB21, neu: J06BC03)		
Gültig bis		unbegrenzt		

**Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire****02 AmoxiCat 40 ad us. vet., comprimés sécables pour chats**

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

N° d'AMM:	52869	Catégorie de remise: B	Index:	15.07.2025
Composition	02	amoxicillinum anhydricum 40.00 mg ut amoxicillinum trihydricum, faex siccata, hepar suilli pulverisatum, glyceroli distearas, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum, calcii hydrogenophosphas dihydricus, pro compresso.		
Indication		Antibiotique pour chats		
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 Bovilis IntraNasal RSP Live ad us. vet., Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension für Rinder**

MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.:	1769	Abgabekategorie: B	Index:	24.07.2025
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata:  bovine respiratory syncytial virus (BRSV), strain Jencine-2013, live 5.0 - 7.0 log10 U., bovine parainfluenza virus, type 3 (PI3), strain INT2-2013, live 4.8 - 7.3 log10 U., Basal B8 Medium, gelatina hydrolysata, caseini peptonum, sorbitolum, dinatrii phosphas dihydricus, pro dosi.  Solvens:  saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, natrii chloridum, aqua ad injectabile, ad solutionem pro dosi 2 ml.		
Anwendung		Attenuierter Lebendimpfstoff gegen Bovines Respiratorisches Synzytial- und Bovines Parainfluenzavirus bei Rindern		
Packung/en	01	001                    5 Flaschen Lyophilisat (à 1 Dosis) und 5 Flaschen Lösungsmittel (à 2 ml)  002                    1 Flasche Lyophilisat (à 5 Dosen) und 1 Flasche Lösungsmittel (à 10 ml)  003                    1 Flasche Lyophilisat (à 10 Dosen) und 1 Flasche Lösungsmittel (à 20 ml)  004                    1 Flasche Lyophilisat (à 20 Dosen)  005                    1 Flasche Lösungsmittel (à 40 ml)	B B B B B	
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 Flasche Lyophilisat (à 20 Dosen), 1 Flasche Lösungsmittel (à 40 ml))		
Gültig bis		unbegrenzt		

**01 Gallivac IB88 NEO ad us. vet., attenuierter Lebendimpfstoff für Hühner, Brausetabletten zur Verabreichung als Spray nach Auflösung**  
 Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel

Zul.-Nr.: 1782	Abgabekategorie: B	Index:	14.07.2025
Zusammensetzung	01	infectious bronchitis virus (IBV), strain CR88121, live attenuated 10 <sup>4.0</sup> - 10 <sup>5.3</sup> U., caseinum hydrolysatum,mannitolum, natrii hydroxidum, natrii hydrogenocarbonas, agomelatinum-acidum citricum, magnesii stearas, pro dosi.	
Anwendung		Attenuierter Lebendimpfstoff gegen das Aviare Infektiöse Bronchitisvirus bei Hühnern	
Packung/en	01	003 10 Tabletten à 1000 Dosen	B
		004 10 Tabletten à 2000 Dosen	B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgröße, neu: 10 Tabletten à 2000 Dosen)	
Gültig bis		06.04.2027	

**01 Moxidex 0,1% ad us. vet., orale Lösung für Schafe**  
 Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 67762	Abgabekategorie: B	Index:	30.07.2025
Zusammensetzung	01	moxidectinum 1.00 mg, propylenglycolum, alcohol benzylicus 40.00 mg, polysorbatum 20, aqua purificata, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Endo- und Ektoparasitikum für Schafe	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		unbegrenzt	

**01 Moxidex 0,5 % Pour-on ad us. vet., Lösung zum Aufgiessen für Rinder**  
 Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 67755	Abgabekategorie: B	Index:	30.07.2025
Zusammensetzung	01	moxidectinum 5.0 mg, aromatica Aromatic Solvent (Solvesso 100), PPG-2 myristyl ether propionate, polybutylenum, E 320 0.10 mg, tert.- butylhydrochinonum 0.030 mg, triglycerida media, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Endo- und Ektoparasitikum für Rinder	
Packung/en	01	001 1 l	B
		002 2.5 l	B
		003 3 l	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 OrbeSeal ad us. vet., Suspension in Injektoren für Rinder**

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

Zul.-Nr.: 56745	Abgabekategorie: B	Index:	04.07.2025
Zusammensetzung	01	bismuthi subnitras 2.6 g, paraffinum liquidum, aluminii di/tristearas, silica colloidalis anhydrica, ad suspensionem pro vase 4 g.	
Anwendung		Antibiotikafreier Euterschutz während der Trockenzeit für Rinder (Milchkühe)	
Packung/en	01	120 x 4 g Injektoren mit 120 Desinfektionstüchern (mit Isopropanol 70%)	B
	002	4 x 4 g Injektoren mit 4 Desinfektionstüchern (mit Isopropanol 70%)	B
	003	144 x 4 g Injektoren mit 144 Desinfektionstüchern (mit Isopropanol 70%)	B
	004	24 x 4 g Injektoren mit 24 Desinfektionstüchern (mit Isopropanol 70%)	B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgröße, neu: Packungsgröße 144 x 4 g Injektoren)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Parofor Crypto 140 mg/ml ad us. vet., Lösung zum Eingeben für Kälber**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 67472	Abgabekategorie: B	Index:	30.07.2025
Zusammensetzung	01	paromomycinum 140 mg ut paromomycini sulfas 200 mg, E 218 1.0 mg, propylis parahydroxybenzoas 0.1 mg, E 223 4.0 mg, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Aminoglykosid-Antibiotikum für Kälber	
Packung/en	01	125 ml	B
	002	250 ml	B
	003	500 ml	B
	004	1 l	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Terramycin ad us. vet., Injektionslösung für Rinder, Schafe, Schweine und Ziegen**

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

Zul.-Nr.: 66397	Abgabekategorie: B	Index:	14.07.2025
Zusammensetzung	01	oxytetracyclinum 92.7 mg ut oxytetracyclini hydrochloridum, povidonum K 17, magnesii oxidum, natrii hydroxymethansulfinas 3.92 mg, thioglycerolum 10.53 mg, ethanolaminum, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1.0 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Rinder, Schafe, Schweine und Ziegen	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt	

**01 UBAC ad us. vet., Emulsion zur Injektion für Rinder**

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

Zul.-Nr.: 1772	Abgabekategorie: B	Index:	21.07.2025
Zusammensetzung	01	lipoteichoic acid (LTA) from biofilm adhesion component (BAC) of Streptococcus uberis , strain 5616 $\geq$ 1 U., Montanide 907.1 mg, Adeps A 3-O-desacyl-4'-monophosphorylatus, dinatrii phosphas dodecahydricus, kalii hydrogenophosphas, natrii chloridum, kalii chloridum, aqua ad injectabile, ad emulsionem pro dosi 2 ml.	
Anwendung		Inaktivierter bakterieller Impfstoff gegen Streptococcus uberis bei Rindern	
Packung/en	01	20 Flaschen à 2 ml (1 Dosis)	B
	002	1 Flasche à 10 ml (5 Dosen)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Vaxxitek HVT + IBD ad us. vet., Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hühner**

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

Zul.-Nr.: 1750	Abgabekategorie: B	Index:	21.07.2025
Zusammensetzung	01	Solutio concentrata:  recombinant turkey herpesvirus (HVT), expressing VP2 protein of IBDV, strain vHVT013-69, live (cell associated) 3.6 - 4.4 log10 U., dimethylis sulfoxidum, Calf serum, natrii hydrogenocarbonas, phenolsulfonphthaleinum, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile, pro dosi, residui: gentamicinum.  Solvens:  saccharum, caseinum hydrolysatum, phenolsulfonphthaleinum, dikalii phosphas anhydricus, kalii hydrogenophosphas, natrii hydroxidum ad pH, acidum hydrochloridum ad pH, aqua ad injectabile, ad solutionem pro dosi 0.2 or 0.05 ml.	
Anwendung		Lebendimpfstoff gegen das Infektiöse Bursitis (Gumboro) und das Aviare Herpesvirus (Marek'sche Krankheit) bei Hühnern	
Packung/en	01	1000 Dosen Konzentrat plus 200 ml Lösungsmittel in Beutel	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 2000 Dosen Konzentrat plus 400 ml Lösungsmittel in Beutel)	
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 01.07.2025 übernimmt die Firma **Verfora SA, Villars-sur-Glâne** folgende/s Arzneimittel der Firma **MEDA Pharma GmbH, Wangen-Brüttisellen:**

A compter du 01.07.2025, l'entreprise **Verfora SA, Villars-sur-Glâne** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **MEDA Pharma GmbH, Wangen-Brüttisellen:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
12537	Kamillosan Liquidum, liquide cutané
18013	Echinacin, gouttes
38296	Legalon, Gélules
46180	Kamillosan Crème, crème
46205	Kamillosan Spray buccal et pharyngé, Solution pour pulvérisation buccale
52562	Kamillosan Onguent, pommade
53075	Prosta-Urgenin, capsules molles

Per 01.07.2025 übernimmt die Firma **Verfora SA, Villars-sur-Glâne** folgende/s Arzneimittel der Firma **Mylan Pharma GmbH, Steinhausen:**

A compter du 01.07.2025, l'entreprise **Verfora SA, Villars-sur-Glâne** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Mylan Pharma GmbH, Steinhausen:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
32894	Duphalac, sirop
40795	Froben, dragées
57410	Duphalac fruit, sirop en sachet

Per 01.07.2025 übernimmt die Firma **Spagyros AG, Worb** folgende/s Arzneimittel der Firma **MEDA Pharma GmbH, Wangen-Brüttisellen:**

A compter du 01.07.2025, l'entreprise **Spagyros AG, Worb** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **MEDA Pharma GmbH, Wangen-Brüttisellen:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
26821	Agiolax mit Senna, Granulat
42933	Agiolax mite, Granulat

Per 01.07.2025 übernimmt die Firma **MÖLNLYCKE HEALTH CARE AG, Schlieren** folgende/s Arzneimittel der Firma **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster**:

A compter du 01.07.2025, l'entreprise **MÖLNLYCKE HEALTH CARE AG, Schlieren** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
37551	Hibiscrub, Lösung
44490	Hibidil, sterile Lösung

Per 01.07.2025 übernimmt die Firma **Leman SKL SA, Lancy** folgende/s Arzneimittel der Firma **Bristol-Myers Squibb SA, Steinhausen**:

A compter du 01.07.2025, l'entreprise **Leman SKL SA, Lancy** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Bristol-Myers Squibb SA, Steinhausen**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
46868	Azactam, poudre pour solution injectable/pour perfusion

Per 01.07.2025 übernimmt die Firma **Verfora SA, Villars-sur-Glâne** folgende/s Arzneimittel der Firma **Viatris Pharma GmbH, Steinhausen**:

A compter du 01.07.2025, l'entreprise **Verfora SA, Villars-sur-Glâne** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Viatris Pharma GmbH, Steinhausen**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
52803	Allergodil, collyre
56724	Allergodil saisonal, collyre

Per 01.07.2025 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Helvepharm AG, Frauenfeld**:

A compter du 01.07.2025, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Helvepharm AG, Frauenfeld**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
58839	Alendronat Zentiva, Wochentabletten

Per 01.07.2025 übernimmt die Firma **Verfora SA, Villars-sur-Glâne** folgende/s Arzneimittel der Firma **MEDA Pharma GmbH, Wangen-Brüttisellen**:

A compter du 01.07.2025, l'entreprise **Verfora SA, Villars-sur-Glâne** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **MEDA Pharma GmbH, Wangen-Brüttisellen**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
10700	Pyralvex, solution buccale
31286	Reparil, comprimés enrobés
43194	Trawell, gomme à mâcher médicamenteuse
45422	Dynamisan forte, ampoules buvables
50353	Dynamisan forte, granulés effervescents
51257	Allergodil, solution pour pulvérisation nasale

51830	Reparil N, gel
55483	Allergodil saisonal, solution pour pulvérisation nasale
65425	Allergodil saisonal forte 0.15%, solution pour pulvérisation nasale

Per 01.07.2025 übernimmt die Firma **Verfora SA, Villars-sur-Glâne** folgende/s Arzneimittel der Firma **Viatris Pharma GmbH, Steinhausen:**

A compter du 01.07.2025, l'entreprise **Verfora SA, Villars-sur-Glâne** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Viatris Pharma GmbH, Steinhausen:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
65481	Salviaben, Gélules

#### Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale

Per 31.07.2025 ändert die Firma **BeiGene Switzerland GmbH, Basel** ihren Firmennamen auf **BeOne Medicines I GmbH.**

A compter du 31.07.2025, l'entreprise **BeiGene Switzerland GmbH, Basel** aura pour nouvelle raison sociale **BeOne Medicines I GmbH.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
67998	Brukinsa, Hartkapseln
68960	Tevimbra, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Per 02.07.2025 ändert die Firma **GlaxoSmithKline AG** ihr Firmendomizil von Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee nach **Neuhofstrasse 4, 6340 Baar.**

A compter du 02.07.2025, l'entreprise **GlaxoSmithKline AG** actuellement sise Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee, aura pour nouveau domicile **Neuhofstrasse 4, 6340 Baar.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
534	Engerix-B 20, Injektionssuspension
551	Engerix-B 10, Injektionssuspension
558	Havrix 1440, Injektionssuspension
585	Varilrix, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
592	Twinrix 720/20, Injektionssuspension
599	Havrix 720, Injektionssuspension
603	Hiberix, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
615	Priorix, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
619	Infanrix DTPa-IPV+Hib, Pulver und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension
637	Boostrix, Injektionssuspension
638	Infanrix DTPa-IPV, Injektionssuspension
640	Infanrix hexa, Pulver und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension
681	Boostrix Polio, Injektionssuspension

20964	Daraprim, Tabletten
30968	Betnovate, Crème
30969	Betnovate, Lotion
30970	Betnovate, Salbe
33311	Betnovate Scalp Application, Lösung
37262	Ventolin, Sirup
37397	Ventolin, Lösung für Aerosolgeräte
39905	Dermovate, Crème
39906	Dermovate, Salbe
41823	Dermovate Scalp Application, Lösung
43142	Emovate, Crème
44397	Ventolin, Injektionslösung
44772	Zovirax i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
45343	Zovirax, Filmtabletten (suspendierbar)
45674	Augmentin 625 mg (500/125), Filmtabletten
45705	Zovirax, Crème
47431	Zovirax, Suspension
47667	Bactroban, Salbe
49748	Zentel, Kautabletten
49749	Zentel, Suspension zum Einnehmen
51188	Deroxat, Filmtabletten
51684	Imigran, Injektionslösung in einer Patrone
51685	Imigran, Filmtabletten
52361	Bactroban Nasal, Nasensalbe
52381	Cutivate, Salbe
52853	Lamictal, Tabletten (suspendierbar/kaubar)
53021	Serevent Diskus, Multidosen-Pulverinhhalator
53116	Valtrex, Filmtabletten
53390	Axotide Diskus, Multidosen-Pulverinhhalator
53563	Wellvone, Suspension
53692	Augmentin 1 g (875/125), Filmtabletten
53708	Imigran, Nasenspray
53841	Requip, Filmtabletten
53898	Ventolin Diskus, Multidosen-Pulverinhhalator
53974	Augmentin Duo 457 mg (400/57), Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
54050	Integrilin, Injektionslösung
54054	Integrilin, Infusionslösung
54150	Malarone, Filmtabletten
54272	Naramig, Filmtabletten
54306	Axotide, Dosier-Aerosol
54316	Bactroban, Crème
54320	Ventolin, Dosier-Aerosol
54868	Zeffix, Filmtabletten
54869	Zeffix, Lösung zum Einnehmen
54885	Flutinase Polynex, Nasentropfen, Suspension in Einzeldosen
54975	Seretide Diskus, Multidosen-Pulverinhhalator

55108	Relenza 5 mg, Disk (Pulverinhalation)
55263	Zyban, Retardtabletten
55552	Seretide, Dosier-Aerosol
56106	Avodart, Weichgelatinekapseln
56411	Imigran T, Filmtabletten
56907	Adartrel, Filmtabletten
56957	Sebiprox, Shampoo
57169	Serevent, Dosier-Aerosol
57740	Requip-Modutab, Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung
57803	Wellbutrin XR, Retardtabletten
57968	Avamys, Nasenspray, Suspension
58158	Priorix-Tetra, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infektionslösung
58494	Duac Akne, Gel
58654	Volibris, Filmtabletten
58711	Toctino, Weichkapseln
60095	Duodart, Kapseln
60150	Rotarix liquid, orale Suspension
61532	Benlysta, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
62502	Menveo, Pulver und Lösung (Durchstechflaschen)
62961	Fluarix Tetra, Injektionssuspension
62969	Relvar Ellipta, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation
63152	Anoro Ellipta, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation
65091	Incruse Ellipta, einzeldosiertes Pulver zur Inhalation
65707	Arnuity Ellipta, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation
65730	Bexsero, Injektionssuspension
66585	Benlysta, Lösung zur subkutanen Injektion (Autoinjektor)
66763	Zejula, Kapseln
66808	Trelegy Ellipta, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation
67350	Nucala, Injektionslösung im Fertigpen
67351	Nucala, Injektionslösung in der Fertigspritze
67987	Shingrix, Pulver und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension
68023	Jemperli, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
68471	Xevudy, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
68499	Cefuroximaxetil-GSK, Filmtabletten
68500	Cefuroximaxetil-GSK, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
68508	Cefuroxim-GSK, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
68509	Ceftazidim-GSK, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
68652	Zejula, Filmtabletten
69310	AREXVY, Pulver und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension
69428	Omijara, Filmtabletten
69910	Blenrep, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Per 07.07.2025 ändert die Firma **Medius AG** ihr Firmendomizil von Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz nach **Stegackerstrasse 1, 4132 Muttenz**.

A compter du 07.07.2025, l'entreprise **Medius AG** actuellement sise Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz, aura pour nouveau domicile **Stegackerstrasse 1, 4132 Muttenz**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
21693	Sintrom, Tabletten
23637	Venostasin, Creme
24137	Scheriproct, Rektalsalbe
24138	Scheriproct, Suppositorien
24958	Esidrex, Tabletten
28053	Insidon, Dragées
33639	Entumin 40 mg, Tabletten
34755	Phlebostasin, Kapseln
38334	Pevaryl, Crème
38335	Pevaryl, Puder
38824	Gyno-Pevaryl, Vaginalcrème
38825	Gyno-Pevaryl, Vaginalovula
40662	Pevisone, Crème
44676	Gyno-Pevaryl Depot, Vaginal-Ovula
48989	Aulin, Granulat
48991	Aulin, Tabletten
49589	Ubistesin, Injektionslösung
50639	Pevaryl, Pumpspray
51307	Lamisil, Crème
51760	Betoptic-S, Augentropfensuspension
52838	Betoptic-S Single Dose, Augentropfensuspension
53312	Casodex, Filmtabletten
53417	Oramorph, Lösung zum Einnehmen
53535	Arimidex, Filmtabletten
54238	Venostasin, Kapseln
54243	Lamisil, Lösung
54244	Lamisil, Spray
54556	Lamisil DermGel, Gel
54881	Emadine, Augentropfen
55775	Lamisil Pedisan, Crème
55776	Lamisil Pedisan, Spray
55777	Lamisil Pedisan DermGel, Gel
56060	Emadine SE, Augentropfen, Einmaldosen
57042	Aloxi, Injektionslösung
57223	Lamisil Pedisan Once, Filmbildende Lösung
62262	Lamisil Pedisan Dermspray, Lösung
62263	Lamisil Dermspray, Lösung
62526	Pliaglis, Creme
62785	Latuda, Filmtabletten
62861	Argatra, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
62952	Aloxi, Weichkapseln
65183	Sylvant, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

65499	Akynzeo, Kapseln
66366	Pylera, Hartkapseln
66556	Feracru, Kapseln
67068	Dacepton 10 mg/ml, Injektionslösung in einer Patrone
67125	Dacepton 5 mg/ml, Infusionslösung
67263	Pheburane, Granulat
67463	Qarziba, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
67467	Ogivri 150 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
67470	Ogivri 440 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
67478	Fulphila, Injektionslösung
67611	Hulio, Injektionslösung im Fertigpen
67612	Hulio, Injektionslösung in einer Durchstechflasche
67613	Hulio, Injektionslösung in einer Fertigspritze
68015	Cardioplexol, Kardioplege Lösung
68114	Ponvory, Filmtabletten
68149	Nepexto, Injektionslösung in einer Fertigspritze
68150	Nepexto, Injektionslösung im Fertigpen
68290	Akynzeo IV, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
68496	Ciferavit D3, Lösung zum Einnehmen
68864	Letybo, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung
68986	Pemetrexed Stirling, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
68995	Bortezomib Ideogen, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Per 07.07.2025 ändert die Firma ViiV Healthcare GmbH ihr Firmendomizil von Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee nach **Neuhofstrasse 4, 6340 Baar**.

A compter du 07.07.2025, l'entreprise ViiV Healthcare GmbH actuellement sise Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee, aura pour nouveau domicile **Neuhofstrasse 4, 6340 Baar**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
48917	Retrovir AZT i.v., Infusionslösung
48942	Retrovir AZT, Kapseln
51588	Retrovir AZT, Sirup
53662	3TC, Filmtabletten
53663	3TC, Lösung oral
54568	Combivir, Filmtabletten
55048	Ziagen, Filmtabletten
55049	Ziagen, Lösung zum Einnehmen
56977	Kivexa, Filmtabletten
58197	Celsentri, Filmtabletten
63052	Tivicay, Filmtabletten
63283	Triumeq, Filmtabletten
66790	Juluca, Filmtabletten
67313	Dovato, Filmtabletten
67669	Vocabria, Filmtabletten
67740	Vocabria, Depot-Injektionssuspension
67854	Rukobia, Retardtabletten

67861	Tivicay, Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
68920	Triumeq, Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Per 24.07.2025 ändert die Firma **SOS Oxygène SA** ihr Firmendomizil von Route des Avouillons 4, 1196 Gland nach **Chemin du Lavasson 2, 1196 Gland**.

A compter du 24.07.2025, l'entreprise **SOS Oxygène SA** actuellement sise Route des Avouillons 4, 1196 Gland, aura pour nouveau domicile **Chemin du Lavasson 2, 1196 Gland**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
66641	Sauerstoff medizinal SOS, Gas zur medizinischen Anwendung, kälteverflüssigt in mobilen Behältern

Per 30.07.2025 ändert die Firma **HELP Pharma Switzerland AG** ihr Firmendomizil von Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden nach **Steinenschanze 2, 4051 Basel**.

A compter du 30.07.2025, l'entreprise **HELP Pharma Switzerland AG** actuellement sise Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden, aura pour nouveau domicile **Steinenschanze 2, 4051 Basel**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
26762	Cegrovit, Brausetabletten
28486	Ancopir, Injektionslösung
32209	Callimon, Brausetabletten
32692	Vitarnin, Brausetabletten
34662	Ancopir, Dragées
36327	Begrocit, Brausetabletten
47701	Grofenac, Filmtabletten
47702	Grofenac Retard, Filmtabletten
47703	Grofenac, Suppositorien
47835	Grofenac, Injektionslösung
48421	Grodurex, Tabletten
48606	Gromazol, Crème
48607	Gromazol, Pumpspray

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

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

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

## Zeichenerklärung / Légende

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

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

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

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

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

1	02	<b>Aequifusine, Infusionslösung</b> B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	29080	B	05.03.3.	01.11.2025
1	01	<b>Bortezomib Baxter 3.5 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung</b> Baxter AG, 8152 Opfikon	68484	A	07.16.1.	20.08.2025
1	01	<b>Bortezomib Ideogen 3.5 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung</b> Medius AG, Stegackerstrasse 1, 4132 Muttenz	68995	A	07.16.1.	15.09.2025
1	02	<b>Cal-C-Vita, Brausetabletten</b> Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich	30984	D	07.02.51	09.07.2025
1	01	<b>Emerade 150 ug, Injektionslösung im Fertigpen</b> Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal	67620	B	02.05.2.	31.08.2025
1	02	<b>Emerade 300 ug, Injektionslösung im Fertigpen</b> Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal	67620	B	02.05.2.	31.08.2025
1	03	<b>Emerade 500 ug, Injektionslösung im Fertigpen</b> Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal	67620	B	02.05.2.	31.08.2025

1	02	<b>Femicin Nieren-Blasentee, Teeaufgusspulver</b> Dr. med. Aufdermaur AG, Weststrasse 16, 5426 Lengnau AG	54622	D	05.02.0. 10.07.2025
1	01	<b>Hydrocodon Streuli 5 mg, Tabletten</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	36818	A+	03.01.1. 23.07.2025
1	02	<b>Hydrocodon Streuli 10 mg, Tabletten</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	36818	A+	03.01.1. 23.07.2025
1	01	<b>Livogiva 20 mcg/80 mcl, Injektionslösung im Fertigpen</b> Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller- Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	67826	B	07.99.0. 15.07.2025
1	01	<b>Loperamid Zentiva 2 mg, Kapseln</b> Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld	56049	B/D	04.09.0. 10.07.2025
1	01	<b>Lopresor Retard 200 mg, Retardtabletten</b> Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Vulkanstrasse 106, 8048 Zürich	44447	B	02.03.0. 30.09.2025
1	01	<b>Lopresor 100, Filmtabletten</b> Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Vulkanstrasse 106, 8048 Zürich	39252	B	02.03.0. 30.04.2026
1	01	<b>Mimpara 30 mg, Filmtabletten</b> Amgen Switzerland AG, 6343 Risch	56965	B	07.05.0. 30.08.2025
1	02	<b>Mimpara 60 mg, Filmtabletten</b> Amgen Switzerland AG, 6343 Risch	56965	B	07.05.0. 30.08.2025
1	03	<b>Mimpara 90 mg, Filmtabletten</b> Amgen Switzerland AG, 6343 Risch	56965	B	07.05.0. 30.08.2025
1	01	<b>Obizur 500 E, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung</b> Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon	65874	B	06.01.1. 09.07.2025
1	01	<b>Omida Stockschnupfenzähnchen für Kinder, Globuli</b> Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi	50947	D	20.01.1. 30.06.2026
1	01	<b>Omix Ocas 0.4 mg, Retardtabletten</b> Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen	57637	B	05.99.0. 30.06.2026

4	01	<b>Prick-Testlösung Cladosporium cladosporioides, Pricktestlösung</b> Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60728	A	14.03.0. 22.07.2025
4	01	<b>Prick-Testlösung Ei (ganz), Pricktestlösung</b> Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60792	A	14.03.0. 22.07.2025
4	01	<b>Prick-Testlösung Goldhamster (Haare), Pricktestlösung</b> Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60744	A	14.03.0. 22.07.2025
4	01	<b>Prick-Testlösung Haselnuss, Pricktestlösung</b> Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60829	A	14.03.0. 22.07.2025
1	01	<b>Prick-Testlösung Kabeljau (Dorsch), Pricktestlösung</b> Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60818	A	14.03.0. 22.07.2025
1	01	<b>Prick-Testlösung Kuhmilch, Pricktestlösung</b> Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60794	A	14.03.0. 22.07.2025
4	01	<b>Prick-Testlösung Nessel (Pollen), Pricktestlösung</b> Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60755	A	14.03.0. 22.07.2025
1	01	<b>Prick-Testlösung Roggenmehl, Pricktestlösung</b> Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60791	A	14.03.0. 22.07.2025
1	01	<b>Prick-Testlösung Weizenmehl, Pricktestlösung</b> Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60789	A	14.03.0. 22.07.2025
4	01	<b>Prick-Testlösung Wiesenlieschgras (Pollen), Pricktestlösung</b> Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60748	A	14.03.0. 22.07.2025
1	01	<b>Somnofor, Dragées</b> Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	55695	D	01.04.1. 01.03.2026
1	01	<b>Xyloneural, Injektionslösung</b> Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal	42773	B	01.02.2. 31.07.2025

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

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

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

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

- |   |   |            |
|---|---|------------|
| 2 | <b>Betamethasoni dipropionas; clotrimazole; Gentamicini sulfas (1 médicament)</b><br>Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation<br>Traitement de dermatoses corticosensibles, dans lesquelles une infection par bactéries et/ou champignons est présente ou à craindre. Traitement des stades suintants de la maladie.<br>Leman SKL SA, 1213 Lancy | 02.07.2025 |
| 2 | <b>plantaginis ovatae seminis tegumenti pulvis (1 médicament)</b><br>Nouvelle autorisation d'un médicament en co-marketing<br>En cas de constipation et tendance à la constipation<br>Procter & Gamble International Operations SA, route de Saint-Georges 47, 1213 Lancy   | 15.07.2025 |

**Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels**  
**Réception d'une demande complète d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'AMM d'un médicament**

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

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

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

<b>Diclofenacum narticum (1 Arzneimittel)</b>	01.07.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Perkutanes Antiphlogistikum	
Haleon Schweiz AG, 6343 Risch	
<b>Camizestrant (1 Arzneimittel)</b>	02.07.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS wird angewendet in Kombination mit einem CDK4/6-Inhibitor (Palbociclib, Ribociclib oder Abemaciclib) zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit Hormonrezeptor-(HR)-positivem, humanen epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptor 2 (HER2)-negativem lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Brustkrebs bei Auftreten einer ESR1-Mutation unter einer endokrinbasierten Erstlinientherapie.	
AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	
<b>Stannum metallicum (HAB) D1 (1 Arzneimittel)</b>	02.07.2025
Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit reduziertem Dossier	
Anthroposophisches Arzneimittel ohne Indikation (Art. 25 Abs. 1 KPAV)	
Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	
<b>Magnesiumcitrat (1 Arzneimittel)</b>	03.07.2025
Zulassungserweiterung, neue Dosissstärke	
Behandlung und Vorbeugung von Magnesiummangel	
Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf	
<b>Durvalumab (1 Arzneimittel)</b>	04.07.2025
Änderung, neue Indikation	
Imfinzi in Kombination mit FLOT-Chemotherapie als neoadjuvante und adjuvante Behandlung, gefolgt von adjuvanter Imfinzi-Monotherapie, ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit resezierbarem Adenokarzinom des Magens oder des gastroösophagealen Übergangs.	
AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	

<b>Tolebrutinib</b> (1 médicament)	04.07.2025
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif CENRIFKI ist ein das Gehirn durchdringender Bruton-Tyrosinkinase-Inhibitor (BTKi), der für die Behandlung von nicht rezidivierender sekundär progredienter Multipler Sklerose (nrSPMS) bei Erwachsenen indiziert ist.	
Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	
<b>Zinkchlorid, Kupferchlorid, Manganchlorid, Natriumselenit wasserfrei, Kaliumiodid</b> (1 Arzneimittel)	04.07.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Deckung des Grundbedarfs an Spurenelementen bei Früh- und Neugeborenen, Säuglingen, Kindern und Jugendlichen, die eine intravenöse Ernährung benötigen. Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Am Mattenhof 4, 6010 Kriens	
<b>adalimumabum</b> (2 Arzneimittel)	07.07.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport Rheumatoide Arthritis, früh diagnostizierte rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn, Plaque-Psoriasis, Colitis ulcerosa, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Hidradenitis suppurativa, Uveitis EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen	
<b>Propionate de clobétasol</b> (1 médicament)	07.07.2025
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation traitement de dermatoses inflammatoires non infectées ne répondant pas suffisamment à des corticoïdes de puissance moindre: psoriasis (à l'exception de foyers psoriasiques étendus), lichen plan, lupus érythémateux, eczémas de tous stades et de toute origine, eczémas de contact, prurigo, dermatite atopique, dermatites séborrhéiques, autres affections cutanées répondant à un traitement local par corticostéroïdes, telles que la forme grave de l'érythème solaire. Leman SKL SA, 1213 Lancy	
<b>Ranibizumab</b> (1 Arzneimittel)	08.07.2025
Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform Ranivisio ist indiziert bei Erwachsenen für die Behandlung: • der exsudativen (feuchten) altersbezogenen Makuladegeneration (feuchte AMD). • eines Visusverlustes durch ein Diabetisches Makulaödem (DME). • der mäßig schweren bis schweren nicht-proliferativen diabetischen Retinopathie (NPDR) bzw. proliferativen diabetischen Retinopathie (PDR), • eines Visusverlustes durch ein Makulaödem infolge eines retinalen Venenverschlusses (retinaler Venenastverschluss BRVO und retinaler Zentralvenenverschluss CRVO). • einer aktiven, den Visus beeinträchtigenden choroidalen Neovaskularisation (CNV). • eines Visusverlustes durch choroidale Neovaskularisation (CNV) infolge einer pathologischen Myopie (PM). Bioeq AG, Grafenaustrasse 11, 6300 Zug	
<b>adalimumab</b> (1 médicament)	09.07.2025
Extension d'autorisation, nouveau dosage Polyarthrite rhumatoïde, Arthrite juvénile idiopathique polyarticulaire, Arthrite psoriasique, Spondylarthrite ankylosante, Maladie de Crohn chez l'adulte, Maladie de Crohn chez l'enfant et l'adolescent, Colite ulcéreuse, Psoriasis chez l'adulte, l'adolescent et l'enfant, Hidradénite suppurée, Uvéite ajout du dosage 20 mg/0.2 ml IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA, route de Suisse 160-162, 1290 Versoix	

<b>Fexofenadine hydrochloride (1 Arzneimittel)</b> Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing 120 mg: Saisonale allergische Rhinitis bei Erwachsenen und Kindern ab 12 Jahren. 180 mg: Chronische idiopathische Urtikaria bei Erwachsenen und Kindern ab 12 Jahren. Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	10.07.2025
<b>Paclitaxelum ut Paclitaxelum-Albuminum (1 Arzneimittel)</b> Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Mammakarzinom, Adenokarzinom des Pankreas, nicht-kleinzeliges Lungenkarzinom • Indiziert für die Behandlung des metastasierenden Mammakarzinoms nach Versagen einer Chemotherapie oder Rezidiv innerhalb 6 Monaten nach adjuvanter Chemotherapie. In der Vortherapie sollte ein Anthrazyklin enthalten gewesen sein, es sei denn, es bestand eine klinische Kontraindikation. • Indiziert, in Kombination mit Gemcitabin, für die Erstlinienbehandlung von Patienten mit lokal fortgeschrittenem nicht resezierbarem oder metastasiertem Adenokarzinom des Pankreas. • Indiziert, in Kombination mit Carboplatin, für die Erstlinienbehandlung des nicht-kleinzeligen Lungenkarzinoms bei Patienten, bei denen keine potentiell kurative Operation und/oder Strahlentherapie möglich ist und die sich nicht für eine zielgerichtete molekulare Therapie eignen. Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 48, 8500 Frauenfeld	10.07.2025
<b>Pramipexoldihydrochlorid-Monohydrat (1 Arzneimittel)</b> Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Symptomatische Behandlung der idiopathischen Parkinson-Erkrankung, als Monotherapie oder in Kombination mit Levodopa. Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	10.07.2025
<b>Edoxaban (1 Arzneimittel)</b> Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Antithrombotika Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	11.07.2025
<b>Paracetamol (1 Arzneimittel)</b> Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform Dafalgan Dolo Filmtabletten ist in der Selbstmedikation für die Kurzzeitbehandlung von maximal 3 Tagen und folgende Indikationen zugelassen: Behandlung von leichten bis mäßig starken Schmerzen (Kopfschmerzen, Zahnschmerzen, Schmerzen im Bereich von Gelenken und Bändern, Rückenschmerzen, Schmerzen während der Menstruation, Schmerzen nach Verletzungen, Schmerzen bei Erkältungskrankheiten). Symptomatische Behandlung von Fieber. Für Kinder von 9-12 Jahren, und für Patienten > 12 Jahren. UPSA Switzerland AG, Bahnhofstrasse 29, 6300 Zug	11.07.2025
<b>Sildenafil citrate (1 Arzneimittel)</b> Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Hezkue wird zur Behandlung von Männern mit erektiler Dysfunktion angewendet, d.h. der Unfähigkeit, eine für einen befriedigenden Geschlechtsverkehr ausreichende Erektion des Penis zu erreichen oder aufrechtzuerhalten. Damit Hezkue wirken kann, ist eine sexuelle Stimulation erforderlich. Regulix GmbH, Effingerstrasse 6a, 3011 Bern	11.07.2025

<b>Diclofenac diethylamine (1 médicament)</b>	15.07.2025
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation	
Pour le traitement des inflammations d'origine traumatique des tendons, des ligaments, des muscles et des articulations, p.ex. en cas d'entorse, de contusion ou de claquage. Pour le traitement symptomatique à court terme de douleurs aiguës en cas d'arthrose des petites et moyennes articulations affleurant la peau, par exemple du genou ou des doigts.	
Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	
<b>Edoxaban Tosylate Monohydrate (1 Arzneimittel)</b>	15.07.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Prophylaxe von Schlaganfällen und systemischen Embolien bei erwachsenen Patienten mit nicht-valvulärem Vorhofflimmern (NVAF). Behandlung von erwachsenen Patienten mit venösen Thromboembolien wie tiefer Venenthrombosen und Lungenembolien nach vorhergehender Behandlung mit fraktioniertem oder unfractioniertem Heparin für 5 Tage. Prophylaxe von rezidivierenden venösen Thromboembolien.	
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	
<b>Insulin degludec (1 Arzneimittel)</b>	15.07.2025
Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform	
Type 1 diabetes mellitus in adults, adolescents and children aged 1 year and older. Type 2 diabetes mellitus in adults.	
Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten	
<b>Lenacapavir (2 Arzneimittel)</b>	16.07.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
Len4PrEP is indicated for pre-exposure prophylaxis (PrEP) to prevent sexually acquired HIV-1 in adults and adolescents weighing at least 35 kg	
Gilead Sciences Switzerland Sàrl, General-Guisan-Strasse 8, 6300 Zug	
<b>Brivaracetam (1 Arzneimittel)</b>	18.07.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Zusatzbehandlung fokaler Anfälle mit oder ohne sekundäre Generalisierung bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 2 Jahren mit Epilepsie.	
Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal	
<b>mometasoni furoas (1 Arzneimittel)</b>	18.07.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport	
Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen	
<b>Palbociclib (1 Arzneimittel)</b>	18.07.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Zur Behandlung von postmenopausalen Frauen mit Hormonrezeptor (HR)-positivem, humangen epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptor-2 (HER2)-negativem, lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Mammakarzinom: ·in Kombination mit einem Aromatasehemmer; ·in Kombination mit Fulvestrant bei Frauen, die zuvor eine endokrine Therapie erhalten. Bei prä- oder perimenopausalen Frauen soll die endokrine Therapie mit einem LHRH-Agonisten (LHRH = Luteinizing Hormone-Releasing Hormone) kombiniert werden.	
Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	

<b>Dapagliflozin Propanediol Monohydrate &amp; Metformin Hydrochloride (1 medicamento)</b> Nuova notifica di un medicamento con principio attivo noto senza innovazione Anti diabetic Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia	22.07.2025
<b>Paracetamol (1 medicamento)</b> Nuova notifica di un medicamento con principio attivo noto senza innovazione Analgesic Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia	22.07.2025
<b>lamotriginum (1 Arzneimittel)</b> Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport Antiepilepticum, Prävention von depressiven Episoden bei Patienten mit bipolaren Störungen EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen	25.07.2025
<b>Emtricitabin/Rilpivirin/Tenofoviralfafenamid (1 Arzneimittel)</b> Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation HIV-Infektion Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	29.07.2025
<b>desloratadinum (1 Arzneimittel)</b> Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport Antihistaminikum EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen	31.07.2025

**Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**

**Terbinafin 10 mg + Betamethasonacetat 1 mg (entsprechend Betamethason-Base 0,9 mg)** 09.07.2025  
(1 Arzneimittel)

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation  
Behandlung der Otitis externa in Verbindung mit Malassezia pachydermatis  
Dechra Veterinary Products Suisse GmbH, Messeplatz 10, 4058 Basel

**Relfovetmabum** (1 Arzneimittel) 17.07.2025

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff

For the treatment of pain associated with osteoarthritis (OA) in cats. / Zur Behandlung von Osteoarthrose-bedingten Schmerzen in Katzen. / Pour le traitement des douleurs associées à l'ostéoarthrose chez le chat.

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

**Lotilaner** (1 Arzneimittel) 28.07.2025

Änderung, neue Indikation

Änderung, neue Indikation

Ektoparasitikum zur systemischen Anwendung bei Hunden und Katzen

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

**Berichtigung**  
**Rectification**

**Swissmedic Journal Nr. 09/2024, September 2024, Seite 723**  
**Journal Swissmedic No 09/2024, septembre 2024, page 723**

**01 Velsipity 2 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **69377**

Abgabekategorie: **B**

Index: 07.15.0.

10.09.2024

Im Swissmedic Journal 09/2024 wurde die Hilfsstoffzusammensetzung des Überzugs der Filmtabletten falsch publiziert. Fälschlicherweise wurde E 131 anstelle von E 132 aufgeführt.

Die korrekte Zusammensetzung lautet:

La composition en excipients de l'enrobage des comprimés pelliculés qui a été publiée dans le numéro 09/2024 du Journal Swissmedic est erronée. Le colorant E 131 a été indiqué au lieu de l'E 132.

La composition correcte est la suivante :

Zusammensetzung      01 etrasimodum 2 mg ut etrasimodum argininum, cellulose microcristalline, mannitol, carboxymethylamylum naticum A, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogol 3350, talcum, E 132, E 102 0.0156 mg, E 133, pro compresso corresp. sodium max. 0.17 mg.