

Swissmedic Journal 10/2021

20. Jahrgang
20^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: Qinlock®, Tabletten (Ripretinibum) 988	Regulatory News
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Vocabria, Depot-Injektionssuspension (Cabotegravirum) 990	Neuerstellung der Wegleitung
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Vyepti™, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Eptinezumabum) 992	Einbezug Patientenorganisation in Begutachtung von
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Supemtek®, Injektionslösung in einer Fertigspritze (haemagglutininum influenzae A (H1N1) (ADNr), haemagglutininum influenzae A (H3N2) (ADNr), haemagglutininum influenzae B (Yamagata) (ADNr), haemagglutininum influenzae B (Victoria) (ADNr)) 994	Patienteninformation HMV4 997
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Shingrix, Pulver und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension (glycoproteini E viri Varicella Zoster antigenum) 996	Arzneimittel Statistik
	Neuzulassung 1000
	Revision und Änderung der Zulassung 1009
	Änderung der Zulassungsinhaberin 1073
	Widerruf der Zulassung 1075
	Erlöschen der Zulassung 1079
	Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels 1081
	Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels 1082

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

Page	Page
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Qinlock® , comprimés (ripretinibum)	989
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Vocabria , suspension injectable à libération prolongée (cabotegravirum)	991
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Vyepti™ , solution à diluer pour perfusion (eptinezumabum)	993
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Supemtek® , solution injectable en seringue préremplie (haemagglutininum influenzae A (H1N1) (ADNr), haemagglutininum influenzae A (H3N2) (ADNr), haemagglutininum influenzae B (Yamagata) (ADNr), haemagglutininum influenzae B (Victoria) (ADNr))	995
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Shingrix , poudre et suspension pour injectable (glycoproteini E viri Varicella Zoster artigenum)	997
Réglementation	
Nouveau guide complémentaire Implication d'organisation de patients dans l'examen de l'information destinée aux patients HMV4	998
Miscellanées	
Nouvelle autorisation	1000
Révision et modification de l'autorisation	1009
Modification du titulaire d'AMM	1073
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	1075
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	1079
Décision de rejet ou de retrait d'une demande d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament	1081
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	1082

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:
Qinlock[®], Tabletten (Ripretinibum)**

Name Arzneimittel:	Qinlock [®] , Tabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Ripretinibum
Dosisstärke und Darreichungsform:	50 mg, Tabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	QINLOCK ist angezeigt zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit fortgeschrittenen gastrointestinalen Stromatumoren (GIST), die mindestens 3 vorherige Therapien mit Kinaseinhibitoren, darunter Imatinib, erhalten haben (siehe Rubrik «Klinische Wirksamkeit»).
ATC Code:	L01EX19
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	68199
Zulassungsdatum:	07.10.2021

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Qinlock®, comprimés (ripretinibum)**

Préparation:	Qinlock®, comprimés
Principe(s) actif(s):	ripretinibum
Dosage et forme pharmaceutique:	50 mg, comprimés
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>QINLOCK ist angezeigt zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit fortgeschrittenen gastrointestinalen Stromatumoren (GIST), die mindestens 3 vorherige Therapien mit Kinaseinhibitoren, darunter Imatinib, erhalten haben (siehe Rubrik «Klinische Wirksamkeit»).</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:	L01EX19
No IT / désignation:	07.16.1./cytostatique
No d'autorisation:	68199
Date d'autorisation:	07.10.2021

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Vocabria, Depot-Injektionssuspension (Cabotegravirum)**

Name Arzneimittel:	Vocabria, Depot-Injektionssuspension
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Cabotegravirum
Dosisstärke und Darreichungsform:	400 mg/2 ml und 600 mg/3 ml, Depot-Injektionssuspension
Anwendungsgebiet / Indikation:	Vocabria-Injektionen sind in Kombination mit Rilpivirin-Injektionen zur Behandlung von Infektionen mit dem humanen Immundefizienzvirus Typ 1 (HIV-1) bei Erwachsenen indiziert, die seit mindestens 6 Monaten vor Umstellung auf die Cabotegravir-Rilpivirin-Kombination unter einer stabilen antiretroviralen Therapie virologisch supprimiert (HIV-1 RNA <50 Kopien/ml) sind und keine bekannten oder vermuteten Resistenzen gegen sowie in der Vorgeschichte kein virologisches Versagen mit Wirkstoffen aus der NNRTI- oder INI-Klasse aufweisen. (siehe Abschnitt Klinische Wirksamkeit).
ATC Code:	J05AJ04
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.03.0./Mittel gegen Viren
Zulassungsnummer/n:	67740
Zulassungsdatum:	08.10.2021
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Vocabria, suspension injectable à libération prolongée (cabotegravirum)**

Préparation:	Vocabria, suspension injectable à libération prolongée
Principe(s) actif(s):	cabotegravirum
Dosage et forme pharmaceutique:	400 mg/2 ml und 600 mg/3 ml, suspension injectable à libération prolongée
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Vocabria-Injektionen sind in Kombination mit Rilpivirin-Injektionen zur Behandlung von Infektionen mit dem humanen Immundefizienzvirus Typ 1 (HIV-1) bei Erwachsenen indiziert, die seit mindestens 6 Monaten vor Umstellung auf die Cabotegravir-Rilpivirin-Kombination unter einer stabilen antiretroviralen Therapie virologisch supprimiert (HIV-1 RNA <50 Kopien/ml) sind und keine bekannten oder vermuteten Resistenzen gegen sowie in der Vorgeschichte kein virologisches Versagen mit Wirkstoffen aus der NNRTI- oder INI-Klasse aufweisen.</p> <p>(siehe Abschnitt Klinische Wirksamkeit).</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:	J05AJ04
No IT / désignation:	08.03.0./Préparations antivirales
No d'autorisation:	67740
Date d'autorisation:	08.10.2021
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Vyepti™, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Eptinezumabum)**

Name Arzneimittel:	Vyepti™, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Eptinezumabum
Dosisstärke und Darreichungsform:	100 mg / ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Prophylaktische Behandlung der Migräne bei Erwachsenen, sofern diese indiziert ist.
ATC Code:	N02CD05
IT-Nummer / Bezeichnung:	02.05.1./Migränemittel
Zulassungsnummer/n:	67995
Zulassungsdatum:	11.10.2021

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Vyepti™, solution à diluer pour perfusion (eptinezumabum)**

Préparation:	Vyepti™, solution à diluer pour perfusion
Principe(s) actif(s):	eptinezumabum
Dosage et forme pharmaceutique:	100 mg / ml, solution à diluer pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication:	Prophylaktische Behandlung der Migräne bei Erwachsenen, sofern diese indiziert ist. 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:	N02CD05
No IT / désignation:	02.05.1./ Antimigraineux
No d'autorisation:	67995
Date d'autorisation:	11.10.2021 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:

Supemtek[®], Injektionslösung in einer Fertigspritze (haemagglutininum influenzae A (H1N1) (ADNr), haemagglutininum influenzae A (H3N2) (ADNr), haemagglutininum influenzae B (Yamagata) (ADNr), haemagglutininum influenzae B (Victoria) (ADNr))

Name Arzneimittel:	Supemtek [®] , Injektionslösung in einer Fertigspritze
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (ADNr), haemagglutininum influenzae A (H3N2) (ADNr), haemagglutininum influenzae B (Yamagata) (ADNr), haemagglutininum influenzae B (Victoria) (ADNr)
Dosisstärke und Darreichungsform:	0.5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
Anwendungsgebiet / Indikation:	Supemtek wird angewendet zur aktiven Immunisierung von Erwachsenen ab 18 Jahren zur Prophylaxe einer Influenza, die durch die beiden Influenza-A-Virussubtypen und die beiden Influenza-B-Virussubtypen, die im Impfstoff enthalten sind, verursacht wird. Supemtek ist gemäss den offiziellen Impfempfehlungen anzuwenden.
ATC Code:	J07BB02
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.08./Impfstoffe
Zulassungsnummer/n:	68003
Zulassungsdatum:	28.10.2021

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Supemtek[®], solution injectable en seringue préremplie (haemagglutininum influenzae A (H1N1) (ADNr), haemagglutininum influenzae A (H3N2) (ADNr), haemagglutininum influenzae B (Yamagata) (ADNr), haemagglutininum influenzae B (Victoria) (ADNr))

Préparation:	Supemtek [®] , solution injectable en seringue préremplie
Principe(s) actif(s):	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (ADNr), haemagglutininum influenzae A (H3N2) (ADNr), haemagglutininum influenzae B (Yamagata) (ADNr), haemagglutininum influenzae B (Victoria) (ADNr)
Dosage et forme pharmaceutique:	0.5 ml, solution injectable en seringue préremplie
Possibilités d'emploi / Indication:	Supemtek wird angewendet zur aktiven Immunisierung von Erwachsenen ab 18 Jahren zur Prophylaxe einer Influenza, die durch die beiden Influenza-A-Virussubtypen und die beiden Influenza-B-Virussubtypen, die im Impfstoff enthalten sind, verursacht wird. Supemtek ist gemäss den offiziellen Impfeempfehlungen anzuwenden. 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:	J07BB02
No IT / désignation:	08.08./ vaccins
No d'autorisation:	68003
Date d'autorisation:	28.10.2021
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Shingrix, Pulver und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension
(glycoproteini E viri Varicellae Zoster antigenum)**

Name Arzneimittel:	Shingrix, Pulver und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	glycoproteini E viri Varicellae Zoster antigenum
Dosisstärke und Darreichungsform:	0.5 ml, Pulver und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension
Anwendungsgebiet / Indikation:	Shingrix ist indiziert zur Prävention von Herpes Zoster (HZ) bei Erwachsenen im Alter von 50 Jahren und älter und bei Erwachsenen im Alter von 18 Jahren und älter mit erhöhtem HZ-Risiko. Siehe Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen und Eigenschaften/ Wirkungen. Shingrix sollte gemäss den offiziellen Impfpfehlungen angewendet werden.
ATC Code:	J07BK03
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.08./Impfstoffe
Zulassungsnummer/n:	67987
Zulassungsdatum:	07.10.2021

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Shingrix, poudre et suspension pour suspension injectable (glycoproteini E viri
Varicellae Zoster antigenum)**

Préparation:	Shingrix, poudre et suspension pour suspension injectable
Principe(s) actif(s):	glycoproteini E viri Varicellae Zoster antigenum
Dosage et forme pharmaceutique:	0.5 ml, poudre et suspension pour suspension injectable
Possibilités d'emploi / Indication:	Shingrix ist indiziert zur Prävention von Herpes Zoster (HZ) bei Erwachsenen im Alter von 50 Jahren und älter und bei Erwachsenen im Alter von 18 Jahren und älter mit erhöhtem HZ-Risiko. Siehe Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen und Eigenschaften/ Wirkungen. Shingrix sollte gemäss den offiziellen Impfeempfehlungen angewendet werden. 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:	J07BK03
No IT / désignation:	08.08./ vaccins
No d'autorisation:	67987
Date d'autorisation:	07.10.2021 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Neuerstellung der Wegleitung *Einbezug Patientenorganisation in Begutachtung von Patienteninformation HMV4*

Im Rahmen einer Pilotphase (2018 – 2020) wurde der Einbezug von Vertreterinnen und Vertretern von Patientenorganisationen in die Begutachtung der Patienteninformation bei Gesuchen um Zulassung und Indikationserweiterung von Humanarzneimitteln erprobt.

Dieser Einbezug zielte auf eine Optimierung der Patienteninformation in Bezug auf Verständlichkeit, Auffindbarkeit und Gewichtung sowie Vollständigkeit der Informationen ab.

Die guten Erfahrungen aus der Pilotphase haben zum Entscheid geführt, es zukünftig allen Gesuchstellerinnen zu ermöglichen, bei Bedarf Patientenorganisationen in die Begutachtung von Patienteninformationen einzubinden.

Dies wird bei folgenden Gesuchstypen möglich sein:

- Neuzulassung von Humanarzneimittel mit neuen aktiven Substanzen im **Standardverfahren** (NA NAS)
- Neuzulassung von Humanarzneimittel mit neuen aktiven Substanzen im **beschleunigten Verfahren** (NA NAS BZV)
- Neuzulassung von Humanarzneimittel mit neuen aktiven Substanzen im **Verfahren mit Voranmeldung** (NA NAS VmVA)
- Zulassungserweiterungen (ZE), die eine Überarbeitung der Arzneimittelinformation (AI) einschliessen und
- Änderungen vom Typ II, die eine Überarbeitung der AI einschliessen, bspw. Indikationserweiterungen.

Die Wegleitung *Einbezug Patientenorganisation in Begutachtung von Patienteninformation HMV4* beschreibt u.a. die Verantwortlichkeiten sowie den Prozess und gibt den Patientenorganisationen weitere Anweisungen zu Prüfkriterien für die Patienteninformation.

Für das vierte Quartal 2021 sind zudem gezielte Schulungen für interessierte Patientenorganisationen geplant.

Die neu erstellte Wegleitung ist ab dem 1. November 2021 gültig.

Nouveau guide complémentaire *Implication d'organisation de patients dans l'examen de l'information destinée aux patients HMV4*

L'implication de représentantes et représentants d'organisations de patients lors de l'examen de l'information destinée aux patients, pour les demandes d'autorisation et d'extensions d'indications de médicaments à usage humain, a été expérimentée dans le cadre d'une phase pilote (2018-2020).

Cette implication avait pour but d'optimiser l'information destinée aux patients concernant les points suivants : intelligibilité, facilité à retrouver les informations, pondération et exhaustivité.

Compte tenu des bonnes expériences réalisées lors de la phase pilote, il a été décidé de permettre à l'ensemble des requérants d'impliquer si nécessaire des organisations de patients dans l'examen d'informations destinées aux patients.

Seront concernés les types de demandes ci-après :

- nouvelle autorisation de médicaments à usage humain contenant de nouveaux principes actifs dans le cadre de la **procédure standard** (NA NAS) ;
- nouvelle autorisation de médicaments à usage humain contenant de nouveaux principes actifs dans le cadre de la **procédure rapide d'autorisation** (NA NAS PRA) ;
- nouvelle autorisation de médicaments à usage humain contenant de nouveaux principes actifs dans le cadre de la **procédure avec annonce préalable** (NA NAS PAP) ;
- extensions d'autorisations qui incluent une révision de l'information sur le médicament (IM) et
- modifications de type II qui incluent une révision de l'IM, par exemple des extensions d'indications.

Le guide complémentaire *Implication d'organisation de patients dans l'examen de l'information destinée aux patients HMV4* décrit notamment les responsabilités ainsi que le processus et fournit aux organisations de patients des informations complémentaires concernant les critères d'examen de l'information destinée aux patients.

Des formations ciblées destinées aux organisations de patients intéressées sont par ailleurs prévues pour le quatrième trimestre 2021.

Le nouveau guide complémentaire entrera en vigueur le 1^{er} novembre 2021.

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 Abirateron Sandoz 250 mg, Filmtabletten

02 Abirateron Sandoz 500 mg, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67818	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	26.10.2021
Zusammensetzung	01	abirateroni acetat 250 mg corresp. abirateronum 223 mg, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 34 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 5.31 mg.	
	02	abirateroni acetat 500 mg corresp. abirateronum 446 mg, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 68 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 10.62 mg.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Packung/en	01	001 120 Tablette(n)	B
	02	002 56 Tablette(n)	B
Gültig bis		25.10.2026	

01 Abirateron Spirig HC 250 mg, Filmtabletten

02 Abirateron Spirig HC 500 mg, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68141	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	20.10.2021
Zusammensetzung	01	abirateroni acetat 250.00 mg corresp. abirateronum 223 mg, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 34.00 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 5.3 mg.	
	02	abirateroni acetat 500.00 mg corresp. abirateronum 446 mg, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 68.00 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 10.6 mg.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Packung/en	01	001 56 Tablette(n)	B
	02	002 56 Tablette(n)	B
Gültig bis		19.10.2026	

01 Alkindi 0.5 mg, Granulat zum Einnehmen**02 Alkindi 1 mg, Granulat zum Einnehmen****03 Alkindi 2 mg, Granulat zum Einnehmen****04 Alkindi 5 mg, Granulat zum Einnehmen**

EffRx Pharmaceuticals SA, Wolleraustrasse 41B, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 68226	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.21	21.10.2021
Zusammensetzung	01	hydrocortisonum 0.5 mg, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, magnesii stearas, ethylcellulosum ad granulatam pro dosi.	
	02	hydrocortisonum 1 mg, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, magnesii stearas, ethylcellulosum ad granulatam pro dosi.	
	03	hydrocortisonum 2 mg, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, magnesii stearas, ethylcellulosum ad granulatam pro dosi.	
	04	hydrocortisonum 5 mg, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, magnesii stearas, ethylcellulosum ad granulatam pro dosi.	
Anwendung		Nebenniereninsuffizienz bei Patienten unter 18 Jahren	
Packung/en	01	001	50 Kapsel(n) Kapseln zum Öffnen B
	02	002	50 Kapsel(n) Kapseln zum Öffnen B
	03	003	50 Kapsel(n) Kapseln zum Öffnen B
	04	004	50 Kapsel(n) Kapseln zum Öffnen B
Gültig bis		20.10.2026	

01 Bortezomib Accord liquid 2.5 mg/1 ml, Injektionslösung**02 Bortezomib Accord liquid 3.5 mg/1.4 ml, Injektionslösung**

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 68276	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	21.10.2021
Zusammensetzung	01	bortezomibum 2.5 mg, mannitolium, aqua ad iniectionem, ad solutionem pro 1 ml.	
	02	bortezomibum 3.5 mg, mannitolium, aqua ad iniectionem, ad solutionem pro 1.4 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		20.10.2026	

01 Celecoxib Xiromed 100 mg, Hartkapseln**02 Celecoxib Xiromed 200 mg, Hartkapseln**

XIROMED SA, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 68169	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	12.10.2021
Zusammensetzung	01	celecoxibum 100 mg, lactosum monohydricum 16.9 mg, hydroxypropylcellulosum, crospovidonum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.32 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: E 171, gelatina, pro capsula.	
	02	celecoxibum 200 mg, lactosum monohydricum 33.8 mg, hydroxypropylcellulosum, crospovidonum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.65 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: E 172 (nigrum), E 171, gelatina, pro capsula.	
Anwendung		selektiver COX-2 Hemmer	
Packung/en	01	001 30 Kapsel(n)	B
	02	002 30 Kapsel(n)	B
		003 100 Kapsel(n)	B
Gültig bis		11.10.2026	

01 Donepezil NOBEL lingual 5 mg, Schmelztabletten**02 Donepezil NOBEL lingual 10 mg, Schmelztabletten**

NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68060	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	08.10.2021
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg ut donepezili hydrochloridum monohydricum corresp. donepezilum 4.56 mg, mannitolum, sorbitolum max. 10 mg, crospovidonum, silica colloidalis hydrica, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, E 223 0.5 mg, aspartamum 1.5 mg, natrii stearyl is fumaras, magnesii stearas pro compresso corresp. natrium 0.34 mg.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg ut donepezili hydrochloridum monohydricum corresp. donepezilum 9.12 mg, mannitolum, sorbitolum max. 20 mg, crospovidonum, silica colloidalis hydrica, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, E 223 1 mg, aspartamum 3 mg, natrii stearyl is fumaras, magnesii stearas pro compresso corresp. natrium 0.68 mg.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
Gültig bis		07.10.2026	

01 Lacosamid Desitin 50 mg, Filmtabletten
 02 Lacosamid Desitin 100 mg, Filmtabletten
 03 Lacosamid Desitin 150 mg, Filmtabletten
 04 Lacosamid Desitin 200 mg, Filmtabletten
 Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 68277	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	21.10.2021
Zusammensetzung	01	lacosamidum 50.00 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hydroxypropylcellulosum, cellulolum microcristallinum silicificatum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, E 171, talcum, E 132, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	02	lacosamidum 100.00 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hydroxypropylcellulosum, cellulolum microcristallinum silicificatum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, E 171, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	03	lacosamidum 150.00 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hydroxypropylcellulosum, cellulolum microcristallinum silicificatum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus) macrogolum 3350, E 171, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	04	lacosamidum 200.00 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hydroxypropylcellulosum, cellulolum microcristallinum silicificatum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171 macrogolum 3350, talcum, E 132, pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
	02	002	14 Tablette(n) B
		003	56 Tablette(n) B
		004	168 Tablette(n) B
	03	005	14 Tablette(n) B
		006	56 Tablette(n) B
		007	168 Tablette(n) B
	04	008	14 Tablette(n) B
		009	56 Tablette(n) B
		010	168 Tablette(n) B
Gültig bis	20.10.2026		

01 Lacosamid Desitin 10 mg / ml, Infusionslösung

Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 68278	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	21.10.2021
Zusammensetzung	01	lacosamidum 10.0 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 2.99 mg.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001	2 Ampulle(n) Stechampulle à 10ml B
		002	1 Ampulle(n) Brechampulle à 20ml B
Gültig bis		20.10.2026	

01 Lacosamid Desitin 10 mg / ml, Sirup

Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 68279	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	21.10.2021
Zusammensetzung	01	lacosamidum 10.00 mg, E 218 2.27 mg, glycerolum (85 per centum), sorbitolum 187.00 mg, macrogolum 4000, carmellosum naticum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, sucralosum, aromatica (Erdbeer) cum propylenglycolum, maltolum, natrii chloridum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium max. 1.11 mg.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001	200 ml B
Gültig bis		20.10.2026	

01 Melatonin Neurim, Retardtabletten

NEURIM PHARMACEUTICALS AG, Turmstrasse 18, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 68623	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	14.10.2021
Zusammensetzung	01	melatoninum 2 mg, ammonio methacrylatis copolymerum B, calcii hydrogenophosphas dihydricus, lactosum monohydricum 80 mg, silica colloidalis anhydrica, talcum, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Schlafmittel	
Packung/en	01	001	21 Tablette(n) B
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Mictonorm 45 mg, Gélules à libération modifiée

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

N° d'AMM: 68269	Catégorie de remise: B	Index: 05.02.0.	07.10.2021
Composition	01	propiverini hydrochloridum 45 mg corresp. propiverinum 40.92 mg, acidum citricum, povidonum, lactosum monohydricum 8.5 mg, talcum, triethylis citras, magnesii stearas, acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:1, acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:2, ammonio methacrylatis copolymerum A, ammonio methacrylatis copolymerum B, matériel de la capsule: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro capsula.	
Indication		Incontinence, fréquence urinaire et urgence urinaire	
Conditionnements	01	001	7 capsule(s) B
		002	28 capsule(s) B
Remarque		Autorisation selon l'art. 14 al. 1 let. a bis LPTH	
Valable jusqu'au		06.10.2026	

01 Nasenspray axapharm Xylo, Dosierspray

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68610	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.1.	01.10.2021
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 0.14 mg, dinatrii edetas, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, sorbitolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro dosi corresp. natrium 0.14 mg, doses pro vase 107.	
Anwendung		Nasenschleimhautentzündung	
Packung/en	01	001	15 ml D
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Qinlock 50 mg, Tabletten

Deciphera Pharmaceuticals (Schweiz) AG, Dammstrasse 19, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 68199	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	07.10.2021
Zusammensetzung	01	ripetinibum 50 mg, hypromellosi acetat succinas, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 179 mg, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		gastrointestinale Stromatumoren (GIST)	
Packung/en	01	002	90 Tablette(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): ripetinibum	
Gültig bis		06.10.2026	

01 REKAMBYS 600 mg / 2 ml, Depot-Injektionssuspension**02 REKAMBYS 900 mg / 3 ml, Depot-Injektionssuspension**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 67742	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	08.10.2021
Zusammensetzung	01	rilpivirinum 600 mg, poloxamerum 338, glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, acidum citricum monohydricum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 2 ml corresp. natrium 1.66 mg.	
	02	rilpivirinum 900 mg, poloxamerum 338, glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, acidum citricum monohydricum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 3 ml corresp. natrium 2.49 mg.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		07.10.2026	

01 Renoscint (MAG3) 1.0mg, Markierungsbesteck

Solumedics AG, Aeschbachweg 12, 5000 Aarau

Zul.-Nr.: 68106	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.3.	01.10.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: betiatidum 1 mg, stannosi chloridum dihydricum, dinatrii tartras dihydricus corresp. natrium 4 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile, pro vitro.	
Anwendung		Renoscint (MAG3) ist ein radiopharmazeutisches Diagnostikum zur szintigraphischen Untersuchung der Nierendurchblutung, der Nierenausscheidung und der Harnwege	
Packung/en	01	001	6 Durchstechflasche(n) Kit A
Gültig bis		30.09.2026	

01 Shingrix, Pulver und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 67987	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	07.10.2021
Zusammensetzung	01	<p>Pulver: glycoproteini E viri Varicellae Zoster antigenum 50 µg, saccharum, polysorbatum 80, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dikalii phosphas anhydricus, pro praeparatione.</p> <p>Solvens: Adeps A 3-O-desacyl-4'-monophosphorylatus, Quillajae saponariae Molina saponinum purificatum, 1,2-dioleoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, cholesterolum, dinatrii phosphas, kalii dihydrogenophosphas, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.</p> <p>Suspensio reconstituta: glycoproteini E viri Varicellae Zoster antigenum 50 µg, saccharum, polysorbatum 80, Adeps A 3-O-desacyl-4'-monophosphorylatus, Quillajae saponariae Molina saponinum purificatum, 1,2-dioleoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, cholesterolum, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas anhydricus, dikalii phosphas anhydricus, dinatrii phosphas, kalii dihydrogenophosphas, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.77 mg, kalium 0.18 mg.</p>	
Anwendung		Prävention von Herpes Zoster	
Packung/en	01	001	1 + 1 Durchstechflasche(n) Pulver und Suspension B
		002	10 + 10 Durchstechflasche(n) Pulver und Suspension B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): glycoproteini E viri Varicellae Zoster antigenum	
Gültig bis		06.10.2026	

01 Supemtek 0.5 ml, solution injectable dans une seringue pré-remplie

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

N° d'AMM: 68003	Catégorie de remise: B	Index: 08.08.	28.10.2021
Composition	01	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (ADNr) (virus souche A/Michigan/45/2015)-like: reassortant virus NYMC X-275 derived from A/Michigan/45/2015) 45 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (ADNr) (virus souche A/Singapore/INFIMH-16-0019/2016)-like: reassortant virus IVR-186 derived from A/Singapore/INFIMH-16-0019/2016) 45 µg, haemagglutininum influenzae B (ADNr) (virus souche B/Phuket/3073/2013-like: reassortant virus B/Phuket/3073/2013 (Yamagata lineage)) 45 µg, haemagglutininum influenzae B (ADNr) (virus souche B/Colorado/6/2017-like: reassortant virus NYMC BX-69A derived from B/Maryland/15/2016 (Victoria lineage)) 45 µg, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii chloridum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.84 mg, residui: octoxinolum-9.	
Indication		Immunsation active contre l'influenza, dès 18 ans	
Conditionnements	01	001	1 seringue(s) préremplie(s) avec aiguille B
		002	1 seringue(s) préremplie(s) sans aiguille B
		003	5 seringue(s) préremplie(s) avec aiguilles B
		004	5 seringue(s) préremplie(s) sans aiguilles B
		005	10 seringue(s) préremplie(s) avec aiguilles B
		006	10 seringue(s) préremplie(s) sans aiguilles B
Remarque		NAS (New Active Substance): haemagglutininum influenzae A (H1N1) (ADNr) NAS (New Active Substance): haemagglutininum influenzae A (H3N2) (ADNr) NAS (New Active Substance): haemagglutininum influenzae B (ADNr)	
Valable jusqu'au		27.10.2026	

01 Vocabria 30 mg, Filmtabletten

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 67669	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	08.10.2021
Zusammensetzung	01	cabotegravirum 30 mg ut cabotegravirum natricum, lactosum monohydricum 163.59 mg, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, carboxymethylamylum natricum A, magnesi stearas, Überzug: hypromellosum E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto corresp. natrium 2.67 - 3.59 mg.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): cabotegravirum, DCI	
Gültig bis		07.10.2026	

01 Vocabria 400 mg / 2 ml, Depot-Injektionssuspension
02 Vocabria 600 mg / 3 ml, Depot-Injektionssuspension
 ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 67740	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	08.10.2021
Zusammensetzung	01	cabotegravirum 400 mg, mannitolium, polysorbatum 20, macrogolum 3350, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 2 ml.	
	02	cabotegravirum 600 mg, mannitolium, polysorbatum 20, macrogolum 3350, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): cabotegravirum, DCI	
Gültig bis		07.10.2026	

01 Vyepti 100 mg/ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 67995	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	11.10.2021
Zusammensetzung	01	eptinezumabum 100 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, sorbitolum 40.5 mg, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Migräneprophylaxe	
Packung/en	01	001	1 x 1 ml Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): eptinezumabum	
Gültig bis		10.10.2026	

01 Zovirax Lip Duo, Creme
 GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68022	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.3.	26.10.2021
Zusammensetzung	01	aciclovirum 50 mg, hydrocortisonum 10 mg, paraffinum liquidum, vaselinum album, isopropylis myristas, natrii laurilsulfas 8 mg, alcohol cetylicus et stearylicus 67.5 mg, poloxamerum 188, propylenglycolium 200 mg, acidum citricum monohydricum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, acidum hydrochloricum q.s. ad pH, aqua purificata ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes labialis	
Packung/en	01	001	2 g D
Bemerkung		Zulassung gemäss Art.14 Abs. 1 Bst. a bis HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		25.10.2026	

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 ACC Sandoz 600, Granulat mit Orangenaroma

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55622	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	07.10.2021
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 600 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, antiox.: E 320, excipients ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	002 10 Sachtet(s)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Aknichthol, Suspension

Medinova AG, Eggbühlstrasse 28, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 33005	Abgabekategorie: D	Index: 10.02.0.	26.10.2021
Zusammensetzung	01	natrii bituminosulfonas decoloratus 10 mg, acidum salicylicum 5 mg, color.: E 172, excipients ad suspensionem pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	041 30 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Alpenflor Franzbranntwein-Gel

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 47913	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	28.10.2021
Zusammensetzung	01	ethanolum 96 per centum 292.53 mg et aqua 448.79 mg et dextrocamphora 75 µg et rosmarini aetheroleum 35 µg et lavandulae aetheroleum 34 µg et citronellae aetheroleum 34 µg et vini gallici aetheroleum 5.1 mg et ethylis acetis 3.4 mg corresp. spiritus vini gallici 750 mg, levomentholum 5 mg, gentianae extractum ethanolicum liquidum 30 mg DER: 1:5, color.: E 150(a), excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Zum Einreiben bei Muskelkater	
Packung/en	01	020 110 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Alpenflor Wacholdergeist-Gel

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 47914	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	07.10.2021
Zusammensetzung	01	iuniperi spiritus 750 mg ut iuniperi aetheroleum et ethanolum 96 per centum et aqua et cajeputi aetheroleum et camphora racemica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Zum Einreiben bei Muskel- und Gelenkschmerzen	
Packung/en	01	027 110 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.09.2022	

02 Amgevita 40 mg/0.8 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**03 Amgevita 20 mg/0.4 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**

Amgen Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66979	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	16.10.2021
Zusammensetzung	02	adalimumabum 40 mg, saccharum, polysorbatum 80, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum corresp. natrium 0.26 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
	03	adalimumabum 20 mg, saccharum, polysorbatum 80, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum corresp. natrium 0.13 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn bei Erwachsenen sowie Kindern und Jugendlichen, Colitis ulcerosa, Psoriasis bei Erwachsenen, Hidradenitis suppurativa, Uveitis	
Packung/en	02	001 1 Fertigspritze(n)	B
		002 2 Fertigspritze(n)	B
		003 6 Fertigspritze(n) Bündelpackung	B
	03	004 1 Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 20 mg) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		12.09.2024	

03 Amlodipin-Acino 5, Tabletten**04 Amlodipin-Acino 10, Tabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 57678	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	14.10.2021
Zusammensetzung	03	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso.	
	04	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Amlodipin-Valsartan-Mepha 5 mg/80 mg, Filmtabletten
02 Amlodipin-Valsartan-Mepha 5 mg/160 mg, Filmtabletten
03 Amlodipin-Valsartan-Mepha 10 mg/160 mg, Filmtabletten
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65866	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	11.10.2021
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas 6.93 mg, valsartanum 80 mg, cellulolum microcristallinum, amyllum pregelificatum, crosprovidonum, carboxymethylamyllum natricum A corresp. natrium 0.202 mg, calcii hydrogenophosphas, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 2.7 mg, hypromellosum, macrogolum 4000, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas 6.93 mg, valsartanum 160 mg, cellulolum microcristallinum, amyllum pregelificatum, crosprovidonum, carboxymethylamyllum natricum A corresp. natrium 0.403 mg, calcii hydrogenophosphas, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 5.4 mg, hypromellosum, macrogolum 4000, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	03	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas 13.86 mg, valsartanum 160 mg, cellulolum microcristallinum, amyllum pregelificatum, crosprovidonum, carboxymethylamyllum natricum A corresp. natrium 0.403 mg, calcii hydrogenophosphas, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 5.4 mg, hypromellosum, macrogolum 4000, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung	Essentielle Hypertonie		
Bemerkung	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Arnica/Hypophysis/Plumbum mellitum comp., Globuli velati
 WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60225	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	01.10.2021
Zusammensetzung	01	arnica montana e planta toto rec. ferm 33c D28 (HAB 33c) 1 mg, betula pendula e cortice sicc. decoctum TM (HAB 23a) 1 mg, cerebellum bovis Gl D15 (HAB 41a) 1 mg (Rind: Gehirn), corpora quadrigemina bovis Gl D15 (HAB 41a) 1 mg (Rind: Gehirn), hypophysis bovis Gl D15 (HAB 41a) 1 mg (Rind: Gehirn), iris bovis Gl D15 (HAB 41b) 1 mg (Rind: Gehirn), medulla oblongata bovis Gl D15 (HAB 41a) 1 mg (Rind: Gehirn), nervus opticus bovis Gl D15 (HAB 41a) 1 mg (Rind: Gehirn), plumbum mellitum (compositio ex: plumbum metallicum, mel et saccharum) D28 aquos. (HAB 8b) 2 mg, retina et chorioidea bovis Gl D15 (HAB 41c) 1 mg (Rind: Gehirn), thalamus bovis Gl D15 (HAB 41a) 1 mg (Rind: Gehirn), saccharum 1000 mg, 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		

01 Aziclav 156.25 mg, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
02 Aziclav forte 312.5 mg, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66557	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	12.10.2021
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 125 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 31.25 mg ut kalii clavulanas, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, aspartamum, excipiens ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 62.5 mg ut kalii clavulanas, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, aspartamum, excipiens ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	100 ml A
	02	002	100 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Aziclav 1g, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66559	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	12.10.2021
Zusammensetzung	01	acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	12 Tablette(n) A
		002	20 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Aziclav 625 mg, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66561	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	12.10.2021
Zusammensetzung	01	acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) A
		002	20 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bedranol 10 mg, comprimés pelliculés**02 Bedranol 40 mg, comprimés pelliculés****03 Bedranol 80 mg, comprimés pelliculés**

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: 66719	Categoria di dispensazione: B		Index: 02.03.0.	19.10.2021
Composizione	01	propranololi hydrochloridum 10 mg, lactosum monohydricum 50 mg, maydis amyllum, solani amyllum, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamyllum natricum, magnesii stearas, coperta: hypromellosum, titanii dioxidum, talcum, polysorbatum 80, macrogolum 6000, pro compresso obducto corresp. natrium 0.13 mg.		
	02	propranololi hydrochloridum 40 mg, lactosum monohydricum 85 mg, maydis amyllum, solani amyllum, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamyllum natricum, magnesii stearas, coperta: hypromellosum, titanii dioxidum, talcum, polysorbatum 80, macrogolum 6000, pro compresso obducto corresp. natrium 0.25 mg.		
	03	propranololi hydrochloridum 80 mg, lactosum monohydricum 110 mg, maydis amyllum, solani amyllum, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamyllum natricum, magnesii stearas, coperta: hypromellosum, titanii dioxidum, talcum, polysorbatum 80, macrogolum 6000, pro compresso obducto corresp. natrium 0.34 mg.		
Indicazione		betabloccante		
Confezione/i	01	001	60 compressa/compresse	B
		002	60 compressa/compresse	B
		003	180 compressa/compresse	B
	03	004	60 compressa/compresse	B
		005	180 compressa/compresse	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)		
Valevole fino al		illimitata		

01 Benlysta, Lösung zur subkutanen Injektion (Autoinjektor)

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 66585	Abgabekategorie: B		Index: 07.15.0.	11.10.2021
Zusammensetzung	01	belimumabum 200 mg, natrii chloridum, arginini hydrochloridum, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Systemischer Lupus erythematodes (SLE), Lupusnephritis		
Packung/en	01	001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
		002	4 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 08/2021)		
Gültig bis		28.06.2023		

01 Benlysta 120 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Benlysta 400 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 61532	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	11.10.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: belimumabum 120 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, saccharum, polysorbatum 80 pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: belimumabum 400 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, saccharum, polysorbatum 80 pro vitro.	
Anwendung		Systemischer Lupus erythematosus (SLE), Lupusnephritis	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 08/2021)	
Gültig bis		13.06.2022	

01 Besponsa 1mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 66022	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	26.10.2021
Zusammensetzung	01	inotuzumabum ozogamicinum 1 mg, trometamolium, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, pro vitro corresp. natrium 0.9441 mg.	
Anwendung		akute lymphoblastische Leukämie	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Biphozyl, Lösung für Hämodialyse und Hämofiltration

Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 66074	Abgabekategorie: B	Index: 05.04.0.	21.10.2021
Zusammensetzung	01	I) Kleine Kammer A: magnesii chloridum hexahydricum 3.05 g, acidum hydrochloridum dilutum, aqua q.s. ad solutionem pro 1000 ml. II) Grosse Kammer B: natrii chloridum 7.01 g, natrii hydrogenocarbonas 2.12 g, kalii chloridum 314 mg, dinatrii phosphas dihydricus 187 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1000 ml. I) et II) corresp.: mineralia: natrium 140 mmol/l, kalium 4 mmol/l, magnesium 0.75 mmol/l, chloridum 122 mmol/l, hydrogenophosphas 1 mmol/l, hydrogenocarbonas 22 mmol/l, in solutione recenter reconstituta.	
Anwendung		Hämofiltration	
Packung/en	01	001	2 x 5000 ml Polyolefin Beutel mit Ventil B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bricanyl Turbuhaler, Pulver zur Inhalation

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 48943	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	21.10.2021
Zusammensetzung	01	terbutalini sulfas 500 µg pro dosi, lactosum, doses pro vase 200.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	002	120 Einzeldose(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Campto 40 mg/2 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Campto 100 mg/5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****03 Campto 300 mg/15 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 53470	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	19.10.2021
Zusammensetzung	01	irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	irinotecani hydrochloridum trihydricum 300 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	045	1 Durchstechflasche(n) Cytosafe Stechampulle A
	02	047	1 Durchstechflasche(n) Cytosafe Stechampulle A
	03	049	1 Durchstechflasche(n) Cytosafe Stechampulle A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XX19)	
Gültig bis		28.03.2024	

01 Cancidas 50 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**03 Cancidas 70 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 55584	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	28.10.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: caspofunginum 50 mg ut caspofungini diacetatas, mannitolium, acidum aceticum glaciale, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: caspofunginum 70 mg ut caspofungini diacetatas, mannitolium, acidum aceticum glaciale, pro vitro.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) ohne Transferset A
	03	005	1 Durchstechflasche(n) ohne Transferset A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cartilago comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60249	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	14.10.2021
Zusammensetzung	01	allium cepa ferm 34a (HAB) D14 100 mg, aurum metallicum (HAB) D9 100 mg, betula pendula ferm 34e (HAB) D4 100 mg, cartilago articularis bovis GI D7 (HAB 41b) 100 mg (Rind: Knorpel), formica rufa et formica polyctena ex animale toto GI D16 (HAB 41c) 100 mg, stannum metallicum (HAB) D7 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.51 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Solutio ad injectionem)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Carvedilol-Teva 6.25 mg, Tabletten**03 Carvedilol-Teva 12,5 mg, Tabletten****04 Carvedilol-Teva 25 mg, Tabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57785	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	19.10.2021
Zusammensetzung	02	carvedilolum 6.25 mg, excipients pro compresso.	
	03	carvedilolum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	04	carvedilolum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Alpha- und Beta-Rezeptorenblocker	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cefuroxim Devatis i.v. 250 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**02 Cefuroxim Devatis i.v. 750 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung****03 Cefuroxim Devatis i.v. 1,5 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**

Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 63086	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	13.10.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: cefuroximum 250 mg ut cefuroximum natrium pro vitro corresp. natrium 13.6 mg.	
	02	Praeparatio sicca: cefuroximum 750 mg ut cefuroximum natrium pro vitro corresp. natrium 40.7 mg.	
	03	Praeparatio sicca: cefuroximum 1.5 g ut cefuroximum natrium pro vitro corresp. natrium 81.3 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Chlorhexamed forte 0.2%, Lösung

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60340	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	12.10.2021
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 2 mg, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinfizienz	
Packung/en	01	005 300 ml PET Flasche	D
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrößen: 200 ml und 600 ml)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Co-Amoxicillin Sandoz 1g, dispergierbare Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57341	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	06.10.2021
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002 12 Tablette(n)	A
		004 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Co-Amoxicillin Sandoz 1 g, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55259	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	12.10.2021
Zusammensetzung	01	acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	012 12 Tablette(n)	A
		014 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Co-Amoxicillin Sandoz 625, dispergierbare Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57340	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	06.10.2021
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	A
		003 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Coop Vitality Acetylcystein 600, Brausetabletten

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 62750	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	19.10.2021
Zusammensetzung	02	acetylcysteinum 600 mg, acidum citricum, natrii hydrogenocarbonas corresp. natrium 345 mg, macrogolum 6000, aromatica, aspartamum 15 mg, acesulfamum kalicum, E 160(a) saccharum 0.75 mg, riboflavini natrii phosphas, silica colloidalis anhydrica pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	02	003	14 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Coop Vitality Bronchialpastillen

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 62716	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	19.10.2021
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 3.05 mg, eucalypti aetheroleum 1.4 mg, levomentholum 3.85 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 1.4 mg, DER: 3-6:1, glycerolum 60 mg, liquiritiae succus 129.63 mg, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	001	40 Tablette(n) E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Coop Vitality Ibuprofen 400, Filmtabletten

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 62695	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	19.10.2021
Zusammensetzung	02	ibuprofenum 400 mg, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	02	002	10 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Coop Vitality Paracetamol 500, Tabletten

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 62715	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	13.10.2021
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Coop Vitality Xylometazolin 0.1%, Nasenspray

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 62833	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.1.	28.10.2021
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1.000 mg corresp. xylometazolini hydrochloridum 0.09 mg pro dosi, benzalkonii chloridum 0.125 mg, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 111.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	001	10 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Corisol, Crème

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 48679	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.4.	11.10.2021
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	064	25 g D
		072	50 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Demotussol, gouttes

Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 53967	Catégorie de remise: D	Index: 03.01.2.	19.10.2021
Composition	01	butamirati dihydrogenocitras 22.5 mg corresp. Butamiratum 13.95 mg, aromatica, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 30 gutta.	
Indication		Toux	
Conditionnements	01	019	30 ml D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Demotussol, sirop

Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 53954	Catégorie de remise: D	Index: 03.01.2.	19.10.2021
Composition	01	butamirati dihydrogenocitras 15 mg corresp. butamiratum 9.3 mg, aromatica, color.: E 150(a), conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		Toux	
Conditionnements	01	014	200 ml D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Descovy 200/10 mg, Filmtabletten**02 Descovy 200/25 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 65921	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	05.10.2021
Zusammensetzung	01	emtricitabinum 200 mg, tenofovirum alafenamidum 10 mg ut tenofoviri alafenamidi hemifumaras, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 2.7 mg.	
	02	emtricitabinum 200 mg, tenofovirum alafenamidum 25 mg ut tenofoviri alafenamidi hemifumaras, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 132, pro compresso obducto corresp. natrium 2.6 mg.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
	02	002	30 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 DIBASE 25'000, Lösung zum Einnehmen

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 65857	Abgabekategorie: B/D	Index: 07.02.3.	21.10.2021
Zusammensetzung	01	cholecalciferolum 25000 U.I. corresp. cholecalciferolum 0.625 mg, olivae oleum raffinatum, ad solutionem pro 2.5 ml.	
Anwendung		Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) D
		002	4 Flasche(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Diclo-Acino 10 mg/g, Gel

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62771	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	11.10.2021
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, diisopropylis adipas, acidum lacticum, alcohol isopropylicus, hydroxypropylcellulosum, hydroxyethylcellulosum, aqua purificata, E 223, ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	003	50 g D
		004	100 g D
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		28.08.2022	

01 Diclo-Acino 140 mg/140 cm², Pflaster

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62770	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	13.10.2021
Zusammensetzung	01	Tela cum gelato: pro praeparatione 14 g. Gel: diclofenacum natricum 10 mg, propylenglycolum, aromatica, antiox.: E 221, E 321, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Antiphlogistikum	
Packung/en	01	004	2 Pflaster D
		005	5 Pflaster D
		006	10 Pflaster D
Gültig bis	25.07.2022		

01 Dr. Reckeweg R 32 Antihidrosin, gouttes buvables

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

N° d'AMM: 45060	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	07.10.2021
Composition	01	acidum nitricum D12, belladonna (Ph.Eur.Hom.) D12, kalii carbonas D6, pilocarpus (HAB) D4, salvia officinalis D30, sambucus nigra D4, sanguinaria canadensis (HAB) D6, sepia officinalis (HAB) D30 ana partes 0.1 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Tendance à la sudation	
Conditionnements	01	020	50 ml D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Spécification de la forme galénique -> précédemment: gouttes homéopathiques)	
Valable jusqu'au	illimité		

01 Dulcamara / Lysimachia, Creme

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59780	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	01.10.2021
Zusammensetzung	01	solanum dulcamara e flore ethanol. decoctum TM (Ph.Eur.Hom. 1.2.11) 150 mg, lysimachia nummularia e herba ethanol. decoctum TM (Ph.Eur.Hom. 1.2.11) 150 mg, sesami oleum raffinatum 400 mg, aqua purificata, adeps lanae 80 mg, cera flava, alcoholes adipis lanae, glyceroli monostearas 40-55, ethanolum 96 per centum 97 mg, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Salbe)	
Gültig bis	unbegrenzt		

04 Ecomucyl Sandoz 600, Granulat mit Orangen-Aroma**05 Ecomucyl Sandoz 100, Granulat mit Orangen-Aroma****06 Ecomucyl Sandoz 200, Granulat mit Orangen-Aroma**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 47920	Abgabekategorie: B/D	Index: 03.02.0.	07.10.2021
Zusammensetzung	04	acetylcysteinum 600 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, antiox.: E 320, excipiens ad granulatum pro charta.	
	05	acetylcysteinum 100 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, antiox.: E 320, excipiens ad granulatum pro charta.	
	06	acetylcysteinum 200 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, antiox.: E 320, excipiens ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	04	090 10 Beutel	D
		091 100 (2 x 50) Beutel	B
	05	092 30 Beutel	D
	06	093 30 Beutel	D
		094 100 (2 x 50) Beutel	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Elmex fluid, Lösung

GABA Schweiz AG, Grabetsmattweg, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 26924	Abgabekategorie: B	Index: 13.05.1.	21.10.2021
Zusammensetzung	01	fluoridum 10 mg ut olaflurum et dectaflurum, saccharinum natricum, levomentholum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Zur lokalen Fluoridierung des Zahnschmelzes	
Packung/en	01	001 50 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Enstilar, Schaum zur Anwendung auf der Haut

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 65893	Abgabekategorie: B	Index: 10.03.0.	20.10.2021
Zusammensetzung	01	calcipotriolum 50 µg ut calcipotriolum monohydricum, betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, polyoxypropyleni 11 aether stearylicus, paraffinum liquidum, vaselinum album, E 321 50 µg, E 307, ad unguentum pro 1 g, propellentia: butanum et ether dimethylicus.	
Anwendung		Psoriasis vulgaris	
Packung/en	01	001 60 g	B
		002 2 x 60 g	B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Entecavir Sandoz 0.5 mg, Filmtabletten**02 Entecavir Sandoz 1 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66449	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	05.10.2021
Zusammensetzung	01	entecavirum 0.5 mg ut entecavirum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	entecavirum 1 mg ut entecavirum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Chronische Hepatitis B	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) Flaschen A
		002	30 Tablette(n) Blister A
	02	003	30 Tablette(n) Flaschen A
		004	30 Tablette(n) Blister A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Entonox, Gas zur medizinischen Anwendung, druckverdichtet

PanGas AG, Industriepark 10, 6252 Dagmersellen

Zul.-Nr.: 57574	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.1.	20.10.2021
Zusammensetzung	01	dinitrogenii oxidum 50 % mol/mol, oxygenium 50 % mol/mol, gasum inhalationis.	
Anwendung		Analgesie und Anxiolyse	
Packung/en	01	001	5 l Druckgasbehälter B
		002	10 l Druckgasbehälter B
		003	20 l Druckgasbehälter B
		004	2 l Druckgasbehälter B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Equisetum arvense/Formica, Globuli velati

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 62652	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	27.10.2021
Zusammensetzung	01	equisetum arvense ex herba sicc. ferm 35b D5 (HAB 35b) 10 mg, formica rufa et formica polycltana ex animale toto GI D7 (HAB 41c) 10 mg, saccharum 1000 mg, 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	

01 Ezetimibe Organon 10 mg, Tabletten

Organon GmbH, Weyrstrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 66551	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	05.10.2021
Zusammensetzung	01	ezetimibum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serum Cholesterin Konzentration	
Packung/en	01	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fexo Pollen Sandoz, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66342	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	21.10.2021
Zusammensetzung	01	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, cellulolum microcristallinum, maydis amyllum, carmellosum natricum conexum, povidonum K 30, magnesi stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, macrogolum 4000, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.2 mg.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Firdapse, Tabletten

DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

Zul.-Nr.: 61853	Abgabekategorie: B	Index: 01.14.0.	07.10.2021
Zusammensetzung	01	amifampridinum 10 mg ut amifampridini phosphas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung des Lambert-Eaton-Myasthenie Syndroms (LEMS) bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Flam-X Dolo forte, Gel

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 67296	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	26.10.2021
Zusammensetzung	01	diclofenacum diethylaminum 2.32 g corresp. diclofenacum natricum 2 g, propylenglycolum, aromatica, antiox.: E 321, excipients ad gelatum pro 100 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	002	100 g D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Flam-X Dolo forte Lotio, Emulsion)	
Gültig bis		18.11.2025	

01 Fluomizin, Vaginaltabletten

Medinova AG, Eggbühlstrasse 28, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 55919	Abgabekategorie: B	Index: 09.03.0.	05.10.2021
Zusammensetzung	01	dequalinii chloridum 10 mg, lactosum monohydricum, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas pro compresso.	
Anwendung		Vaginales Antiinfektivum / Antisepticum	
Packung/en	01	008	6 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fluoxetin-CIMEX, Kapseln

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 54065	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	22.10.2021
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, color.: E 104, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001	14 Kapsel(n) B
		002	30 Kapsel(n) B
		003	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu: Hauptzulassung)	
Gültig bis		15.01.2024	

01 Folliculinum D12, Globules**02 Folliculinum C6, Globules****03 Folliculinum C6, Granules****04 Folliculinum D12, Granules**

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 60423	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	07.10.2021
Composition	01	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: folliculinum D12 (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum 0.15 g, ad globulos 1 g corresp. 200 granula homoeopathica imbuta.	
	02	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: folliculinum C6 (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum monohydricum 0.15 g, ad globulos 1 g corresp. 200 granula homoeopathica imbuta.	
	03	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: folliculinum C6 (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum monohydricum 0.15 g, ad globulos 1 g corresp. 40 granula homoeopathica imbuta.	
	04	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: folliculinum D12 (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum 0.15 g, ad globulos 1 g corresp. 40 granula homoeopathica imbuta.	
Indication		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 25, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24)	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger illimité	

02 Fortevital, Kapseln

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 54269	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.52	12.10.2021
Zusammensetzung	02	vitamina: retinoli palmitas 3000 U.I., int-rac-alpha-tocopherylis acetat 20 mg, thiamini nitras 1.5 mg, riboflavinum 1.8 mg, pyridoxini hydrochloridum 2 mg, cyanocobalaminum 2 µg, nicotinamidum 20 mg, acidum folicum 0.2 mg, dexpanthenolum 5 mg, biotinum 0.1 mg, acidum ascorbicum 60 mg, mineralia: calcium 8.5 mg, magnesium 3.7 mg, ferrum 7.5 mg, zincum 1 mg, cuprum 0.5 mg, manganum 0.5 mg, molybdenum 50 µg, selenium 25 µg, alia: coffeinum 10 mg, ginseng extractum ethanolicum siccum 50 mg corresp. ginsenosidea 5 mg, ginkgo bilobae extractum acetonicum siccum 20 mg corresp. flavonoidea 4.8 mg, arom.: ethylvanillinum, color.: E 120, antiox.: E 320, E 321, excipients pro capsula.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat mit Roboranscharakter	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt	

03 Fungotox Set, Creme + Vaginaltabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 49769	Abgabekategorie: D	Index: 09.03.0.	07.10.2021
Zusammensetzung	03	I): clotrimazolum 10 mg, alcohol benzylicus 20 mg, sorbitani stearas, polysorbatum 60, cetylis palmitas, alcohol cetylicus et stearylicus 100 mg, octyldodecanolum, aqua purificata, ad unguentum pro 1 g. II): clotrimazolum 200 mg, lactosum monohydricum, maydis amyllum, acidum adipicum, natrii hydrogenocarbonas, copovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, polysorbatum 80, pro compresso.	
Anwendung		Pilzinfektionen der Vagina	
Packung/en	03	002	1 Kombipackung(en) 3 Vaginaltabletten à 200 mg + 20 g Crème 1% D
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Fungotox-200, Vaginaltabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 49768	Abgabekategorie: D	Index: 09.03.0.	07.10.2021
Zusammensetzung	02	clotrimazolum 200 mg, lactosum monohydricum, maydis amyllum, acidum adipicum, natrii hydrogenocarbonas, copovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, polysorbatum 80 pro compresso.	
Anwendung		Pilzinfektionen der Vagina	
Packung/en	02	001	3 Tablette(n) D
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung für 200mg Vaginaltabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Fungotox-200, Vaginaltabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 49768	Abgabekategorie: D	Index: 09.03.0.	07.10.2021
Zusammensetzung	02	clotrimazolum 200 mg, lactosum monohydricum, maydis amyllum, acidum adipicum, natrii hydrogenocarbonas, copovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, polysorbatum 80 pro compresso.	
Anwendung		Pilzinfektionen der Vagina	
Packung/en	02	001	3 Tablette(n) D
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 100mg)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Gallith, Kapseln

DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

Zul.-Nr.: 62197	Abgabekategorie: D	Index: 04.11.1.	15.10.2021
Zusammensetzung	01	tinctura oleosa 100 mg ex glechomae hederaceae herbae extractum spissum ethanolicum (DER: 20-35:1), DER: 2:1, excipients pro capsula.	
Anwendung		Wird traditionsgemäss als pflanzliches Arzneimittel angewendet zur unterstützenden Behandlung bei funktionellen Störungen des Gallensystems im Rahmen einer Gallensteinbildung (Cholesterinsteine)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Glucose 5 % Fresenius, Infusionslösung**02 Glucose 10 % Fresenius, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 42423	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.1.	20.10.2021
Zusammensetzung	01	glucosum monohydricum 55 g corresp. glucosum 50 g natrii hydroxidum corresp. natrium max. 1.15 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	glucosum monohydricum 110 g corresp. glucosum 100 g, natrii hydroxidum corresp. natrium max. 2.3 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Parenterale Flüssigkeits- und Glukosezufuhr	
Packung/en	01	001 60 x 50 ml Beutel Freeflex ProDapt	B
		002 50 x 100 ml Beutel Freeflex ProDapt	B
		003 30 x 250 ml Beutel Freeflex ProDapt	B
		351 60 x 50 ml Beutel Freeflex	B
		378 50 x 100 ml Beutel Freeflex	B
		386 30 x 250 ml Beutel Freeflex	B
		394 20 x 500 ml Beutel Freeflex	B
		491 10 x 1000 ml Beutel Freeflex	B
		514 40 x 100 ml KabiPac Polyethylen-Flasche	B
		515 20 x 250 ml KabiPac Polyethylen-Flasche	B
		516 10 x 500 ml KabiPac Polyethylen-Flasche	B
		517 10 x 1000 ml KabiPac Polyethylen-Flasche	B
		518 30 x 250 ml Beutel Freeflex+	B
		519 20 x 500 ml Beutel Freeflex+	B
		520 10 x 1000 ml Beutel Freeflex+	B
		527 60 x 50 ml Beutel Freeflex+	B
		528 50 x 100 ml Beutel Freeflex+	B
	02	432 30 x 250 ml Beutel Freeflex	B
		440 20 x 500 ml Beutel Freeflex	B
		505 10 x 1000 ml Beutel Freeflex	B
Bemerkung		(Änderung Primärverpackung, neu: Beutel Freeflex ProDapt)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Gyno-Tardyferon, Retardtabletten

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 39859	Abgabekategorie: D	Index: 06.07.1.	21.10.2021
Zusammensetzung	02	ferrum(II) 80 mg ut ferrosi sulfas desiccatus, acidum folicum 0.35 mg, maltodextrinum, cellulolum microcristallinum, ammonio methacrylatis copolymerum A, ammonio methacrylatis copolymerum B, talcum, triethylis citras, glyceroli dibehenas, Überzug: hypromellosum, cellulolum microcristallinum, acidum stearicum, triethylis citras, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum) pro compresso obducto.	
Anwendung		Eisen- und Folsäuremangel in Schwangerschaft und Stillzeit	
Packung/en	02	001 30 Tablette(n)	D
		002 100 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Hizentra 200mg/ml, Injektionslösung zur s.c. Anwendung, Fertigspritze

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 66410	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	27.10.2021
Zusammensetzung	01	immunoglobulinum humanum normale 200 mg, prolinum, polysorbatum 80, natrii hydroxidum corresp. natrium <10 mmol/l, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		<p>Substitutionstherapie für Erwachsene und Kinder bei: Primären Immunmangelkrankheiten wie: kongenitale Agammaglobulinämie und Hypogammaglobulinämie, allgemeine variable Immunmangelkrankheit, schwere kombinierte Immunmangelkrankheit und Wiskott-Aldrich Syndrom, IgG-Subklassenmangel mit rezidivierenden Infektionen.</p> <p>Myelom oder chronisch lymphatischer Leukämie mit schwerer sekundärer Hypogammaglobulinämie und rezidivierenden Infektionen.</p> <p>Immunmodulatorische Therapie: Indiziert für die Behandlung von Patienten mit chronischer inflammatorischer demyelinisierender Polyneuropathie (CIDP) als Erhaltungstherapie nach der Stabilisierung mit Immunglobulinen zur intravenösen Verabreichung (IVIg).</p>	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Hova, Filmtabletten

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 51838	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.2.	05.10.2021
Zusammensetzung	01	valerianae extractum ethanolicum siccum 200 mg, DER: 4-7:1, lupuli extractum methanolicum siccum 45.5 mg, DER: 4-8:1, color.: E 104, E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Nervosität	
Packung/en	01	033	30 Tablette(n) D
		041	60 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Humira 40 mg/0.4 ml, Injektionslösung in vorgefülltem Injektor**04 Humira 80 mg/0.8 ml, Injektionslösung in vorgefülltem Injektor**

AbbVie AG, Alte Steinhäuserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 57862	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	05.10.2021
Zusammensetzung	03	Lösung: adalimumabum 40 mg, mannitolium, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.4 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus et aqua purificata.	
	04	Lösung: adalimumabum 80 mg, mannitolium, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus et aqua purificata.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, früh diagnostizierte rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn, Plaque-Psoriasis, Colitis ulcerosa, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Hidradenitis suppurativa, Uveitis	
Packung/en	03	002 1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen (1 vorgefüllter Injektor zur Selbstinjektion und 2 Alkoholtupfer)	B
	04	003 1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen (1 vorgefüllter Injektor zur Selbstinjektion und 2 Alkoholtupfer)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Hydrocortone, Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 18979	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.21	21.10.2021
Zusammensetzung	01	hydrocortisonum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
		012 25 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Hyrimoz 40 mg/0.8 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen**02 Hyrimoz 20 mg/0.4 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67258	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	16.10.2021
Zusammensetzung	01	adalimumabum 40 mg, acidum adipicum, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, mannitolium, polysorbatum 80, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 0.8 ml corresp. natrium 2.34 mg.	
	02	adalimumabum 20 mg, acidum adipicum, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, mannitolium, polysorbatum 80, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 0.4 ml corresp. natrium 1.17 mg.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn bei Erwachsenen sowie Kindern und Jugendlichen, Colitis ulcerosa, Psoriasis bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 47 kg Körpergewicht, Hidradenitis suppurativa (Acne inversa), Uveitis	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
		002	2 Fertigspritze(n) B
		003	6 Fertigspritze(n) B
	02	004	2 Fertigspritze(n) B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: Dosisstärke 02 / Hyrimoz 20 mg/0,4 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen)	
Gültig bis		12.09.2024	

01 Ilaris, Injektionslösung

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66191	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	07.10.2021
Zusammensetzung	01	canakinumabum 150 mg, mannitolium, histidinum aut histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Cryopyrin-assoziierte Periodische Syndrome (CAPS) wie des Muckle-Wells-Syndroms (MWS), des familiären autoinflammatorischen Kälte-Syndroms (FACS) / der familiären Kälteurtikaria (FCU) und der multisystemischen entzündlichen Erkrankung mit Beginn im Neugeborenenalter (NOMID)/des chronischen infantilen neuro-dermo-artikulären Syndroms (CINCA). Tumornekrosefaktor-Rezeptor-assoziiertes periodisches Syndrom (TRAPS). Hyperimmunglobulin-D-Syndrom (HIDS) / Mevalonatkinasedefizienz (MKD). Familiäres Mittelmeerfieber (FMF). Systemische juvenile idiopathische Arthritis (SJIA). Adultes Still-Syndrom.	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Implanon NXT, Implantat

Organon GmbH, Weyrstrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 61298	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	07.10.2021
Zusammensetzung	02	etonogestrelum 68 mg, barii sulfas, ethyleni et vinylis acetatis polymerisatum, magnesii stearas pro praeparatione.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	02	002	1 Stück Implantat B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Isländisch-Moos-Tabletten

F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 17302	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	29.10.2021
Zusammensetzung	01	lichen islandici extractum 2.65 mg, liquiritiae succus 17.78 mg, saccharum, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	01	019	190 g E
Bemerkung		(Verzicht auf die Packungsgrösse 40 g)	
Gültig bis		18.03.2022	

01 Jentadueto 2.5 mg/500 mg, Filmtabletten**02 Jentadueto 2.5 mg/850 mg, Filmtabletten****03 Jentadueto 2.5 mg/1000 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 62492	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	28.10.2021
Zusammensetzung	01	linagliptinum 2.5 mg, metformini hydrochloridum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	linagliptinum 2.5 mg, metformini hydrochloridum 850 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	linagliptinum 2.5 mg, metformini hydrochloridum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Packung/en	01	002	60 Tablette(n) B
		010	180 Tablette(n) (3 x 60) B
	02	005	60 Tablette(n) B
		011	180 Tablette(n) (3 x 60) B
	03	008	60 Tablette(n) B
		012	180 Tablette(n) (3 x 60) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Kapanol 20 mg, Retardkapseln
02 Kapanol 50 mg, Retardkapseln
03 Kapanol 100 mg, Retardkapseln
 Lipomed AG, Fabrikmattenweg 4, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 53842	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	01.10.2021
Zusammensetzung	01	morphini sulfas pentahydricus 20 mg corresp. morphinum 15.04 mg, sacchari sphaerae, ethylcellulosum, excipiens pro capsula.	
	02	morphini sulfas pentahydricus 50 mg corresp. morphinum 37.6 mg, sacchari sphaerae, ethylcellulosum, excipiens pro capsula.	
	03	morphini sulfas pentahydricus 100 mg corresp. morphinum 75.2 mg, sacchari sphaerae, ethylcellulosum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	038	60 Kapsel(n) A
	02	054	60 Kapsel(n) A
	03	070	60 Kapsel(n) A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information August 2021) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121) sacchari sphaerae: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		28.08.2022	

01 Kentera, transdermales Pflaster
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57733	Abgabekategorie: B	Index: 05.02.0.	21.10.2021
Zusammensetzung	01	oxybutyninum 36 mg, excipiens ad praeparationem pro 39 cm ² cum liberatione 3.9mg/24h.	
Anwendung		Spasmolytikum der Harnwege	
Packung/en	01	002	8 Pflaster B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Larifikehl D5, Injektionslösung (i.m., s.c., i.c., i.v.)
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51339	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	05.10.2021
Zusammensetzung	01	laricifomes officinalis aquos D5 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Fieber, bei Lungenkrankheiten und bei Entzündungen der Verdauungsorgane	
Packung/en	01	010	10 Ampulle(n) B
		029	50 Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Injektionslösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Levacin 100/25, Retardtabletten**02 Levacin 200/50, Retardtabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 57674	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	21.10.2021
Zusammensetzung	01	carbidopum 25.00 mg ut carbidopum monohydricum, levodopum 100.00 mg, hypromellose, silica colloidalis anhydrica, acidum fumaricum, natrii stearyl fumaras corresp. natrium 0.24 mg, E 104, macrogolum 6000, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 171, pro compresso obducto.	
	02	carbidopum 50.00 mg ut carbidopum monohydricum, levodopum 200.00 mg, hypromellose, silica colloidalis anhydrica, acidum fumaricum, natrii stearyl fumaras corresp. natrium 0.47 mg, E 104, macrogolum 6000, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	013	30 Tablette(n) B
		014	100 Tablette(n) B
	02	015	30 Tablette(n) B
		016	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		27.05.2024	

01 Levetiracetam Spirig HC 250 mg, Filmtabletten**02 Levetiracetam Spirig HC 500 mg, Filmtabletten****03 Levetiracetam Spirig HC 750 mg, Filmtabletten****04 Levetiracetam Spirig HC 1000 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66426	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	21.10.2021
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 250 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	levetiracetamum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	levetiracetamum 750 mg, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto.	
	04	levetiracetamum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
	02	002	20 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
		004	200 Tablette(n) B
	03	005	100 Tablette(n) B
	04	006	30 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
		008	200 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Levina 20, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66203	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	21.10.2021
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 20 µg, levonorgestrelum 0.1 mg, color.: E 129, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	21 Tablette(n) B
		002	3 x 21 Tablette(n) B
		003	6 x 21 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lidazon chlorhexidine et lidocaine spray, solution

Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 66523	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.3.	21.10.2021
Composition	01	chlorhexidini digluconas 180 µg ut chlorhexidini digluconatis solutio, lidocaini hydrochloridum monohydricum 45 µg, acidum citricum monohydricum, glycerolum, saccharinum natricum, levomentholum, cineolum, ethanolum 96 per centum, aqua purificata, ad solutionem pro dosi corresp. ethanolum 44.4 % V/V, doses pro vase 333.	
Indication		symptômes en cas d'inflammation de la gorge	
Conditionnements	01	002	30 ml flacon(s) D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 LiDCO Lithiumchlorid 0.15 mmol/ml, Injektionslösung

Interdelta S.A., Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

Zul.-Nr.: 57447	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	14.10.2021
Zusammensetzung	01	lithii chloridum 6.36 mg corresp. lithium 0.15 mmol, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Messung des Herzzeitvolumens mit dem LiDCOplus System	
Packung/en	01	002	5 x 10 ml Ampulle(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.02.2027	

01 Lisinopril Actavis 5 mg, Tabletten**02 Lisinopril Actavis 10 mg, Tabletten****03 Lisinopril Actavis 20 mg, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58220	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	28.10.2021
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipients pro compresso.	
	02	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipients pro compresso.	
	03	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lisinopril HCT Actavis 10/12,5, Tabletten**02 Lisinopril HCT Actavis 20/12,5, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58221	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	28.10.2021
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lysopain dol Ambroxol, comprimés à sucer (arôme menthe)

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

N° d'AMM: 55531	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.1.	26.10.2021
Composition	01	ambroxoli hydrochloridum 20 mg, aromatica (arôme menthe) cum lactosum 0.576 mg, saccharinum natricum corresp. natrium 0.056 mg sorbitolum 1373.5 mg, macrogolum 6000, talcum, pro compresso.	
Indication		mal de gorge	
Conditionnements	01	001	18 comprimé(s) D
Remarque		(Révocation du dosage: Lysopain dol Ambroxol, comprimés à sucer (arôme cassis et menthol))	
Valable jusqu'au		illimité	

02 Mannitol 20 % Braun, Infusionslösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 31754	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	21.10.2021
Zusammensetzung	02	mannitolum 200 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diureticum bei Niereninsuffizienz	
Packung/en	02	054	10 x 100 ml Glasflaschen B
		062	10 x 250 ml Glasflaschen B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Medorrhinum (Medorrhinum-Nosode) C6, Globules**02 Medorrhinum (Medorrhinum-Nosode) C6, Granules**

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 59678	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	07.10.2021
Composition	01	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: medorrhinum C6 (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum 0.15 g, ad globulos pro 1 g corresp. 200 granula homeopathica imbuta.	
	02	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: medorrhinum (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum 0.15 g, ad globulos pro 1 g corresp. 20 granula homoeopathica imbuta.	
Indication		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 25, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24)	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger illimité	

01 Menosan Salvia, Tabletten

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 61664	Abgabekategorie: D	Index: 09.99.0.	15.10.2021
Zusammensetzung	01	extractum spissum ex salviae officinalis folii recentis tinctura (Salvia officinalis L., folium) 3400 mg, ratio: 1:17, Auszugsmittel ethanolum 67.7% (V/V), corresp. massa siccata 51 mg, cellulolum microcristallinum, sacchari lauras corresp. saccharum 6.66 mg, carmellosum natricum corresp. natrium 0.74 mg, silica colloidalis anhydrica, glyceroli distearas, pro compresso.	
Anwendung		Traditionsgemäss bei übermässigem Schwitzen und Wärmegefühl in den Wechseljahren	
Packung/en	01	003	30 Tablette(n) D
		004	90 Tablette(n) D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: A.Vogel Menosan, Tabletten)	
Gültig bis		26.06.2022	

01 Menveo, Pulver und Lösung (Durchstechflaschen)

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 62502	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	08.10.2021
Zusammensetzung	01	I) Vaccinum conjugatum in praeparatio cryodesiccata: polysaccharida neisseriae meningitidis A 10 µg conjugatum cum proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197, kalii dihydrogenophosphas, saccharum, pro vitro. II) Vaccini conjugati in solutio: polysaccharida neisseriae meningitidis C 5 µg conjugatum cum proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197 7.1-12.5 µg, polysaccharida neisseriae meningitidis W 5 µg conjugatum cum proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197 3.3-8.3 µg, polysaccharida neisseriae meningitidis Y 5 µg conjugatum cum proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197 5.6-10 µg, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas dihydricus, aqua q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Meningokokken-Meningitis der Serogruppen A, C, W135 und Y	
Packung/en	01	001	1 Kombipackung(en) (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Durchstechflasche mit Lösung) B
		002	5 Kombipackung(en) (5 Durchstechflaschen mit Pulver und 5 Durchstechflaschen mit Lösung) B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Juni 2021)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Mepha-Grippal C, Brausetabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 52454	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.2.	19.10.2021
Zusammensetzung	02	paracetamolium 500 mg, acidum ascorbicum 300 mg, arom.: aspartamum, saccharinum natricum et alia, color.: riboflavini natrii phosphas, antiox.: E 320, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Linderung von Fieber und Schmerzen bei Erkältungskrankheiten	
Packung/en	02	002	10 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Mephameson 4 mg/ml, Injektionslösung
02 Mephameson 50 mg/3 ml, Injektionslösung
03 Mephameson 8 mg/2 ml, Injektionslösung
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 31890	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.26	21.10.2021
Zusammensetzung	01	dexamethasoni natrii phosphas 4.0 mg corresp. dexamethasonum 3 mg, dinatrii edetas, natrii chloridum, propylenglycolum 20.00 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum concentratum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium max. 1.37 mg.	
	02	dexamethasoni natrii phosphas 50.00 mg corresp. dexamethasonum 38 mg, dinatrii edetas, propylenglycolum 450.00 mg, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 3 ml corresp. natrium max. 4.50 mg.	
	03	dexamethasoni natrii phosphas 8.00 mg corresp. dexamethasonum 6 mg, dinatrii edetas, natrii chloridum, propylenglycolum 40.00 mg, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium max. 2.71 mg.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	01	012	3 x 1 ml Ampulle(n) B
		020	25 x 1 ml Ampulle(n) B
		039	50 x 1 ml Ampulle(n) B
	02	098	25 x 3 ml Ampulle(n) B
		101	5 x 3 ml Ampulle(n) B
	03	047	3 x 2 ml Ampulle(n) B
		063	50 x 2 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Mercurius vivus naturalis D6, Tabletten
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59756	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	27.10.2021
Zusammensetzung	01	hydrargyrum metallicum naturalis D6 (Ph.Eur.Hom. 4.1.1) 250 mg, tritici amyllum 27 mg, calcii behenas, lactosum monohydricum, pro compresso 280 mg corresp. lactosum monohydricum 250 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 Merfen, solution aqueuse pour application cutanée

Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 51682	Catégorie de remise: D	Index: 10.09.1.	08.10.2021
Composition	01	benzoxonii chloridum 1 mg, chlorhexidini digluconas 5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		désinfection des plaies	
Conditionnements	01	092 30 ml Spray	D
		106 100 ml	D
		114 15 ml	D
		122 1000 ml	D
		130 50 ml	D
		149 3 ml	D
		157 50 ml Spray	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Merfen, teinture pour application cutanée

Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 51680	Catégorie de remise: D	Index: 10.09.1.	08.10.2021
Composition	01	benzoxonii chloridum 1 mg, chlorhexidini digluconas 5 mg, alcohol isopropylicus 394 mg, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		désinfections des plaies	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

03 Metamucil Regular, poudre orale

Procter & Gamble Switzerland SARL, route de Saint-Georges 47, Lancy

N° d'AMM: 17387	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.13	26.10.2021
Composition	03	plantaginis ovatae seminis tegumenti pulvis 491.5 mg, saccharum q.s. ad pulverem pro 1 g.	
Indication		En cas de constipation et tendance à la constipation	
Conditionnements	03	049 336 g	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
		(Précision de la forme pharmaceutique)	
Valable jusqu'au		26.10.2022	

01 Metformin-Mepha 500 mg, Filmtabletten
02 Metformin-Mepha 850 mg, Filmtabletten
03 Metformin-Mepha 1000 mg, Filmtabletten
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57950	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	21.10.2021
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 400, E 171 pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 850 mg, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 400, E 171 pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 400, E 171 pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	015	60 Tablette(n) B
	02	009	30 Tablette(n) B
		013	300 Tablette(n) (Spitalpackung) B
		016	90 Tablette(n) B
	03	011	60 Tablette(n) B
		014	120 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Micardis Plus 80/12,5 mg, Tabletten
03 Micardis Plus 80/25 mg, Tabletten
 Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel

Zul.-Nr.: 55970	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	08.10.2021
Zusammensetzung	02	telmisartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	03	telmisartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	02	005	28 Tablette(n) B
		007	98 Tablette(n) B
	03	009	28 Tablette(n) B
		011	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Minalgin, Tabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 14747	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	13.10.2021
Zusammensetzung	01	metamizolum natricum monohydricum 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgeticum	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) B
		003	1000 Tablette(n) PVC Vierkantflasche B
		036	20 Tablette(n) B
		044	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1000 Tabletten)	
Gültig bis		13.04.2023	

01 Mometasonfuroat Sandoz, Nasenspray

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61899	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.3.	21.10.2021
Zusammensetzung	01	mometasoni-17 furoas 0.5 mg ut mometasoni-17 furoas monohydricus, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad suspensionem pro 1 g corresp. mometasoni-17 furoas 50 µg pro dosi, doses pro vase 140.	
Anwendung		Rhinitis, Nasenpolypen	
Packung/en	01	001	140 Einzeldose(n) à 50 µg B
		002	3 x 140 Einzeldose(n) à 50 µg B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Montelukast Sandoz 4, Granulat

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61896	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	21.10.2021
Zusammensetzung	01	montelukastum 4 mg ut montelukastum natricum, excipients ad granulatam pro charta.	
Anwendung		Asthma bronchiale, allergische Rhinitis	
Packung/en	01	001	28 Sachtet(s) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Naglazyme, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

Zul.-Nr.: 58224	Abgabekategorie: B	Index: 07.14.0.	27.10.2021
Zusammensetzung	01	galsulfasum 5 mg, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, polysorbitum 80, aqua ad iniectabile q.s., ad solutionem pro 5 ml corresp. natrium 18.4 mg.	
Anwendung		Mukopolysaccharidose VI (Maroteaux-Lamy-Syndrom)	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 NeisVac-C, Injektionssuspension

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 656	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	12.10.2021
Zusammensetzung	01	polysaccharida neisseriae meningitidis C (Stamm C11, de-O-acetyliert) 10 µg conjugatum cum toxoidum tetani 10-20 µg, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Meningokokken der Serogruppe C, ab dem vollendeten 2. Lebensmonat	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 10 Fertigspritzen)	
Gültig bis		09.06.2022	

01 Neurexan, Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 62242	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	26.10.2021
Zusammensetzung	01	avena sativa D2 0.6 mg, coffea arabica D12 0.6 mg, passiflora incarnata (HAB) D2 0.6 mg, zincum isovalerianicum (HAB) D4 0.6 mg, lactosum monohydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Schlafstörungen und nervösen Unruhezuständen	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) D
		002	250 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Neurorubin, Lacktabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 31151	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.4.	05.10.2021
Zusammensetzung	01	thiamini nitras 200 mg, pyridoxini hydrochloridum 50 mg, cyanocobalaminum 1000 µg, methylcellulosum, mannitolium, cellulosi pulvis, cellulolum microcristallinum, amyllum pregelificatum, magnesium stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellose, talcum, macrogolum 6000, E 127, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Als Adjuvans bei Neuritiden, Neuralgien	
Packung/en	01	004	10 Tablette(n) B
		005	20 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Noxafil, Suspension zum Einnehmen

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

Zul.-Nr.: 57843	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	13.10.2021
Zusammensetzung	01	posaconazolum 40 mg, polysorbatum 80, glucosum liquidum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 211, alcohol benzylicus, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Pilzinfektionen	
Packung/en	01	001	105 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) glucosum liquidum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nucala 100 mg/ml, Injektionslösung im Fertigpen

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 67350	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	08.10.2021
Zusammensetzung	01	mepolizumabum 100 mg, saccharum, dinatrii phosphas heptahydricus, acidum citricum monohydricum, polysorbatum 80 dinatrii edetas, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1.0 ml.	
Anwendung		Eosinophiles Asthma, EGPA, CRSwNP, HES	
Packung/en	01	001	1 Stück Fertigpen B
		002	3 x 1 Stück Fertigpen B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Oktober 2021)	
Gültig bis		12.02.2025	

01 Nucala 100 mg/ml, Injektionslösung in der Fertigspritze

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 67351	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	08.10.2021
Zusammensetzung	01	mepolizumabum 100 mg, saccharum, dinatrii phosphas heptahydricus, acidum citricum monohydricum, polysorbatum 80 dinatrii edetas, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1.0 ml.	
Anwendung		Eosinophiles Asthma, EGPA, CRSwNP, HES	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
		002	3 x 1 Fertigspritze(n) B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation. Stand der Information Oktober 2021)	
Gültig bis		12.02.2025	

01 Oberland Apotheke Hustenlöser, Sirup

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 57876	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	19.10.2021
Zusammensetzung	01	carbocisteinum 250 mg, arom.: natrii cyclamas et alia, color.: E 150(a), conserv.: E 200, E 202, E 219, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	007	200 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Omidia Schlafchügeli für Kinder, Globuli

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 49640	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	21.10.2021
Zusammensetzung	01	cypripedium calceolus var. pubescens D4 30 %, magnesium carbonicum (HAB) D10 40 %, zincum isovalerianicum (HAB) D12 30 %, xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Kindern mit Schlafbeschwerden.	
Packung/en	01	013	10 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung/Präzisierung der Arzneimittelbezeichnung und der Darreichungsform -> Omidia homöopathische Schlafchügeli für Kinder)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Oracea, Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung

Galderma SA, Zählerweg 10, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 61686	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.5.	13.10.2021
Zusammensetzung	01	doxycyclinum 40 mg ut doxycyclinum monohydricum 41.62 mg, sacchari sphaerae corresp. maydis amyllum et saccharum 150.36 mg, hypromelloseum, Überzug: acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, triethylis citras, talcum, hypromelloseum, macrogolum 400, polysorbatum 80, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglyolum, E 132, E 129, E 133, E 104, pro capsula.	
Anwendung		Rosazea	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) A
		002	56 Kapsel(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Palonosetron Sandoz 0.25 mg / 5 ml, Injektionslösung

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66416	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	07.10.2021
Zusammensetzung	01	palonosetronum 0.05 mg ut palonosetroni hydrochloridum, mannitolium, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pancreas/Platinum chloratum comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60356	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	14.10.2021
Zusammensetzung	01	carbo vegetabilis (HAB) D5 100 mg, cichorium intybus e planta tota rec. ferm 33c D2 (HAB 33c) 100 mg, oxalis acetosella e planta tota rec. ferm 34b D2 (HAB 34b) 100 mg, pancreas suis GL D7 (HAB 41a) 100 mg, platinum chloratum D5 (HAB 5b) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectionabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.12 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Solutio ad injectionem)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Perindopril Spirig HC 2 mg, Tabletten**02 Perindopril Spirig HC 4 mg, Tabletten****03 Perindopril Spirig HC 8 mg, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57755	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	14.10.2021
Zusammensetzung	01	tert-butylamini perindoprilum 2 mg, excipients pro compresso.	
	02	tert-butylamini perindoprilum 4 mg, excipients pro compresso.	
	03	tert-butylamini perindoprilum 8 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	026	30 Tablette(n) B
	02	027	30 Tablette(n) B
		028	90 Tablette(n) B
	03	029	30 Tablette(n) B
		030	90 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Perskindol Dolo, Gel

Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 55548	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.4.	19.10.2021
Composition	01	gaultheriae aetheroleum 129 mg, pini aetheroleum 95 mg, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Traumatismes douloureux, rhumatisme	
Conditionnements	01	001	50 ml D
		002	100 ml D
		021	200 ml D
Remarque		(suppression de la taille d'emballage 85 ml)	
Valable jusqu'au		illimité	

02 Physiogel, Infusionslösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 26290	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.22	07.10.2021
Zusammensetzung	02	gelatina partim hydrolysata 40 g, natrii chloridum 7.01 g, natrii hydroxidum 1.36 g, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Plasmaersatz bei Hypovolämie und hypovolämischem Schock	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Posiformin 2 %, Augensalbe

Ursapharm Schweiz GmbH, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 62179	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.3.	12.10.2021
Zusammensetzung	01	bibrothololum 20 mg, vaselinum album, paraffinum liquidum, adeps lanae 68.6 mg (Schaf: Fell/Haare/Wolle), ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Unspezifische, nicht erregungsbedingte Reizzustände des äusseren Augens und chronische Lidrandentzündung (Blepharitis chronica).	
Packung/en	01	001	5 g B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Qtern, Filmtabletten

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66040	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	21.10.2021
Zusammensetzung	01	dapagliflozinum 10 mg ut dapagliflozinum propandiolium monohydricum, saxagliptinum 5 mg ut saxagliptini hydrochloridum, cellulolum microcristallinum, lactosum 40 mg, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), Drucktinte: E 132, lacca, pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.91 mg.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Regenaplex Nr. 3, Tropfen zum Einnehmen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilten

Zul.-Nr.: 36492	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	07.10.2021
Zusammensetzung	01	aloe (HAB) D12, angelica archangelica D6, arnica montana D12, belladonna (Ph.Eur.Hom.) D6, euphrasia officinalis D4, gelsemium sempervirens (HAB) D6, imperatoria ostruthium D8, ruta graveolens (HAB) D4 1.25 ml ana partes ad solutionem, corresp. Ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei allgemeinen Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	015 15 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Regenaplex Nr. 80a N, Tropfen zum Einnehmen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilten

Zul.-Nr.: 36509	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	15.10.2021
Zusammensetzung	02	agrimonia eupatoria D4, aloe (HAB) D12, arctium D4, dioscorea villosa (HAB) D4, genista tinctoria D6, myrica cerifera D6, silybum marianum D3, taraxacum officinale D3, veronica virginica D4 ana partes 1 ml, excipiens ad solutionem pro 10 ml, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Lebererkrankungen	
Packung/en	02	023 15 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Retrovir AZT 250 mg, Kapseln

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 48942	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	05.10.2021
Zusammensetzung	02	zidovudinum 250 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	02	040 40 Kapsel(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Retrovir AZT, Sirup

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 51588	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	05.10.2021
Zusammensetzung	01	zidovudinum 50 mg, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	010 200 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rheumalix forte, Spray

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 55515	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	11.10.2021
Zusammensetzung	01	etofenamatum 100 mg, propylenglycolum, macrogolum 400, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Kutanes Antirheumatikum	
Packung/en	01	004	50 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Rocephin 250mg i.m., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 02 Rocephin 500 mg i.v., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 03 Rocephin 1 g i.v., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 04 Rocephin 2 g i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
 05 Rocephin 1 g i.m., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 06 Rocephin 250 mg i.v., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 07 Rocephin 500 mg i.m., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 44625	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	13.10.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 250 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg ut lidocaini hydrochloridum monohydricum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 500 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 5 ml.	
	03	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 1 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 10 ml.	
	04	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 2 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro.	
	05	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 1 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: lidocaini hydrochloridum anhydricum 35 mg ut lidocaini hydrochloridum monohydricum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 3.5 ml.	
	06	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 250 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 5 ml.	
	07	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 500 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg ut lidocaini hydrochloridum monohydricum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	001	1 + 1 Durchstechflasche(n) Pulver und Solvens A
	03	002	1 + 1 Durchstechflasche(n) Pulver und Solvens A
	04	105	1 Durchstechflasche(n) A
	05	003	1 + 1 Durchstechflasche(n) Pulver und Solvens A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) 44625 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 44625 06 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 44625 07 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ropivacain Sintetica 2 mg/ml, soluzione iniettabile o per infusione**02 Ropivacain Sintetica 7.5 mg/ml, soluzione iniettabile****03 Ropivacain Sintetica 10 mg/ml, soluzione iniettabile****04 Ropivacain Sintetica 5 mg/ml, soluzione iniettabile**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 60488	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.02.2.	21.10.2021
Composizione	01	ropivacaini hydrochloridum 2 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.4 mg.	
	02	ropivacaini hydrochloridum 7.5 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.0 mg.	
	03	ropivacaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 2.8 mg.	
	04	ropivacaini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.2 mg.	
Indicazione		Anestetico locale	
Confezione/i	01	001	10 x 10 ml fiala/fiale B
		002	10 x 20 ml fiala/fiale B
		009	1 x 100 ml sacca B
		010	10 x 100 ml sacca B
		011	1 x 200 ml sacca B
		012	5 x 200 ml sacca B
		014	5 x 500 ml sacca B
	02	005	10 x 10 ml fiala/fiale B
		006	10 x 20 ml fiala/fiale B
	03	007	10 x 10 ml fiala/fiale B
		008	10 x 20 ml fiala/fiale B
	04	013	10 x 10 ml fiala/fiale B
		015	10 x 20 ml fiala/fiale B
Osservazione		(Integrazione della dimensione di una confezione, ora: 5 mg/ml 10 x 20 ml fiale)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Ruberkehl D5, Tropfen zum Einnehmen und Einreiben

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 55244	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	07.10.2021
Zusammensetzung	01	aspergillus ruber aquos D5 dilutio.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei allergischen Erkrankungen der oberen und unteren Atemwege wie Fließschnupfen, Sinusitis und Bronchitis	
Packung/en	01	001	10 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sanukehl Staph D6, Tropfen zum Einnehmen und Einreiben

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53248	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	07.10.2021
Zusammensetzung	01	staphylococcus aureus aquos D6 dilutio.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Staphylokokken-Infekten wie Folliculitis, Furunkulose, Impetigo, Osteomyelitis, Perinephritis	
Packung/en	01	012	10 ml
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sérum anticolibacillaire C6, Liquide oral

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 60427	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	07.10.2021
Composition	01	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: serum anticolibacillaire ex oryctolagus cuniculatus C6 (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 1.00 ml, ethanolum 96 per centum, aqua purificata, pro vitro 1 ml, corresp. ethanolum 15 % 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) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Sildenafil Actavis 25 mg, Filmtabletten**02 Sildenafil Actavis 50 mg, Filmtabletten****03 Sildenafil Actavis 100 mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62392	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	07.10.2021
Zusammensetzung	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sildenafil Sandoz 25 mg, Tabletten
02 Sildenafil Sandoz 50 mg, Tabletten
03 Sildenafil Sandoz 100 mg, Tabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62162	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	07.10.2021
Zusammensetzung	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, saccharinum natricum, color.: E 132, excipiens pro compresso.	
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, saccharinum natricum, color.: E 132, excipiens pro compresso.	
	03	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, saccharinum natricum, color.: E 132, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	001	4 Tablette(n) B
		002	12 Tablette(n) B
	02	003	4 Tablette(n) B
		004	12 Tablette(n) B
		007	24 Tablette(n) B
	03	005	4 Tablette(n) B
		006	12 Tablette(n) B
		008	24 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Arnica plus Salbe, Salbe
 Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jone

Zul.-Nr.: 51674	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	12.10.2021
Zusammensetzung	01	arnica montana D6, calendula officinalis D4, hypericum perforatum (HAB) D4, symphytum officinale D6 ana partes 25 mg, alcohol cetyllicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycolum, conserv.: natrii chloroargentas, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Verletzungen	
Packung/en	01	015	50 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Arnica, Globuli
 Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jone

Zul.-Nr.: 58269	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	12.10.2021
Zusammensetzung	01	arnica montana D12, arnica montana D15, arnica montana D30 ana partes, calcii carbonas 15 g et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Verletzungen	
Packung/en	01	002	15 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Fieber und Grippe Nr. 1, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 53322	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	27.10.2021
Zusammensetzung	01	ferrum phosphoricum (HAB) D6 60 %, ferrum phosphoricum (HAB) D8 20 %, ferrum phosphoricum (HAB) D12 20 %, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Fieber und Erkältungen	
Packung/en	01	028	15 g D
		029	4.5 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Hämorrhoiden, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 53359	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	07.10.2021
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D10, capsicum annum (HAB) D10, graphites D8, hamamelis virginiana (HAB) D8 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei äusseren (Knötchen) und inneren Hämorrhoiden, Hämorrhoidalbeschwerden mit Juckreiz, Brennschmerz, stechenden und krampfartigen Schmerzen, bei leichten Hämorrhoidalblutungen (helles Blut), Wundheit und Entzündungen am After	
Packung/en	01	037	15 g D
		038	4.5 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der bereits zugelassenen Indikation mit der Therapierichtung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Similasan Heuschnupfen Nr. 3, Tabletten

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 49302	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	12.10.2021
Zusammensetzung	02	graminis pollen D15, graminis pollen D20, schoenocaulon officinale (HAB) D12 ana partes 8.33 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Heuschnupfen durch Gräserpollen; Heuschnupfen mit Augenbindehautreizung, Tränenfluss, Niesreiz und triefender Nase und Heuschnupfen mit Kratzen und Trockenheit im Hals, mit Schluckreiz und trockenem Reizhusten	
Packung/en	02	012	80 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Insektenstiche, Spray zur Anwendung auf der Haut

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 49329	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	12.10.2021
Zusammensetzung	01	apis mellifica D12, lachesis (HAB) D12, ledum palustre (HAB) D6, urtica urens (HAB) D8 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 51 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Hautreizungen mit Schwellungen, Juckreiz, Spannen, Schmerzen, Hitze, Rötung entstanden durch Insektenstiche; Quallen; Brennnesseln und andere Pflanzen	
Packung/en	01	018	15 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Spray)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Nervöse Beschwerden, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 53936	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	27.10.2021
Zusammensetzung	01	argenti nitras D15, strophanthus gratus (HAB) D12 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei nervösen Beschwerden	
Packung/en	01	025	15 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Wechseljahr-Beschwerden, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 53358	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	27.10.2021
Zusammensetzung	01	acidum sulfuricum D6, liliun lancifolium D10, sepia officinalis (HAB) D6 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Wechseljahrbeschwerden	
Packung/en	01	040	15 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Solarcaine, lotion

Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 26146	Catégorie de remise: D	Index: 10.01.0.	28.10.2021
Composition	02	lidocainum 10 mg, isopropylis myristas, propylenglycolum, aromatica, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, benzethonii chloridum, alcohol benzylicus, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Indication		En cas d'irritation cutanée	
Conditionnements	02	046	85 ml Tube D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

- 01 Solu-Moderin 40 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**
03 Solu-Moderin 125 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
04 Solu-Moderin 250 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 53697	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.23	14.10.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 40 mg ut methylprednisoloni natrii succinas, lactosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium 8.8 mg. Solvens: aqua ad iniectabile.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 125 mg ut methylprednisoloni natrii succinas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium 14.6 mg. Solvens: aqua ad iniectabile.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 250 mg ut methylprednisoloni natrii succinas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium 29.2 mg. Solvens: aqua ad iniectabile.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	01	006	1 Ampulle(n) Act-O-Vial (2-Kammer-Ampulle) B
		007	1 + 1 Durchstechflasche(n) Durchstechflasche mit Pulver + Ampulle mit Lösungsmittel B
	03	008	1 Ampulle(n) Act-O-Vial (2-Kammer-Ampulle) B
	04	009	3 Ampulle(n) Act-O-Vial (2-Kammer-Ampulle) B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Solu-Medrol SAB, Injektions-/Infusionspräparat)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Somnofor, Dragées

Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 55695	Catégorie de remise: D	Index: 01.04.1.	05.10.2021
Composition	01	valerianae extractum ethanolicum siccum 600 mg, DER: 3-6:1, solvant d'extraction Ethanol 70% V/V, excipients pro compresso obducto.	
Indication		En cas de troubles de l'endormissement et d'agitations interieures	
Conditionnements	01	001	30 dragée(s) D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Spiriva 18 mcg, Kapseln zur Inhalation

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

Zul.-Nr.: 55855	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	21.10.2021
Zusammensetzung	01	tiotropium 18 µg ut tiotropii bromidum monohydricum, lactosum monohydricum pro capsula.	
Anwendung		Dauerbehandlung COPD	
Packung/en	01	008	30 Kapsel(n) B
		009	90 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sporanox, Kapseln

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 49610	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	22.10.2021
Zusammensetzung	01	itraconazolum 100 mg, hypromellosem, macrogolum 20'000, sacchari sphaerae ut saccharum 175.68 mg et maydis amyllum, Kapselhülle: gelatina, E 127, E 132, E 171 pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	033	15 Kapsel(n) B
		041	30 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Strattera 4mg/ml, solution buvable

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

N° d'AMM: 65350	Catégorie de remise: A	Index: 01.10.2.	14.10.2021
Composition	01	atomoxetinum 4 mg ut atomoxetini hydrochloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, acidum phosphoricum dilutum, sorbitolum liquidum cristallisabile corresp. sorbitolum 33 mg, xylitolum, aromatica (framboise), propylenglycolum 9.8 mg, sucralosum, natrii hydroxidum, E 211 0.8 mg, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 2.64 mg.	
Indication		TDAH	
Conditionnements	01	001	1 x 100 ml flacon(s) A
Remarque		(Révocation du conditionnement 3 x 100 ml flacon(s))	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Sunitinib Mylan 12.5 mg, Hartkapseln**02 Sunitinib Mylan 25 mg, Hartkapseln****03 Sunitinib Mylan 50 mg, Hartkapseln**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 68094	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	29.03.2021
Zusammensetzung	01	sunitinibum 12.5 mg, cellulolum microcristallinum, mannitololum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium, povidonum, magnesii stearas, Kapselhülle: E 172 (rubrum), E 171, gelatina, Drucktinte: lacca, E 171, propylenglycolum, pro capsula.	
	02	sunitinibum 25 mg, cellulolum microcristallinum, mannitololum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium, povidonum, magnesii stearas, Kapselhülle: E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 171, gelatina, Drucktinte: lacca, E 171, propylenglycolum, pro capsula.	
	03	sunitinibum 50 mg, cellulolum microcristallinum, mannitololum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium, povidonum, magnesii stearas, Kapselhülle: E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 171, gelatina, Drucktinte: lacca, E 171, propylenglycolum, pro capsula.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) A
	02	002	28 Kapsel(n) A
	03	003	28 Kapsel(n) A
Gültig bis		28.03.2026	

01 Tadalafil PAH-Mepha, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66443	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	07.10.2021
Zusammensetzung	01	Tablette: tadalafilum 20 mg, excipients pro compresso obducto, natrium 0.48 mg.	
Anwendung		Pulmonale arterielle Hypertonie (PAH)	
Packung/en	01	003	56 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Telfastin Allergo 120, comprimés pelliculés**02 Telfastin Urticaria 180, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: 61283	Catégorie de remise: B/D	Index: 07.13.1.	13.10.2021
Composition	01	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, cellulolum microcristallinum, amyllum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.12 mg, magnesii stearas, pellicule: hypromellosum, polyvidonum K 29-32, E 171, silica colloidalis anhydrica, macrogolum 400, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	fexofenadini hydrochloridum 180 mg, cellulolum microcristallinum, amyllum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.18 mg, magnesii stearas, pellicule: hypromellosum, polyvidonum K 29-32, E 171, silica colloidalis anhydrica, macrogolum 400, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Indication		Rhinite allergique	
Conditionnements	01	002	10 comprimé(s) D
		003	30 comprimé(s) B
	02	004	10 comprimé(s) B
Remarque		(Ajout d'un conditionnement; nouveau : 30 comprimés pour Telfastin Allergo 120)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Terbinafin Axapharm 125 mg, Tabletten**02 Terbinafin Axapharm 250 mg, Tabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58452	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	21.10.2021
Zusammensetzung	01	terbinafinum 125 mg ut terbinafini hydrochloridum, magnesii stearas, hypromellosum, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 3 mg, silica colloidalis anhydrica, pro compresso.	
	02	terbinafinum 250 mg ut terbinafini hydrochloridum, magnesii stearas, hypromellosum, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 6 mg, silica colloidalis anhydrica, pro compresso.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
	02	003	14 Tablette(n) B
		005	28 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Topotecan Accord 1 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Topotecan Accord 4 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 66810	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	18.10.2021
Zusammensetzung	01	topotecanum 1 mg ut topotecani hydrochloridum, acidum tartaricum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum concentratum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	topotecanum 4 mg ut topotecani hydrochloridum, acidum tartaricum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum concentratum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Ovarialkarzinom, kleinzelliges Bronchialkarzinom, Zervixkarzinom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
		003	5 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XX17)	
Gültig bis		14.03.2024	

01 Tora-dol, Filmtabletten

RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 48803	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	22.10.2021
Zusammensetzung	01	ketorolacum trometamolium 10 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 69 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 8000, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum	
Packung/en	01	016	10 Tablette(n) B
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tora-dol 10 mg, Injektionslösung**02 Tora-dol 30 mg, Injektionslösung**

RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 48802	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	12.10.2021
Zusammensetzung	01	ketorolacum trometamolium 10 mg, ethanolum 100 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 2.93 mg.	
	02	ketorolacum trometamolium 30 mg, ethanolum 100 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 1.71 mg.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum	
Packung/en	02	028	5 Ampulle(n) B
Bemerkung		Erneute Zulassung	
		48802 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Trabar 100, Injektionslösung

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 52788	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	28.10.2021
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 100 mg, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	5 x 2 ml Ampulle(n) A
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		21.01.2024	

02 Trabar 50, Kapseln

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 52787	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	28.10.2021
Zusammensetzung	02	tramadoli hydrochloridum 50 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	02	001	10 Kapsel(n) A
		002	20 Kapsel(n) A
		003	60 Kapsel(n) A
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		07.10.2023	

01 Traumeel S, Injektionslösung (s.c., i.m.)

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 65788	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	26.10.2021
Zusammensetzung	01	achillea millefolium D3 2.20 mg, aconitum napellus D2 1.32 mg, arnica montana D2 2.20 mg, belladonna (Ph.Eur.Hom.) D2 2.20 mg, bellis perennis D2 1.10 mg, calendula officinalis D2 2.20 mg, echinacea D2 0.55 mg, echinacea purpurea D2 0.55 mg, hamamelis virginiana (HAB) D1 0.22 mg, hepar sulfuris (HAB) D6 2.20 mg, hypericum perforatum (HAB) D2 0.66 mg, chamomilla recutita D3 2.20 mg, mercurius solubilis hahnemanni (HAB) D6 1.10 mg, symphytum officinale D6 2.20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile, pro vitro.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei stumpfen Verletzungen sowie bei Schmerz- und Entzündungszuständen des Bewegungsapparates	
Packung/en	01	001	10 Ampulle(n) B
		002	100 Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Travatan 40 µg, Augentropfen

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55910	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	18.10.2021
Zusammensetzung	03	travoprostum 40 µg, propylenglycolum, conserv.: polyquaternium-1, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	03	004	2,5 ml B
		005	3 x 2,5 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tretinac 10 mg, Weichkapseln**02 Tretinac 20 mg, Weichkapseln****03 Tretinac 5 mg, Weichkapseln**

RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 55873	Abgabekategorie: A	Index: 10.02.0.	05.10.2021
Zusammensetzung	01	isotretinoinum 10 mg, sojæ oleum 132.8 mg, E 307, dinatrii edetas corresp. natrium 68 µg, E 320, oleum vegetabile hydrogenatum, sojæ oleum partim hydrogenatum 7.7 mg, cera flava, Kapselhülle: gelatina, glycerolum, sorbitolum liquidum non cristallisabile 5.31 mg, aqua purificata, E 124 3 µg, E 171, E 172 (nigrum), pro capsula.	
	02	isotretinoinum 20 mg, sojæ oleum 265.6 mg, E 307, dinatrii edetas corresp. natrium 137 µg, E 320, oleum vegetabile hydrogenatum, sojæ oleum partim hydrogenatum 15.4 mg, cera flava, Kapselhülle: gelatina, glycerolum, sorbitolum liquidum non cristallisabile 16.98 mg, aqua purificata, E 124 0.34 mg, E 132, E 171, pro capsula.	
	03	isotretinoinum 5 mg, sojæ oleum raffinatum 66.4 mg, E 307, dinatrii edetas corresp. natrium 34 µg, E 320, sojæ oleum partim hydrogenatum 3.85 mg, oleum vegetabile hydrogenatum, cera flava, Kapselhülle: gelatina, glycerolum, sorbitolum liquidum non cristallisabile 5.0 mg, aqua purificata, E 171, pro capsula.	
Anwendung		Schwere therapieresistente Formen von Akne	
Packung/en	01	002	30 Kapsel(n) A
		004	100 Kapsel(n) A
	02	006	30 Kapsel(n) A
		008	100 Kapsel(n) A
	03	010	30 Kapsel(n) A
		012	100 Kapsel(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Trulicity 1.5 mg, solution injectable stylo pré-remplie à usage unique
02 Trulicity 0.75 mg, solution injectable stylo pré-remplie à usage unique
03 Trulicity 3.0 mg, solution injectable stylo pré-remplie à usage unique
04 Trulicity 4.5 mg, solution injectable stylo pré-remplie à usage unique
 Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

N° d'AMM: 65236	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.	18.10.2021
Composition	01	dulaglutidum 1.5 mg, natrii citras dihydricus corresp. natrium 0.32 mg, acidum citricum, mannitolium, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	dulaglutidum 0.75 mg, natrii citras dihydricus corresp. natrium 0.32 mg, acidum citricum, mannitolium, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	03	dulaglutidum 3.0 mg, natrii citras dihydricus corresp. natrium 0.32 mg, acidum citricum, mannitolium, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	04	dulaglutidum 4.5 mg, natrii citras dihydricus corresp. natrium 0.32 mg, acidum citricum, mannitolium, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Indication		antidiabétique, prévention d'événements cardiovasculaires	
Conditionnements	01	001 4 pièce(s) stylo pré-remplie	B
	02	002 4 pièce(s) stylo pré-remplie	B
	03	003 4 pièce(s) stylo pré-remplie	B
	04	004 4 pièce(s) stylo pré-remplie	B
Remarque		(Changement ou ajout d'un dosage ; nouveau : 3 et 4.5 mg)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Usneabasan, Tropfen zum Einnehmen
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51535	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	07.10.2021
Zusammensetzung	01	usnea barbata TM corresp. ethanolum 70 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Kopfschmerzen	
Packung/en	01	014 30 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vinorelbin Sandoz, Konzentrat zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57719	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	04.10.2021
Zusammensetzung	01	vinorelbinum 10 mg ut vinorelbini tartras, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	005 1 Durchstechflasche(n) 10 mg / 1 ml	A
		006 1 Durchstechflasche(n) 50 mg / 5 ml	A
		007 10 Durchstechflasche(n) 10 mg / 1 ml	A
		008 10 Durchstechflasche(n) 50 mg / 5 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vitamin B1/6/12-Acino, Injektionslösung

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62736	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.4.	27.10.2021
Zusammensetzung	01	thiamini hydrochloridum 100 mg, pyridoxini hydrochloridum 100 mg, cyanocobalaminum 1 mg, kalii cyanas, conserv.: alcohol benzylicus 30 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Vitamin B1, B6, B12-Präparat	
Packung/en	01	002	5 Ampulle(n) B
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		26.07.2022	

01 Vitis comp., Kautabletten

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59920	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	13.10.2021
Zusammensetzung	01	calcareo formicica (compositio ex: calcium carbonicum hahnemanni (HAB) et acidum formicicum (formica animalis totius rec. extracti destillatio (Formica rufa L.) D2 (Ph.Eur.Hom. 4.1.1) 20 mg, fragariae vescae folium sicc. (Fragaria vesca L., folium) 40 mg, stibium metallicum praeparatum (stibium metallicum HAB) D5 (Ph.Eur.Hom. 4.1.1) 20 mg, vitis viniferae folium sicc. (Vitis vinifera L., folium) 40 mg, lactosum monohydricum, tritici amyllum 2.5 mg, calcii behenas, pro compresso 250 mg corresp. lactosum monohydricum 165 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 Voltaren Ophtha CD, Augentropfen

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55864	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.3.	13.10.2021
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 1 mg, propylenglyolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nicht-steroidaler Entzündungshemmer zur lokalen Applikation am Auge	
Packung/en	01	001	5 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Wiewohl, Flüssigkeit zur Anwendung auf der Haut und zur Inhalation

Wiewohl Diethelm AG, Wässerstrasse 37, 8340 Hinwil

Zul.-Nr.: 32819	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.4.	12.10.2021
Zusammensetzung	01	menthae piperitae aetheroleum 0.75 ml, eucalypti aetheroleum 80 µl, iuniperi aetheroleum 50 µl, salviae aetheroleum 50 µl, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 7 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkältungen	
Packung/en	01	028	25 ml D
		036	50 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: flüssig)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zoledronat Axapharm Osteo 5, solution pour perfusion

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

N° d'AMM: 62257	Catégorie de remise: B	Index: 07.99.0.	12.10.2021
Composition	01	acidum zoledronicum 5 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolum, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Morbus Paget, ostéoporose postménopausique	
Conditionnements	01	002 1 flacon(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Advocid 2.5% ad us. vet., Injektionslösung**02 Advocid 18% ad us. vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 53122	Abgabekategorie: A	Index:	27.10.2021
Zusammensetzung	01	danofloxacinum 25 mg ut danofloxacini mesilas, acidum lacticum, antiox.: thioglycerolum 5 mg, conserv.: phenolum 2.5 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	danofloxacinum 180 mg ut danofloxacini mesilas, 2-pyrrolidonum, povidonum, magnesii oxidum ponderosum, antiox.: thioglycerolum 5 mg, conserv.: phenolum 2.5 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	01	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Rinder und Schweine	
	02	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Rinder	
Packung/en	01	019	50 ml A
		027	100 ml A
	02	043	50 ml A
		051	100 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Betamox LA ad us. vet., Injektionssuspension

Arovet AG, Riedstrasse 12, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 48808	Abgabekategorie: B	Index:	14.10.2021
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 150 mg ut amoxicillinum trihydricum, E 320 80 µg, E 321 80 µg, aluminii monostearas, cocois oleum, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schafen, Schweinen, Hunden und Katzen	
Packung/en	01	018	100 ml B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Caniquantel pro Inj. ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 54194	Abgabekategorie: B	Index:	01.10.2021
Zusammensetzung	01	praziquantelum 56.8 mg, conserv.: chlorobutanolum hemihydricum 5 mg, alcohol benzylicus 75 mg, propylenglycolum ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Behandlung von Bandwurminfektionen bei Hunden und Katzen	
Packung/en	01	013	10 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cefaseptin 75 mg ad us. vet., teilbare Tabletten für Hunde und Katzen**02 Cefaseptin 300 mg ad us. vet., teilbare Tabletten für Hunde****03 Cefaseptin 750 mg ad us. vet., teilbare Tabletten für Hunde**

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 65984	Abgabekategorie: B	Index:	28.10.2021
Zusammensetzung	01	cefalexinum anhydricum 75 mg ut cefalexinum monohydricum, lactosum monohydricum, povidonum K 30, carmellosum natricum conexum, cellulolum microcristallinum, hepar pulverisatum, faex siccata, crosopovidonum, natrii stearylilis fumaras, pro compresso.	
	02	cefalexinum anhydricum 300 mg ut cefalexinum monohydricum, lactosum monohydricum, povidonum K 30, carmellosum natricum conexum, cellulolum microcristallinum, hepar pulverisatum, faex siccata, crosopovidonum, natrii stearylilis fumaras, pro compresso.	
	03	cefalexinum anhydricum 750 mg ut cefalexinum monohydricum, lactosum monohydricum, povidonum K 30, carmellosum natricum conexum, cellulolum microcristallinum, hepar pulverisatum, faex siccata, crosopovidonum, natrii stearylilis fumaras, pro compresso.	
Anwendung	01	Cephalosporin-Antibiotikum für Hunde und Katzen	
	02	Cephalosporin-Antibiotikum für Hunde	
	03	Cephalosporin-Antibiotikum für Hunde	
Packung/en	01	001 10 x 10 Tablette(n)	B
	02	005 10 x 10 Tablette(n)	B
	03	008 12 x 6 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cefquinor LC ad us. vet., Euterinjektor

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 66800	Abgabekategorie: A	Index:	05.10.2021
Zusammensetzung	01	Suspension: cefquinomum 75 mg ut cefquinomi sulfas, vaselinum album, paraffinum liquidum q.s. ad suspensionem pro vase 8 g. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70 %, aqua purificata 30 %, ad solutionem pro 2.2 ml.	
Anwendung		Antibiotikum zur intramammären Applikation bei laktierenden Kühen	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		20.06.2023	

01 Chloramphénicol Biokema ad us. vet., pommade

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

N° d'AMM: 42063	Catégorie de remise: A	Index:	27.10.2021
Composition	01	chloramphenicolum 18 mg, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Infections bactériennes locales chez les chiens et les chats	
Conditionnements	01	010 20 g avec canule	A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Cortavance ad us. vet., Spray (Lösung) zur Anwendung auf der Haut für Hunde

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 57941	Abgabekategorie: B	Index:	07.10.2021
Zusammensetzung	01	hydrocortisoni aceponas 0.584 mg corresp. hydrocortisonum 0.460 mg, 1-methoxy-2-propanolum, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Entzündungshemmender und juckreizstillender Hautspray für Hunde	
Packung/en	01	001 31 ml Spray	B
		002 76 ml Spray	B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 22.06.2021)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cytopoint 10 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Hunde**02 Cytopoint 20 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Hunde****03 Cytopoint 30 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Hunde****04 Cytopoint 40 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Hunde**

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

Zul.-Nr.: 66554	Abgabekategorie: B	Index:	27.10.2021
Zusammensetzung	01	lokivetmabum 10 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, dinatrii edetas, methioninum 0.1 mg, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
	02	lokivetmabum 20 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, dinatrii edetas, methioninum 0.1 mg, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
	03	lokivetmabum 30 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, dinatrii edetas, methioninum 0.1 mg, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
	04	lokivetmabum 40 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, dinatrii edetas, methioninum 0.1 mg, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Monoklonaler Antikörper zur Behandlung der klinischen Manifestationen der atopischen Dermatitis und zur Behandlung von Juckreiz bei allergischer Dermatitis bei Hunden	
Packung/en	01	001 2 Flasche(n) à 1 ml	B
		002 003 2 Flasche(n) à 1 ml	B
		003 005 2 Flasche(n) à 1 ml	B
		004 007 2 Flasche(n) à 1 ml	B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Fachinformation: Stand der Information 08.09.2021)	
Gültig bis		18.01.2023	

01 Dermaflon ad us. vet., Crème

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

Zul.-Nr.: 48412	Abgabekategorie: D	Index:	05.10.2021
Zusammensetzung	01	acidum malicum 3.75 mg, acidum benzoicum 0.25 mg, acidum salicylicum 0.06 mg, allantoinum 0.15 mg, propylenglyolum 18.16 mg, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zur Behandlung von Wunden bei Tieren	
Packung/en	01	017 30 g Tube	D
		025 100 g Tube	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Duphamox L.A. ad us. vet., Injektionssuspension für Hunde, Katzen, Rinder, Schafe und Schweine

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

Zul.-Nr.: 52769	Abgabekategorie: B	Index:	15.10.2021
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 150 mg ut amoxicillinum trihydricum, E 320 0.08 mg, E 321 0.08 mg, aluminii distearas, propylenglycoli dicaprylocapras, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Langwirkendes Amoxicillin mit Breitbandeffekt für Hunde, Katzen, Rinder, Schafe und Schweine	
Packung/en	01	027 100 ml	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Enzaprost ad us. vet., solution injectable pour bovins et porcins

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

N° d'AMM: 57640	Catégorie de remise: B	Index:	06.10.2021
Composition	01	dinoprostum 5.0 mg ut dinoprostum trometamolium, alcohol benzylicus 16.5 mg, natrii hydroxidum, aqua ad iniectionem, ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Lutéolytique pour bovins et porcins	
Conditionnements	01	001 5 x 10 ml	B
		003 50 ml	B
Remarque		(Changement de catégorie de remise de A à B)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 GastroGard ad us. vet., orale Paste für Pferde

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

Zul.-Nr.: 65903	Abgabekategorie: B	Index:	27.10.2021
Zusammensetzung	01	omeprazolium 370 mg, aromatica, excipients ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Prävention und Behandlung von Magengeschwüren bei Pferden	
Packung/en	01	002 7 Spritze(n) zu 6.16 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Linco-Spectin ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 40070	Abgabekategorie: A	Index:	05.10.2021
Zusammensetzung	01	lincomycinum 50 mg ut lincomycini hydrochloridum, spectinomycinum 100 mg ut spectinomycini sulfas, conserv.: alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	052 1 x 100 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 54312	Abgabekategorie: B	Index:	14.10.2021
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 150.0 mg ut amoxicillinum trihydricum, propylis parahydroxybenzoas 1.4 mg, ethylcellulosum, methylcellulosum, sorbitani trioleas, propylenglycoli octanoas et decanoas, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiinfektivum für Rinder, Schafe und Schweine	
Packung/en	01	016 100 ml	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		30.10.2023	

01 Prac-tic XS ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde**02 Prac-tic S ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde****03 Prac-tic M ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde****04 Prac-tic L ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde**

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 58037	Abgabekategorie: B	Index:	08.10.2021
Zusammensetzung	01	pyriproolum 56.25 mg, E 321 0.45 mg, diethylenglycoli monoethylicum aetherum, ad solutionem pro vase 0.45 ml.	
	02	pyriproolum 137.5 mg, E 321 1.1 mg, diethylenglycoli monoethylicum aetherum, ad solutionem pro vase 1.1 ml.	
	03	pyriproolum 275 mg, E 321 2.2 mg, diethylenglycoli monoethylicum aetherum, ad solutionem pro vase 2.2 ml.	
	04	pyriproolum 625 mg, E 321 5 mg, diethylenglycoli monoethylicum aetherum, ad solutionem pro vase 5 ml.	
Anwendung	01	Antiektoparasitikum gegen Zecken und Flöhe bei Hunden von 2 - 4.5 kg	
	02	Antiektoparasitikum gegen Zecken und Flöhe bei Hunden von 4.5 - 11 kg	
	03	Antiektoparasitikum gegen Zecken und Flöhe bei Hunden von 11 - 22 kg	
	04	Antiektoparasitikum gegen Zecken und Flöhe bei Hunden von 22 - 50 kg	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 45731	Abgabekategorie: B	Index:	11.10.2021
Zusammensetzung	01	sulfadimidinum 500 mg, trimethoprimum 100 mg, glucosum monohydricum, ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen, Kokzidiose bei Wiederkäuern und Schweinen	
Packung/en	01	001 200 g	B
		002 750 g	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		01.12.2023	

03 Scalibor Protectorband ad us. vet., für kleine und mittlere Hunde**04 Scalibor Protectorband ad us. vet., für grosse Hunde**

MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 55995	Abgabekategorie: D	Index:	22.10.2021
Zusammensetzung	03	deltamethrinum 0.76 g, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione 48 cm.	
	04	deltamethrinum 1 g, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione 65 cm.	
Anwendung		Antiparasitikum gegen Floh- und Zeckenbefall, zur Leishmaniose-Prävention und zur Verhinderung von Stichen durch Culexmücken (Moskitos)	
	03	Antiparasitenhalsband für kleine und mittlere Hunde	
	04	Antiparasitenhalsband für grosse Hunde	
Packung/en	03	002 1 Halsband	D
		004 6 x 1 Halsband	D
	04	006 1 Halsband	D
		008 6 x 1 Halsband	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vetflurane ad us. vet., Inhalationsnarkotikum

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62187	Abgabekategorie: B	Index:	12.10.2021
Zusammensetzung	01	isofluranum (1000mg/g) 100 %.	
Anwendung		Inhalationsnarkotikum für Pferde, Schweine (Ferkel), Hunde, Katzen, Ziervögel, Reptilien, Ratten, Mäuse, Hamster, Chinchillas, Gerbale (Wüstenrennmäuse), Meerschweinchen und Frettchen	
Packung/en	01	001 100 ml	B
		002 250 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vetmedin 1.25 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde

02 Vetmedin 2.5 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde

03 Vetmedin 5 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde

04 Vetmedin 10 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde

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

Zul.-Nr.: 57804	Abgabekategorie: B	Index:	15.10.2021
Zusammensetzung	01	pimobendanum 1.250 mg, povidonum K 25, lactosum monohydricum, maydis amyllum, carmellosum natricum conexum, acidum citricum, aromatica (artificial beef flavour), silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	pimobendanum 2.500 mg, povidonum K 25, lactosum monohydricum, maydis amyllum, carmellosum natricum conexum, acidum citricum, aromatica (artificial beef flavour), silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	pimobendanum 5.000 mg, povidonum K 25, lactosum monohydricum, maydis amyllum, carmellosum natricum conexum, acidum citricum, aromatica (artificial beef flavour), silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	04	pimobendanum 10.000 mg, povidonum K 25, lactosum monohydricum, maydis amyllum, carmellosum natricum conexum, acidum citricum, aromatica (artificial beef flavour), silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Kardiovaskuläres Therapeutikum beim Hund	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

Änderung der Zulassungsinhaberin Modification du titulaire d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 01.10.2021 übernimmt die Firma **Baxter AG, Opfikon** folgende/s Arzneimittel der Firma **Janssen-Cilag AG, Zug**:

A compter du 01.10.2021, l'entreprise **Baxter AG, Opfikon** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Janssen-Cilag AG, Zug**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
54273	Caelyx, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Per 01.10.2021 übernimmt die Firma **Neuraxpharm Switzerland AG, Liestal** folgende/s Arzneimittel der Firma **Takeda Pharma AG, Opfikon**:

A compter du 01.10.2021, l'entreprise **Neuraxpharm Switzerland AG, Liestal** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Takeda Pharma AG, Opfikon**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
62556	Buccolam, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle

Per 01.10.2021 übernimmt die Firma **steinberg pharma ag, Winterthur** folgende/s Arzneimittel der Firma **Verfora SA, Villars-sur-Glâne**:

A compter du 01.10.2021, l'entreprise **steinberg pharma ag, Winterthur** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Verfora SA, Villars-sur-Glâne**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
33752	Kamillin Medipharm, Konzentrat
33848	Antihydral, Salbe
43454	Kamillin Medipharm, Bad
45199	Virudermin, Gel
66762	Korolind, Tropfen

Per 15.10.2021 übernimmt die Firma **Teva Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Orion Pharma AG, Zug**:

A compter du 15.10.2021, l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Orion Pharma AG, Zug**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
57733	Kentera, transdermales Pflaster

Per 15.10.2021 übernimmt die Firma **Streuli Pharma AG, Uznach** folgende/s Arzneimittel der Firma **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH:**

A compter du 15.10.2021, l'entreprise **Streuli Pharma AG, Uznach** 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)
67974	COLCTAB, Tabletten

Per 31.10.2021 übernimmt die Firma **Janssen-Cilag AG, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actelion Pharmaceuticals Ltd, Allschwil:**

A compter du 31.10.2021, l'entreprise **Janssen-Cilag AG, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actelion Pharmaceuticals Ltd, Allschwil:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
55841	Tracleer, Filmtabletten
56898	Zavesca, Kapseln
59885	Tracleer, dispergierbare Tabletten
62354	Veletri, Lyophilisat

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

Per 01.10.2021 ändert die Firma **Beiersdorf AG** ihr Firmendomizil von Duggingerstrasse 21, 4153 Reinach BL nach **Aeschengraben 29, 4051 Basel.**

A compter du 01.10.2021, l'entreprise **Beiersdorf AG** actuellement sise Duggingerstrasse 21, 4153 Reinach BL, aura pour nouveau domicile **Aeschengraben 29, 4051 Basel.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
55118	Eucerin Trockene Haut 10% Urea, Crème
55119	Eucerin Trockene Haut 10% Urea, Lotion
55404	Hansaplast ABC-Wärme-Pflaster N, Pflaster

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	Alpenaflor Wacholdergeist-Gel Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	47914	D	07.10.4.	01.09.2022
1	01	Amorocutan 50mg/ml, wirkstoffhaltiger Nagellack Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg	66420	B	10.09.4.	01.04.2022
1	01	Arkocaps Marronnier d'Inde/ Roskastanie (écorce/Rinde), gélules Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26	48406	D	02.08.1.	08.10.2021
1	01	Arnica Planta tota 20% / Ceba 10% / Symphytum 5% aa, Salbe Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59917	D	20.02.	30.11.2021
1	01	Bisolvon, comprimés Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	31937	D	03.02.0.	31.03.2022
1	01	Co-Reniten, Tabletten Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern	48160	B	02.07.2.	31.12.2021
1	01	Collunosol N, collutoire Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	29466	D	12.03.3.	31.03.2022
1	01	Desofemine 20 Nova, Filmtabletten Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg	63171	B	09.02.1.	21.10.2021

1	01	Desofemine 30 0.15 mg/0.03 mg, Filmtabletten Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg	63170	B	09.02.1.	21.10.2021
1	01	Dienovel, Filmtabletten Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg	67682	B	09.02.1.	21.10.2021
1	01	Digoxin-Juvisé, Injektionslösung Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz	40039	B	02.01.1.	30.04.2022
1	01	Drosfemine, Filmtabletten Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg	66542	B	09.02.1.	21.10.2021
1	01	Drospifem 20, Filmtabletten Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg	66545	B	09.02.1.	21.10.2021
1	02	Drospifem 30, Filmtabletten Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg	66545	B	09.02.1.	21.10.2021
1	01	Erlotinib Mylan 25 mg, Filmtabletten Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	68092	A	07.16.1.	28.10.2021
1	02	Erlotinib Mylan 100 mg, Filmtabletten Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	68092	A	07.16.1.	28.10.2021
1	03	Erlotinib Mylan 150 mg, Filmtabletten Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	68092	A	07.16.1.	28.10.2021
1	01	Flores Triticum comp., Ampullen (s.c.) Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59628	B	20.02.	30.06.2022
1	01	Humira, Injektionslösung in Durchstechflasche AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham	62860	B	07.15.0.	10.10.2021

1	01	Lasix long 30, capsules Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	42482	B	05.01.0.	28.02.2022
1	01	Latanoprost plus Spirig HC, Augentropfen Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	63076	B	11.09.0.	12.10.2021
1	01	Latanoprost Spirig HC, Augentropfen Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	63104	B	11.09.0.	12.10.2021
1	01	Mandragora 5%, Salbe Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59566	B	20.02.	22.10.2021
1	01	Nasacort Allergo, Nasenspray Opella Healthcare Switzerland AG, 6343 Risch	61855	B	12.02.3.	01.09.2022
1	01	No Tussan, Pulver GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	54084	C	03.01.1.	28.10.2021
1	01	Reniten, Tabletten Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern	46038	B	02.07.1.	31.12.2021
1	02	Reniten mite, Tabletten Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern	46038	B	02.07.1.	31.12.2021
1	03	Reniten submite, Tabletten Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern	46038	B	02.07.1.	31.12.2021
1	01	Rennie Deflatin, Lutschtabletten Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich	48152	D	04.01.0.	14.08.2021
1	01	Rennie ICE zuckerfrei, Lutschtabletten Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich	62655	D	04.01.0.	14.08.2021

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Optipet ad us. vet., Ungezieferhalsband für Katzen Martec Handels AG, Bubenbergstrasse 11, 8045 Zürich	67124	E	31.12.2021
1	02	Optipet ad us. vet., Ungezieferhalsband für Hunde Martec Handels AG, Bubenbergstrasse 11, 8045 Zürich	67124	E	31.12.2021
1	03	PET ad us. vet., Ungezieferhalsband für Katzen Martec Handels AG, Bubenbergstrasse 11, 8045 Zürich	55532	E	31.12.2021
1	04	PET ad us. vet., Ungezieferhalsband für Hunde Martec Handels AG, Bubenbergstrasse 11, 8045 Zürich	55532	E	31.12.2021

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	Eprotan-Mepha plus, Filmtabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58077	B	02.07.2.	18.03.2022
1	01	Eprotan-Mepha 600, Filmtabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58076	B	02.07.1.	18.03.2022
1	01	Lomaherpan Fieberblasen-Creme Regulix GmbH, Effingerstrasse 6a, 3011 Bern	52039	D	10.09.3.	08.03.2022
1	01	Stocrin, Lösung zum Einnehmen MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	55779	A	08.03.0.	13.03.2022

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Meflosyl ad us. vet., Injektionslösung Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont	62377	B	07.03.2022
1	01	Powerflox 50 ad us. vet., Injektionslösung Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon	61872	A	04.03.2022

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

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

2	Palovarotene (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Fibrodysplasia Ossificans Progressiva (FOP) Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	18.10.2021
2	Zorecimeran, COVID 19 mRNA vaccine (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff ZOVYDD is indicated for: Active immunisation to prevent COVID 19 caused by SARS CoV 2 in individuals 18 years of age and older CureVac Swiss AG, Wartenbergstrasse 40, 4052 Basel	19.10.2021

**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

Duloxetin hydrochlorid (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Behandlung von Frauen mit mittelschwerer bis schwerer Belastungs(harn)inkontinenz NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	01.10.2021
Immunglobulin vom Menschen (IVIg). Protein mit $\geq 95\%$ Immunglobulin G (IgG) (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Immunmangelkrankheiten Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ	01.10.2021
Pemetrexes diacid (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform (wie Alimta) Indikationen/Anwendungsmöglichkeiten Malignes Pleuramesotheliom Behandlung von Patienten mit malignem Pleuramesotheliom in Kombination mit Cisplatin. Nichtkleinzelliges Lungenkarzinom In Kombination mit Cisplatin für die First-line Chemotherapie von Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem nichtkleinzelligem Lungenkarzinom ausser bei überwiegender plattenepithelialer Histologie. Monotherapie zur Erhaltungstherapie von Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem nichtkleinzelligem Lungenkarzinom ausser bei überwiegender plattenepithelialer Histologie, direkt anschliessend an eine platinbasierte Chemotherapie von 4 Therapiezyklen bei fehlender Progression. Monotherapie bei Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem nichtkleinzelligem Lungenkarzinom ausser bei überwiegender plattenepithelialer Histologie nach vorangegangener Chemotherapie. Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Am Mattenhof 4, 6010 Kriens	01.10.2021
5-Aminolavulinsäure Hydrochlorid (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Behandlung aktinischer Keratosen leichter bis mittelschwerer I ntensität Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren	04.10.2021

<p>Lipegfilgrastim (2 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Immunstimulans, Kolonien-Stimulierender Faktor Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel</p>	<p>04.10.2021</p>
<p>Toxinum botulinicum A (150 kD) (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Xeomin wird angewendet bei Erwachsenen zur symptomatischen Behandlung von • Blepharospasmus, • zervikaler Dystonie mit überwiegend rotatorischer Komponente (Torticollis spasmodicus), • Spastik der oberen Extremitäten, • chronischer, beeinträchtigender Sialorrhoe. Xeomin wird angewendet bei Kindern und Jugendlichen im Alter von 2 bis 17 Jahren zur symptomatischen Behandlung von • chronischer Sialorrhoe. Merz Pharma (Schweiz) AG, Hegenheimermattweg 57, 4123 Allschwil</p>	<p>04.10.2021</p>
<p>Eisen als Eisen(III)-Isomaltosid 1000 (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Eisenmangel bei Patienten, bei welchen die klinische Notwendigkeit besteht, Eisen rasch zuzuführen Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil</p>	<p>06.10.2021</p>
<p>Empagliflozinum (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Herzinsuffizienz unabhängig von der linksventrikulären Auswurfraction Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel</p>	<p>08.10.2021</p>
<p>Sertralin hydrochlorid (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch</p>	<p>08.10.2021</p>
<p>Upadacitinib (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Colitis ulcerosa AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham</p>	<p>10.10.2021</p>
<p>Calcipotriolum monohydricum 0.05mg - Betamethasonum dipropioatum 0.5mg (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation Préparation contre le psoriasis Leman SKL SA, 1213 Lancy</p>	<p>13.10.2021</p>
<p>Fesoterodinfumarat (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Behandlung der hyperaktiven Harnblase Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld</p>	<p>14.10.2021</p>

baricitinib (1 médicament) Modifica, nouvelle indication COVID-19 disease Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	15.10.2021
Letrozol (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Cytostatikum Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen	15.10.2021
Sitagliptin HCl monohydrate (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Orales Antidiabetikum NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	15.10.2021
Melatonin (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Primäre Insomnie Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	18.10.2021
Palonosetron (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Antiemetikum Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	18.10.2021
difelikefalin (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff CKD-associated pruritus Vifor Fresenius Medical Care Renal Pharma Ltd., Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen	21.10.2021
olopatadinum (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation Conjonctivite allergique Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin	21.10.2021
Teriparatidum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Parathormon-Analagon Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	21.10.2021
Tozinameranum (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform Aktive Immunisierung gegen SARS-CoV-2-Infektionen Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	22.10.2021

<p>Benzydaminhydrochlorid (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Infektion im Mund- und Rachenraum Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich</p>	26.10.2021
<p>Voclosporin (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Lupusnephritis Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH, 8152 Opfikon</p>	26.10.2021
<p>Rivaroxabanum (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation 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 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch</p>	27.10.2021
<p>Rivaroxabanum (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Thromboseprophylaxe und Behandlung, Schlaganfall- und Embolieprophylaxe, Behandlung von Lungenembolien Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch</p>	27.10.2021
<p>Aconitum napellus (HAB) D1 ; Bryonia (HAB) D1; Eucalyptus globulus (HAB) TM; Eupatorium perfoliatum (HAB) D1 ; Ferrum phosphoricum (HAB) D6; Schoenocaulon officinale (HAB) TM (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis kann Infludoron N zur Behandlung von grippalen Infekten und Erkältungskrankheiten angewendet werden. Gemäss anthroposophischen Prinzipien eignet sich Infludoron N sowohl zur Anwendung bei ersten Anzeichen als auch bei bereits voll ausgebrochener Erkrankung. Beschwerden wie z.B. Fieber, Schnupfen, Frösteln, Muskel- und Gliederschmerzen, starkes Schwitzen oder Erschöpfungserscheinungen werden gelindert, und eine Ausheilung wird gefördert. Infludoron N ist gut verträglich und eignet sich daher auch zur Anwendung bei Kindern und Kleinkindern. Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim</p>	28.10.2021

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

Meloxicam (1 Arzneimittel)

27.10.2021

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation
Verminderung von geringen bis mässigen postoperativen Schmerzen und Entzündungen nach operativen Eingriffen bei Katzen, z. B. orthopädischen Eingriffen und Weichteiloperationen Linderung von Schmerzen und Entzündungen bei akuten und chronischen Erkrankungen des Bewegungsapparates bei Katzen.

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