

Swissmedic Journal 07/2025

24. Jahrgang
24^e année ISSN
2234-9456

***Amtliches Publikationsorgan
der Swissmedic, Schweizerisches
Heilmittelinstitut, Bern***

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

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

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

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

	Seite		Seite
Arzneimittel Nachrichten		Arzneimittel Statistik	
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).	492	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 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 | C Abgabe nach Fachberatung durch Medizinalpersonen |
| B Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung | D Abgabe nach Fachberatung |
| | E Abgabe ohne Fachberatung |

Page	Page
Médicaments	Miscellanées
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).	Nouvelle autorisation 494 Révision et modification de l'autorisation 513 Modification du titulaire d'AMM 546 Révocation de l'autorisation de mise sur le marché 554 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 557 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 558 Rectification 564
493	

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

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:

Filsuvez®, 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®, 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

Traitement 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.swissmedicin.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®, 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*).

Préparation :

Filsuvez®, Gel

Principe(s) actif(s) :

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*).

Dosage et forme pharmaceutique :

100 mg/g Gel

Possibilités d'emploi / Indication :

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 www.swissmedicinfo.ch.

Code ATC :

D03AX13

No IT / désignation :

10.06.0./Préparations contre les ulcères et les plaies

No d'autorisation :

70069

Date d'autorisation :

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	I) 10 mg: apremilastum 10 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 60 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.27 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, titanii dioxidum, macrogolum 400, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto. II) 20 mg: apremilastum 20 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 120 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.54 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, titanii dioxidum, macrogolum 400, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto. III) 30 mg: apremilastum 30 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 180 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.81 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, titanii dioxidum, macrogolum 400, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), talcum, E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	02	apremilastum 30 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 180 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.81 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, 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	I) 10 mg: apremilastum 10 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.36 mg, lactosum 47.5 mg, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pellicule: hydroxypropylcellulosum, hypromellose, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto. II) 20 mg: apremilastum 20 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.72 mg, lactosum 95 mg, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pellicule: hydroxypropylcellulosum, hypromellose, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto. III) 30 mg: apremilastum 30 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 1.08 mg, lactosum 142.5 mg, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pellicule: hydroxypropylcellulosum, hypromellose, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	02	apremilastum 30 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 1.08 mg, lactosum 142.5 mg, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pellicule: hydroxypropylcellulosum, hypromellose, 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
		02	56 comprimé(s)
		003	168 comprimé(s)
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	I) 10 mg: apremilastum 10 mg, lactosum monohydricum 60 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.27 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, lactosum monohydricum 1.12 mg, E 171, macrogolum 3350, E 172 (rubrum), pro compresso obducto. II) 20 mg: apremilastum 20 mg, lactosum monohydricum 120 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.54 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, lactosum monohydricum 2.24 mg, E 172 (flavum), E 171, macrogolum 3350, E 172 (rubrum), pro compresso obducto. III) 30 mg: apremilastum 30 mg, lactosum monohydricum 180 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.81 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, lactosum monohydricum 3.36 mg, E 172 (flavum), E 171, macrogolum 3350, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	02	apremilastum 30 mg, lactosum monohydricum 180 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.81 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, 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
	02	002	56 Tablette(n)
Gültig bis			21.07.2030

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

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 69555	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	22.07.2025
Zusammensetzung	01	apremilastum 30 mg, cellulosi pulvis, lactosum monohydricum 134.03 mg, calcii carbonas, amylum pregelificatum, crospovidonum, natrii stearylism fumaras corresp. natrium 0.25 mg, Überzug: hypromellosem, E 171, macrogolum 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, amylum pregelificatum, crospovidonum, natrii stearylism fumaras corresp. natrium 0.08 mg, Überzug: hypromellosem, E 171, macrogolum 4000, E 172 (rubrum), pro compresso obducto. II): apremilastum 20 mg, cellulosi pulvis, lactosum monohydricum 89.36 mg, calcii carbonas, amylum pregelificatum, crospovidonum, natrii stearylism fumaras corresp. natrium 0.17 mg, Überzug: hypromellosem, E 171, macrogolum 4000, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto. III): apremilastum 30 mg, cellulosi pulvis, lactosum monohydricum 134.03 mg, calcii carbonas, amylum pregelificatum, crospovidonum, natrii stearylism fumaras corresp. natrium 0.25 mg, Überzug: hypromellosem, E 171, macrogolum 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	I) 10 mg: apremilastum 10 mg, lactosum monohydricum 40 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.27 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, E 171, macrogolum 3350, E 172 (rubrum), pro compresso obducto. II) 20 mg: apremilastum 20 mg, lactosum monohydricum 80 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.54 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, E 171, E 172 (flavum), macrogolum 3350, E 172 (rubrum), pro compresso obducto. III) 30 mg: apremilastum 30 mg, lactosum monohydricum 120 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.81 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, E 171, macrogolum 3350, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	03	apremilastum 30 mg, lactosum monohydricum 120 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.81 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, 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
	03	002	56 Tablette(n)
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 natricum B corresp. natrium max. 0.405 mg, silica colloidalis anhydrica, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto.	
	02	eltrombopagum 50 mg ut eltrombopagum olaminum, cellulosum microcristallinum, mannitolum, povidonum K 29-32, carboxymethylamylum natricum B corresp. natrium max. 0.405 mg, silica colloidalis anhydrica, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, 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 natricum B corresp. natrium max. 0.405 mg, silica colloidalis anhydrica, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, E 171, macrogolum 400, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Chronische (idiopatische) 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 acetat succinas, lactosum monohydricum 61 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 2.548 mg, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, macrogolum 6000, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	enzalutamidum 80 mg, hypromellosi acetat succinas, lactosum monohydricum 122 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 5.096 mg, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, macrogolum 6000, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Packung/en	01	001 112 Tablette(n)	B
	02	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.: 70347		Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	18.07.2025
Zusammensetzung	01	hydromorphoni hydrochloridum 4 mg corresp. hydromorphonum 3.55 mg, cellulosum microcristallinum, hypromelloseum, ethylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, dibutylis sebacas, Kapselhülle: gelatina, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.006 mg, E 127, E 132, E 171, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, pro capsula.		
	02	hydromorphoni hydrochloridum 8 mg corresp. hydromorphonum 7.09 mg, cellulosum microcristallinum, hypromelloseum, ethylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, dibutylis sebacas, Kapselhülle: gelatina, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.008 mg, E 127, E 171, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, pro capsula.		
	03	hydromorphoni hydrochloridum 16 mg corresp. hydromorphonum 14.19 mg, cellulosum microcristallinum, hypromelloseum, ethylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, dibutylis sebacas, Kapselhülle: gelatina, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.012 mg, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 172 (nigrum), E 171, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, pro capsula.		
	04	hydromorphoni hydrochloridum 24 mg corresp. hydromorphonum 21.28 mg, cellulosum microcristallinum, hypromelloseum, ethylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, dibutylis sebacas, Kapselhülle: gelatina, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.018 mg, E 132, E 171, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, pro capsula.		
Anwendung		Narkotisches Analgetikum mit Langzeitwirkung		
Packung/en	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.: 70346	Abgabekategorie: A+	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. natrium 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. natrium 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.: 69961	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.07.2025
Zusammensetzung	01	imatinibum 100 mg ut imatinibi mesilas, cellulosum microcristallinum, hypromelloseum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 171, pro compresso obducto.	
	02	imatinibum 400 mg ut imatinibi mesilas, cellulosum microcristallinum, hypromelloseum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 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, megluminum, mannitolium, 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. natrium 0.00056 mg.	
	02	lansoprazolum 30 mg, sacchari sphaerae cum saccharum max. 217.468 mg et maydis amyllum, natrii laurilsulfas, megluminum, mannitolium, 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. natrium 0.0012 mg.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	001	14 Kapsel(n) B
		002	28 Kapsel(n) B
		003	56 Kapsel(n) B
		004	112 Kapsel(n) B
		005	2 x 56 Kapsel(n) B
	02	006	14 Kapsel(n) B
		007	28 Kapsel(n) B
		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.: 69879	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	11.07.2025
Zusammensetzung	01	mirtazapinum 15 mg, lactosum monohydricum 101.8 mg, amylum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.26 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, macrogolum 8000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), talcum, pro compresso obducto.	
	02	mirtazapinum 30 mg, lactosum monohydricum 203.6 mg, amylum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.52 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, macrogolum 8000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), talcum, pro compresso obducto.	
	03	mirtazapinum 45 mg, lactosum monohydricum 305.4 mg, amylum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.78 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, macrogolum 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	paliperidonum 25 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii hydroxidum, aqua ad iniectionabile ad suspensionem pro 0.25 ml corresp. natrium 0.70 mg.		
	02	paliperidonum 50 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii hydroxidum, aqua ad iniectionabile ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.39 mg.		
	03	paliperidonum 75 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii hydroxidum, aqua ad iniectionabile ad suspensionem pro 0.75 ml corresp. natrium 2.09 mg.		
	04	paliperidonum 100 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii hydroxidum, aqua ad iniectionabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 2.79 mg.		
	05	paliperidonum 150 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii hydroxidum, aqua ad iniectionabile 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 & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 69867	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	08.07.2025
Zusammensetzung	01	letermovirus 20 mg, cellulose microcristallinum, polyvidonum K 29-32, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, titanii dioxidum, lactosum monohydricum 1.65 mg, triacetinum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), ad granulatum, pro charta corresp. natrium 0.225 mg.	
	02	letermovirus 120 mg, cellulose microcristallinum, polyvidonum K 29-32, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, titanii dioxidum, lactosum monohydricum 9.9 mg, triacetinum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), ad granulatum, pro charta corresp. natrium 1.35 mg.	
Anwendung		Cytomegalovirus-(CMV) Prophylaxe	
Packung/en	01	001	30 Beutel
	02	002	30 Beutel
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, excipients pro capsula.	
	02	Kapsel: tacrolimusum 1 mg, excipients pro capsula.	
	03	Kapsel: tacrolimusum 5 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001	60 Kapsel(n)
	02	002	60 Kapsel(n)
	03	003	60 Kapsel(n)
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.: 69866	Abgabekategorie: 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), mannitolium, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, 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.: 67664	Abgabekategorie: A	Index: 08.04.1.	03.07.2025
Zusammensetzung	01	artemetherum 2.5 mg, lumefantrinum 30 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, hypromellosem, silica colloidalis anhydrica, polysorbatum 80, crospovidonum, aromatica (Kirsche) cum ethylis benzoas, maltodextrinum, saccharinum natricum, 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 Aguetant 10 mg/ml, solution injectable en seringue préremplie

Aguettant Suisse SA, Route de Jussy 35, 1226 Thônex

N° d'AMM: 69939	Catégorie de remise: 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 iniectabile, 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, Filmdabletten
02 Tadalafil Nobel 10 mg, Filmdabletten
03 Tadalafil Nobel 20 mg, Filmdabletten
 NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 69811	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	29.07.2025
Zusammensetzung	01	tadalafilum 5 mg, lactosum 78.125 mg, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, 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 natricum conexum, natrii laurilsulfas, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, 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 natricum conexum, natrii laurilsulfas, hydroxypropylcellulosum, polysorbatum 80, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, 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: 69697	Catégorie de remise: D	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: hypromellose, hydroxypropylcellulosum, triacetinum, E 171, pro compresso obducto.	
	02	vareniclinum 1 mg ut vareniclini tartras, hydroxypropylcellulosum, calcii hydrogenophosphas, magnesii stearas, pellicule: hypromellose, 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: hypromellose, hydroxypropylcellulosum, triacetinum, E 171, pro compresso obducto. II) 1 mg: vareniclinum 1 mg ut vareniclini tartras, hydroxypropylcellulosum, calcii hydrogenophosphas, magnesii stearas, pellicule: hypromellose, hydroxypropylcellulosum, triacetinum, E 171, E 132, pro compresso obducto.	
Indication		sevrage tabagique	
Conditionnements	01	001	56 comprimé(s) B
	02	002	56 comprimé(s) B
	03	003	11 + 14 comprimé(s) emballage initial pour 2 semaines avec 11 x 0.5 mg et 14 x 1 mg B
		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 iniectabile 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.: 70188	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	23.07.2025
Zusammensetzung	01	ustekinumabum 45 mg, saccharum, histidinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	ustekinumabum 90 mg, saccharum, histidinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile 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.: 70187	Abgabekategorie: 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 iniectabile 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 Ziextenzo 6 mg, Injektionslösung in einer Fertigspritze

Pharma Nova GmbH, Zugerstrasse 76A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 70029	Abgabekategorie: A		Index: 06.07.3.	03.07.2025
Zusammensetzung	01	pegfilgrastimum 6 mg, excipients 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 Ziextenzo, 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	paracetamol 500.00 mg, ibuprofenum 150.00 mg, maydis amylum, cellulosum microcristallinum, amylum pregelificatum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, talcum, pellicule: hypromellose, lactosum monohydricum 3.81 mg, E 171, macrogolum 4000, natrii citras dihydricus, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium max. 2.4 mg.	
Indication		Traitement 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.: 66738	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	24.07.2025
Zusammensetzung	01	brigatinibum 30 mg, lactosum monohydricum 56.06 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum 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.	
	02	brigatinibum 90 mg, lactosum monohydricum 168.17 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum 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.	
	03	brigatinibum 180 mg, lactosum monohydricum 336.33 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum 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.	
	04	I) 90 mg: brigatinibum 90 mg, lactosum monohydricum 168.17 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum 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, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum 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.	
Anwendung		nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC)	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) A
		002	56 Tablette(n) A
		003	112 Tablette(n) A
	02	004	7 Tablette(n) A
		005	28 Tablette(n) A
	03	006	28 Tablette(n) A
	04	007	7 + 21 Tablette(n) 7 Filmtabletten à 90 mg / 21 Filmtabletten à 180 mg A
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	001	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 OAMédcopy (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.: 69389	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	24.07.2025
Zusammensetzung	01	insulinum icodecum 700 U., zincum ut zinci acetat, phenolum, metacresolum, glycerolum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.46 mg.	
Anwendung		Behandlung des Diabetes mellitus bei Erwachsenen.	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.03.2029	

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

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68273	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	17.07.2025
Zusammensetzung	01	azacitidinum 100 mg, mannitolium, 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.: 67761	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	10.07.2025
Zusammensetzung	01	azithromycinum 250 mg ut azithromycinum dihydricum, calcii hydrogenophosphas, hypromellosem, maydis amylum, amylum pregelificatum, cellulosem microcristallinum, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.1 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, polysorbatum 80, talcum, E 171, pro compresso obducto.	
	02	azithromycinum 500 mg ut azithromycinum dihydricum, calcii hydrogenophosphas, hypromellosem, maydis amylum, amylum pregelificatum, cellulosem microcristallinum, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.19 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, 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, cellulolum microcristallinum, maydis amylum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 6000, E 171, talcum, pro compresso obducto.	
	02	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, cellulolum microcristallinum, maydis amylum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 6000, E 171, talcum, pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, cellulolum microcristallinum, maydis amylum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, 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 iodatum, 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 iodatum, isopropylis myristas, pentanum, propellentia: 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, Neuhofstrasse 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 iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.2 mg.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Meningokokken-Meningitis der Serogruppe B	
Packung/en	01	003 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 amylum, 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. natrium 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 amylum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 8000, carmellosum calcicum, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 8 mg, lactosum monohydricum 89.384 mg, maydis amylum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 8000, E 172 (rubrum), carmellosum calcicum, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, lactosum monohydricum 81.335 mg, maydis amylum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 8000, E 172 (rubrum), carmellosum calcicum, magnesii stearas, pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, lactosum monohydricum 162.67 mg, maydis amylum, 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, hypromellose, 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, hypromellose, 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, hypromellose, 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	paracetamol 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 natricum, 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, pheniramin maleas 25 mg, saccharum 7.555 g, acidum citricum, saccharinum natricum, aromatica (Antillen) cum glucosum 195 mg et fructosum 5 mg et ethanolum 7 mg, pro charta corresp. natrium 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, magnesi 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 iniectabile, 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 acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1.14 ml corresp. natrium 0.25 mg.		
	02	dupilumabum 300 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, arginini hydrochloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium 0.45 mg.		
Indication		Dermatite atopique modérée à sévère, asthme, polypose naso-sinusienne, prurigo nodularis, œsophagite à éosinophiles et broncho-pneumopathie chronique obstructive (BPCO)		
Conditionnements	01	001	2 x 1,14 ml	B
		003	2 x 1,14 ml (Variant-Pen)	B
	02	002	2 x 2 ml	B
		004	2 x 2 ml (Variant-Pen)	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
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	01	ezetimibum 10 mg, rosuvastatinum 5.0 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 200.5 mg, carmellosum natricum conexum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 4000, E 172 (flavum), talcum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 3.02 mg.	
	02	ezetimibum 10 mg, rosuvastatinum 10.0 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 200.5 mg, carmellosum natricum conexum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 4000, E 172 (flavum), talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 3.02 mg.	
	03	ezetimibum 10 mg, rosuvastatinum 20.0 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 200.5 mg, carmellosum natricum conexum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 4000, E 172 (flavum), talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 3.02 mg.	
	04	ezetimibum 10 mg, rosuvastatinum 40.0 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 200.5 mg, carmellosum natricum conexum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 5.04 mg, E 171, macrogolum 4000, pro compresso obducto corresp. natrium 3.02 mg.	
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.: 67996	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	23.07.2025
Zusammensetzung	01	fentanylum 100 µg ut fentanyl citras, mannitolium, cellulosum microcristallinum silicificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.06 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	fentanylum 200 µg ut fentanyl citras, mannitolium, cellulosum microcristallinum silicificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.06 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	fentanylum 300 µg ut fentanyl citras, mannitolium, cellulosum microcristallinum silicificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.06 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
	04	fentanylum 400 µg ut fentanyl citras, mannitolium, cellulosum microcristallinum silicificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.08 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
	05	fentanylum 600 µg ut fentanyl citras, mannitolium, cellulosum microcristallinum silicificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.13 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
	06	fentanylum 800 µg ut fentanyl citras, mannitolium, cellulosum microcristallinum silicificatum, carmellosum natricum 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.: 68377	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	10.07.2025
Zusammensetzung	01	fingolimodum 0.5 mg ut fingolimodi hydrochloridum, amyllum pregelificatum, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), aqua purificata, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, 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, Neuhofstrasse 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 iniectabile 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	figus 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 acetat, natrii carbonas, natrii hydrogenocarbonas, mannitolium, 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.: 66548	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	01.07.2025
Zusammensetzung	01	durvalumabum 120 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 80, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 2.4 ml.	
	02	durvalumabum 500 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 80, aqua ad iniectionem 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

Viartis Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 68087	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 iniectionem 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, Erlstrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 67425	Abgabekategorie: D	Index: 03.05.0.	09.07.2025
Zusammensetzung	01	pelargonii radices 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, excipients 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, polysorbatum 80, hypromellose, lactosum monohydricum 141.75 mg, maydis amylum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 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, excipients 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 iniectabile, 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 dihydricus, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 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 Nilemdo 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, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 30 mg, hydroxypropylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, carboxymethylamylum natricum corresp. natrium 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	B
		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: hypromellosem, lactosum monohydricum, macrogolum 3350, E 171, pro compresso obducto corresp. lactosum monohydricum 186 mg.	
Anwendung		nicht-metastasiertes, kastrationsresistentes 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, Neuhofstrasse 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 iniectabile 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, Neuhofstrasse 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 iniectabile 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 natricum, 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 compresso obducto corresp. natrium 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	B
		002 98 mg Filmtabletten	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Ontozry 12.5 mg, Tabletten
 02 Ontozry 25 mg, Filmdabletten
 03 Ontozry 50 mg, Filmdabletten
 04 Ontozry 100 mg, Filmdabletten
 05 Ontozry 150 mg, Filmdabletten
 06 Ontozry 200 mg, Filmdabletten
 07 Ontozry 12.5 mg, Tabletten und Ontozry 25 mg, Filmdabletten
 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	01	cenobamatium 12.5 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 39.67 mg, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.16 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.
	02	cenobamatium 25 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 79.34 mg, carboxymethylamylum natricum 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.
	03	cenobamatium 50 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 158.68 mg, carboxymethylamylum natricum 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.
	04	cenobamatium 100 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 108.68 mg, carboxymethylamylum natricum 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.
	05	cenobamatium 150 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 163.02 mg, carboxymethylamylum natricum 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.
	06	cenobamatium 200 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 217.36 mg, carboxymethylamylum natricum 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.
	07	I) Ontozry 12.5 mg, Tablette: cenobamatium 12.5 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 39.67 mg, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.16 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso. II) Ontozry 25 mg, Filmdablette: cenobamatium 25 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 79.34 mg, carboxymethylamylum natricum 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.
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 natricum A corresp. natrium 0.176 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	pemigatinibum 9 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.352 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	pemigatinibum 13.5 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.528 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
Indication	cholangiocarcinome, néoplasies myéloïdes/lymphoïdes (NML)		
Conditionnements	01	001 14 comprimé(s)	A
		002 28 comprimé(s)	A
	02	003 14 comprimé(s)	A
		004 28 comprimé(s)	A
	03	005 14 comprimé(s)	A
		006 28 comprimé(s)	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 & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 66652	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	08.07.2025
Zusammensetzung	01	letermovirus 240 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conexum, povidonum K 25, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: cera carnauba, lactosum monohydricum 3.96 mg, hypromellosesum, triacetinum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.9 mg.	
	02	letermovirus 480 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conexum, povidonum K 25, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: cera carnauba, lactosum monohydricum 6.39 mg, hypromellosesum, triacetinum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 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 & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 66653	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	08.07.2025
Zusammensetzung	01	letermovirus 240 mg, hydroxypropylbetadexum 1800 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 12 ml corresp. natrium 22.9 mg.	
	02	letermovirus 480 mg, hydroxypropylbetadexum 3600 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 24 ml corresp. natrium 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, Hegnastrasse 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. natrium 3.2 mg, natrii hydroxidi solutio 1 mol/L, acidum hydrochloridum dilutum, aqua ad iniectionem ad solutionem pro 1 ml.	
	04	protamini hydrochloridum 5000 U.I., natrii hydroxidi solutio 1 mol/L, acidum hydrochloridum dilutum, aqua ad iniectionem 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. natrium 0.07 mg, polysorbatum 80, saccharum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	rituximabum 500 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, dinatrii edetas corresp. natrium 0.35 mg, polysorbatum 80, saccharum, aqua ad iniectionem 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

Helvapharm 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, hypromellose, carmellosum natricum conexum, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, Überzug: hypromellose, macrogola, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 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, mannitolium, 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, mannitolium, 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, mannitolium, 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, mannitolium, 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 Tevimbra, 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, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 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 Tevimbra, 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, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 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	tibolonum 2.5 mg, lactosum monohydricum 43.15 mg, mannitolium, solani amylum, 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 iniectabile 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 B
		032	10 seringue(s) préremplie(s) avec aiguilles B
		033	1 seringue(s) préremplie(s) sans aiguille B
		034	10 seringue(s) préremplie(s) sans aiguilles 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 B
		002	100 Fertigspritze(n) kein Luer-Adapter nötig 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 iniectabile, 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 & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 68531	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	01.07.2025
Zusammensetzung	01	belzutifanum 40 mg, hypromelloso acetat succinas, celluloso microcristallinum, mannitolum, carmellosom 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	001 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 & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 68531	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	14.07.2025
Zusammensetzung	01	belzutifanum 40 mg, hypromelloso acetat succinas, celluloso microcristallinum, mannitolum, carmellosom 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	001 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, celluloso microcristallinum et carmellosom natricum, E 211 1.8 mg, sucralosum, xanthani gummi, aromatica, maltodextrinum, propylenglycolum, acaciae gummi, ad granulatam corresp. suspensio reconstituta 1 ml corresp. natrium 0.5 mg.	
Anwendung		Behandlung und Prophylaxe von venösen Thromboembolien bei pädiatrischen Patienten	
Packung/en	01	001 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 & Dohme AG, Werftstrasse 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 iniectabile 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)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		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 log ₁₀ U., bovine parainfluenza virus, type 3 (PI3), strain INT2-2013, live 4.8 - 7.3 log ₁₀ 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 iniectionem, 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) B
		002	1 Flasche Lyophilisat (à 5 Dosen) und 1 Flasche Lösungsmittel (à 10 ml) B
		003	1 Flasche Lyophilisat (à 10 Dosen) und 1 Flasche Lösungsmittel (à 20 ml) B
		004	1 Flasche Lyophilisat (à 20 Dosen) B
		005	1 Flasche Lösungsmittel (à 40 ml) 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 ⁴ .0 - 10 ⁵ .3 U., caseinum hydrolysatum, mannitolium, natrii hydroxidum, natrii hydrogenocarbonas, agomelatinum-acidum citricum, magnesii stearas, pro dosi.	
Anwendung		Attenuierter Lebendimpfstoff gegen das Aviäre 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 Moxodex 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)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Moxodex 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 subnitrates 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	001 120 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 Paroform 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	001 125 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 iniectabile, ad solutionem pro 1.0 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Rinder, Schafe, Schweine und Ziegen	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		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 iniectabile, ad emulsionem pro dosi 2 ml.	
Anwendung		Inaktivierter bakterieller Impfstoff gegen Streptococcus uberis bei Rindern	
Packung/en	01	001 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 log ₁₀ U., dimethylis sulfoxidum, Calf serum, natrii hydrogenocarbonas, phenolsulfonphthaleinum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile, pro dosi, residui: gentamicinum. Solvens: saccharum, caseinum hydrolysatum, phenolsulfonphthaleinum, dikalii phosphas anhydricus, kalii hydrogenophosphas, natrii hydroxidum ad pH, acidum hydrochloridum ad pH, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro dosi 0.2 or 0.05 ml.	
Anwendung		Lebendimpfstoff gegen das Infektiöse Bursitis (Gumboro) und das Aviäre Herpesvirus (Marek'sche Krankheit) bei Hühnern	
Packung/en	01	001 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 jusqu'à 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 jusqu'à 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 jusqu'à 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 jusqu'à 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 jusqu'à 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 **Viatri 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 jusqu'à par l'entreprise **Viatri 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 jusqu'à 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 jusqu'à 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 **Viatriis 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 jusqu'à par l'entreprise **Viatriis 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	Brukina, 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-Pulverinhalator
53116	Valtrex, Filmtabletten
53390	Axotide Diskus, Multidosen-Pulverinhalator
53563	Wellvone, Suspension
53692	Augmentin 1 g (875/125), Filmtabletten
53708	Imigran, Nasenspray
53841	Requip, Filmtabletten
53898	Ventolin Diskus, Multidosen-Pulverinhalator
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	Flutinas Polynex, Nasentropfen, Suspension in Einzeldosen
54975	Seretide Diskus, Multidosen-Pulverinhalator

55108	Relenza 5 mg, Disk (Pulverinhalation)
55263	Zyban, Retardtabletten
55552	Seretide, Dosier-Aerosol
56106	Avodart, Weichgelatine kapseln
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 Injektionslösung
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	Omjjara, 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 Derspray, Lösung
62263	Lamisil Derspray, 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	Feraccru, 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 medizinisch 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

1 Widerruf der Zulassung infolge Verzichts auf Vertrieb
Révocation de l'AMM suite à la décision de l'entreprise de renoncer à la distribution

2 Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 66 des Heilmittelgesetzes
Révocation de l'autorisation en application de l'article 66 de la loi sur les produits thérapeutiques

3 Widerruf der Zulassung infolge Entlassung aus der Heilmittelkontrolle
Révocation de l'AMM pour les spécialités libérées du contrôle des médicaments

4 Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 16a des Heilmittelgesetzes
Révocation de l'autorisation en application de l'article 16a de la loi sur les produits thérapeutiques

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

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

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

4	01	Prick-Testlösung Cladosporium cladosporioides, Pricktestlösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60728	A	14.03.0. 22.07.2025
4	01	Prick-Testlösung Ei (ganz), Pricktestlösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60792	A	14.03.0. 22.07.2025
4	01	Prick-Testlösung Goldhamster (Haare), Pricktestlösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60744	A	14.03.0. 22.07.2025
4	01	Prick-Testlösung Haselnuss, Pricktestlösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60829	A	14.03.0. 22.07.2025
1	01	Prick-Testlösung Kabeljau (Dorsch), Pricktestlösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60818	A	14.03.0. 22.07.2025
1	01	Prick-Testlösung Kuhmilch, Pricktestlösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60794	A	14.03.0. 22.07.2025
4	01	Prick-Testlösung Nessel (Pollen), Pricktestlösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60755	A	14.03.0. 22.07.2025
1	01	Prick-Testlösung Roggenmehl, Pricktestlösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60791	A	14.03.0. 22.07.2025
1	01	Prick-Testlösung Weizenmehl, Pricktestlösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60789	A	14.03.0. 22.07.2025
4	01	Prick-Testlösung Wiesenlieschgras (Pollen), Pricktestlösung Bencard AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	60748	A	14.03.0. 22.07.2025
1	01	Somnofor, Dragées Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	55695	D	01.04.1. 01.03.2026
1	01	Xyloneural, Injektionslösung 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 | Betamethasoni dipropionas; clotrimazole; Gentamicini sulfas (1 médicament)
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation
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.
Leman SKL SA, 1213 Lancy | 02.07.2025 |
| 2 | plantaginis ovatae seminis tegumenti pulvis (1 médicament)
Nouvelle autorisation d'un médicament en co-marketing
En cas de constipation et tendance à la constipation
Procter & Gamble International Operations SA, route de Saint-Georges 47,
1213 Lancy | 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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

Diclofenacum natricum (1 Arzneimittel)	01.07.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Perkutanes Antiphlogistikum	
Haleon Schweiz AG, 6343 Risch	
Camizestrant (1 Arzneimittel)	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	
Stannum metallicum (HAB) D1 (1 Arzneimittel)	02.07.2025
Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit reduziertem Dossier	
Anthroposophisches Arzneimittel ohne Indikation (Art. 25 Abs. 1 KPAV)	
Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	
Magnesiumcitrat (1 Arzneimittel)	03.07.2025
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Behandlung und Vorbeugung von Magnesiummangel	
Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf	
Durvalumab (1 Arzneimittel)	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	

Tolebrutinib (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	
Zinkchlorid, Kupferchlorid, Manganchlorid, Natriumselenit wasserfrei, Kaliumiodid (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	
adalimumabum (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	
Propionate de clobétasol (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	
Ranibizumab (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	
adalimumab (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	

Fexofenadine hydrochloride (1 Arzneimittel) 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
Paclitaxelum ut Paclitaxelum-Albuminum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Mammakarzinom, Adenokarzinom des Pankreas, nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom • Indiziert für die Behandlung des metastasierenden Mammakarzinoms nach Versagen einer Chemotherapie oder Rezidiv innert 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 metastasierendem Adenokarzinom des Pankreas. • Indiziert, in Kombination mit Carboplatin, für die Erstlinienbehandlung des nicht-kleinzelligen 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
Pramipexoldihydrochlorid-Monohydrat (1 Arzneimittel) 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
Edoxaban (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Antithrombotika Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	11.07.2025
Paracetamol (1 Arzneimittel) 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
Sildenafil citrate (1 Arzneimittel) 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

Diclofenac diethylamine (1 médicament)	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	
Edoxaban Tosylate Monohydrate (1 Arzneimittel)	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	
Insulin degludec (1 Arzneimittel)	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	
Lenacapavir (2 Arzneimittel)	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	
Brivaracetam (1 Arzneimittel)	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	
mometasoni furoas (1 Arzneimittel)	18.07.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen EurimPharm Swiss AG, Zürcher Strasse 505, 9015 St. Gallen	
Palbociclib (1 Arzneimittel)	18.07.2025
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Zur Behandlung von postmenopausalen Frauen mit Hormonrezeptor (HR)-positivem, humanen 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 erhielten. 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	

Dapagliflozin Propanediol Monohydrate & Metformin Hydrochloride (1 medicamento) Nuova notifica di un medicamento con principio attivo noto senza innovazione Anti diabetic Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia	22.07.2025
Paracetamol (1 medicamento) Nuova notifica di un medicamento con principio attivo noto senza innovazione Analgesic Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia	22.07.2025
lamotriginum (1 Arzneimittel) 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
Emtricitabin/Rilpivirin/Tenofovirafenamid (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation HIV-Infektion Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	29.07.2025
desloratadinum (1 Arzneimittel) 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, cellulosum microcristallinum, mannitolum, carboxymethylamylum natricum A, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 132, E 102 0.0156 mg, E 133, pro compresso corresp. natrium max. 0.17 mg.
-----------------	---