

Swissmedic Journal 09/2023

22. Jahrgang
22^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	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Elrefio [®] , Injektionslösung (Elranatamab)	954
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Imjudo [®] , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Tremelimumabum)	956
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Elfabrio [®] , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (pegunigalsidase alfa)	958
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Comirnaty [®] Omicron XBB.1.5 (30 Mikrogramm)/Dosis gebrauchsfertige Injektionsdispersion (Raxtozinameranum)	960
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Spikevax [™] XBB 1.5, Fertigspritze, Einzeldosis-Durchstechflasche und Mehrfachdosis-Durchstechflasche Dispersion zur Injektion (Andusomeranum)	962
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: CircoMax ad us. vet., Emulsion zur Injektion für Schweine (recombinant porcine circovirus type 1 chimera expressing porcine circovirus type 2b-ORF2 protein, inactivated)	964
Arzneimittel Statistik	
Neuzulassung	966
Revision und Änderung der Zulassung	976
Änderung der Zulassungsinhaberin	1050
Widerruf der Zulassung	1052
Erlöschen der Zulassung	1057
Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	1060

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

- | | |
|---|---|
| <p>A Einmalige Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung</p> <p>B Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung</p> | <p>C Abgabe nach Fachberatung durch Medizinalpersonen</p> <p>D Abgabe nach Fachberatung</p> <p>E Abgabe ohne Fachberatung</p> |
|---|---|

Page	Page
Médicaments	Miscellanées
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Elrexio®, solution injectable (elranatamabum) 955	Nouvelle autorisation 966
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Imjudo®, solution à diluer pour perfusion (tremelimumabum) 957	Révision et modification de l'autorisation 976
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Elfabrio®, solution à diluer pour perfusion (pegunigalsidase alfa) 959	Modification du titulaire d'AMM 1050
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Comirnaty® Omicron XBB.1.5 (30 microgrammes)/dose dispersion injectable prête à l'emploi (raxtozinameranum) 961	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché 1052
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Spikevax™ XBB 1.5, Seringue préremplie, flacon monodose et flacon multidose dispersion injectable (andusomeranum) 963	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché 1057
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: CircoMax ad us. vet., émulsion injectable pour porcins (recombinant porcine circovirus type 1 chimera expressing porcine circovirus type 2b-ORF2 protein, inactivated) 965	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 1060

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:
Elrexio[®], Injektionslösung (Elranatamab)**

Name Arzneimittel:	Elrexio [®] , Injektionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Elranatamab
Dosisstärke und Darreichungsform:	44 mg/1.1 ml; 76 mg/1.9 ml, Injektionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Elrexio ist indiziert als Monotherapie zur Behandlung des rezidivierten oder refraktären multiplen Myeloms bei erwachsenen Patienten deren multiples Myelom gegenüber mindestens einem immunmodulatorischen Wirkstoff, einem Proteasom-Inhibitor und einem monoklonalen Anti-CD38-Antikörper refraktär ist, und welche eine Progredienz zur letzten Therapie gezeigt haben (siehe «Klinische Wirksamkeit»). Aufgrund einer zum Zeitpunkt der Begutachtung des Gesuches unvollständigen klinischen Datenlage, ist diese Indikation befristet zugelassen (Art. 9a Heilmittelgesetz). Die befristete Zulassung ist zwingend an die zeitgerechte Erfüllung von Auflagen gebunden. Nach deren Erfüllung kann die befristete Zulassung in eine ordentliche Zulassung überführt werden.
ATC Code:	L01F
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	68646
Zulassungsdatum:	05.09.2023 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Elrexio[®], solution injectable (elranatamabum)**

Préparation:	Elrexio [®] , solution injectable
Principe(s) actif(s):	elranatamabum
Dosage et forme pharmaceutique:	44 mg/1.1 ml; 76 mg/1.9 ml, solution injectable
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Elrexio ist indiziert als Monotherapie zur Behandlung des rezidierten oder refraktären multiplen Myeloms bei erwachsenen Patienten deren multiples Myelom gegenüber mindestens einem immunmodulatorischen Wirkstoff, einem Proteasom-Inhibitor und einem monoklonalen Anti-CD38-Antikörper refraktär ist, und welche eine Progredienz zur letzten Therapie gezeigt haben (siehe «Klinische Wirksamkeit»).</p> <p>Aufgrund einer zum Zeitpunkt der Begutachtung des Gesuches unvollständigen klinischen Datenlage, ist diese Indikation befristet zugelassen (Art. 9a Heilmittelgesetz). Die befristete Zulassung ist zwingend an die zeitgerechte Erfüllung von Auflagen gebunden. Nach deren Erfüllung kann die befristete Zulassung in eine ordentliche Zulassung überführt werden.</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.</p>
Code ATC:	L01F
No IT / désignation:	07.16.1./Cytostatica
No d'autorisation:	68646
Date d'autorisation:	05.09.2023
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Imjudo[®], Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Tremelimumabum)**

Name Arzneimittel:	Imjudo [®] , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Tremelimumabum
Dosisstärke und Darreichungsform:	25 mg/1.25 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	IMJUDO in Kombination mit Durvalumab ist indiziert zur Behandlung von Patienten mit inoperablem hepatozellulärem Karzinom (uHCC), die noch keine systemische Vorbehandlung erhalten haben (siehe «Klinische Wirksamkeit»).
ATC Code:	L01FX
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	68706
Zulassungsdatum:	13.09.2023

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Imjudo[®], solution à diluer pour perfusion (tremelimumabum)**

Préparation:	Imjudo [®] , solution à diluer pour perfusion
Principe(s) actif(s):	tremelimumabum
Dosage et forme pharmaceutique:	25 mg/1.25 ml, solution à diluer pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication:	IMJUDO in Kombination mit Durvalumab ist indiziert zur Behandlung von Patienten mit inoperablem hepatozellulärem Karzinom (uHCC), die noch keine systemische Vorbehandlung erhalten haben (siehe «Klinische Wirksamkeit»). L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	L01FX
No IT / désignation:	07.16.1./Cytostatiques
No d'autorisation:	68706
Date d'autorisation:	13.09.2023

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Elfabrio[®], Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (pegunigalsidase alfa)**

Name Arzneimittel:	Elfabrio [®] , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	pegunigalsidase alfa
Dosisstärke und Darreichungsform:	20 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Elfabrio est indiqué pour le traitement enzymatique substitutif au long cours chez les patients adultes présentant une maladie de Fabry (déficit en alpha-galactosidase) dont le diagnostic a été confirmé. Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist www.swissmedicinfo.ch zu konsultieren.
ATC Code:	A16AB20
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.14.0./Enzympräparate
Zulassungsnummer/n:	69257
Zulassungsdatum:	11.09.2023
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Elfabrio[®], solution à diluer pour perfusion (pegunigalsidase alfa)**

Préparation:	Elfabrio [®] , solution à diluer pour perfusion
Principe(s) actif(s):	pegunigalsidase alfa
Dosage et forme pharmaceutique:	20 mg/10 ml, solution à diluer pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication:	Elfabrio est indiqué pour le traitement enzymatique substitutif au long cours chez les patients adultes présentant une maladie de Fabry (déficit en alpha-galactosidase) dont le diagnostic a été confirmé.
Code ATC:	A16AB20
No IT / désignation:	07.14.0./préparations enzymatiques
No d'autorisation:	69257
Date d'autorisation:	11.09.20.23

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Comirnaty® Omicron XBB.1.5 (30 Mikrogramm)/Dosis gebrauchsfertige
Injektionsdispersion (Raxtozinameranum)**

Name Arzneimittel:	Comirnaty® Omicron XBB.1.5 (30 Mikrogramm)/Dosis gebrauchsfertige Injektionsdispersion
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Raxtozinameranum
Dosisstärke und Darreichungsform:	30 µm/Dosis, Injektionsdispersion
Anwendungsgebiet / Indikation:	Comirnaty Omicron XBB.1.5 (30 Mikrogramm)/Dosis gebrauchsfertige Injektionsdispersion ist indiziert für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus hervorgerufenen COVID-19-Erkrankung bei Personen ab 12 Jahren.
ATC Code:	J07BN01
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.08./Impfstoffe
Zulassungsnummer/n:	69488
Zulassungsdatum:	19.09.2023

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Comirnaty® Omicron XBB.1.5 (30 microgrammes)/dose dispersion injectable prête à l'emploi (raxtozinameranum)**

Préparation:	Comirnaty® Omicron XBB.1.5 (30 microgrammes)/dose dispersion injectable prête à l'emploi
Principe(s) actif(s):	raxtozinameranum
Dosage et forme pharmaceutique:	30 µm/dose, dispersion injectable
Possibilités d'emploi / Indication:	Comirnaty Omicron XBB.1.5 (30 Mikrogramm)/Dosis gebrauchsfertige Injektionsdispersion ist indiziert für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus hervorgerufenen COVID-19-Erkrankung bei Personen ab 12 Jahren. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch
Code ATC:	J07BN01
No IT / désignation:	08.08./vaccines
No d'autorisation:	69488
Date d'autorisation:	19.09.20.23 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Spikevax™ XBB 1.5, Fertigspritze, Einzeldosis-Durchstechflasche und Mehrfachdosis-Durchstechflasche Dispersion zur Injektion (Andusomeranum)**

Name Arzneimittel:	Spikevax™ XBB 1.5, Fertigspritze, Einzeldosis-Durchstechflasche und Mehrfachdosis-Durchstechflasche Dispersion zur Injektion
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe: Dosisstärke und Darreichungsform:	Andusomeranum Eine Dosis (0,5 ml) enthält 50 µg Andusomeran, Einzeldosis-Durchstechflasche und Mehrfachdosis-Durchstechflasche und Dispersion zur Injektion
Anwendungsgebiet / Indikation:	Spikevax XBB.1.5 ist für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Personen ab 18 Jahren indiziert.
ATC Code:	J07BN01
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.08./Impfstoffe
Zulassungsnummer/n:	69484 und 69465
Zulassungsdatum:	25.09.2023 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Spikevax™ XBB 1.5, Seringue préremplie, flacon monodose et flacon multidose
dispersion injectable (andusomeranum)**

Préparation:	Spikevax™ XBB 1.5, Seringue préremplie, flacon monodose et flacon multidose dispersion injectable
Principe(s) actif(s):	andusomeranum
Dosage et forme pharmaceutique:	Une dose (0,5 ml) contient 50 µg andusoméran, Seringue préremplie, flacon monodose et flacon multidose
Possibilités d'emploi / Indication:	Spikevax XBB.1.5 ist für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Personen ab 18 Jahren indiziert. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicin.ch
Code ATC:	J07BN01
No IT / désignation:	08.08./vaccines
No d'autorisation:	69484 et 69465
Date d'autorisation:	25.09.20.23 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: CircoMax ad us. vet., Emulsion zur Injektion für Schweine (recombinant porcine circovirus type 1 chimera expressing porcine circovirus type 2b-ORF2 protein, inactivated)

Name Arzneimittel:	CircoMax ad us. vet., Emulsion zur Injektion für Schweine
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	recombinant porcine circovirus type 1 chimera expressing porcine circovirus type 2a-ORF2 protein, inactivated 1.5 - 4.9 RP/ Dosis, recombinant porcine circovirus type 1 chimera expressing porcine circovirus type 2b-ORF2 protein, inactivated 1.5 - 5.9 RP /Dosis
Dosisstärke und Darreichungsform:	Emulsion zur Injektion
Anwendungsgebiet / Indikation:	Aktive Immunisierung von Schweinen gegen das Porcine Circovirus Typ 2 (PCV2) zur Reduktion der Viruslast im Blut, in lymphatischen Geweben, der Virusausscheidung über den Kot und zur Verringerung von Läsionen in den lymphatischen Geweben, die mit einer PCV2-Infektion einhergehen. Eine Schutzwirkung gegen Porcine Circoviren der Typen 2a, 2b und 2d wurde belegt. Beginn der Immunität (beide Impfschemata): 3 Wochen nach der letzten Impfung. Dauer der Immunität (beide Impfschemata): 23 Wochen nach der letzten Impfung.
ATC Code:	QI09AA07
IT-Nummer / Bezeichnung:	--
Zulassungsnummer/n:	69282
Zulassungsdatum:	21.09.2023
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren. www.tierarzneimittel.ch

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
 CircoMax ad us. vet., émulsion injectable pour porcins (recombinant porcine circovirus type 1 chimera expressing porcine circovirus type 2b-ORF2 protein, inactivated)**

Préparation:	CircoMax ad us. vet., émulsion injectable pour porcins
Principe(s) actif(s):	recombinant porcine circovirus type 1 chimera expressing porcine circovirus type 2a-ORF2 protein, inactivated 1.5 - 4.9 AR / dose, recombinant porcine circovirus type 1 chimera expressing porcine circovirus type 2b-ORF2 protein, inactivated 1.5 - 5.9 AR / dose
Dosage et forme pharmaceutique:	émulsion injectable
Possibilités d'emploi / Indication:	Immunisation active des porcs contre le circovirus porcine de type 2 (PVC2) afin de réduire la charge virale dans le sang et les tissus lymphoïdes, l'excrétion fécale et les lésions dans les tissus lymphoïdes associées à l'infection par le PCV2. Une protection a été démontrée contre les circovirus porcins de types 2a, 2b et 2d. Début de l'immunité (pour les 2 programmes de vaccination) : 3 semaines après la dernière vaccination. Durée de l'immunité (pour les 2 programmes de vaccination) : 23 semaines après la dernière vaccination.
Code ATC:	QI09AA07
No IT / désignation:	--
No d'autorisation:	69282
Date d'autorisation:	21.09.2023
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament. www.tierarzneimittel.ch

Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain**01 Irfen Dolo liquid caps 400 mg, Weichkapseln**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 69050	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	19.09.2023
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 400 mg, macrogolum 600, kalii hydroxidum, aqua purificata, E 129 0.038 mg, gelatina, sorbitolum liquidum non cristallisabile corresp. sorbitolum 55.13 mg, aqua purificata, triglycerida media q.s., lecithinum q.s., pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Kapsel(n) D
Gültig bis		18.09.2028	

01 Atgam 250 mg/5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 68824	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	immunoglobulinum anti-T limphocytorum ex equus 50 mg, glycinum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Erworbene moderate bis schwere aplastische Anämie	
Packung/en	01	001	5 x 5 ml Ampulle(n) A
Gültig bis		20.09.2028	

01 Azacitidin Stada 100 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionssuspension**02 Azacitidin Stada 150 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionssuspension**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 69238	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	18.09.2023
Zusammensetzung	01	azacitidinum 100 mg, mannitolium, pro vitro.	
	02	azacitidinum 150 mg, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		17.09.2028	

01 Comirnaty Omicron XBB.1.5 (30 Mikrogramm)/Dosis, Injektionsdispersion

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 69488	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	20.09.2023
Zusammensetzung	01	Suspension: raxtozinameranum 30 µg pro dosi, ((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diylis)bis(2-hexyldecanoas), 2-(polyethylenglycoli 2000)-N,N-ditetradecylacetamidum, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, cholesterolum, saccharum, trometamolium, trometamoli hydrochloridum, aqua ad iniectabile, 1 ml corresp..	
Anwendung		Comirnaty Omicron XBB.1.5 (30 Mikrogramm)/Dosis gebrauchsfertige Injektionsdispersion ist indiziert für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus hervorgerufenen COVID-19-Erkrankung bei Personen ab 12 Jahren	
Packung/en	01	001	10 Durchstechflasche(n) 1 Packung mit 10 2 ml Mehrfachdosis-Durchstechflaschen (2.25 ml vial) B
		002	195 Durchstechflasche(n) 1 Packung mit 195 2 ml Mehrfachdosis-Durchstechflaschen (2.25 ml vial) B
		003	10 Einzeldose(n) 1 Packung mit 10 2 ml Einzeldosis-Durchstechflaschen (mit je 1 Dosis à 0.3 ml (0.48 ml vial)) B
Bemerkung		(Änderung Wirkstoffzusammensetzung); Änderungen des Wirkstoffs eines saisonalen, präpandemischen oder pandemischen Impfstoffs gegen Influenza oder gegen SARS-CoV-2 NAS (New Active Substance): raxtozinameranum	
Gültig bis		19.09.2028	

01 Cyclolux, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 69056	Abgabekategorie: B	Index: 14.02.0.	27.09.2023
Zusammensetzung	01	acidum gadotericum 279.32 mg ut meglumini gadoteras corresp. gadolinium 0.5 mmol, megluminum, tetraxetanum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		MRT-Kontrastmittel für die ZNS-Diagnostik und Ganzkörper-MRT	
Packung/en	01	001	10 ml B
		002	15 ml B
		003	20 ml B
		004	60 ml B
		005	100 ml B
Gültig bis		26.09.2028	

01 Elfabrio 20 mg/10 ml, solution à diluer pour perfusion

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

N° d'AMM: 69257	Catégorie de remise: A	Index: 07.14.0.	11.09.2023
Composition	01	pegunigalsidasum alfa 20 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 46 mg.	
Indication		Maladie de Fabry	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
		002	5 flacon(s) A
		003	10 flacon(s) A
Remarque		NAS (New Active Substance): pegunigalsidasum alfa, DCI	
Valable jusqu'au		10.09.2028	

01 Elrexio 44 mg/1.1 ml, Injektionslösung**02 Elrexio 76 mg/1.9 ml, Injektionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 68646	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	05.09.2023
Zusammensetzung	01	elranatamabum 44 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, saccharum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1.1 ml corresp. natrium 0.0074 mg.	
	02	elranatamabum 76 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, saccharum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1.9 ml corresp. natrium 0.012 mg.	
Anwendung		Multiples Myelom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): elranatamabum Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		05.09.2025	

01 Elymbus 0.1 g/g, gel ophtalmique

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

N° d'AMM: 69020	Catégorie de remise: B	Index: 11.09.0.	22.09.2023
Composition	01	bimatoprostum 0.1 g, sorbitolum, carbomerum 974P, natrii acetat trihydricus, macrogolum 4000, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Glaucome à angle ouvert, hypertension oculaire	
Conditionnements	01	001	30 x 0,3 g B
		002	90 x 0,3 g B
Valable jusqu'au		21.09.2028	

01 Ibrance 75 mg, Filmtabletten
02 Ibrance 100 mg, Filmtabletten
03 Ibrance 125 mg, Filmtabletten
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 69183	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.09.2023
Zusammensetzung	01	palbociclibum 75 mg, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, crospovidonum, magnesii stearas, acidum succinicum, hypromelloseum, E 171, triacetinum, E 132, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	02	palbociclibum 100 mg, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, crospovidonum, magnesii stearas, acidum succinicum, hypromelloseum, E 171, triacetinum, E 132, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	03	palbociclibum 125 mg, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, crospovidonum, magnesii stearas, acidum succinicum, hypromelloseum, E 171, triacetinum, E 132, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		HR-positives, HER2-negatives lokal fortgeschrittenes/metastasierendes Mammakarzinom	
Packung/en	01	001	21 Tablette(n) A
	02	002	21 Tablette(n) A
	03	003	21 Tablette(n) A
Gültig bis		05.09.2028	

01 Imjudo 25 mg/1,25 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
02 Imjudo 300 mg/15 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68706	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	13.09.2023
Zusammensetzung	01	tremelimumabum 25 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, dinatrii edetas corresp. natrium 0.012 mg, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1.25 ml.	
	02	tremelimumabum 300 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, dinatrii edetas corresp. natrium 0.185 mg, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Hepatozelluläres Karzinom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): tremelimumabum	
Gültig bis		12.09.2028	

01 Mebucaine Dolo Spray 8.75 mg, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 69044	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	13.09.2023
Zusammensetzung	01	flurbiprofenum 17.16 mg, saccharinum natricum, acidum citricum, natrii hydroxidum, dinatrii phosphas dodecahydricus, betadexum, hydroxypropylbetadexum, aromatica (Kirsch) cum ethanolum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 1.59 mg.	
Anwendung		Kurzzeitige symptomatische Behandlung schmerzhafter Entzündungen der Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	001	15 ml
Gültig bis		12.09.2028	D

01 Mekinist 4.7 mg, Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 69134	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	05.09.2023
Zusammensetzung	01	trametinum 4.7 mg ut trametini dimethylis sulfoxidi solvatum, sulfobutylbetadexum natricum 9400 mg, sucralosum, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas, E 202 corresp. kalium 58 mg, E 218 75.2 mg, aromatica Erdbeere, pro vitro, natrium 198 mg.	
Anwendung		Melanom, nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n)
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XE25, neu: L01EE01)	
Gültig bis		04.09.2028	A

01 Pemetrexed Ideogen 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Pemetrexed Ideogen 500 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

IDEOGEN AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 68986	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	11.09.2023
Zusammensetzung	01	pemetrexedum 100 mg ut pemetrexedum dinatricum hemipentahydricum, mannitolium, pro vitro corresp., natrium 9 mg.	
	02	pemetrexedum 500 mg ut pemetrexedum dinatricum hemipentahydricum, mannitolium, pro vitro corresp., natrium 45 mg.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 x 100 mg Durchstechflasche(n)
	02	002	1 x 500 mg Durchstechflasche(n)
Gültig bis		10.09.2028	A

01 Rivaroxaban Sandoz eco vascular 2.5 mg, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68691	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	06.09.2023
Zusammensetzung	01	rivaroxabanum 2.5 mg, natrii laurilsulfas, lactosum 29 mg, poloxamerum 188, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosem, E 171, macrogolum 400, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 2.22 mg.	
Anwendung		In Kombination mit Acetylsalicylsäure zur Prävention schwerwiegender atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit koronarer Herzkrankheit oder manifester peripherer arterieller Gefässerkrankung und einem hohen Risiko für ischämische Ereignisse	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	56 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
		005	196 Tablette(n) B
Gültig bis		05.09.2028	

01 Rotpunkt Apotheke Bronchialpastillen neo, Lutschpastillen

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 69489	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	11.09.2023
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 3.1 mg, eucalypti aetheroleum 1.4 mg, levomentholum 3.9 mg, polygalae radices extractum ethanolicum siccum (Polygala senega L., radix) 1.4 mg, DER: 3-6:1, Auszugsmittel Ethanololum 30 % m/m, maltodextrinum, acaciae gummi, glycerolum 60 mg, liquiritiae succus 129.6 mg, sorbitolum 716 mg, acesulfamum kalicum, aqua purificata, pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	001	36 Tablette(n) E
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Skyrizi 360 mg, Injektionslösung in einer Patrone für ein Dosiergerät

AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 68946	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	14.09.2023
Zusammensetzung	01	risankizumabum 360 mg, natrii acetat trihydricus corresp. natrium 0.5 mg, acidum aceticum glaciale, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2.4 ml.	
Anwendung		Morbus Crohn bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001	1 Stück Patrone B
Gültig bis		13.09.2028	

01 Skyrizi 600 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 68947	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	14.09.2023
Zusammensetzung	01	risankizumabum 600 mg, natrii acetat trihydricus corresp. natrium 2.09 mg, acidum aceticum glaciale, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Morbus Crohn bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
Gültig bis		13.09.2028	

01 Spikevax XBB.1.5 0.10 mg/ml, Dispersion zur Injektion

Moderna Switzerland GmbH, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 69484	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	26.09.2023
Zusammensetzung	01	Suspension: andusomeranum 0.050 mg pro dosi, heptadecan-9-ylis 8-((2-hydroxyethyl)(6-oxo-6-(undecyloxy)hexyl)amino)-octanoas, cholesterolum, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, 1,2-dimyristoyl-rac-glycero-3-polyethylenglycoli 2000 aether methylicus, trometamolium, trometamoli hydrochloridum, acidum aceticum, natrii acetat trihydricus, saccharum, aqua ad iniectabile, pro dosi, natrium 0.017 mg.	
Anwendung		Spikevax XBB.1.5 ist für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Personen ab 18 Jahren indiziert.	
Packung/en	01	001	10 Fertigspritze(n) Jede Fertigspritze enthält eine Dosis à 0,5 ml B
		002	1 Fertigspritze(n) Eine Fertigspritze enthält eine Dosis à 0.5 ml. B
Bemerkung		Änderungen des Wirkstoffs eines saisonalen, präpandemischen oder pandemischen Impfstoffs gegen Influenza oder gegen SARS-CoV-2 NAS (New Active Substance): andusomeranum	
Gültig bis		25.09.2028	

01 Spikevax XBB.1.5 0.10 mg/ml, Dispersion zur Injektion

Moderna Switzerland GmbH, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 69465	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	26.09.2023
Zusammensetzung	01	Suspension: andusomeranum 0.050 mg pro dosi, heptadecan-9-ylis 8-((2-hydroxyethyl)(6-oxo-6-(undecyloxy)hexyl)amino)-octanoas, cholesterolum, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, 1,2-dimyristoyl-rac-glycero-3-polyethylenglycoli 2000 aether methylicus, trometamolium, trometamoli hydrochloridum, acidum aceticum, natrii acetat trihydricus, saccharum, aqua ad iniectabile, pro dosi, natrium 0.017 mg.	
Anwendung		Spikevax XBB.1.5 ist für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Personen ab 18 Jahren indiziert.	
Packung/en	01	001	10 Durchstechflasche(n) Jede Durchstechflasche enthält 5 Dosen à 0,5 ml (2.5 ml Durchstechflasche) B
		002	10 Durchstechflasche(n) Jede Durchstechflasche enthält 1 Dosis à 0,5 ml (0.5 ml Durchstechflasche) B
Bemerkung		Änderungen des Wirkstoffs eines saisonalen, präpandemischen oder pandemischen Impfstoffs gegen Influenza oder gegen SARS-CoV-2 NAS (New Active Substance): andusomeranum	
Gültig bis		25.09.2028	

01 Sugammadex Labatec 200 mg/2ml, solution injectable**02 Sugammadex Labatec 500 mg/5ml, solution injectable**

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

N° d'AMM: 69239	Catégorie de remise: B	Index: 15.01.0.	29.09.2023
Composition	01	sugammadexum 200 mg ut sugammadexum natricum 217.6 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium 18.9 mg.	
	02	sugammadexum 500 mg ut sugammadexum natricum 544 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml corresp. natrium 47.25 mg.	
Indication	Décurarisation après bloc neuromusculaire induit par le rocuronium ou le vécuronium		
Conditionnements	01	001	10 flacon(s) B
	02	002	10 flacon(s) B
Valable jusqu'au	28.09.2028		

01 Tafinlar 10 mg, Tablette zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 69135	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	05.09.2023
Zusammensetzung	01	dabrafenibum 10 mg ut dabrafenibi mesilas, mannitolium, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, hypromellosum, acesulfamum kalicum magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, aromatica Beerengeschmack alcohol benzylicus 0.00078 mg cum propylenglycolum 0.036 mg cum pro compresso.	
Anwendung	Onkologikum		
Packung/en	01	001	210 Tablette(n) A
Gültig bis	04.09.2028		

01 Teriflunomid-Mepha 14 mg, Filmtabletten**02 Teriflunomid-Mepha 14 mg QOD, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68744	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	22.09.2023
Zusammensetzung	01	teriflunomidum 14 mg, lactosum monohydricum 72.25 mg, cellulolum microcristallinum, maydis amyllum, carboxymethylamyllum natricum A, hydroxypropylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearylisis fumaras, Überzug: hypromellosum, E 171, talcum, macrogolum 8000, E 132, pro compresso obducto corresp. natrium 0.56 mg.	
	02	teriflunomidum 14 mg, lactosum monohydricum 72.25 mg, cellulolum microcristallinum, maydis amyllum, carboxymethylamyllum natricum A, hydroxypropylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearylisis fumaras, Überzug: hypromellosum, E 171, talcum, macrogolum 8000, E 132, pro compresso obducto corresp. natrium 0.56 mg.	
Anwendung	Behandlung von Erwachsenen und Kindern ab 10 Jahren mit schubförmig-remittierender multipler Sklerose (MS)		
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	84 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
Gültig bis	21.09.2028		

01 Wala Aconit comp. Schmerzöl, Öl zur Anwendung auf der Haut

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 68743	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	12.09.2023
Zusammensetzung	01	aconitum napellus e tubere rec. ferm 33c D9 oleos. (HAB 33c/12j) 100 mg, dextrocamphora 10 mg, lavandulae aetheroleum (Lavandula angustifolia Mill. (Lavandula officinalis Chaix), aetheroleum) 10 mg, quarz (HAB) D9 oleos. (HAB 8a/12j) 100 mg, arachidis oleum raffinatum, ethanolum 1.9 mg, ad solutionem pro 1 g, corresp. 1.1 ml, corresp. arachidis oleum raffinatum 978 mg.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis zur Anregung des Wärmeorganismus und Integration von Stoffwechselprozessen bei schmerzhaften Erkrankungen, die vom Nerven-Sinnes-System ausgehen, wie schmerzhaften Verspannungen, z. B. im Rücken, im Nacken oder in den Schultern, Gliederschmerzen, Gelenkbeschwerden infolge von Arthrose,	
Packung/en	01	001	50 ml D
Gültig bis		11.09.2028	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 CircoMax ad us. vet., Emulsion zur Injektion für Schweine

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

Zul.-Nr.: 69282	Abgabekategorie: B	Index:	21.09.2023
Zusammensetzung	01	recombinant porcine circovirus type 1 chimera expressing porcine circovirus type 2a-ORF2 protein, inactivated 1.5 - 4.9 U., recombinant porcine circovirus type 1 chimera expressing porcine circovirus type 2b-ORF2 protein, inactivated 1.5 - 5.9 U., natrii chloridum, kalii chloridum, dinatrii phosphas heptahydricus, kalii dihydrogenophosphas, poloxamerum 401 0.2 % V/V, squalanum 0.4 % V/V, polysorbatum 80 0.032 % V/V, aqua ad iniectabile, borax, tetranatrii edetas, dinatrii phosphas, ad emulsionem pro dosi 2 ml.	
Anwendung		Inaktiverter, rekombinanter Impfstoff gegen das Porcine Circovirus bei Schweinen	
Packung/en	01	001	100 ml (à 50 Dosen) B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): recombinant porcine circovirus type 1 chimera expressing porcine circovirus type 2b-ORF2 protein, inactivated	
Gültig bis		20.09.2028	

01 Ficoxil 57 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde**02 Ficoxil 227 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde**

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

Zul.-Nr.: 69224	Abgabekategorie: B	Index:	14.09.2023
Zusammensetzung	01	firocoxibum 56.750 mg, povidonum K 30, crospovidonum, lactosum monohydricum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, aromatica (beef flavour), E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso.	
	02	firocoxibum 227.000 mg, povidonum K 30, crospovidonum, lactosum monohydricum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, aromatica (beef flavour), E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Hunde	
Packung/en	01	001	1 x 10 Tablette(n) B
		002	3 x 10 Tablette(n) B
		003	6 x 10 Tablette(n) B
		004	10 x 10 Tablette(n) B
	02	005	1 x 10 Tablette(n) B
		006	3 x 10 Tablette(n) B
		007	6 x 10 Tablette(n) B
		008	10 x 10 Tablette(n) B
Gültig bis		13.09.2028	

Revision und Änderung der Zulassung Révision et modification de l'autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Actilyse Cathflo 2 mg, Injektionspräparat

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

Zul.-Nr.: 58665	Abgabekategorie: B	Index: 06.05.0.	13.09.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: alteplasum ADNr 2 mg, argininum, acidum phosphoricum, polysorbatum 80, pro vitro.	
Anwendung		Rekanalisation thrombotisch verschlossener zentraler Venenzugänge	
Packung/en	01	003	5 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Algifor Junior, Suspension

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

N° d'AMM: 56046	Catégorie de remise: B	Index: 07.10.1.	29.09.2023
Composition	01	ibuprofenum 100 mg, acidum citricum monohydricum, xanthani gummi, dinatrii edetas, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 16.8 mg, aromatica (orange), natrii cyclamas, saccharum 2.5 g, sorbitolum liquidum non cristallisabile 500 mg, E 211 12.5 mg, aqua purificata ad suspensionem pro 5 ml corresp. natrium 4.6 mg.	
Indication		Antiphlogistique, Analgésique, Antipyrétique	
Conditionnements	01	001	200 ml B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

06 Amoxi-Mepha 200 mg/4 ml, Granulat zur Zubereitung einer Suspension zum Einnehmen

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 49929	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.23	25.09.2023
Zusammensetzung	06	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, aspartamum, conserv.: E 211, excipients ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 4 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	06	022	100 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Amoxi-Mepha 500, Lactab**02 Amoxi-Mepha 750, Lactab****03 Amoxi-Mepha 1000, Lactab****04 Amoxi-Mepha 375, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 44911	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.23	25.09.2023
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	amoxicillinum anhydricum 750 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	amoxicillinum anhydricum 375 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	019	20 Tablette(n) A
	02	027	20 Tablette(n) A
	03	035	20 Tablette(n) A
	04	043	16 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ampho-Moronal, Lutschtabletten

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 37244	Abgabekategorie: B	Index: 12.03.4.	28.09.2023
Zusammensetzung	01	amphotericinum B 10 mg, poly(alcohol vinylicus), acaciae gummi, acidum stearicum, mannitolium, talcum, saccharinum natricum corresp. natrium 0.313 mg, aromatica (Apfelsine) cum sorbitolum et E 220 et alcohol benzylicus et E 320 et citralum et citronellolum et geraniolum et limonenum et linaloolum, aromatica (Curacao) cum citralum et citronellolum et cumarinum et eugenolum et geraniolum et isoeugenolum et limonenum et linaloolum et cinnamaldehydum, pro compresso.	
Anwendung		Soor-Infektionen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Apis D3/Belladonna D3, Tropfen zum Einnehmen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59870	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	13.09.2023
Zusammensetzung	01	apis mellifica (HAB) D3 et belladonna (Ph.Eur.Hom.) D3 (Ph.Eur.Hom. 1.1.3) 1000 mg, ex: apis mellifica (HAB) D2 100 mg et belladonna (Ph.Eur.Hom.) D2 (Ph.Eur.Hom. 1.1.3) 100 mg, letzte Stufe gemeinsam potenziert (Ph.Eur.Hom. 5.1.5), ethanolum 96 per centum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 g, corresp. 27 guttae, corresp. ethanolum 43 % V/V.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Dilutio)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Aquilinum comp., Globuli velati

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60263	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	07.09.2023
Zusammensetzung	01	chelidonium majus e floribus rec. ferm 34b D2 (HAB 34b) 10 mg, dryopteris filix-mas e radice rec. ferm 33c D2 (HAB 33c) 10 mg, phyllitis scolopendrium e foliis rec. ferm 34h D2 (HAB 34h) 10 mg, pteridium aquilinum e foliis rec. ferm 34c D2 (HAB 34c) 10 mg, solidago virgaurea ex herba rec. ferm 33c D2 (HAB 33c) 10 mg, taraxacum officinale e planta tota rec. ferm 34c D2 (HAB 34c) 10 mg, saccharum 1000 mg, aqua purificata, ad globulos pro 1 g corresp. 40 granula homoeopathica velata.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

04 Arcoxia 30 mg, Filmtabletten**05 Arcoxia 60 mg, Filmtabletten**

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 56079	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	29.09.2023
Zusammensetzung	04	etoricoxibum 30 mg, color.: E 132. excipiens pro compresso obducto.	
	05	etoricoxibum 60 mg, color.: E 132. excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		selektiver COX-2 Hemmer	
Packung/en	04	065	28 Tablette(n) B
	05	066	7 Tablette(n) B
		067	28 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Atenil, Filmtabletten**02 Atenil mite, Filmtabletten****04 Atenil submite, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 49619	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	29.09.2023
Zusammensetzung	01	atenololum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atenololum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atenololum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	030	20 Tablette(n) B
		049	100 Tablette(n) B
	02	014	20 Tablette(n) B
		022	100 Tablette(n) B
	04	057	20 Tablette(n) B
		065	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Atenolol-Mepha 50, Lactabs**02 Atenolol-Mepha 100, Lactabs****03 Atenolol-Mepha 25, Lactabs**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 50075	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	01.09.2023
Zusammensetzung	01	atenololum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atenololum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atenololum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	036	30 Tablette(n) B
		044	100 Tablette(n) B
	02	060	30 Tablette(n) B
		079	100 Tablette(n) B
	03	095	30 Tablette(n) B
		109	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Beclo Orion Easyhaler, Pulver zur Inhalation

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 53950	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.4.	28.09.2023
Zusammensetzung	01	beclometasoni dipropionas 200 µg, lactosum monohydricum, ad pulverem pro dosi, doses pro vase 200.	
Anwendung		Antiasthmatikum	
Packung/en	01	028	200 Inhalationen B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bendamustin Accord 25 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
02 Bendamustin Accord 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 67461	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	14.09.2023
Zusammensetzung	01	bendamustini hydrochloridum 25 mg ut bendamustini hydrochloridum monohydricum, mannitolium, pro vitro.	
	02	bendamustini hydrochloridum 100 mg ut bendamustini hydrochloridum monohydricum, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
		002	5 Durchstechflasche(n) A
	02	003	1 Durchstechflasche(n) A
		004	5 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Biktarvy, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 66834	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	06.09.2023
Zusammensetzung	01	bictegravirum 50 mg ut bictegravirum natricum, emtricitabinum 200 mg, tenofovirum alafenamidum 25 mg ut tenofoviri alafenamidi hemifumaras, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 7.267 mg.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) HPDE Flasche A
		002	30 Tablette(n) 4 Blisterstreifen mit 7 + 1 Blisterstreifen mit 2 Tabletten A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Biotin-Biomed forte, Tabletten

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 34149	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	15.09.2023
Zusammensetzung	02	biotinum 5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Biotin-Präparat	
Packung/en	02	097	30 Tablette(n) D
		100	90 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Braunoderm ungefärbt, Lösung**02 Braunoderm gefärbt, Lösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 43468	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	28.09.2023
Zusammensetzung	01	iodum 0.9 mg ut povidonum iodinatum, alcohol isopropylicus 455 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, kalii iodidum, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	iodum 0.9 mg ut povidonum iodinatum, alcohol isopropylicus 455 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, kalii iodidum, E 110, E 124, E 151, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Haut- und Wunddesinfiziens	
Packung/en	01	022	1 x 1000 ml (Spitalpackung) D
		138	10 x 1000 ml (Spitalpackung) D
		316	20 x 250 ml (Spitalpackung) D
		421	20 x 100 ml (Spitalpackung) D
	02	170	10 x 1000 ml (Spitalpackung) D
		332	20 x 250 ml (Spitalpackung) D
		449	1 x 1000 ml (Spitalpackung) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Breyanzi, Suspension

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 67469	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	20.09.2023
Zusammensetzung	01	Suspension: lisocabtagenum maraleucelum , enthält genetisch modifizierte Zellen (CD4+ oder CD8+ Komponente, Zieldosis 100x10e6 CAR+ T-Zellen in Zielverhältnis 1:1 von CD4+ und CD8+ Komponenten) 5.5 bis 322x10e6 CAR+ T-Zellen, CryoStor CS10, dextranum 40, dimethylis sulfoxidum, natrii chloridum, natrii gluconas, natrii acetat trihydricus, kalii chloridum, magnesii chloridum hexahydricum, aqua ad iniectabile, albumini humani solutio, N-acetyltryptophanum natricum, acidum caprylicum, ad praeparationem pro.	
Anwendung		Breyanzi ist indiziert zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit diffusem grosszelligem B-Zell-Lymphom (DLBCL), High-Grade-B-Zell Lymphom (HGBCL) oder primär mediastinalem grosszelligem B-Zell-Lymphom (PMBCL), das auf die Erstlinien-Chemoimmuntherapie refraktär ist oder innerhalb von 12 Monaten nach der Erstlinien-Chemoimmuntherapie rezidiert •rezidiertem oder refraktärem (r/r) DLBCL, HGBCL oder PMBCL nach zwei oder mehr systemischen Therapielinien.	
Packung/en	01	001	1 bis 4 Durchstechflasche(n) , Kartonschachtel enthält 1-4 Durchstechflaschen mit CAR-positiven lebensfähigen T-Zellen (CD8+- oder CD4+ -Zell Komponente) A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information September 2023)	
Gültig bis		27.03.2027	

01 Bryonia/Viscum comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60308	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	06.09.2023
Zusammensetzung	01	bryonia cretica ferm 33b (HAB) D3 100 mg, peritonaeum bovis GI D5 (HAB 41b) 100 mg (Rind:), stannum metallicum (HAB) D9 100 mg, viscum album (mali) e planta tota recens ferm 34i D2 (HAB 34i) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher Solutio ad injectionem)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bryophyllum 5%, Injektionslösung (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59951	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	07.09.2023
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentrationen: bryophylli pinnati folii recentis extractum aquosum (Kalanchoe pinnata (Lam.) Pers, folium) 100 mg, ratio: 1:1.1, Auszugsmittel aqua purificata, natrii chloridum corresp. natrium 4 mg, aqua ad iniectabile, aqua purificata, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen (s.c.))	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bryophyllum 50%/Conchae 50% aa, Pulver zum Einnehmen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59835	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	05.09.2023
Zusammensetzung	01	bryophylli pinnati massa siccata 7-18 mg ex bryophylli folii recentis succus (Kalanchoe pinnata (Lam.) Pers.), folium) 250 mg, ratio: 1:0,67-0.83, calcium carbonicum hahnemanni (HAB) 250 mg, lactosum monohydricum 732-743 mg, ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Pulver)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bucco-Tantum, comprimés à sucer

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

N° d'AMM: 58631	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.2.	28.09.2023
Composition	01	benzylidamini hydrochloridum 3 mg, isomaltum 3183 mg, acidum citricum monohydricum, aspartamum 3.5 mg, levomentholum, aromatica (citron) cum E 320, aromatica (menthe), E 104, E 132, pro compresso.	
Indication		Traitement symptomatique des douleurs et des irritations dans la région de la bouche et de la gorge.	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger illimité	

02 Cardiophyt A Comp., Kapseln

Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 43182	Abgabekategorie: D	Index: 02.98.0.	15.09.2023
Zusammensetzung	02	crataegi floris pulvis (Crataegus laevigata (Poir.) DC, flos) 20 mg, crataegi fructus pulvis (Crataegus laevigata (Poir.) DC, fructus) 60 mg, crataegi folii pulvis (Crataegus laevigata (Poir.) DC, folium) 20 mg, valerianae radices pulvis (Valeriana officinalis L. s.l., radix) 60 mg, talcum, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: gelatina, aqua purificata, E 171, E 127, E 132, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro capsula.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Bemerkung		(Änderung Arzneimittelbezeichnung, früher: Cardiophyt A, Kapseln)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt	

01 Carmol Fluid pour le massage, Liniment

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

N° d'AMM: 53164	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.4.	19.09.2023
Composition	01	methylis salicylas 9 mg, levomentholum 12 mg, camphora racemica 5.6 mg, pini aetheroleum 10.1 mg, eucalypti aetheroleum 5.6 mg, terebinthinae aetheroleum medicinale 4.5 mg, lavandulae aetheroleum 2.3 mg, rosmarini aetheroleum 2.3 mg, thymi aetheroleum 1.1 mg, citronellae aetheroleum 0.9 mg, salviae aetheroleum 0.8 mg, myristicae fragrantis aetheroleum 0.7 mg, anisi aetheroleum 0.5 mg, caryophylli aetheroleum 0.4 mg, aqua, guar hydroxypropyltrimonium chloride, alcohol isopropylicus, ad solutionem pro 1 g.	
Indication		Liniment pour blessures contondantes	
Conditionnements	01	013	250 ml D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Chelidonium/Curcuma comp., Kautablette

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59589	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	20.09.2023
Zusammensetzung	01	chelidonii majoris rhizomae cum radicibus sicc. pulvis norm. (Chelidonium majus L., rhizoma cum radicibus) 2.20 mg, curcumae zanthorrhizae rhizomae pulvis (Curcuma zanthorrhiza Roxb., rhizoma sicc.) 8.80 mg, cucurbitae maximae pulpae sicc. pulvis (Cucurbita maxima L., pulpa) 24.75 mg, lactosum monohydricum, calcii behenas, excipiens pro compresso, lactosum monohydricum 184 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Chlorhexamed Gel 1%, Gel

Haleon Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58026	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 10 mg, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinfiziens	
Packung/en	01	001	50 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cialis 20 mg, comprimés filmés**02 Cialis 10 mg, comprimés filmés****03 Cialis 2,5 mg, comprimés filmés****04 Cialis 5 mg, comprimés filmés**

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

N° d'AMM: 56018	Catégorie de remise: B	Index: 05.99.0.	28.09.2023
Composition	01	tadalafilum 20 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	tadalafilum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	tadalafilum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	tadalafilum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Dysfonction érectile	
Conditionnements	01	005	4 comprimé(s) B
		007	8 comprimé(s) B
		009	12 comprimé(s) B
	02	001	4 comprimé(s) B
	03	010	28 comprimé(s) B
	04	002	84 comprimé(s) B
		012	28 comprimé(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Cinnageron, Kapseln

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 40441	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.2.	29.09.2023
Zusammensetzung	01	cinnarizinium 75 mg, color.: E 104, E 127, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Calciumantagonist, Durchblutungsstörungen	
Packung/en	01	018	30 Kapsel(n) B
		026	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Claritine, Tabletten

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 48243	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	22.09.2023
Zusammensetzung	01	loratadinum 10 mg, lactosum monohydricum 71.3 mg, maydis amylum, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Antihistaminicum	
Packung/en	01	001	42 Tablette(n) D
		002	30 Tablette(n) D
		010	14 Tablette(n) D
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 30 Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Comirnaty® 30 Mikrogramm/Dosis, gebrauchsfertige Injektionsdispersion für Personen ab 12 Jahren**
02 Comirnaty® 10 Mikrogramm/Dosis, Konzentrat zur Herstellung einer Injektionsdispersion
03 Comirnaty 3 Mikrogramm/Dosis Konzentrat zur Herstellung einer Injektionsdispersion
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 68710	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	04.09.2023	
Zusammensetzung	01	Suspension: tozinameranum 0.1 mg/ml, ((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diylis)bis(2-hexyldecanoas), 2-(polyethylenglycoli 2000)-N,N-ditetradecylacetamidum, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, cholesterolum, saccharum, trometamolium, trometamoli hydrochloridum, aqua ad iniectabile, pro praeparatione.		
	02	Suspension: tozinameranum 0.1 mg/ml, ((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diylis)bis(2-hexyldecanoas), 2-(polyethylenglycoli 2000)-N,N-ditetradecylacetamidum, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, cholesterolum, saccharum, trometamolium, trometamoli hydrochloridum, aqua ad iniectabile, 1 ml corresp..		
	03	Suspension: tozinameranum 3 µg pro dosi, ((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diylis)bis(2-hexyldecanoas), 2-(polyethylenglycoli 2000)-N,N-ditetradecylacetamidum, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, cholesterolum, saccharum, trometamolium, trometamoli hydrochloridum, aqua ad iniectabile, pro dosi.		
Anwendung	01	Comirnaty 30 Mikrogramm/Dosis gebrauchsfertige Injektionsdispersion ist indiziert für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus hervorgerufenen COVID-19-Erkrankung bei Personen ab 12 Jahren		
	02	Comirnaty 10 Mikrogramm/Dosis Konzentrat zur Herstellung einer Injektionsdispersion ist indiziert für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus hervorgerufenen COVID-19-Erkrankung bei Kindern im Alter von 5 bis <12 Jahren		
	03	Comirnaty 3 Mikrogramm/Dosis Konzentrat zur Herstellung einer Injektionsdispersion ist indiziert für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus hervorgerufenen COVID-19-Erkrankung bei Kindern im Alter von 6 Monaten bis < 5 Jahren. Das Arzneimittel Comirnaty, Injektionsdispersion, 0.1 mg/ml wird für Kinder im Alter von 6 Monaten bis unter 2 Jahre befristet und nur für besonders gefährdete Kinder zugelassen. Die Anwendung dieses Impfstoffs muss gemäss den offiziellen Empfehlungen erfolgen		
Packung/en	01	001	10 Durchstechflasche(n) 1 Packung mit 10 Mehrfachdosis-Durchstechflaschen	B
		002	195 Durchstechflasche(n) 1 Packung mit 195 Mehrfachdosis-Durchstechflaschen	B
		005	10 Durchstechflasche(n) 1 Packung mit 10 2 ml Einzeldosis-Durchstechflaschen (mit je 1 Dosis à 0.3 ml)	B
	02	003	10 Durchstechflasche(n) 1 Packung mit 10 Mehrfachdosis-Durchstechflaschen	B
		004	195 Durchstechflasche(n) 1 Packung mit 195 Mehrfachdosis-Durchstechflaschen	B
	03	006	10 Durchstechflasche(n) 1 Packung mit 10 2 ml Mehrfachdosis-Durchstechflaschen (mit je 10 Dosen à 0.2 ml)	B

Bemerkung	Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information September 2023) Neue Indikation befristet zugelassen gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21) (Arzneimittelinformation: Stand der Information September 2023) (Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 3 Mikrogramm/Dosis, Konzentrat zur Herstellung einer Injektionsdispersion)
Gültig bis	16.03.2028

01 CroFab

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65751	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	12.09.2023
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Anwendung	Antivenin
Bemerkung	Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
Gültig bis	11.09.2024

01 Dasatinib Sandoz 20 mg, Filmtabletten
 02 Dasatinib Sandoz 50 mg, Filmtabletten
 03 Dasatinib Sandoz 70 mg, Filmtabletten
 04 Dasatinib Sandoz 80 mg, Filmtabletten
 05 Dasatinib Sandoz 100 mg, Filmtabletten
 06 Dasatinib Sandoz 140 mg, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67368	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	12.09.2023
Zusammensetzung	01	dasatinibum 20 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 27.6 mg, carmellosum natricum conexum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, talcum, glyceroli monopalmitostearas, natrii laurilsulfas, pro compresso obducto corresp. natrium 0.582 mg.	
	02	dasatinibum 50 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 69 mg, carmellosum natricum conexum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, talcum, glyceroli monopalmitostearas, natrii laurilsulfas, pro compresso obducto corresp. natrium 1.456 mg.	
	03	dasatinibum 70 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 96.6 mg, carmellosum natricum conexum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, talcum, glyceroli monopalmitostearas, natrii laurilsulfas, pro compresso obducto corresp. natrium 2.038 mg.	
	04	dasatinibum 80 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 110.4 mg, carmellosum natricum conexum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, talcum, glyceroli monopalmitostearas, natrii laurilsulfas, pro compresso obducto corresp. natrium 2.330 mg.	
	05	dasatinibum 100 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 138 mg, carmellosum natricum conexum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, talcum, glyceroli monopalmitostearas, natrii laurilsulfas, pro compresso obducto corresp. natrium 2.912 mg.	
	06	dasatinibum 140 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 193.2 mg, carmellosum natricum conexum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, talcum, glyceroli monopalmitostearas, natrii laurilsulfas, pro compresso obducto corresp. natrium 4.077 mg.	
Anwendung		Onkologikum, Multi-Kinase-Hemmer	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) A
	02	002	60 Tablette(n) A
	03	003	60 Tablette(n) A
	04	004	30 Tablette(n) A
	05	005	30 Tablette(n) A
	06	006	30 Tablette(n) A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XE06, neu: L01EA02)	
Gültig bis		07.10.2025	

03 Deponit 5, transdermales Pflaster**04 Deponit 10, transdermales Pflaster**

Norgine AG, Werfttestrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 45986	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.1.	21.09.2023
Zusammensetzung	03	glyceroli trinitras 18.7 mg, excipiens ad praeparationem pro 9 cm ² cum liberatione 5 mg/24h.	
	04	glyceroli trinitras 37.4 mg, excipiens ad praeparationem pro 18 cm ² cum liberatione 10 mg/24h.	
Anwendung	03	Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate / Prophylaxe von Phlebitis	
	04	Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate	
Packung/en	03	071 10 Pflaster	B
		098 30 Pflaster	B
		101 100 Pflaster	B
	04	128 10 Pflaster	B
		136 30 Pflaster	B
		144 100 Pflaster	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dr. Bähler Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen

DR. BÄHLER DROPA AG, Binzstrasse 38, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 60715	Abgabekategorie: B	Index: 03.03.1.	05.09.2023
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150a, conserv.: E 202, E 219, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001 24 Stück Lutschpastillen	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 (von C nach B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dr. Reckeweg R 10 Klimakteran, gouttes buvables

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: 45040	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	28.09.2023
Composition	01	acidum sulfuricum D4, cimicifuga racemosa (HAB) D4, lachesis (HAB) D12, sanguinaria canadensis (HAB) D4, sepia officinalis (HAB) D4 ana partes 0.1 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Selon la conception homéopathique en cas de troubles dus à la ménopause	
Conditionnements	01	038 50 ml	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Précision de la forme pharmaceutique, anciennement: gouttes) (Précision du libellé de l'indication)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Dr. Reckeweg R 16 Cimisan, gouttes buvables

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: 45045	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	28.09.2023
Composition	01	cimicifuga racemosa (HAB) D4, gelsemium sempervirens (HAB) D3, iris versicolor (HAB) D2, sanguinaria canadensis (HAB) D3, spigelia anthelmia (HAB) D4 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Selon la conception homéopathique en cas de migraine	
Conditionnements	01	021 50 ml	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Précision de la forme pharmaceutique -> anciennement: gouttes) (Précision du libellé de l'indication)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Dr. Reckeweg R 18 Cystophylin, gouttes buvables

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: 45047	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	28.09.2023
Composition	01	berberis vulgaris (HAB) D4, equisetum hiemale ex planta tota D6, eupatorium purpureum (HAB) D6, lytta vesicatoria (HAB) D4, solanum dulcamara D4 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Selon la conception homéopathique en cas de troubles des voies urinaires, de vessie irritable	
Conditionnements	01	024 50 ml	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Précision de la forme pharmaceutique, anciennement: gouttes) (Précision du libellé de l'indication)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Dr. Reckeweg R 3 Corvosan, gouttes buvables

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: 45035	Catégorie de remise: B	Index: 20.01.1.	28.09.2023
Composition	01	acidum arsenicosum (HAB) D5 50 µl, crataegus e fructibus recentibus TM 200 µl, digitalis purpurea D3 100 µl, kalii carbonas D3 50 µl, kalmia latifolia (HAB) D3 100 µl, phosphorus (HAB) D5 100 µl, selenicereus grandiflorus (HAB) D2 100 µl, spigelia anthelmia (HAB) D3 100 µl, strophanthus gratus (HAB) D30 100 µl, urinea maritima var. rubra D2 100 µl ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 39 % V/V.	
Indication		Selon la conception homéopathique en cas de faiblesse cardiaque légère et moyenne	
Conditionnements	01	026 50 ml	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Précision de la forme pharmaceutique -> anciennement: gouttes) (Précision du libellé de l'indication)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Dr. Reckeweg R 5 Gastreu, gouttes buvables

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: 45037	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	28.09.2023
Composition	01	acidum arsenicosum (HAB) D4, argenti nitras D6, belladonna (Ph.Eur.Hom.) D4, carbo vegetabilis (HAB) D8, chamomilla recutita D2, chelidonium majus D3, lycopodium clavatum (HAB) D5, scrophularia nodosa (HAB) D1, semecarpus anacardium (HAB) D6, nux-vomica (Ph.Eur.Hom.) D4 100 µl ana partes 0.1 ml, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Selon la conception homéopathique en cas d'inflammation aiguë ou chronique de la muqueuse gastrique	
Conditionnements	01	029	50 ml D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Précision de la forme pharmaceutique -> anciennement: gouttes) (Précision du libellé de l'indication)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Dropa Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen

DR. BÄHLER DROPA AG, Binzstrasse 38, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 66837	Abgabekategorie: B	Index: 03.03.1.	05.09.2023
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150a, conserv.: E 202, E 219, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001	24 Stück Lutschpastillen B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 (von C nach B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 DuoFer Fol, Filmtabletten

Andreabal AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 53048	Abgabekategorie: D	Index: 06.07.1.	05.09.2023
Zusammensetzung	03	ferrum(II) 69 mg ut ferrosi fumaras 175 mg et ferrosi gluconas 100 mg, acidum folicum 0.4 mg, acidum ascorbicum 300 mg, maydis amyllum, cellulolum microcristallinum, hypromelloseum, silica colloidalis anhydrica, carboxymethylamyllum natricum A corresp. natrium 0.42 mg, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, talcum, triethylis citras, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Eisenmangelanämie mit erhöhtem Folsäurebedarf in Schwangerschaft und Stillzeit	
Packung/en	03	001	40 Tablette(n) D
		003	100 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneute Zulassung und Erneuerung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Duofer, Filmtabletten

Andreabal AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 38423	Abgabekategorie: D	Index: 06.07.1.	05.09.2023
Zusammensetzung	02	ferrum(II) 69 mg ut ferrosi fumaras 175 mg et ferrosi gluconas 100 mg, acidum ascorbicum 300 mg, maydis amylum, cellulose microcristallinum, hypromellose, silica colloidalis anhydrica, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.42 mg, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, talcum, triethylis citras, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Packung/en	02	001	40 Tablette(n) D
		002	100 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneute Zulassung und Erneuerung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Echinaforce Hot Drink, Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 65094	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	12.09.2023
Zusammensetzung	01	extractum spissum 0.060 g ex echinaceae purpureae herbae recentis tinctura (Echinacea purpurea (L.) Moench, herba) 1.140 g, ratio: 1:12, Auszugsmittel ethanolum 65% (V/V) et echinaceae purpureae radice recentis tinctura (Echinacea purpurea (L.) Moench, radix) 0.060 g, ratio: 1:11, Auszugsmittel ethanolum 65% (V/V), saccharum 3.222 g, aqua purificata, sambuci fructus succus spissus corresp. saccharum 0.899 g, acidum citricum monohydricum, E 1450 corresp. natrium 0.68 mg, triglycerida media, E 202, ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Bei Erkältungskrankheiten und zur Vorbeugung bei Anfälligkeit gegen Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	001	100 ml D
Bemerkung		(Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Echinaforce Hot Drink, Heissgetränk)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Echinaforce Resistenz-Erkältung, Tabletten

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 48004	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	12.09.2023
Zusammensetzung	01	extractum spissum ex: echinaceae purpureae herbae recentis tinctura (Echinacea purpurea (L.) Moench, herba) 380 mg, ratio: 1:12, Auszugsmittel ethanolum 65.1% (V/V), corresp. massa siccata 5.9 mg et echinaceae purpureae radice recentis tinctura (Echinacea purpurea (L.) Moench, radix) 20 mg, ratio: 1:11, Auszugsmittel ethanolum 65.1% (V/V), corresp. massa siccata 0.3 mg, lactosum monohydricum 232.55 mg, amylum pregelificatum, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Bei Anfälligkeit gegen Erkältungen, bei Erkältung	
Packung/en	01	001	120 Tablette(n) D
		002	400 Tablette(n) D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Echinaforce, Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ephedrin HCl Bichsel 5 mg/ml, Injektionslösung**02 Ephedrin HCl Bichsel 50 mg/ml, Injektionslösung**

Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken

Zul.-Nr.: 56476	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	ephedrini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	ephedrini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hypotonie; als Zusatzbehandlung bei Bronchospasmus	
Packung/en	01	001	10 x 5 ml Ampulle(n) B
		002	100 x 5 ml Ampulle(n) B
		003	10 x 10 ml Ampulle(n) B
		004	100 x 10 ml Ampulle(n) B
	02	005	10 x 1ml Ampulle(n) B
		006	100 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Esperoct 500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 02 Esperoct 1000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 03 Esperoct 1500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 04 Esperoct 2000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 05 Esperoct 3000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 67156	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	04.09.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: turoctocogum alfa pegolum 500 U.I., histidinum, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, antiox.: methioninum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: turoctocogum alfa pegolum 1000 U.I., histidinum, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, antiox.: methioninum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: turoctocogum alfa pegolum 1500 U.I., histidinum, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, antiox.: methioninum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: turoctocogum alfa pegolum 2000 U.I., histidinum, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, antiox.: methioninum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	05	Praeparatio cryodesiccata: turoctocogum alfa pegolum 3000 U.I., histidinum, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, antiox.: methioninum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Hämophilie A	
Packung/en	01	001	1 Set Pulver und Lösungsmittel B
	02	002	1 Set Pulver und Lösungsmittel B
	03	003	1 Set Pulver und Lösungsmittel B
	04	004	1 Set Pulver und Lösungsmittel B
	05	005	1 Set Pulver und Lösungsmittel B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Excipial U Hydrolotio, Emulsion

Galderma SA, Zählerweg 10, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 42428	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	13.09.2023
Zusammensetzung	01	ureum 20 mg, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, conserv.: polihexanidum, excipiens ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Pflege empfindlicher trockener Haut, Intervall- und Nachbehandlung von Dermatosen	
Packung/en	01	027	200 ml D
		035	500 ml D
		036	10 x 50 ml Sammelpackung D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Excipial U Lipolotio, Emulsion**02 Excipial U Lipolotio ohne Parfum, Emulsion**

Galderma SA, Zählerweg 10, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 49620	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	13.09.2023
Zusammensetzung	01	ureum 40 mg, aromatica, conserv.: triclosanum, chlorhexidini dihydrochloridum, excipiens ad emulsionem pro 1 ml.	
	02	ureum 40 mg, conserv.: triclosanum, chlorhexidini dihydrochloridum, excipiens ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Pflege empfindlicher trockener Haut, Intervall- und Nachbehandlung von Dermatosen	
Packung/en	01	012	200 ml D
		020	500 ml D
		021	10 x 50 ml Sammelpackung D
	02	022	200 ml D
		023	500 ml D
		024	10 x 50 ml Sammelpackung D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Faslodex, Injektionslösung

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 56778	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	28.09.2023
Zusammensetzung	01	fulvestrantum 50 mg, ethanolum 96 per centum 100 mg, alcohol benzylicus 100 mg, benzylis benzoas 150 mg, ricini oleum virginale q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Cytostaticum	
Packung/en	01	012	2 Spritze(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Feminac 35, Dragées

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 56722	Abgabekategorie: B	Index: 07.09.0.	14.09.2023
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 35 µg, cyproteroni acetat 2 mg, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Androgenisierungserscheinungen	
Packung/en	01	001 21 Dragée(s)	B
		003 3 x 21 Dragée(s)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Firazyr 30 mg, Injektionslösung

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 58178	Abgabekategorie: B	Index: 02.99.0.	28.09.2023
Zusammensetzung	01	icatibantum 10 mg ut icatibanti acetat, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum aceticum glaciale, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung von Angioödem (Treatment of Angioedema)	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Fertigspritze	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Flagyl, ovules

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

N° d'AMM: 26314	Catégorie de remise: B	Index: 09.03.0.	04.09.2023
Composition	01	metronidazolium 500 mg, excipients pro ovulo.	
Indication		infection par bactérie anaérobie et protozoaire	
Conditionnements	01	001 10 suppositoires	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Fluoxetin Axapharm 20 mg, Filmtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 67152	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	01.09.2023
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 FML-Neo Liquifilm, Augentropfen

AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 38174	Abgabekategorie: A	Index: 11.06.1.	05.09.2023
Zusammensetzung	01	fluorometholonum 1 mg, neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, antiox.: natrii thiosulfas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Infizierte Augenentzündungen	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 FML-Neo Liquifilm, Augentropfen

AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 38174	Abgabekategorie: A	Index: 11.06.1.	07.09.2023
Zusammensetzung	01	fluorometholonum 1 mg, neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, antiox.: natrii thiosulfas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Infizierte Augenentzündungen	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt (Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Foster 100 µg / 6 µg, solution pour inhalation en flacon pressurisé**02 Foster 200 µg / 6 µg, solution pour inhalation en flacon pressurisé**

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

N° d'AMM: 66747	Catégorie de remise: B	Index: 03.04.3.	28.09.2023
Composition	01	beclometasoni dipropionas 100 µg, formoteroli fumaras dihydricus 6 µg, excipiens et propellentia ad aerosolum pro dosi.	
	02	beclometasoni dipropionas 200 µg, formoteroli fumaras dihydricus 6 µg, excipiens et propellentia ad aerosolum pro dosi.	
Indication		Asthme, BPCO	
Conditionnements	01	001	120 inhalations 1 flacon pressurisé à 120 bouffées B
		003	240 inhalations 2 flacons pressurisés à 120 bouffées B
	02	004	120 inhalations 1 flacon pressurisé à 120 bouffées B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68289	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	11.09.2023
Zusammensetzung	01	gabapentinum 600 mg, macrogolum 4000, amyllum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, talcum, lecithinum, xanthani gummi, pro compresso obducto.	
	02	gabapentinum 800 mg, macrogolum 4000, amyllum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, talcum, lecithinum, xanthani gummi, pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	50 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: N03AX12, neu: N02BF01)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Gavreto 100 mg, Hartkapseln

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

Zul.-Nr.: 68182	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	07.09.2023
Zusammensetzung	01	pralsetinibum 100 mg, hypromellosem, cellulosem microcristallinum, natrii hydrogenocarbonas corresp. natrium 22.3 mg, acidum citricum, magnesii stearas, amyllum pregelificatum, Kapselhülle: hypromellosem, E 171, E 133, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammonii hydroxidum, kalii hydroxidum, E 171, pro capsula.	
Anwendung		Nichtkleinzelliges Lungenkarzinom mit Rearrangement des RET (Rearranged during Transfection)-Gens; RET-Fusion-positives Schilddrüsenkarzinom	
Packung/en	01	001	120 Kapsel(n) A
Bemerkung		Verlängerung der befristeten Zulassung Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		12.11.2025	

01 Gavreto 100 mg, Hartkapseln

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

Zul.-Nr.: 68182	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	19.09.2023
Zusammensetzung	01	pralsetinibum 100 mg, hypromellose, cellulose microcrystallinum, natrii hydrogenocarbonas corresp. natrium 22.3 mg, acidum citricum, magnesii stearas, amyllum pregelificatum, Kapselhülle: hypromellose, E 171, E 133, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammonii hydroxidum, kalii hydroxidum, E 171, pro capsula.	
Anwendung		Nichtkleinzelliges Lungenkarzinom mit Rearrangement des RET (Rearranged during Transfection)-Gens; RET-Fusion-positives Schilddrüsenkarzinom	
Packung/en	01	001	120 Kapsel(n) A
Bemerkung		Änderung Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information August 2023) Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		12.11.2025	

01 GEM Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 60450	Abgabekategorie: B	Index: 03.03.1.	11.09.2023
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150a, conserv.: E 202, E 219, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001	24 Stück Lutschpastillen B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 (von C nach B)	
Gültig bis		17.09.2024	

04 Hextril, Lösung**05 Hextril mint, Lösung**

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

Zul.-Nr.: 32899	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	28.09.2023
Zusammensetzung	04	hexetidinum 100 mg, antiox.: natrii calcii edetas, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 122, excipients ad solutionem pro 100 ml, corresp. ethanolum 5 % V/V.	
	05	hexetidinum 100 mg, antiox.: natrii calcii edetas, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 104, E 131, excipients ad solutionem pro 100 ml, corresp. ethanolum 5 % V/V.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinfizienz	
Packung/en	04	103	200 ml D
		104	400 ml D
	05	105	200 ml D
		106	400 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Hydromorphone Sintetica 0.2 mg/ml, soluzione per infusione

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 66873	Categoria di dispensazione: A+ Index: 01.01.3.		12.09.2023
Composizione	01	hydromorphoni hydrochloridum 0.2 mg, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.7 mg.	
Indicazione		Analgesico stupefacente	
Confezione/i	01	001 10 x 100 ml	A+
		002 5 x 200 ml	A+
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione) Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze (RS 812.121)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Hydromorphoni HCl Streuli 1 mg/ml, Tropfen zum Einnehmen

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 56556	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	28.09.2023
Zusammensetzung	01	hydromorphoni hydrochloridum 1 mg, dinatrii edetas, ethanolum 96 per centum 10 mg, E 218 0.693 mg, propylis parahydroxybenzoas 0.297 mg, aqua valde purificata, q.s. ad solutionem pro 1 ml, corresp. 20 guttae. ethanolum 1.2 % V/V, natrium 24.725 µg.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	002 50 ml Flasche(n)	A+
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Imacort, Crème

Bailleul (Suisse) SA, Rue de Bourgogne 31, 1203 Genève

N° d'AMM: 45860	Catégorie de remise: B	Index: 10.05.2.	08.09.2023
Composition	01	clotrimazolum 10 mg, hexamidini diisetionas 2.5 mg, prednisoloni acetat 5 mg, paraffinum perliquidum, glyceroli stearas, macrogoli 6 stearas, macrogoli 32 stearas, macrogolglyceridorum laurates, dimeticonum 350, octyldodecanolum, dinatrii edetas, aqua purificata, acidum citricum monohydricum, natrii hydroxidum, E 320 0.5 mg, ad unguentum pro 1 g.	
Indication		infections cutanées inflammatoires/mycoses cutanées	
Conditionnements	01	019 20 g	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

03 Imazol, Crème

Bailleul (Suisse) SA, Rue de Bourgogne 31, 1203 Genève

N° d'AMM: 45861	Catégorie de remise: B	Index: 10.09.4.	01.09.2023
Composition	03	clotrimazolum 10.0 mg, hexamidini diisetionas 2.50 mg, dimeticonum 350, macrogoli 20 aether stearylicus, glyceroli monopalmitostearas, octyldodecanolum, macrogoli 5 aether stearylicus stearas, acidum aceticum glaciale, natrii acetat, aqua purificata, ad emulsionem pro 1 g.	
Indication		mycoses et infections mixtes bactériennes de la peau	
Conditionnements	03	032	30 g B
Remarque		(Changement de code ATC, anciennement: D01AC20, nouveau: D01AC01)	
Valable jusqu'au		illimité	

03 Imazol, Crème

Bailleul (Suisse) SA, Rue de Bourgogne 31, 1203 Genève

N° d'AMM: 45861	Catégorie de remise: B	Index: 10.09.4.	14.09.2023
Composition	03	clotrimazolum 10.0 mg, hexamidini diisetionas 2.50 mg, dimeticonum 350, macrogoli 20 aether stearylicus, glyceroli monopalmitostearas, octyldodecanolum, macrogoli 5 aether stearylicus stearas, acidum aceticum glaciale, natrii acetat, aqua purificata, ad emulsionem pro 1 g.	
Indication		mycoses et infections mixtes bactériennes de la peau	
Conditionnements	03	032	30 g B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Imigran T 50 mg, Filmtabletten

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 56411	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas, carmellosum natricum conexum, pro compresso obducto corresp. natrium 12.5 mg.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	002	6 Tablette(n) B
		004	12 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwoll-Linterstoff	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 61249	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	14.09.2023
Zusammensetzung	01	pomalidomidum 1 mg, mannitolium, amyllum pregelificatum, natrii stearylis fumaras corresp. natrium 0.018 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 132, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, E 171, simeticonum, propylenglycolum, ammoniae solutio 28 per centum, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammoniae solutio 28 per centum, pro capsula.	
	02	pomalidomidum 2 mg, mannitolium, amyllum pregelificatum, natrii stearylis fumaras corresp. natrium 0.036 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 132, E 127, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, E 171, simeticonum, propylenglycolum, ammoniae solutio 28 per centum, pro capsula.	
	03	pomalidomidum 3 mg, mannitolium, amyllum pregelificatum, natrii stearylis fumaras corresp. natrium 0.025 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 132, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, E 171, simeticonum, propylenglycolum, ammoniae solutio 28 per centum, pro capsula.	
	04	pomalidomidum 4 mg, mannitolium, amyllum pregelificatum natrii stearylis fumaras corresp. natrium 0.033 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 132, E 133, Drucktinte: lacca, E 171, simeticonum, propylenglycolum, ammoniae solutio 28 per centum, pro capsula.	
Anwendung		Behandlung des Multiplen Myeloms	
Packung/en	01	001	21 Kapsel(n) A
		005	14 Kapsel(n) A
	02	002	21 Kapsel(n) A
		006	14 Kapsel(n) A
	03	003	21 Kapsel(n) A
		007	14 Kapsel(n) A
	04	004	21 Kapsel(n) A
		008	14 Kapsel(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Isoket retard, Retardkapseln

Norgine AG, Werftstrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 45979	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.1.	21.09.2023
Zusammensetzung	02	isosorbidi dinitras 120 mg, lactosum monohydricum 180 mg, saccharum 99.36 mg, maydis amyllum, ethylcellulosum, lacca, talcum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro capsula.	
Anwendung		Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate	
Packung/en	02	075	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Isoket 1 mg/ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Norgine AG, Werftstrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 41390	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.1.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	isosorbidi dinitras 1 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate	
Packung/en	01	018	10 x 10 ml Ampullen B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Kaloba Direct, Granulat

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 68555	Abgabekategorie: D	Index: 03.05.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pelargonii radicis extractum ethanolicum fluidum (Pelargonium sidoides DC., radix) DER: 1:8-10 Auszugsmittel ethanolum 11% (m/m) corresp. massa siccata 20 mg, maltodextrinum, xylitolum, silica colloidalis anhydrica, ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung einer akuten Bronchitis	
Packung/en	01	002	36 x 800 mg Beutel D
Bemerkung		Änderung ATC-Code, früher: R05, neu: R05X	
Gültig bis		22.09.2027	

01 Klacid i.v., Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Viatrix Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 51759	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	07.09.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: clarithromycinum 500 mg ut clarithromycini lactobionas, acidum lactobionicum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	028	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Klacid One, Retardtabletten

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 56327	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	07.09.2023
Zusammensetzung	01	clarithromycinum 500 mg, arom.: vanillinum, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Klacid 250 mg, Filmtabletten**02 Klacid 500 mg, Filmtabletten**

Viatrix Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 50469	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	07.09.2023
Zusammensetzung	01	clarithromycinum 250 mg, arom.: vanillinum, color.: E 104, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
	02	clarithromycinum 500 mg, arom.: vanillinum, color.: E 104, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	026 14 Tablette(n)	A
		034 70 Tablette(n)	A
		093 20 Tablette(n)	A
	02	050 30 Tablette(n)	A
		077 14 Tablette(n)	A
		085 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Legalon 70, Hartkapseln**02 Legalon 140, Hartkapseln**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 38296	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	07.09.2023
Zusammensetzung	01	cardui mariae extractum ethylaceticum siccum 86.5-93.3 mg corresp. silymarinum 70 mg, DER: 36-44:1, excipients pro capsula.	
	02	cardui mariae extractum ethylaceticum siccum 173-186.7 mg corresp. silymarinum 140 mg DER: 36-44:1, excipients pro capsula.	
Anwendung		Adjuvans bei Hepatopathien	
Packung/en	01	019 40 Kapsel(n)	B
		027 200 Kapsel(n)	B
	02	043 60 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Kapseln)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Letrozol Labatec 2.5 mg, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: 65164	Catégorie de remise: B	Index: 07.16.2.	12.09.2023
Composition	01	letrozolum 2.5 mg, cellulolum microcristallinum silicificatum, carboxymethylamylum natricum A, magnesii stearas, pellicule: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 110 0.016 mg, pro compresso obducto corresp. natrium 0.212 mg.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	001 30 comprimé(s)	B
		002 100 comprimé(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Lidazon Actilong, comprimés à sucer

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

N° d'AMM: 57891	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.3.	28.09.2023
Composition	01	cetylpyridinii chloridum 1.250 mg ut cetylpyridinii chloridum monohydricum, lidocaini hydrochloridum anhydricum 1.000 mg ut lidocaini hydrochloridum monohydricum, silica colloidalis anhydrica, glyceroli dibehenas, polycarbophilum, aromatica (menthe), acesulfamum kalicum, sorbitolum 1003.617 mg, pro compresso.	
Indication		Traitement local anti-inflammatoire et anti-bactérien de la muqueuse buccale et de l'oropharynx.	
Conditionnements	01	002 24 comprimé(s)	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Lidazon liquide, solution buccale

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

N° d'AMM: 44036	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.3.	28.09.2023
Composition	01	cetylpyridinii chloridum 0.4 mg, alcohol 2,4-dichlorobenzylicus 0.2 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 66 µg, dinatrii edetas, dinatrii phosphas, natrii chloridum, macrogolglyceroli hydroxystearas 2.673 mg, acidum citricum monohydricum, propylenglycolum 39.817 mg, aromatica, anetholum, salviae aetheroleum, saccharinum natricum, E 123, ethanolum 96 per centum 99 mg, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Indication		Affections de la bouche et de la gorge	
Conditionnements	01	029 240 ml	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

02 Lipactin, Gel

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: 47167	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.3.	07.09.2023
Zusammensetzung	02	heparinum natricum 175 U.I., zinci sulfas heptahydricus 5 mg, glycerolum, phenoxyethanolum, polysorbatum 60, polysorbatum 80, carmellosum natricum, aqua purificata ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes labialis	
Packung/en	02	001 5 g	D
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Livial, Tabletten

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 49504	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.3.	05.09.2023
Zusammensetzung	01	tibolonum 2.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Klimakterische Beschwerden	
Packung/en	01	012 1 x 28 Tablette(n)	B
		020 3 x 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lycopodium clavatum TM, Gouttes orales

Boiron SA, 1754 Avry

N° d'AMM: 59645	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	07.09.2023
Composition	01	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: lycopodium clavatum (Ph.F.) TM (Ph.Eur.Hom. 1.1.10) 1 ml, ethanolum 96 per centum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 40 guttae, corresp. ethanolum 90 % V/V.	
Indication		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 25, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24)	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 MabThera subkutan 1400 mg/11.7 ml, Lösung zur subkutanen Injektion**02 MabThera subkutan 1600 mg/13.4 ml, Lösung zur subkutanen Injektion**

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

Zul.-Nr.: 65813	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.09.2023
Zusammensetzung	01	rituximabum 1400 mg, hyaluronidasum humanum ADNr, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, methioninum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 11.7 ml.	
	02	rituximabum 1600 mg, hyaluronidasum humanum ADNr, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, methioninum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 13.4 ml.	
Anwendung		Non-Hodgkin Lymphome	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XC02, neu: L01FA01) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

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

Zul.-Nr.: 54378	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.09.2023
Zusammensetzung	01	rituximabum 100 mg, natrii citras dihydricus, polysorbatum 80, natrii chloridum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 52.6 mg.	
	02	rituximabum 500 mg, natrii citras dihydricus, polysorbatum 80, natrii chloridum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml corresp. natrium 263.2 mg.	
Anwendung		Non-Hodgkin-Lymphom, Rheumatoide Arthritis, ANCA-assoziierte Vasculitis	
Packung/en	01	017	2 Durchstechflasche(n) A
	02	025	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XC02, neu: L01FA01) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Magnesium phosphoricum comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60318	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	07.09.2023
Zusammensetzung	01	arnica montana e planta tota rec. ferm 33c D2 (HAB 33c) 100 mg, formica rufa et formica polyctena ex animale toto GI D7 (HAB 41c) 100 mg, cinis e fructibus germinatis avenae sativae cum magnesio phosphorico (1:1) D5 (HAB 6) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabile, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.1 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Solutio ad injectionem)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Mekinist 0.5mg, Filmtabletten**02 Mekinist 2mg, Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65883	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	05.09.2023
Zusammensetzung	01	trametinibum 0.5 mg ut trametinibi dimethylis sulfoxidi solvatum, mannitolium, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, silica colloidalis hydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.199 mg.	
	02	trametinibum 2 mg ut trametinibi dimethylis sulfoxidi solvatum, mannitolium, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, silica colloidalis hydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum, polysorbatum 80, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. Natrium 0.232 mg.	
Anwendung		Melanom, nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom	
Packung/en	01	001	7 Tablette(n) A
		002	30 Tablette(n) A
	02	003	7 Tablette(n) A
		004	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Neue Indikation befristet zugelassen gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21) (Arzneimittelinformation: Stand der Information März 2023) (Änderung ATC-Code, früher: L01XE25, neu: L01EE01)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Mercilon, Tabletten

Organon GmbH, Weyrstrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 49781	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 20 µg, desogestrelum 150 µg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	016	1 x 21 Tablette(n) B
		024	3 x 21 Tablette(n) B
		032	6 x 21 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Methylphenidat-Mepha LA 10mg, Depocaps**02 Methylphenidat-Mepha LA 20mg, Depocaps****03 Methylphenidat-Mepha LA 30mg, Depocaps****04 Methylphenidat-Mepha LA 40mg, Depocaps**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66993	Abgabekategorie: A+	Index: 01.10.2.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, excipients pro capsula.	
	02	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, excipients pro capsula.	
	03	methylphenidati hydrochloridum 30 mg, excipients pro capsula.	
	04	methylphenidati hydrochloridum 40 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Psychotonikum	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) Dose A+
		003	100 Kapsel(n) Dose A+
	02	002	30 Kapsel(n) Dose A+
		006	100 Kapsel(n) Dose A+
	03	004	30 Kapsel(n) Dose A+
		009	100 Kapsel(n) Dose A+
	04	005	30 Kapsel(n) Dose A+
		012	100 Kapsel(n) Dose A+
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Movicol Junior neutral, Pulver

Norgine AG, Werftstrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 58421	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	31.08.2023
Zusammensetzung	01	macrogolum 3350 6.563 g, natrii chloridum 175.4 mg, natrii hydrogenocarbonas 89.3 mg, kalii chloridum 25.1 mg, ad pulverem pro charta corresp. natrium mg.	
Anwendung		Obstipation, Koprostase	
Packung/en	01	001	30 Sachet(s) B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 60 Sachets)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Mucofor 150 mg, capsules**04 Mucofor 300 mg, capsules**

OM Pharma Suisse SA, Route du Petit-Moncor 1D, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 48589	Catégorie de remise: B	Index: 03.02.0.	21.09.2023
Composition	03	erdosteinum 150 mg, excipients pro capsula.	
	04	erdosteinum 300 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Indication		Mucolytique	
Conditionnements	04	022 20 capsule(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) 48589 03 Dosage autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Mucofor, granulés pour sirop

OM Pharma Suisse SA, Route du Petit-Moncor 1D, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 48587	Catégorie de remise: B	Index: 03.02.0.	21.09.2023
Composition	01	erdosteinum 70 mg, aspartamum, saccharinum, aromatica, conserv.: E 211, excipients ad granulatum 1 g corresp. solutio reconstituta 2 ml.	
Indication		Mucolytique	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

03 Mucofor, sachets

OM Pharma Suisse SA, Route du Petit-Moncor 1D, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 48590	Catégorie de remise: B	Index: 03.02.0.	21.09.2023
Composition	03	erdosteinum 300 mg, aspartamum, saccharinum natricum, aromatica, excipients ad granulatum pro charta.	
Indication		Mucolytique	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Multilind, Suspension zum Einnehmen

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 57263	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	20.09.2023
Zusammensetzung	01	nystatinum 100000 U.I., glycerolum (85 per centum), silica colloidalis anhydrica, aqua purificata, saccharum 567.19 mg, aromatica (Himbeer) cum propylenglycolum 1.8 mg, ethanolum, geraniolum, citronellolum cinnamaldehydum et linaloolum, propylis parahydroxybenzoas 200 µg, E 218 1.8 mg, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mykosen	
Packung/en	01	002 24 ml Dosierpipette	B
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Muxol N 5 mg, dragées

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

N° d'AMM: 67332	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.11	12.09.2023
Composition	01	bisacodylum 5 mg, color.: E 104, E 110, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Laxatif	
Conditionnements	01	001	30 dragée(s) D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Norprolac 25 ug, Tabletten**02 Norprolac 50 ug, Tabletten****03 Norprolac 75 ug, Tabletten****04 Norprolac 150 ug, Tabletten****05 Norprolac Starter-pack, 25 ug + 50 ug, Tabletten**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 52277	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.1.	04.09.2023
Zusammensetzung	01	quinagolidum 25 µg ut quinagolidi hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	02	quinagolidum 50 µg ut quinagolidi hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	03	quinagolidum 75 µg ut quinagolidi hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	04	quinagolidum 150 µg ut quinagolidi hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	05	I) Rosa Tablette: quinagolidum 25 µg ut quinagolidi hydrochloridum, excipients pro compresso. II) Blaue Tablette: quinagolidum 50 µg ut quinagolidi hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso.	
Anwendung		Dopamin D2-Rezeptor-Agonist zur Behandlung der Hyperprolaktinämie	
Packung/en	01	888	1 Kombipackung(en) nur als Kombipackung: siehe Seq.-Nr.05 B
	02	889	1 Kombipackung(en) nur als Kombipackung: siehe Seq.-Nr.05 B
	03	027	30 Tablette(n) B
	04	035	30 Tablette(n) B
	05	019	1 Kombipackung(en) 3 Tabletten à 25 ug + 3 Tabletten à 50 ug B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 NovoSeven 1 mg, raumtemperaturstabilis Injektionspräparat
 02 NovoSeven 2 mg, raumtemperaturstabilis Injektionspräparat
 03 NovoSeven 5 mg, raumtemperaturstabilis Injektionspräparat
 04 NovoSeven 8 mg, raumtemperaturstabilis Injektionspräparat
 Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 58693 Abgabekategorie: B Index: 06.01.1. 04.09.2023

Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: eptacogum alfa (activatum) 1 mg, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, glycyll-glycinum, polysorbatum 80, saccharum, mannitolum, antioxid.: methioninum 0.5 mg, pro vitro. Solvens: histidinum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1.12 ml. Solutio reconstituta: eptacogum alfa (activatum) 1 mg, saccharum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	02	Praeparatio cryodesiccata: eptacogum alfa (activatum) 2 mg, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, glycyll-glycinum, polysorbatum 80, saccharum, mannitolum, antioxid.: methioninum 1 mg, pro vitro. Solvens: histidinum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2.1 ml. Solutio reconstituta: eptacogum alfa (activatum) 2 mg, saccharum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.		
	03	Praeparatio cryodesiccata: eptacogum alfa (activatum) 5 mg, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, glycyll-glycinum, polysorbatum 80, saccharum, mannitolum, antioxid.: methioninum 2.5 mg, pro vitro. Solvens: histidinum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5.17 ml. Solutio reconstituta: eptacogum alfa (activatum) 5 mg, saccharum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.		
	04	Praeparatio cryodesiccata: eptacogum alfa (activatum) 8 mg, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, glycyll-glycinum, polysorbatum 80, saccharum, mannitolum, antioxid.: methioninum 4 mg, pro vitro. Solvens: histidinum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 8.3 ml. Solutio reconstituta: eptacogum alfa (activatum) 8 mg, saccharum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 8 ml.		
Anwendung		Hemmkörperhämophilie; Schwere postpartale Blutungen.		
Packung/en	01	005	1 Set Packung enthält: Pulver, Lösungsmittel in Spritze, Adapter	B
	02	006	1 Set Packung enthält: Pulver, Lösungsmittel in Spritze, Adapter	B
	03	007	1 Set Packung enthält: Pulver, Lösungsmittel in Spritze, Adapter	B

	04	008	1 Set Packung enthält: Pulver, Lösungsmittel in Spritze, Adapter	B
Bemerkung			(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis			unbegrenzt	

01 Nozinan, Lösung zum Einnehmen

Neuraxpharm Switzerland AG, Gewerbestrasse 6, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 25039	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	15.09.2023	
Zusammensetzung	01	levomepromazinum 40 mg ut levomepromazini hydrochloridum, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150a, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 40 guttae, corresp. ethanolum 15 % V/V.		
Anwendung		Neuroleptikum		
Packung/en	01	017	30 ml	B
		025	125 ml	B
Bemerkung			(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis			unbegrenzt	

01 Nuvaxovid 0.5 ml, Injektionsdispersion

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

Zul.-Nr.: 68473	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	07.09.2023	
Zusammensetzung	01	SARS CoV-2 rS NVX-CoV2373 5 µg, adjuvans Matrix-M: saponinum Fraction-A 42.5 µg et saponinum Fraction-C 7.5 µg ex Quillaja saponariae Molina extractum purificatum, cholesterolum, phosphatidylcholinum, int-rac-alpha-tocopherolum, kalii dihydrogenophosphas, kalii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii chloridum, polysorbatum 80, natrii hydroxidum q.s. ad pH, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad praeparationem pro 0.5 ml corresp., natrium 4.0 mg, kalium 0.003 mg.		
Anwendung		Aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) ab 12 Jahren		
Packung/en	01	001	10 x 5 ml Durchstechflasche(n)	B
		002	10 x 2.5 ml Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung			(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 10 x 2.5 ml)	
Gültig bis			Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
			20.09.2028	

01 Nuvaxovid 0.5 ml, Injektionsdispersion

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

Zul.-Nr.: 68473	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	SARS CoV-2 rS NVX-CoV2373 5 µg, adjuvans Matrix-M: saponinum Fraction-A 42.5 µg et saponinum Fraction-C 7.5 µg ex Quillaja saponariae Molina extractum purificatum, cholesterolum, phosphatidylcholinum, int-rac-alpha-tocopherolum, kalii dihydrogenophosphas, kalii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii chloridum, polysorbatum 80, natrii hydroxidum q.s. ad pH, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad praeparationem pro 0.5 ml corresp., natrium 4.0 mg, kalium 0.003 mg.	
Anwendung		Aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) ab 12 Jahren	
Packung/en	01	001	10 x 5 ml Durchstechflasche(n) B
		002	10 x 2.5 ml Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Überführung der befristeten Zulassung in eine Zulassung ohne besondere Auflagen	
Gültig bis		20.09.2028	

01 Octenimed Gurgellösung, Lösung

Schülke & Mayr AG, Hungerbühlstrasse 22, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62809	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	06.09.2023
Zusammensetzung	01	octenidini dihydrochloridum 10 mg, aromatica, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro pro 10 ml.	
Anwendung		Zur kurzzeitigen Desinfektion der Mundschleimhaut	
Packung/en	01	001	250 ml Flasche(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Oramorph 10 mg/5 ml, Lösung**02 Oramorph 20 mg/1 ml, Lösung**

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 53417	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	05.09.2023
Zusammensetzung	01	morphini sulfas pentahydricus 2 mg corresp. morphinum 1.5 mg, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 10 % V/V.	
	02	morphini sulfas pentahydricus 20 mg corresp. morphinum 15 mg, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Oxaliplatin Accord 50 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
02 Oxaliplatin Accord 100 mg/20 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
03 Oxaliplatin Accord 200 mg/40 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 67140	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	14.09.2023
Zusammensetzung	01	oxaliplatinum 50 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	oxaliplatinum 100 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	03	oxaliplatinum 200 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	004	1 Durchstechflasche(n) A
	02	005	1 Durchstechflasche(n) A
	03	006	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Oxybuprocaine 0,4 % SDU Faure, collyre
 THEA Pharma S.A., Moserstrasse 27, 8200 Schaffhausen

N° d'AMM: 51523	Catégorie de remise: B	Index: 11.03.0.	18.09.2023
Composition	01	oxybuprocaini hydrochloridum 4 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Anesthésique local	
Conditionnements	01	024	4 x 5 unidose(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Paliperidon Sandoz 3 mg, Retardtabletten
02 Paliperidon Sandoz 6 mg, Retardtabletten
03 Paliperidon Sandoz 9 mg, Retardtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67200	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	18.09.2023
Zusammensetzung	01	paliperidonum 3 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.	
	02	paliperidonum 6 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.	
	03	paliperidonum 9 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	56 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	56 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	56 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Panadol Extra, Filmtabletten

Haleon Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56279	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.2.	12.09.2023
Zusammensetzung	02	paracetamolium 500 mg, coffeinum 65 mg, amyllum pregelificatum, povidonum K 25, calcii carbonas, crospovidonum, cellulolum microcristallinum, acidum alginicum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosesum, macrogolum 400, polysorbatum 80, E 171, cera carnauba, pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	02	004	10 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Parlodel, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 39001	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.1.	14.09.2023
Zusammensetzung	01	bromocriptinum 2.5 mg ut bromocriptini mesilas, silica colloidalis anhydrica, dinatrii edetas corresp. natrium 0.0618 mg, magnesii stearas, acidum maleicum, maydis amyllum, amyllum pregelificatum, lactosum monohydricum 116.38 mg, pro compresso.	
Anwendung		Hyperprolaktinämie, Prolaktinom, Akromegalie, medizinisch indizierte Laktationshemmung	
Packung/en	01	020	30 Tablette(n) B
		039	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Parodontosan Gel, Gel zur Anwendung in der Mundhöhle

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 56070	Abgabekategorie: D	Index: 13.04.0.	14.09.2023
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 2 mg, myrrhae tinctura 3.8 mg, salviae aetheroleum 1 mg, glycerolum (85 per centum), hydroxyethylcellulosum, macrogolglyceroli hydroxystearas 25 mg, ethanolum 96 per centum, aqua, xylitolum, menthae piperitae aetheroleum, ad gelatum pro 1 g corresp. ethanolum 18 % V/V.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinfizienz	
Packung/en	01	003	35 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pelgraz 6 mg/ 0.6 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 67405	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	26.09.2023
Zusammensetzung	01	pegfilgrastimum 6 mg, acidum aceticum glaciale, sorbitolum 30 mg, polysorbatum 20, natrii hydroxidum corresp. natrium 0.019 mg, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
Anwendung		Neutropenie	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pentavac, Poudre et suspension pour suspension injectable

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

N° d'AMM: 613	Catégorie de remise: B	Index: 08.08.	01.09.2023
Composition	01	I) composant DPTa-IPV (suspension): toxoidum diphtheriae min. 20 U.I., toxoidum tetani min. 40 U.I., bordetellae pertussis antigenum: toxoidum pertussis 25 µg et haemagglutininum filamentosum 25 µg, virus poliomyelitis typus 1 inactivatus 40 U., virus poliomyelitis typus 2 inactivatus 8 U., virus poliomyelitis typus 3 inactivatus 32 U., aluminium 0.3 mg ut aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, formaldehydum, medium 199 cum phenylalaninum 12.5 µg et kalium, acidum aceticum glaciale q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, phenoxyethanolum, ethanolum anhydricum 2 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml, residui: neomycinum, streptomycinum, polymyxini B sulfas. II) composant Hib (poudre): polysaccharida haemophili influenzae typus B 1482 conjugata cum toxoido tetani 10 µg, trometamolium, saccharum, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, pro praeparatione.	
Indication		dès le 2eme mois révolu jusqu'au 24eme mois révolu, Immunisation active contre la diphtérie, le tétanos, la coqueluche, la poliomyélite et l'haemophilus influenzae type b	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) de lyophilisat + 1 seringue préremplie B
Remarque		(Révocation du conditionnement 10 flacons de lyophilisat + seringues préremplies)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Perenterol 250, Kapseln

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 47571	Categoria di dispensazione: D	Index: 04.09.0.	19.09.2023
Composizione	01	saccharomyces boulardii cryodesiccatus 250 mg corresp. cellulae vivae $2 \cdot 10^9$ CFU, excipients pro capsula.	
Indicazione		Antidiarrhoicum	
Confezione/i	01	022	10 capsula/capsule D
		049	20 capsula/capsule D
		050	20 capsula/capsule blister D
		051	10 x 20 capsula/capsule blister (confezione ospedaliera) D
Osservazione		(Revoca delle dimensioni della confezione: 10 x 20 capsule e 6 capsule)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Pethidin HCl Sintetica 50 mg/ml soluzione iniettabile

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 52109	Categoria di dispensazione: A+	Index: 01.01.3.	01.09.2023
Composizione	01	pethidini hydrochloridum 50 mg, natrii hydroxidum corresp. natrium max. 0.002 mg, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Analgesico stupefacente	
Confezione/i	01	019	10 x 1 ml fiala/fiale A+
		027	10 x 2 ml fiala/fiale A+
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione) Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze (RS 812.121)	
Valevole fino al		illimitata	

02 Physiogel, Infusionslösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 26290	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.22	05.09.2023
Zusammensetzung	02	succinogelatina 40 g, natrii chloridum 7.01 g, natrii hydroxidum, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., mineralia: natrium 154 mmol, chloridum 120 mmol.	
Anwendung		Plasmaersatz bei Hypovolämie und hypovolämischem Schock	
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Juni 2023) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Poll-X, Filmtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 67123	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	14.09.2023
Zusammensetzung	01	desloratadinum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	009	10 Tablette(n) D
		010	30 Tablette(n) D
		011	50 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Pregabalin Zentiva 25 mg, Hartkapseln
 02 Pregabalin Zentiva 50 mg, Hartkapseln
 03 Pregabalin Zentiva 75 mg, Hartkapseln
 04 Pregabalin Zentiva 100 mg, Hartkapseln
 05 Pregabalin Zentiva 150 mg, Hartkapseln
 06 Pregabalin Zentiva 200 mg, Hartkapseln
 07 Pregabalin Zentiva 300 mg, Hartkapseln
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 65886	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	29.08.2023
Zusammensetzung	01	pregabalinum 25 mg, lactosum monohydricum 47.57 mg, amyllum pregelificatum, talcum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (nigrum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	02	pregabalinum 50 mg, lactosum monohydricum 5 mg, amyllum pregelificatum, talcum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (nigrum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	03	pregabalinum 75 mg, lactosum monohydricum 7.5 mg, amyllum pregelificatum, talcum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	04	pregabalinum 100 mg, lactosum monohydricum 10 mg, amyllum pregelificatum, talcum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	05	pregabalinum 150 mg, lactosum monohydricum 15 mg, amyllum pregelificatum, talcum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (nigrum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	06	pregabalinum 200 mg, lactosum monohydricum 20 mg, amyllum pregelificatum, talcum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	07	pregabalinum 300 mg, lactosum monohydricum 30 mg, amyllum pregelificatum, talcum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Antiepilepticum, neuropathische Schmerzen, generalisierte Angststörungen	
Packung/en	01	013	14 Kapsel(n) B
		014	56 Kapsel(n) B
	02	015	14 Kapsel(n) B
		016	84 Kapsel(n) B
	03	017	14 Kapsel(n) B
		018	56 Kapsel(n) B
	04	019	84 Kapsel(n) B
	05	020	56 Kapsel(n) B
		021	168 Kapsel(n) B
	06	022	84 Kapsel(n) B
	07	023	56 Kapsel(n) B
		024	168 Kapsel(n) B

Bemerkung (Präzisierung der Darreichungsform, früher: Kapseln)
 Gültig bis unbegrenzt

01 Prick-Test Alnus glutinosa, Pricktestlösung
 Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61755	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Alnus glutinosa) 50000 U.: natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
		002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Ambrosia artemisiifolia, Pricktestlösung
 Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61699	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Ambrosia artemisiifolia) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
		002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Artemisia vulgaris, Pricktestlösung
 Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61695	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
		002	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette lila A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Avena sativa, Pricktestlösung

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61789	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
		002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Betula spec., Pricktestlösung

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61753	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 50000 U.: natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
		002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Canis lupus familiaris, Pricktestlösung

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61830	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	canis pellis allergeni extractum (Canis lupus familiaris) 10000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
		002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Corylus avellana, Pricktestlösung

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61742	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Corylus avellana) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
		002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Equus caballus, Pricktestlösung

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61820	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	equi pellis allergeni extractum (Equus caballus) 10000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
		002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Fagus sylvatica, Pricktestlösung

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61764	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Fagus sylvatica) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
		002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Felis domesticus, Pricktestlösung

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61818	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	cati pellis allergeni extractum (Felis domesticus) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
		002	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette lila A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Fraxinus excelsior, Pricktestlösung

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61738	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Fraxinus excelsior) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
		002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Hordeum vulgare, Pricktestlösung

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61791	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
		002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Mixtura Graminea-Cerealis, Pricktestlösung

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61744	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum 100000 U. ut pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 9.16 % et pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 9.16 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 9.16 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 9.16 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 9.16 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 9.16 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 10 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 10 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 15 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 10 %, natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
		002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Mixtura Graminea, Pricktestlösung

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61745	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum 50000 U. ut pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 16.66 % et pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 16.66 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 16.66 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 16.66 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 16.66 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 16.66 %, natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
		002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Negativkontrolle, Pricktestlösung

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61847	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
		002	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette lila A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Parietaria officinalis, Pricktestlösung

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61697	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Parietaria officinalis) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
		002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Plantago lanceolata, Pricktestlösung

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61756	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 50000 U. natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
		002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Populus alba, Pricktestlösung

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61828	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Populus alba) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
		002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Positivkontrolle, Pricktestlösung

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61846	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	histaminum 1.0 mg ut histamini dihydrochloridum, natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
		002	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette lila A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Quercus robur, Pricktestlösung

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61762	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Quercus robur) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
		002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Robinia pseudoacacia, Pricktestlösung

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61739	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Robinia pseudoacacia) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
		002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Salix caprea, Pricktestlösung

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61790	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Salix caprea) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
		002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Secale cereale, Pricktestlösung

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61769	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
		002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Taraxacum vulgare, Pricktestlösung

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61698	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Taraxacum vulgare) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
		002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Tilia cordata, Pricktestlösung
Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61827	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Tilia cordata) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
		002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Triticum sativum, Pricktestlösung
Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61809	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
		002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prick-Test Ulmus scabra, Pricktestlösung
Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61832	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Ulmus scabra) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette A
		002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Propecia, Filmtabletten
Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 54322	Abgabekategorie: B	Index: 10.99.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	finasteridum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Alopecia androgenetica	
Packung/en	01	001	84 Tablette(n) B
		011	28 Tablette(n) B
		038	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prospan Hustensaft, Sirup

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 52777	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	19.09.2023
Zusammensetzung	01	hederae folii extractum ethanolicum siccum (Hedera helix, L., folium) 7 mg, DER: 5-7.5:1, Auszugsmittel ethanolum 30% (m/m), acidum citricum, sorbitolum liquidum cristallisabile corresp. sorbitolum 385.0 mg, xanthani gummi, aqua purificata, aromatica (Kirscharoma) cum ethanolum 1.62 mg, E 202, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	038	100 ml D
		046	200 ml D
Bemerkung		(Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: -)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rinofluimucil, micronebulizzatore

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 51037	Categoria di dispensazione: D	Index: 12.02.2.	18.09.2023
Composizione	01	acetylcysteinum 10 mg, tuaminoheptani sulfas 5 mg, benzalkonii chloridum 0.1 mg, hypromellosum, dinatrii edetas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, dithiotreitolum, sorbitolum liquidum non cristallisabile, aromatica mentha cum limonenum, ethanolum 96 per centum, natrii hydroxidum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Riniti	
Confezione/i	01	014	10 ml Flacone con micronebulizzatore D
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Roaccutan, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 52685	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	12.09.2023
Zusammensetzung	01	isotretinoinum 0.5 mg, antiox.: E 321, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	028	30 g B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sevredol 10 mg, Filmtabletten**02 Sevredol 20 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 52076	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	26.09.2023
Zusammensetzung	01	morphini sulfas pentahydricus 10 mg corresp. morphinum 7.52 mg, lactosum 207.5 mg, amyllum pregelificatum, povidonum K 25, talcum, magnesi stearas, Überzug: hypromellosem, E 171, macrogolum 400, E 133, pro compresso obducto.	
	02	morphini sulfas pentahydricus 20 mg corresp. morphinum 15.04 mg, lactosum 197.5 mg, amyllum pregelificatum, povidonum K 25, talcum, magnesi stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 127, E 110 0.02 mg, pro compresso obducto.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	048	20 Tablette(n) A+
	02	001	20 Tablette(n) A+
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sidroga Prostatatee, Arzneitee

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 56341	Abgabekategorie: D	Index: 05.98.0.	28.09.2023
Zusammensetzung	01	urticae radix 90 %, menthae piperitae folium 4 %, zingiberis rhizoma 3 %, caryophylli flos 1.5 %, cinnamomi cortex 1.5 %, pro charta 2.3 g.	
Anwendung		Zur Linderung bei Prostatabeschwerden	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: geschnittene Drogen) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sildenafil NOBEL 25 mg, Filmtabletten
02 Sildenafil NOBEL 50 mg, Filmtabletten
03 Sildenafil NOBEL 100 mg, Filmtabletten
 NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67646	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	28.09.2023
Zusammensetzung	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.52 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, E 132, E 171, E 172 (flavum) pro compresso obducto.	
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.05 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, E 132, E 171, E 172 (flavum) pro compresso obducto.	
	03	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 2.1 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, E 132, E 171, E 172 (flavum) pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	001	4 Tablette(n) B
		002	12 Tablette(n) B
	02	003	4 Tablette(n) teilbar B
		004	12 Tablette(n) teilbar B
		008	24 Tablette(n) teilbar B
	03	005	4 Tablette(n) viertelbar B
		006	12 Tablette(n) viertelbar B
		007	24 Tablette(n) viertelbar B
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 50mg/24 Filmtabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Simcora 20, Filmtabletten
02 Simcora 40, Filmtabletten
03 Simcora 80, Filmtabletten
05 Simcora 60, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56035	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	18.09.2023
Zusammensetzung	01	simvastatinum 20 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	02	simvastatinum 40 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	03	simvastatinum 80 mg, color.: E 104, E 132, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	05	simvastatinum 60 mg, antiox.: E 320, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	02	005 30 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
	03	010 30 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
	05	018 30 Tablette(n)	B
		020 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Simicalc, Tabletten
 Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönen

Zul.-Nr.: 58520	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	20.09.2023
Zusammensetzung	01	calcium carbonicum hahnemanni (HAB) D10, calcii fluoridum D15, calcii hydrogenophosphas dihydricus D15 ana partes 8.33 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild unterstützend bei Störungen des Calciumhaushaltes wie Neigung zu rascher körperlicher Ermüdung und Mattigkeit, Wachstumsstörungen der Knochen, Zähne und Nägel, erhöhter Kariesanfälligkeit, spröden, brüchigen Nägeln, sowie langsamer Heilung von Knochenbrüchen	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Simifer, Tabletten

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 58653	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	chinini arsenis D12, ferrum metallicum (HAB) D8, ferrum phosphoricum (HAB) D15 ana partes 8.33 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild unterstützend bei Störungen des Eisenhaushaltes wie Müdigkeit, Schwäche; Schwindel bei Kopfbewegungen nach oben, blasses Gesicht, blasse Lippen, Neigung zu frieren sowie Menstruation zu häufig, zu stark	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Simimag, Tabletten

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 58522	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	magnesium carbonicum (HAB) D12, magnesii chloridum hexahydricum D12, magnesii hydrogenophosphas trihydricus D15 ana partes 8.33 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild unterstützend bei Störungen des Magnesiumhaushaltes wie Neigung zu Krämpfen; Schmerzempfindlichkeit der Nerven sowie nervöse Störungen, Zittern	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Snake Venom Anti Serum polyvalent

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65764	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	12.09.2023
Anwendung		Antivenin	
Bemerkung		Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		11.09.2024	

01 Somatuline Autogel 60 mg, Injektionslösung**02 Somatuline Autogel 90 mg, Injektionslösung****03 Somatuline Autogel 120 mg, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 56148	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	05.09.2023
Zusammensetzung	01	lanreotidum 60 mg ut lanreotidi acetat, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 244 mg, pro vitro.	
	02	lanreotidum 90 mg ut lanreotidi acetat, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 366 mg, pro vitro.	
	03	lanreotidum 120 mg ut lanreotidi acetat, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 488 mg, pro vitro.	
Anwendung		Somatostatin-Analogon	
Packung/en	01	002	1 Spritze(n) A
	02	004	1 Spritze(n) A
	03	006	1 Spritze(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sotalol-Mepha 80, Tabletten**02 Sotalol-Mepha 160, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 54553	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	01.09.2023
Zusammensetzung	01	sotaloli hydrochloridum 80 mg, calcii hydrogenophosphas dihydricus, maydis amyllum, talcum, povidonum, carboxymethylamyllum natricum A corresp. natrium 0.17 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	sotaloli hydrochloridum 160 mg, calcii hydrogenophosphas dihydricus, maydis amyllum, talcum, povidonum, carboxymethylamyllum natricum A corresp. natrium 0.34 mg, magnesii stearas, E 132, pro compresso.	
Anwendung		Betarezeptorenblocker	
Packung/en	01	013	30 Tablette(n) B
		021	100 Tablette(n) B
	02	048	30 Tablette(n) B
		056	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Spherox, Suspension zur Implantation

co.don schweiz gmbh, Gartenstrasse 2, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 66914	Abgabekategorie: A	Index:	26.09.2023
Zusammensetzung	01	Suspension: autologous cultured chondrocytes Jede Fertigspritze bzw. jeder Applikator enthält eine bestimmte Anzahl von Sphäroiden entsprechend der Defektgröße (10 bis 70 Sphäroide/cm ²), die behandelt werden soll. 10 bis 70 Sphäroide/cm ² , natrii chloridum, pro praeparatione.	
Anwendung		Reparatur symptomatischer Gelenkknorpeldefekte der Femurkondyle und der Patella des Knies (International Cartilage Regeneration & Joint Preservation Society [ICRS]-Grad III oder IV) mit Defektgrößen von 2 qcm bis zu 10 qcm bei Erwachsenen, welche nur inadäquat auf konservative (nicht-operative) Behandlungsmethoden angesprochen haben.	
Packung/en	01	001 100 Sphäroiden Fertigspritze(n) steriles Röhrchen mit einem Schraubverschluss	A
		002 60 Sphäroiden Applikator	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.03.2029	

01 Spikevax, Injektionsdispersion
02 Spikevax 0.1 mg/ml, Injektionsdispersion
 Moderna Switzerland GmbH, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 68267	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	18.09.2023
Zusammensetzung	01	elasomeranum 1.26 mg, heptadecan-9-ylis 8-((2-hydroxyethyl)(6-oxo-6-(undecyloxy)hexyl)amino)-octanoas, cholesterolum, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, 1,2-dimyristoyl-rac-glycero-3-polyethylenglycoli 2000 aether methylicus, trometamololum, trometamoli hydrochloridum, acidum aceticum, natrii acetat, saccharum, aqua ad iniectionem, ad suspensionem pro 6.3 ml corresp. natrium 0.033 mg pro dosi.	
	02	Dispersion zur Injektion: elasomeranum 0.05 mg pro dosi, heptadecan-9-ylis 8-((2-hydroxyethyl)(6-oxo-6-(undecyloxy)hexyl)amino)-octanoas pro dosi, cholesterolum pro dosi, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum pro dosi, 1,2-dimyristoyl-rac-glycero-3-polyethylenglycoli 2000 aether methylicus pro dosi, trometamololum pro dosi, trometamoli hydrochloridum pro dosi, acidum aceticum glaciale pro dosi, natrii acetat trihydricus pro dosi, saccharum pro dosi, aqua ad iniectionem pro dosi, natrium 0.017 mg pro dosi, pro dosi.	
Anwendung		Spikevax ist für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Personen ab 6 Jahren indiziert.	
	02	Spikevax ist für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Personen ab 6 Jahren indiziert.	
Packung/en	01	002	10 Durchstechflasche(n) Packaging with 10 multiple-dose vials, supplied in a 5 ml Type I glass vial B
	02	003	10 Durchstechflasche(n) Jede 10 ml Durchstechflasche enthält 5 Dosen à 0,5 ml B
Bemerkung		Überführung einer befristet zugelassenen in eine ordentlich zugelassene Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information September 2023)	
Gültig bis		17.09.2028	

01 Spikevax, Injektionsdispersion
02 Spikevax 0.1 mg/ml, Injektionsdispersion
 Moderna Switzerland GmbH, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 68267	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	18.09.2023
Zusammensetzung	01	elasomeranum 1.26 mg, heptadecan-9-ylis 8-((2-hydroxyethyl)(6-oxo-6-(undecyloxy)hexyl)amino)-octanoas, cholesterolum, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, 1,2-dimyristoyl-rac-glycero-3-polyethylenglycoli 2000 aether methylicus, trometamolium, trometamoli hydrochloridum, acidum aceticum, natrii acetat, saccharum, aqua ad iniectabile, ad suspensionem pro 6.3 ml corresp. natrium 0.033 mg pro dosi.	
	02	Dispersion zur Injektion: elasomeranum 0.05 mg pro dosi, elasomeranum für Kinder ab 6 Monate bis 5 Jahre 0.025 mg pro dosi, heptadecan-9-ylis 8-((2-hydroxyethyl)(6-oxo-6-(undecyloxy)hexyl)amino)-octanoas, cholesterolum, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, 1,2-dimyristoyl-rac-glycero-3-polyethylenglycoli 2000 aether methylicus, trometamolium, trometamoli hydrochloridum, acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, saccharum, aqua ad iniectabile, natrium 0.017 mg, pro dosi.	
Anwendung		Spikevax ist für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Personen ab 6 Jahren indiziert.	
	02	Spikevax ist für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Personen ab 6 Jahren indiziert.	
Packung/en	01	002	10 Durchstechflasche(n) 10 Durchstechflaschen mit Mehrfachdosen. Jede Durchstechflasche enthält 10 Dosen à 0,5 ml B
	02	003	10 Durchstechflasche(n) Jede 10 ml Durchstechflasche enthält 5 Dosen à 0,5 ml (50 µg Elasomeran) bzw. 10 Dosen à 0,25 ml (25 µg Elasomeran) B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation: Kinder ab 2 Jahre bis 5 Jahre Neue Indikation befristet zugelassen gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21): Kinder ab 6 Monate bis unter 2 Jahre (Arzneimittelinformation: Stand der Information September 2023)	
Gültig bis		17.09.2028	

01 SUN STORE Nieren- und Blasendragées, Filmtabletten
Sun Store Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 67355	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	28.09.2023
Zusammensetzung	01	uvae ursi folii extractum aquosum siccum 108-120 mg DER: 4-5:1 Auszugsmittel Aqua purificata, corresp. arbutinum 22.5-30.0 mg, betulae folii extractum aquosum siccum 46.25 mg DER: 4.5-5.5:1 Auszugsmittel Aqua purificata, solidaginis herbae extractum ethanolicum siccum 40 mg DER: 4-6:1 Auszugsmittel Ethanolum 50 % m/m, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der Harnwege	
Packung/en	01	001	40 Dragée(s) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Arzneimittelbezeichnung: Tippfehler korrigiert und Ergänzung der Darreichungsform)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Swidro Rusco Salben-Gel, Gel
Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 56943	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	19.09.2023
Zusammensetzung	01	rusci aculeati rhizomae recentis extractum ethanolicum liquidum 390 mg corresp. ruscogeninum 0.5 mg, DER: 1:1.5-2.5, Auszugsmittel Ethanol 86 % m/m, heparinum natricum 250 U.I., propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	01	002	100 g D
		004	200 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tafinlar 50 mg, Hartkapseln
02 Tafinlar 75 mg, Hartkapseln
Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62781	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	05.09.2023
Zusammensetzung	01	dabrafenibum 50 mg ut dabrafenibi mesilas, cellulolum microcrystallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: hypromellosum, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula.	
	02	dabrafenibum 75.0 mg ut dabrafenibi mesilas, cellulolum microcrystallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: hypromellosum, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) A
		002	120 Kapsel(n) A
	02	003	28 Kapsel(n) A
		004	120 Kapsel(n) A
Bemerkung		Neue Indikation befristet zugelassen gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21) (Arzneimittelinformation: Stand der Information März 2023)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 TAKHZYRO 300mg/2ml, Injektionslösung

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 66912	Abgabekategorie: B	Index: 02.99.0.	14.09.2023
Zusammensetzung	02	lanadelumabum 300 mg, dinatrii phosphas dihydricus, acidum citricum monohydricum, histidinum, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Langzeitprophylaxe von Attacken des hereditären Angioödems	
Packung/en	02	002	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Taloxa, Suspension zum Einnehmen

Organon GmbH, Weyrstrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 52679	Abgabekategorie: A	Index: 01.07.1.	04.09.2023
Zusammensetzung	01	felbamatum 600 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 211, propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	028	230 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Triofan Allergie, comprimés à sucer

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

N° d'AMM: 57067	Catégorie de remise: D	Index: 07.13.1.	08.09.2023
Composition	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg corresp. cetirizinum 8.42 mg, betadexum, cellulosum microcristallinum, cellulosi pulvis, povidonum K 25, magnesii stearas, natrii dihydrogenocitras anhydricus, natrii cyclamas, aromatica (pomme), pro compresso corresp. natrium 5.95 mg.	
Indication		Antiallergique	
Conditionnements	01	001	7 comprimé(s) D
		002	28 comprimé(s) D
Remarque		(Ajout d'un conditionnement ; nouveau : 28 comprimés à sucer)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Valcyte, Pulver zur Herstellung einer oralen Lösung

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

Zul.-Nr.: 58134	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	27.09.2023
Zusammensetzung	01	valganciclovirum 5 g ut valgancicloviri hydrochloridum, mannitolium 5.78 g, acidum fumaricum, povidonum K 30, aromatica Tutti Frutti, saccharinum natricum, E 211 100 mg, ad pulverem corresp., solutio reconstituta 50 mg/ml corresp. natrium 16.3 mg.	
Anwendung		Virostaticum	
Bemerkung		(Erneute Zulassung und Erneuerung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Valganciclovir-Mepha 450mg, Lactabs

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65032	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	05.09.2023
Zusammensetzung	01	valganciclovirum 450 mg ut valgancicloviri hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Virostaticum	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

05 Valproate Chrono Sanofi 300 mg, comprimés pelliculés sécables**06 Valproate Chrono Sanofi 500 mg, comprimés pelliculés sécables**

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

N° d'AMM: 53112	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.2.	04.09.2023
Composition	05	natrii valproas 199.8 mg, acidum valproicum 87 mg, saccharinum natricum, excipiens pro compresso obducto.	
	06	natrii valproas 333 mg, acidum valproicum 145 mg, saccharinum natricum, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Antiépileptique, activité anti-maniaque	
Conditionnements	05	005	100 comprimé(s) B
	06	006	60 comprimé(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

03 Vipdomet 12.5 mg / 850 mg, Filmtabletten**04 Vipdomet 12.5 mg / 1000 mg, Filmtabletten****05 Vipdomet 12.5 mg / 500 mg, Filmtabletten**

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62966	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	19.09.2023
Zusammensetzung	03	alogliptinum 12.5 mg ut alogliptini benzoas, metformini hydrochloridum 850 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	alogliptinum 12.5 mg ut alogliptini benzoas, metformini hydrochloridum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	alogliptinum 12.5 mg ut alogliptini benzoas, metformini hydrochloridum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Orales Antidiabetikum	
Packung/en	03	005	56 Tablette(n) B
		008	112 Tablette(n) B
	04	017	56 Tablette(n) B
		020	112 Tablette(n) B
	05	025	56 Tablette(n) B
		026	112 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Viramune, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 54393	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	25.09.2023
Zusammensetzung	01	nevirapinum 200 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 318 mg, povidonum K 25, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 714 µg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas pro compresso.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	016	60 Tablette(n) A
		017	14 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Voriconazol-Mepha 50mg, Lactab**02 Voriconazol-Mepha 200mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 63167	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	12.09.2023
Zusammensetzung	01	voriconazolum 50 mg, lactosum monohydricum 62.5 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.04 mg, povidonum K 25, amyllum pregelificatum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, glycerolum (85 per centum), E 171, pro compresso obducto.	
	02	voriconazolum 200 mg, lactosum monohydricum 250 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.15 mg, povidonum K 25, amyllum pregelificatum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, glycerolum (85 per centum), E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Pilzinfektionen	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) A
	02	002	28 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Xatral 2,5 mg, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: 50205	Catégorie de remise: B	Index: 05.99.0.	14.09.2023
Composition	01	alfuzosini hydrochloridum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		hyperplasie bénigne de la prostate	
Conditionnements	01	037	60 comprimé(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

02 Zocor 20 mg, Filmtabletten
 03 Zocor 40 mg, Filmtabletten
 04 Zocor 80 mg, Filmtabletten
 Organon GmbH, Weyrstrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 49742	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	18.09.2023
Zusammensetzung	02	simvastatinum 20 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	03	simvastatinum 40 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	04	simvastatinum 80 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	02	037	98 Tablette(n) B
		045	28 Tablette(n) B
	03	053	28 Tablette(n) B
		061	98 Tablette(n) B
	04	088	28 Tablette(n) B
		096	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Zul.-Nr.: **67529** Abgabekategorie: **A** Index: 01.99.0. 14.09.2023

Zusammensetzung	01	Lösung: onasemnogenum abeparvovecum Gentherapeutikum, das das humane Survival-Motoneuron- (SMN) Protein exprimiert. Es handelt sich um einen nicht replizierenden rekombinanten adeno-assoziierten Vektor auf der Basis des Virus-Serotyp 9 (AAV9), der die cDNA des humanen SMN-Gens unter der Kontrolle des Cytomegalievirus-Enhancers/Hühner- β -Aktin-Hybrid-Promotors enthält. Onasemnogen-Abeparvovec wird durch DNS-Rekombinationstechnologie in menschlichen embryonalen Nierenzellen gebildet. Besteht aus genetisch verändertem adeno-assoziiertem viralem Vektor vom Serotyp 9 (AAV9) 2×10^{13} Vektorgenomen (vg), trometamolium, magnesi chloridum 4.5-hydricum, natrii chloridum, poloxamerum 188, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile, 1 ml corresp..		
Anwendung		Zolgensma ist indiziert zur Behandlung von: <ul style="list-style-type: none"> •Patienten mit 5q-assoziiertes spinaler Muskelatrophie (SMA) mit einer biallelischen Mutation im SMN1-Gen und einer klinisch diagnostizierten Typ-1-SMA, oder •Patienten mit 5q-assoziiertes SMA mit einer biallelischen Mutation im SMN1-Gen und bis zu 3 Kopien des SMN2-Gens. Die Therapie darf nur bis zum Alter von zwei Jahren verabreicht werden.		
Packung/en	01	001	2 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		002	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 1 Durchstechflasche mit 8,3 ml	A
		003	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 2 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		004	3 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		005	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 2 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		006	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 3 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		007	4 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		008	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 3 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		009	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 4 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		010	5 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		011	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 4 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		012	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 5 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		013	6 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		014	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 5 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		015	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 6 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		016	7 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
		017	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 6 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A

	018	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 7 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
	019	8 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
	020	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 7 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
	021	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 8 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
	022	9 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
	023	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 8 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
	024	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 9 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
	025	10 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
	026	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 9 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
	027	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 10 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
Bemerkung		Überführung einer befristet zugelassenen in eine ordentlich zugelassene Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information September 2023)	
Gültig bis		13.09.2028	

01 Zolmitriptan Zentiva, Schmelztabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 61646	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	14.09.2023
Zusammensetzung	01	zolmitriptanum 2.5 mg, mannitolium, cellulosum microcrystallinum, aspartamum 2.5 mg, aromatica (Orange), carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.935 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Advantix 40 ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde**02 Advantix 100 ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde****03 Advantix 250 ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde****04 Advantix 400 ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde****05 Advantix 600 ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde**

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 56909	Abgabekategorie: B	Index:	18.09.2023
Zusammensetzung	01	imidaclopridum 100 mg, permethrinum 500 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	imidaclopridum 100 mg, permethrinum 500 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	03	imidaclopridum 100 mg, permethrinum 500 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	04	imidaclopridum 100 mg, permethrinum 500 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	05	imidaclopridum 100 mg, permethrinum 500 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde	
	01	Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde bis 4 kg Körpergewicht	
	02	Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde von 4 bis 10 kg Körpergewicht	
	03	Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde von 10 bis 25 kg Körpergewicht	
	04	Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde von 25 bis 40 kg Körpergewicht	
	05	Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde von 40 bis 60 kg Körpergewicht	
Packung/en	01	002 0.4 ml 4 Pipetten	B
	02	004 1.0 ml 4 Pipetten	B
	03	006 2.5 ml 4 Pipetten	B
	04	008 4.0 ml 4 Pipetten	B
	05	001 6.0 ml 4 Pipetten	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Carprox 50 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 63061	Abgabekategorie: B	Index:	18.09.2023
Zusammensetzung	01	carprofenum 50 mg, argininum, acidum glycocholicum, lecithinum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001 20 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Coroniffa RC ad us. vet., suspension injectable huileuse pour bovins

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

N° d'AMM: 1032	Catégorie de remise: B	Index:	13.09.2023
Composition	01	bovine rotavirus antigen, IFFA strain, inactivated \geq 1.90 U., bovine coronavirus antigen, strain INRA, inactivated \geq 1.20 U., paraffinum perliquidum 1735.5 - 1962.5 mg, Esters of fatty acids and polyols 158 - 175 mg, Ethers of fatty alcohols and polyols 100 - 117 mg, trolaminum 1.25 mg, alcohol benzylicus 31.5 mg, thiomersalum \leq 0.5 mg, phenolsulfonphthaleinum, ad suspensionem pro dosi 5 ml.	
Indication		Vaccin inactivé pour bovins contre les antigènes du rotavirus bovin et du coronavirus bovin	
Conditionnements	01	001	50 ml (10 doses) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Neoprinil Pour-On 5 mg/ml ad us. vet., Lösung für Rinder

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 63116	Abgabekategorie: A	Index:	11.09.2023
Zusammensetzung	01	eprinomectinum 5 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 1ml.	
Anwendung		Antiparasitikum zur Behandlung von Endo- und Ektoparasiten beim Rind	
Packung/en	01	001	1 l Dosierflasche A
		002	2.5 l Kanister mit Gurten A
		003	2.5 l FlexiBag A
		004	4.5 l FlexiBag A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nobilis IB 4-91 ad us. vet., Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension für Hühner

MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 1480	Abgabekategorie: B	Index:	25.09.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: infectious bronchitis virus (IBV), serotype 4-91, live attenuated \geq $10^{3.6}$ U., sorbitolum, gelatina, caseinum hydrolysatum, dinatrii phosphas dihydricus, aqua ad iniectabile, pro dosi, residui: gentamicinum. Solvens: E 131, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, dinatrii edetas, natrii chloridum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 35 ml.	
Anwendung		Attenuierter Lebendimpfstoff gegen das Aviäre Infektiöse Bronchitisvirus bei Hühnern	
Packung/en	01	002	10 Aluminiumbecher (à 1000 Dosen) B
		003	12 Aluminiumbecher (à 1000 Dosen) B
		004	35 ml Lösungsmittel mit Tropfendosierer und Adapter B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 10 Flaschen (à 1000 Dosen))	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nobivac TRICAT III ad us. vet., Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionssuspension für Katzen
MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 1645	Abgabekategorie: B	Index:	07.09.2023
Zusammensetzung	01	felines herpesvirus (FHV-1), strain G2620A, live attenuated $\geq 10^{5.2}$ U., feline calicivirus (FCV), strain F9, live attenuated $\geq 10^{4.6}$ U., feline panleukopenia virus (FPV), live attenuated, strain MW-1 $\geq 10^{4.3}$ U., gelatina hydrolysata, sorbitolum, caseinum hydrolysatum, dinatrii phosphas dihydricus, pro vitro.	
Anwendung		Attenuierter Lebendimpfstoff gegen Felines Rhinotracheitis-, Calici- und Parvovirus bei Katzen	
Packung/en	01	001	10 x 1 Dosis Lyophilisat B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 50 x 1 Dosis Lyophilisat)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rimadyl 20 mg ad us. vet., Kautabletten

02 Rimadyl 50 mg ad us. vet., Kautabletten

03 Rimadyl 100 mg ad us. vet., Kautabletten

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

Zul.-Nr.: 56229	Abgabekategorie: B	Index:	18.09.2023
Zusammensetzung	01	carprofenum 20 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	carprofenum 50 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	03	carprofenum 100 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für den Hund	
Packung/en	01	002	20 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	02	006	20 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
	03	010	20 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde 1,25–2,5 kg
 02 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde >2,5–5 kg
 03 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde >5–10 kg
 04 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde >10–20 kg
 05 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde >20–40 kg
 06 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde >40–60 kg
 Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

Zul.-Nr.: 67720	Abgabekategorie: B	Index:	08.09.2023
Zusammensetzung	01	sarolanerum 3.00 mg, moxidectinum 0.06 mg, pyrantelum 12.5 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.041 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amyllum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum natricum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	sarolanerum 6.00 mg, moxidectinum 0.12 mg, pyrantelum 25.00 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.082 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amyllum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum natricum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	sarolanerum 12.00 mg, moxidectinum 0.24 mg, pyrantelum 50.00 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.16 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amyllum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum natricum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	04	sarolanerum 24.00 mg, moxidectinum 0.48 mg, pyrantelum 100.00 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.33 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amyllum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum natricum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	05	sarolanerum 48.00 mg, moxidectinum 0.96 mg, pyrantelum 200.00 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.65 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amyllum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum natricum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	06	sarolanerum 72.00 mg, moxidectinum 1.44 mg, pyrantelum 300.00 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.98 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amyllum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum natricum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	

Anwendung		Antiparasitikum gegen Würmer, Flöhe und Zecken bei Hunden		
Packung/en	01	002	3 Kautabletten	B
	02	004	3 Kautabletten	B
	03	006	3 Kautabletten	B
	04	008	3 Kautabletten	B
	05	010	3 Kautabletten	B
	06	012	3 Kautabletten	B
Bemerkung		(Änderung einer genehmigten Indikation)		
Gültig bis		21.01.2026		

- 01 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde 1,25–2,5 kg
 02 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde >2,5–5 kg
 03 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde >5–10 kg
 04 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde >10–20 kg
 05 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde >20–40 kg
 06 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde >40–60 kg
 Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

Zul.-Nr.: 67720	Abgabekategorie: B	Index:	08.09.2023
Zusammensetzung	01	sarolanerum 3.00 mg, moxidectinum 0.06 mg, pyrantelum 12.5 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.041 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amylum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum natricum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	sarolanerum 6.00 mg, moxidectinum 0.12 mg, pyrantelum 25.00 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.082 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amylum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum natricum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	sarolanerum 12.00 mg, moxidectinum 0.24 mg, pyrantelum 50.00 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.16 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amylum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum natricum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	04	sarolanerum 24.00 mg, moxidectinum 0.48 mg, pyrantelum 100.00 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.33 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amylum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum natricum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	05	sarolanerum 48.00 mg, moxidectinum 0.96 mg, pyrantelum 200.00 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.65 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amylum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum natricum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	06	sarolanerum 72.00 mg, moxidectinum 1.44 mg, pyrantelum 300.00 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.98 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amylum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum natricum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	

Anwendung		Antiparasitikum gegen Würmer, Flöhe, Milben und Zecken bei Hunden		
Packung/en	01	002	3 Kautabletten	B
	02	004	3 Kautabletten	B
	03	006	3 Kautabletten	B
	04	008	3 Kautabletten	B
	05	010	3 Kautabletten	B
	06	012	3 Kautabletten	B
Bemerkung		(Neue Indikationen: Behandlung von Sarcoptes-Räude; Behandlung von Demodikose; Vorbeugung der Entstehung einer Thelaziose)		
Gültig bis		21.01.2026		

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 01.09.2023 übernimmt die Firma **Atnahs Pharma Switzerland AG, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH**:

A compter du 01.09.2023, l'entreprise **Atnahs Pharma Switzerland AG, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
41728	Rocaltrol, Kapseln
51198	Kytril, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
52354	Kytril, Filmtabletten
53626	Bondronat, Infusionslösungskonzentrat
56360	Bondronat, Filmtabletten
57297	Bonviva 150 mg, Filmtabletten
57424	Bondronat 6 mg/6 ml, Infusionslösungskonzentrat
57526	Bonviva i.v., Injektionslösung

Per 07.09.2023 übernimmt die Firma **IDEOGEN AG, Freienbach** folgende/s Arzneimittel der Firma **Opopharma Vertriebs AG, Rümlang**:

A compter du 07.09.2023, l'entreprise **IDEOGEN AG, Freienbach** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Opopharma Vertriebs AG, Rümlang**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
67775	Trecondi, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Per 19.09.2023 ändert die Firma **Alexion Pharma GmbH** ihr Firmendomizil von Giesshübelstrasse 30, 8045 Zürich nach **Neuhofstrasse 34, 6340 Baar**.

A compter du 19.09.2023, l'entreprise **Alexion Pharma GmbH** actuellement sise Giesshübelstrasse 30, 8045 Zürich, aura pour nouveau domicile **Neuhofstrasse 34, 6340 Baar**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
59282	Soliris, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
66086	Strensiq, Injektionslösung
66160	Kanuma, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
67278	Ultomiris, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Per 19.09.2023 ändert die Firma **DRAC AG** ihr Firmendomizil von Hauptgasse 29, 3280 Murten nach **Bernstrasse 30, 3280 Murten.**

A compter du 19.09.2023, l'entreprise **DRAC AG** actuellement sise Hauptgasse 29, 3280 Murten, aura pour nouveau domicile **Bernstrasse 30, 3280 Murten.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
57068	Kaliumiodid 65 SERB, Tabletten
57700	Eviprostat N, magensaftresistente Tabletten
58224	Naglazyme, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
58475	Kuvan, Tabletten
61853	Firdapse, Tabletten
62197	Gallith, Kapseln
65370	Vimizim, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
67590	Epidyolex, Lösung zum Einnehmen
67667	Defitelio, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
68014	Vyxeos liposomal, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionsdispersion
68177	Sunosi, Filmtabletten

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

Zeichenerklärung / Légende

- | | |
|---|---|
| <p>1 Widerruf der Zulassung infolge Verzichts auf Vertrieb
Révocation de l'AMM suite à la décision de l'entreprise de renoncer à la distribution</p> <p>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</p> | <p>3 Widerruf der Zulassung infolge Entlassung aus der Heilmittelkontrolle
Révocation de l'AMM pour les spécialités libérées du contrôle des médicaments</p> <p>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</p> |
|---|---|

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Atorvastatin Streuli 10 mg, Filmtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	62661	B	07.12.0.	31.07.2024
1	02	Atorvastatin Streuli 20 mg, Filmtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	62661	B	07.12.0.	31.07.2024
1	03	Atorvastatin Streuli 40 mg, Filmtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	62661	B	07.12.0.	31.07.2024
1	04	Atorvastatin Streuli 80 mg, Filmtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	62661	B	07.12.0.	31.07.2024
1	01	Aziclav 156.25 mg, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	66557	A	08.01.93	07.09.2023
1	02	Aziclav forte 312.5 mg, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	66557	A	08.01.93	07.09.2023
1	01	Aziclav Duo 457mg (400/57), Pulver zur Her- stellung einer Suspension zum Einnehmen Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	66599	A	08.01.93	31.12.2023

1	01	Ceftriaxon-Acino 500 IM, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	66480	A	08.01.3.	21.09.2023
1	02	Ceftriaxon-Acino 1000 IM, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	66480	A	08.01.3.	21.09.2023
1	01	Ceftriaxon-Acino 500 IV, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	66482	A	08.01.3.	21.09.2023
1	02	Ceftriaxon-Acino 1000 IV, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	66482	A	08.01.3.	21.09.2023
1	03	Ceftriaxon-Acino 2000 IV, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	66482	A	08.01.3.	21.09.2023
1	01	Co-Losartan Spirig HC 50/12,5 mg, Filmtabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	58485	B	02.07.2.	31.08.2024
1	02	Co-Losartan Spirig HC 100/25 mg, Filmtabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	58485	B	02.07.2.	31.08.2024
1	03	Co-Losartan Spirig HC 100/12,5 mg, Filmtabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	58485	B	02.07.2.	31.08.2024
1	01	Diazepam 10 AApot, Auto-Injektor Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen	59328	B	15.01.0.	14.09.2023
1	01	Diphtherie- und Tetanus-Adsorbatimpfstoff für Kinder unter 8 Jahren, Injektionssuspension Bavarian Nordic Berna GmbH, 3098 Köniz	711	B	08.08.	30.11.2023
1	02	Diphtherie- und Tetanus-Adsorbatimpfstoff für Erwachsene und Kinder ab 7 Jahren, Injektionssuspension Bavarian Nordic Berna GmbH, 3098 Köniz	711	B	08.08.	30.11.2023

1	01	Kitonail 80 mg/g, smalto medicato per unghie Polichem SA, Lussemburgo, succursale di Mendrisio, Via Angelo Maspoli 11, 6850 Mendrisio	67533	D	10.09.4.	04.09.2023
1	01	Lomir SRO 2,5 mg mite, Kapseln Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Vulkanstrasse 106, 8048 Zürich	51228	B	02.06.1.	30.06.2024
1	02	Lomir SRO 5,0 mg, Kapseln Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Vulkanstrasse 106, 8048 Zürich	51228	B	02.06.1.	30.06.2024
1	01	Modafinil-Acino 100, Tabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	62734	A	01.10.2.	14.09.2023
1	01	Oramorph 10 mg/5 ml, Lösung (Einzeldosen) Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz	53418	A+	01.01.3.	21.09.2023
1	02	Oramorph 30 mg/5 ml, Lösung (Einzeldosen) Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz	53418	A+	01.01.3.	21.09.2023
1	03	Oramorph 100 mg/5 ml, Lösung (Einzeldosen) Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz	53418	A+	01.01.3.	21.09.2023
1	01	Pethidin HCl 25 mg/ml Bichsel, Injektionslösung Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	53572	A+	01.01.3.	12.09.2023
1	02	Pethidin HCl 50 mg/ml Bichsel, Injektionslösung Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	53572	A+	01.01.3.	12.09.2023
1	01	Taurolin Ringer 0,5 %, Spüllösung Geistlich Pharma AG, Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen	43667	B	08.01.9.	13.09.2023
1	01	Traumacut 200, comprimés pelliculés Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	47834	B	07.10.1.	22.09.2023
1	02	Traumacut 400, comprimés pelliculés Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	47834	B	07.10.1.	22.09.2023

1	03	Traumacut 600, comprimés pelliculés Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	47834	B	07.10.1. 22.09.2023
1	01	Zolacin 4 mg/5 ml, Infusionskonzentrat Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	62567	B	07.99.0. 05.09.2023

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	04	Bayvantage 40 ad us. vet. Lösung zum Auftropfen für Katzen Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel	54149	B	29.09.2023
1	05	Bayvantage 80 ad us. vet. Lösung zum Auftropfen für Katzen Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel	54149	B	29.09.2023
1	01	Eprinex Pour-on ad us. vet., Lösung Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	54259	A	15.02.2024
1	01	Eprivalan Pour-On ad us. vet., Lösung Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	65333	A	15.02.2024

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

Zeichenerklärung / Légende

- 1 Erlöschen der regulären Zulassung
Extinction de l'AMM standard
- 2 Erlöschen der befristeten Zulassung
Extinction de l'AMM à durée limitée

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Airol, Crème Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil	38009	B	10.02.0.	28.02.2024
1	01	Apis D3/Levisticum D2, Solutio ad injectionem WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern	60220	B	20.02.	20.12.2023
1	02	Arkocaps Fragon 350 mg, gélules Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26	48545	D	02.08.1.	29.01.2024
1	01	Arkocaps Prêle/Ackerschachtelhalm, gélules Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26	49793	D	05.02.0.	29.01.2024
1	01	BicaVera 1,5% Glucose, 1,75 mmol/l Calcium, Peritonealdialyselösung Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	56149	B	05.04.0.	18.02.2024
1	02	BicaVera 4,25% Glucose, 1,75 mmol/l Calcium, Peritonealdialyselösung Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	56149	B	05.04.0.	18.02.2024
1	03	BicaVera 2,3% Glucose, 1,75 mmol/l Calcium, Peritonealdialyselösung Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	56149	B	05.04.0.	18.02.2024
1	04	BicaVera 1.5% Glucose, 1,25 mmol/l Calcium, Peritonealdialyselösung Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	56149	B	05.04.0.	18.02.2024

1	05	BicaVera 2.3% Glucose, 1,25 mmol/l Calcium, Peritonealdialyselösung Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	56149	B	05.04.0.	18.02.2024
1	06	BicaVera 4.25% Glucose, 1,25 mmol/l Calcium, Peritonealdialyselösung Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	56149	B	05.04.0.	18.02.2024
1	01	Bismutum/Stibium, Salbe Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	60049	B	20.02.	26.02.2024
1	01	Ezetimib Simvastatin Axapharm 10/10 mg, Tabletten Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	67250	B	07.12.0.	24.02.2024
1	02	Ezetimib Simvastatin Axapharm 10/20 mg, Tabletten Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	67250	B	07.12.0.	24.02.2024
1	03	Ezetimib Simvastatin Axapharm 10/40 mg, Tabletten Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	67250	B	07.12.0.	24.02.2024
1	04	Ezetimib Simvastatin Axapharm 10/80 mg, Tabletten Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	67250	B	07.12.0.	24.02.2024
1	01	Klean-Prep, Pulver Norgine AG, Werfttestrasse 3, 6005 Luzern	51985	B	04.08.11	05.02.2024
1	01	Lactococcus lactis comp. D9, Spray zur Anwendung auf der Haut ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	67090	B/D	20.01.1.	06.02.2024
1	01	Levetiracetam Desitin 250 mg, Filmtabletten Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal	65154	B	01.07.1.	25.02.2024
1	02	Levetiracetam Desitin 500 mg, Filmtabletten Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal	65154	B	01.07.1.	25.02.2024
1	03	Levetiracetam Desitin 1000 mg, Filmtabletten Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal	65154	B	01.07.1.	25.02.2024

1	01	Mycobacterium bovis comp. D9, Spray zur Anwendung auf der Haut ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	67091	B/D	20.01.1.	29.01.2024
1	01	Pirom, balsamo Solmer SA, 6900 Lugano	36038	D	07.10.4.	15.02.2024
1	01	Pirom, olio Solmer SA, 6900 Lugano	38662	D	07.10.4.	15.02.2024
1	01	Streptococcus pyogenes comp. D9, Spray zur Anwendung auf der Haut ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	67092	B/D	20.01.1.	05.02.2024
1	01	Urtica comp., Solutio ad injectionem WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern	60266	B	20.02.	28.01.2024
1	01	Veratrum album, ethanol, Decoctum D3, Dilutio Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59925	B	20.02.	09.02.2024

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

ketoprofen (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation Traitement local des affections douloureuses, inflammatoires ou traumatiques des articulations, des tendons, des ligaments et des muscles (arthrite, périarthrite, synovite, tendinite, ténosynovite, bursite, contusions, distorsions, luxations, torticolis, lombagos) Leman SKL SA, 1213 Lancy	05.09.2023
Oritavancin (as Oritavancin diphosphate) (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke infectious disease A. Menarini GmbH, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich	05.09.2023
Sildenafilum ut Sildenafil citras (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Erektile Dysfunktion Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	06.09.2023
Enzalutamid (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation metastasiertes kastrationsresistentem Prostatakarzinom (CRPC) Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	07.09.2023
Flurbiprofen (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Zur kurzzeitigen symptomatischen Behandlung bei schmerzhaften Entzündungen der Rachenschleimhaut. Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	07.09.2023
Trizepatide (1 médicament) Modifica, nouvelle indication Metabolism Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	07.09.2023

Zoledronic Acid (1 médicament)	07.09.2023
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation	
Knochenmetastasen solider Tumoren und multiplém Myelom, maligne Hypercalcämie	
Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin	
chlorhydrate d'azélastine - propionate de fluticasone (1 médicament)	08.09.2023
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation	
Adultes et adolescents dès 12 ans Traitement symptomatique de la rhinite et de la rhinocon-	
jonctivite allergiques saisonnières ainsi que de la rhinite et de la rhinoconjonctivite aller-	
giques perannuelles modérées à sévères. Enfants de 6 à 11 ans Traitement symptomatique	
de la rhinite et de la rhinoconjonctivite allergiques saisonnières	
Leman SKL SA, 1213 Lancy	
follitropin alfa (1 Arzneimittel)	08.09.2023
Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform	
Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen, bei ärztlich assistierten	
Reproduktionsprogrammen und bei Frauen mit schwerem LH- und FSH-Mangel; Stimulie-	
rung der Spermatogenese	
Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug	
lutropin alfa (1 Arzneimittel)	08.09.2023
Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform	
Follikelreifung bei LH- und FSH-Mangel zusammen mit einer Zubereitung aus FSH	
Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug	
Basiliximab (1 Arzneimittel)	11.09.2023
Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform	
Nierentransplantation	
Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	
Fesoterodinfumarat (1 Arzneimittel)	11.09.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Urologika/Nephrologika (hyperaktiven Blase)	
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
Axitinib (1 Arzneimittel)	13.09.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Fortgeschrittenes Nierenzellkarzinom (RCC)	
Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	
Levosimendan (1 médicament)	14.09.2023
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation	
vasopresseur et stimulant cardiaque	
Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin	

Maléate de dimetindène (1 médicament)	14.09.2023
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation	
Affections de la peau avec démangeaisons, par ex. piqûres d'insectes, érythème solaire léger et peu étendu, brûlures légères de petite surface, dermatoses allergiques peu étendues.	
Leman SKL SA, 1213 Lancy	
pembrolizumab (1 Arzneimittel)	15.09.2023
Änderung, neue Indikation (befristet)	
melanoma	
MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	
Tofacitinib (1 Arzneimittel)	15.09.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Selektives Immunsuppressivum	
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	
Droperidol (1 médicament)	18.09.2023
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu avec innovation	
Treatment of postoperative nausea and vomiting (PONV) in adults.	
Aguettant Suisse SA, Route de Jussy 35, 1226 Thônex	
Osimertinibum (1 Arzneimittel)	18.09.2023
Änderung, neue Indikation	
NSCLC	
AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	
Clonazepam (1 medicamento)	19.09.2023
Nuova notifica di un medicamento con principio attivo noto senza innovazione	
Antiepileptic. Drug used in most clinical forms of epileptic disease in infants, children and adults.	
Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno	
Nintedanib Spirig HC (1 Arzneimittel)	19.09.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Idiopathische Lungenfibrose, interstitielle Lungenerkrankungen	
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
Desvenlafaxinum (1 Arzneimittel)	21.09.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Antidepressivum	
Neuraxpharm Switzerland AG, Gewerbestrasse 6, 6330 Cham	
Granisetron (1 Arzneimittel)	21.09.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
Prävention von Übelkeit und Erbrechen in Zusammenhang mit einer Chemotherapie	
Cederberg GmbH, Neuhofweg 4, 4102 Binningen	

<p>Sugammadex (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Aufhebung der durch Rocuronium oder Vecuronium induzierten neuromuskulären Blockade bei Erwachsenen und zur routinemässigen Aufhebung von durch Rocuronium ausgelöster Blockade bei Kindern und Jugendlichen von 2-17 Jahren.</p> <p>Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar</p>	21.09.2023
<p>Axitinibum (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Axitinib Sandoz ist indiziert zur Behandlung von Patienten mit fortgeschrittenem Nierenzellkarzinom (RCC) nach Versagen einer vorherigen systemischen Therapie.</p> <p>Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch</p>	22.09.2023
<p>Rocuronium Bromide (1 médicament)</p> <p>Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu avec innovation</p> <p>Rocuronium Aguettant is indicated for use in adult and children from 2 years of age, as an adjunct to general anaesthesia to facilitate tracheal intubation during routine induction and to achieve general muscle relaxation during surgical procedures. In adults, Rocuronium Aguettant is also used to facilitate tracheal intubation during rapid induction and as an adjunct in intensive care to facilitate tracheal intubation and mechanical ventilation, for short term use.</p> <p>Aguettant Suisse SA, Route de Jussy 35, 1226 Thônex</p>	22.09.2023
<p>Denosumab (1 Arzneimittel)</p> <p>Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform</p> <p>Zur Behandlung von Patienten mit Knochenmetastasen solider Tumoren in Verbindung mit einer antineoplastischen Standardtherapie (siehe „Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen“ und „Klinische Wirksamkeit“). Zur Behandlung von Erwachsenen und Jugendlichen mit abgeschlossener Skelettreifung mit Riesenzelltumoren des Knochens, die entweder nicht resezierbar sind oder bei denen eine Resektion wahrscheinlich zu hoher Morbidität führen würde.)</p> <p>Amgen Switzerland AG, 6343 Risch</p>	25.09.2023
<p>Macitentan (1 médicament)</p> <p>Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation</p> <p>Traitement à long terme de l'hypertension artérielle pulmonaire (HTAP) chez les patients en classes fonctionnelles II à III de l'OMS afin de réduire la morbidité et le risque de mortalité</p> <p>Leman SKL SA, 1213 Lancy</p>	25.09.2023
<p>leuprorelini acetat (1 Arzneimittel)</p> <p>Änderung, neue Indikation</p> <p>It is a medicine used in the symptomatic palliative treatment of hormone-dependent advanced prostate carcinomas (prostate cancer), treatment of uterine fibroids, endometriosis, breast cancer, ovarian protection and central precocious puberty.</p> <p>Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin</p>	21.10.2022

Caspofungin (1 médicament)

27.09.2023

Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation
- Traitement empirique en cas de suspicion d'une mycose chez les patients présentant de la fièvre et une neutropénie. - Traitement de la candidose invasive y compris candidémie chez les patients neutropéniques et non neutropéniques. - Traitement de la candidose oesophagienne chez les patients ne répondant pas à d'autres traitements. - Traitement de la candidose oropharyngée chez les patients ne répondant pas à d'autres traitements. - Traitement d'aspergilloses invasives chez les patients réfractaires ou intolérants à d'autres traitements (amphotéricine B, formules lipidiques d'amphotéricine B et/ou itraconazole). L'efficacité de la caspofungine a été évaluée lors d'une petite étude non comparative menée principalement chez des patients souffrant d'affections systémiques hématologiques malignes ou ayant subi une transplantation de moelle osseuse. On ne dispose d'aucune étude sur le traitement primaire lors d'aspergillose invasive ni d'aucune expérience clinique sur l'association avec d'autres traitements antifongiques.

Leman SKL SA, 1213 Lancy

Pirfenidon (1 Arzneimittel)

28.09.2023

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation
Idiopathische pulmonale Fibrose (IPF) bei Erwachsenen
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Calcipotriolum monohydricum 0.05 mg – Betamethasonum dipropionatum 0.5mg (1 médicament)

29.09.2023

Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation
Traitement topique du psoriasis du cuir chevelu chez les adultes. Traitement topique des plaques de psoriasis vulgaire léger à modéré en dehors du cuir chevelu chez les adultes.

Leman SKL SA, 1213 Lancy

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

Flunixinum megluminum (1 Arzneimittel)	04.09.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Pferde, Rinder und Schweine	
Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	
Gentamicin, Posaconazol, Mometasonfuroat (1 Arzneimittel)	04.09.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
Zur Behandlung von externer Otitis bei Hunden	
MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	
Eprinomectine (1 médicament)	15.09.2023
Modification, nouvelle espèce animale cible utilisée pour la production de denrées alimentaires	
Antiparasitaire pour le traitement d'endoparasites et d'ectoparasites chez les bovins, ovins et caprins	
Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	
Praziquantel, Milbemycinoxim (1 Arzneimittel)	18.09.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Breitspektrumanthelminthikum, Herzwurmprophylaxe für Hunde	
Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon	
porcine circovirus (PCV), type 2 ORF2 subunit antigen (1 Arzneimittel)	20.09.2023
Änderung, neue Indikation	
Inaktivierter Impfstoff gegen das Procine Circovirus bei Schweinen	
MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	
Doramectin 10 mg/ml (1 Arzneimittel)	28.09.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Antiparasitikum für Rinder, Schafe und Schweine	
ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee	