

Swissmedic Journal 12/2021

20. Jahrgang
20° année ISSN
2234-9456

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

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

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

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

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

Seite	Seite
Im Brennpunkt	
Nachtrag 10.6 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft	1211
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Oxlumo®, Injektionslösung (Lumasiranum)	1218
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Heparin Sintetica, Infusionslösung (Heparinum natriicum)	1220
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Lumykras®, Filmtabletten (Sotorasibum)	1222
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Ronapreve®, Injektions-/Infusionslösung (Casirivimabum und Imdevimabum)	1224
Arzneimittel Statistik	
Neuzulassung	1226
Revision und Änderung der Zulassung	1239
Änderung der Zulassungsinhaberin	1317
Widerruf der Zulassung	1320
Erlöschen der Zulassung	1325
Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	1327
Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	1328
Berichtigung	1335

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

Page	Page
Actualités	
Entrée en vigueur du Supplément 10.6 de la Pharmacopée Européenne	1215
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Oxlumo®, solution injectable (lumasiranum)	1219
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Heparin Sintetica, Solution pour perfusion (Heparinum naticum)	1221
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Lumykras®, comprimés pelliculés (sotorasibum)	1223
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Ronapreve®, solution pour injection/perfusion (casirivimabum et imdeviabum)	1225
Miscellanées	
Nouvelle autorisation	1226
Révision et modification de l'autorisation	1239
Modification du titulaire d'AMM	1317
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	1320
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	1325
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	1327
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	1328
Rectification	1335

Annuaire Swissmedic

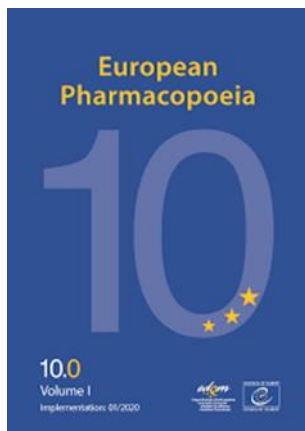
Vous trouverez sur notre site Internet, à l'adresse <http://www.swissmedic.ch>, à la rubrique «Contact» du menu de navigation «notre profil», le masque de saisie vous permettant de nous adresser vos questions et réclamations. Pour ce qui est des adresses auxquelles envoyer les annonces ou d'autres adresses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

Légende

Catégories de remise

- A Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire non renouvelable
- B Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire

- C Remise sur conseil des professionnels de la santé
- D Remise sur conseil spécialisé
- E Remise sans conseil spécialisé



Nachtrag 10.6 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft

Der Institutsrat hat den Nachtrag 10.6 der Europäischen Pharmakopöe auf den 1. Januar 2022 in Kraft gesetzt.

Seit 1. Januar 2022 ist der Nachtrag 10.6 zur Europäischen Pharmakopöe in Kraft. Der Nachtrag 10.6 enthält folgende **neue** Texte:

ALLGEMEINER TEIL

- 2.1.7 Waagen für analytische Zwecke
- 2.5.42 *N*-Nitrosamine in Wirkstoffen
- 2.8.26 Pyrrolizidin-Alkaloide als Verunreinigungen
- 2.9.53 Partikelförmige Verunreinigungen – Nicht sichtbare Partikeln in nicht injizierbaren flüssigen Zubereitungen

MONOGRAPHIEGRUPPEN

Impfstoffe für Tiere

Vibriose-Impfstoff (inaktiviert) für Seebarsche

Pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Ningpo-Braunwurzwurzel
Zhejiang-Fritillaria-Zwiebel

Homöopathische Zubereitungen und Stoffe für homöopathische Zubereitungen

Sanguinaria für homöopathische Zubereitungen
Toxicodendron quercifolium für homöopathische Zubereitungen

MONOGRAPHIEN A-Z

- Fluticasonfuroat
- Methylaminolevulinathydrochlorid
- Phenoxybenzaminhydrochlorid
- Trazodonhydrochlorid

Folgende Texte wurden inhaltlich **überarbeitet**:

ALLGEMEINER TEIL

- 1 Allgemeine Vorschriften
- 2.4.29 Bestimmung der Fettsäurenzusammensetzung von Omega-3-Säuren-reichen Ölen
- 2.8.13 Pestizid-Rückstände
- 2.9.1 Zerfallszeit von Tabletten und Kapseln
- 2.9.27 Gleichförmigkeit und Genauigkeit der aus Mehrdosenbehältnissen abgegebenen Dosen
- 2.9.33 Charakterisierung kristalliner und teilweise kristalliner Feststoffe durch Röntgenpulverdiffraktometrie
- 3.2.2 Kunststoffbehältnisse und -verschlüsse zur pharmazeutischen Verwendung
- 4 Reagenzien (*neue, überarbeitete, korrigierte*)
- 5.8 Harmonisierung der Arzneibücher
- 5.22 Bezeichnungen von in der Traditionellen Chinesischen Medizin verwendeten pflanzlichen Drogen

MONOGRAPHIEGRUPPEN

- Allgemeine Monographien
- Allergenzubereitungen
- Impfstoffe für Tiere

Darreichungsformen

Schäume, wirkstoffhaltige
Zubereitungen zur Anwendung am Auge
Zubereitungen zur Anwendung am Ohr

Radioaktive Arzneimittel und Ausgangsmaterialien für radioaktive Arzneimittel

(⁶⁸Ga)Galliumedotreotide-Injektionslösung
Natriumcalcium-Pentetat-Hydrat zur Herstellung von radioaktiven Arzneimitteln

Pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Atractylodes-lancea-Wurzelstock
Brennnesselwurzel
Ganoderma
Mariendistelfrüchte
Mariendistelfruchtetrockenextrakt, eingestellter, gereinigter
Ölbaumblätter

MONOGRAPHIEN A-Z

Albuminlösung vom Menschen
Aluminiumstearat
Aprotinin-Lösung, konzentrierte
Benzoylperoxid, wasserhaltiges
Bisacodyl
Bumetanid
Butyl-4-hydroxybenzoat
Calciumcarbonat
Calciumgluconat
Calciumgluconat, wasserfreies
Calciumhydrogenphosphat
Calciumhydrogenphosphat-Dihydrat
Calciumhydroxid
Candesartancilexetil¹
Carboplatin
Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A)
Carboxymethylstärke-Natrium (Typ B)
Celluloseacetatphthalat
Chenodesoxycholsäure
Cholesterol zur parenteralen Anwendung
Colecalciferol, ölige Lösungen von
Croscarmellose-Natrium
Crospovidon
Dapson
Deferipron-Tabletten
Dikaliumchlorazepat-Monohydrat
Dimetindenmaleat
Dronedaron-Tabletten
Eisen(II)-sulfat, getrocknetes
Eisen(II)-sulfat-Heptahydrat
Etacrynsäure
Ethylcellulose
Ethyl-4-hydroxybenzoat
Flurbiprofen
Fosinopril-Natrium
Hydralazinhydrochlorid

Hydroxyethylcellulose

Hydroxypropylcellulose
Hydroxypropylcellulose, niedrig substituierte
Hypromellose
Irbesartan¹

Kaliummetabisulfit
Kupfer(II)-sulfat-Pentahydrat
Lacosamid-Tabletten
Losartan-Kalium¹

Magnesiumcarbonat, leichtes basisches
Magnesiumstearat
Methylcellulose
Methyl-4-hydroxybenzoat
Natriumcalciumedetat
Natriumstearat
Natriumsulfit
Natriumsulfit-Heptahydrat
Nitrofural
Olmesartanmedoxomil¹
Oxybutyninhydrochlorid
Phytomenadion, *all-rac*-

Povidon
Pravastatin-Natrium
Propyl-4-hydroxybenzoat
Raltegravir-Kautabletten
Raltegravir-Tabletten
Regorafenib-Tabletten
Riociguat-Tabletten
Rivaroxaban-Tabletten
Rosuvastatin-Calcium
Rosuvastatin-Tabletten
Salbutamolsulfat
Sertaconazolnitrat
Sitagliptin-Tabletten
Sorafenib-Tabletten
Talkum
Terazosinhydrochlorid-Dihydrat
Ticagrelor-Tabletten
Tigecyclin
Tobramycin
Tocopherolhydrogensuccinat, *RRR*- α -
Tricalciumphosphat
Valsartan¹
Verapamilhydrochlorid
Weizenstärke
Zinkacetat-Dihydrat
Zinkgluconat
Zinkoxid

¹¹ Dieser Text wurde am 1. April 2021 in Kraft gesetzt.

Weiter wurden die nachfolgenden Texte korrigiert:

ALLGEMEINER TEIL

2.5.29 Schwefeldioxid

MONOGRAPHIEGRUPPEN

Pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen
Forsythienfrüchte
Rohrkolbenpollen

MONOGRAPHIEN A-Z

Bacitracin
Bacitracin-Zink
Cefalexin-Monohydrat
Dexpanthenol
Edetinsäure
Everolimus
Fluorescein
Hydroxyethylstärken
Kaliummonohydrogenphosphat
Levetiracetam
Moxidectin für Tiere
Natriumedetat
Natriummonohydrogenphosphat
Natriummonohydrogenphosphat-Dihydrat
Natriummonohydrogenphosphat-Dodecahydrat
Salbutamol
Sulfadimethoxin
Sulfadimethoxin-Natrium für Tiere

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

ALLGEMEINER TEIL

2.9.27 Gleichförmigkeit der Masse der abgegebenen Dosen aus Mehrdosenbehältnissen *wird zu*
Gleichförmigkeit und Genauigkeit der aus Mehrdosenbehältnissen abgegebenen Dosen

MONOGRAPHIEGRUPPEN

Radioaktive Arzneimittel und Ausgangsmaterialien für radioaktive Arzneimittel
Natriumcalcium-Pentetat zur Herstellung von radioaktiven Arzneimitteln *wird zu*
Natriumcalcium-Pentetat-Hydrat zur Herstellung von radioaktiven Arzneimitteln

MONOGRAPHIEN A-Z

Racemisches Phytomenadion *wird zu*
all-rac-Phytomenadion

Der folgende Text wurde **gestrichen**:

MONOGRAPHIEN A-Z

Barbital

Zu beachten:

Durch den Nachtrag 10.6 wird keine Monographie der Ph. Helv. abgelöst.

Der Nachtrag 10.7 zur Ph. Eur. 10 wird am 1. April 2022 in Kraft treten.

Die Pharmakopöe

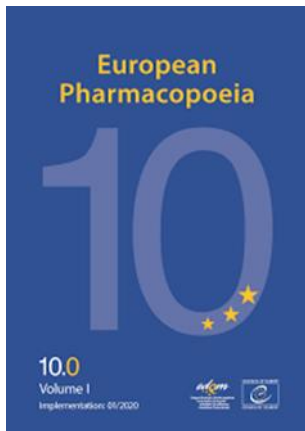
Die gültige Pharmakopöe in der Schweiz umfasst die 10. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe (Ph. Eur. 10) mit den Nachträgen 10.1 - 10.6 sowie die 11. Ausgabe der Schweizerischen Pharmakopöe (Ph. Helv. 11) mit dem Supplement 11.3.

Die Ph. Eur. 10 wird im Original vom Europarat herausgegeben. Sie kann in Deutsch und Französisch beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern (www.bundespublikationen.admin.ch), bezogen werden.

Die Ph. Helv. 11 wird von Swissmedic, dem Schweizerischen Heilmittelinstitut, herausgegeben und kann unter www.phhelv.ch abgerufen oder beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern bezogen werden.

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

sowie unter www.edqm.eu



Entrée en vigueur du Supplément 10.6 de la Pharmacopée Européenne

Le Conseil de l'institut a fixé l'entrée en vigueur du Supplément 10.6 de la Pharmacopée Européenne au 1^{er} janvier 2022.

Le Supplément 10.6 de la Pharmacopée Européenne est entrée en vigueur le 1^{er} janvier 2022. Dans le Supplément 10.6 figurent les **nouveaux** textes suivants:

CHAPITRES GÉNÉRAUX

- 2.1.7. Balances d'analyse
- 2.5.42. N-Nitrosamines dans les substances actives
- 2.8.26. Alcaloïdes pyrrolizidiniques contaminants
- 2.9.53. Contamination particulaire : particules non visibles dans les préparations liquides non injectables

MONOGRAPHIES

Vaccins pour usage vétérinaire

Vaccin inactivé de la vibriose pour le bar

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Fritillaria thunbergii (bulbe de)

Scrophularia (racine de)

Préparations homéopathiques

Rhus toxicodendron pour préparations homéopathiques

Sanguinaria canadensis pour préparations homéopathiques

Monographies

- Fluticasone (furoate de)
- Méthylaminolévulinate (chlorhydrate de)
- Phénoxybenzamine (chlorhydrate de)
- Trazodone (chlorhydrate de)

Les textes ci-après ont été **révisés**:

CHAPITRES GÉNÉRAUX

- 1. Prescriptions générales
- 2.4.29. Composition en acides gras des huiles riches en acides oméga-3
- 2.8.13. Résidus de pesticides
- 2.9.1. Désagrégation des comprimés et des capsules
- 2.9.27. Uniformité et exactitude de la dose délivrée par les récipients multidoses
- 2.9.33. Caractérisation des solides cristallins et partiellement cristallins par diffraction X sur poudre
- 3.2.2. Récipients et fermetures en plastique pour usage pharmaceutique
- 4. Réactifs (*nouveaux, révisés, corrigés*)
- 5.8. Harmonisation des pharmacopées
- 5.22. Noms des drogues végétales utilisées en médecine traditionnelle chinoise

MONOGRAPHIES

Monographies générales

Produits allergènes

Vaccins pour usage vétérinaire

Formes pharmaceutiques

Mousses médicamenteuses

Préparations auriculaires

Préparations ophtalmiques

Préparations radiopharmaceutiques et matières premières pour préparations radiopharmaceutiques	Hydroxypropylcellulose faiblement substituée Hypromellose Irbésartan ¹ Lacosamide (comprimés de) Losartan potassique ¹ Magnésium (carbonate de) léger Magnésium (stéarate de) Méthylcellulose Méthyle (parahydroxybenzoate de) Nitrofural Olmésartan médoxomil ¹ Oxybutynine (chlorhydrate d') Peroxyde de benzoyle hydraté Phosphate tricalcique <i>tout-rac</i> -Phytoménadione Potassium (métabisulfite de) Povidone Pravastatine sodique Propyle (parahydroxybenzoate de) Raltégravir (comprimés à croquer de) Raltégravir (comprimés de) Régorafenib (comprimés de) Riociguat (comprimés de) Rivaroxaban (comprimés de) Rosuvastatine calcique Rosuvastatine (comprimés de) Salbutamol (sulfate de) Sertaconazole (nitrate de) Sitagliptine (comprimés de) Sodium (calcium édétate de) Sodium (stéarate de) Sodium (sulfite de) Sodium (sulfite de) heptahydraté Sorafenib (comprimés de) Sulfate ferreux desséché Sulfate ferreux heptahydraté Talc Térazosine (chlorhydrate de) dihydraté Ticagrélor (comprimés de) Tigécycline Tobramycine <i>RRR</i> -alpha-Tocophéryle (hydrogénosuccinate de) Valsartan ¹ Vérapamil (chlorhydrate de) Zinc (acétate de) dihydraté Zinc (gluconate de) Zinc (oxyde de)
Gallium (⁶⁸ Ga) édotréotide (solution injectable de)	
Pentéate (calcium) de sodium hydraté pour préparations radiopharmaceutiques	
Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales	
Atractylodes lancea (rhizome d')	
Chardon marie	
Chardon marie (extrait sec purifié et titré de)	
Ganoderma	
Olivier (feuille d')	
Ortie (racine d')	
Monographies	
Albumine humaine (solution d')	
Aluminium (stéarate d')	
Amidon de blé	
Aprotinine (solution concentrée d')	
Bisacodyl	
Bumétanide	
Butyle (parahydroxybenzoate de)	
Calcium (carbonate de)	
Calcium (gluconate de)	
Calcium (gluconate de) anhydre	
Calcium (hydrogénophosphate de)	
Calcium (hydrogénophosphate de) dihydraté	
Calcium (hydroxyde de)	
Candésartan cilexétil ¹	
Carboplatine	
Carboxyméthylamidon sodique (type A)	
Carboxyméthylamidon sodique (type B)	
Cellulose (acétate phtalate de)	
Chénodésoxycholique (acide)	
Cholécalciférol (concentrat de), forme huileuse	
Cholestérol pour usage parentéral	
Clorazépate dipotassique monohydraté	
Croscarmellose sodique	
Crospovidone	
Cuivre (sulfate de) pentahydraté	
Dapsone	
Défériprone (comprimés de)	
Dimétindène (maléate de)	
Dronédarone (comprimés de)	
Étacrylique (acide)	
Éthylcellulose	
Éthyle (parahydroxybenzoate d')	
Flurbiprofène	
Fosinopril sodique	
Hydralazine (chlorhydrate d')	
Hydroxyéthylcellulose	
Hydroxypropylcellulose	

¹¹ Ce texte a été mis en application le 1^{er} avril 2021.

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

CHAPITRES GÉNÉRAUX

2.5.29. Dioxyde de soufre

MONOGRAPHIES

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Forsythia (fruit de)
Massette (pollen de)

Monographies

Amidons hydroxyéthylés
Bacitracine
Bacitracine-zinc
Céfalexine monohydratée
Dexpanthénol
Édétate disodique
Édétique (acide)
Évérolimus
Fluorescéine
Lévitiracétam
Moxidectine pour usage vétérinaire
Phosphate dipotassique
Phosphate disodique
Phosphate disodique dihydraté
Phosphate disodique dodécahydraté
Salbutamol
Sulfadiméthoxine
Sulfadiméthoxine sodique pour usage vétérinaire

Le titre des textes suivants a été modifié:

CHAPITRES GÉNÉRAUX

- 2.9.27. Uniformité et exactitude de la dose délivrée par les récipients multidoses (*anciennement 2.9.27. Uniformité de masse de la dose délivrée par les récipients multidoses*)
3.2.2. Récipients et fermetures en plastique pour usage pharmaceutique (*anciennement 3.2.2. Récipients et fermetures en matière plastique pour usage pharmaceutique*)

MONOGRAPHIES

Préparations radiopharmaceutiques et matières premières pour préparations radiopharmaceutiques

Pentétate (calcium) de sodium hydraté pour préparations radiopharmaceutiques (*ancienne-*

ment Pentétate (calcium) de sodium pour préparations radiopharmaceutiques)

Monographies

tout-rac-Phytoménadione (anciennement Phytoménadione racémique)

Le texte ci-après est supprimé:

MONOGRAPHIES

Monographies

Barbital

À noter:

Il n'y a pas de monographie dans le Supplément 10.6 qui remplace une monographie de la Ph. Helv.

Le Supplément 10.7 de la Ph. Eur. 10 entrera en vigueur le 1^{er} avril 2022.

La Pharmacopée

La Pharmacopée en vigueur en Suisse est la 10^e Edition de la Pharmacopée Européenne (Ph. Eur. 10) et les Supplément 10.1 – 10.6 ainsi que la 11^e Edition de la Pharmacopée Helvétique (Ph. Helv. 11) et le Supplément 11.3.

La Ph. Eur. 10 est éditée par le Conseil de l'Europe. Elle est disponible en allemand et en français auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne.

(www.publicationsfédérales.ch).

La Ph. Helv. 11 est éditée par Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques et peut être téléchargée à l'adresse : www.phhelv.ch ou obtenue auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne.

Vous trouverez de plus amples informations au sujet de la Pharmacopée sur

www.swissmedic.ch/pharmacopee

et www.edqm.eu

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Oxlumo®, Injektionslösung (Lumasiranum)**

Name Arzneimittel:	Oxlumo®, Injektionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Lumasiranum (als Lumasiran-Natrium)
Dosisstärke und Darreichungsform:	94.5 mg / 0.5 ml, Injektionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Oxlumo wird zur Behandlung der primären Hyperoxalurie Typ 1 (PH1) in allen Altersgruppen angewendet.
ATC Code:	A16AX18
IT-Nummer / Bezeichnung:	04.99.0./Varia
Zulassungsnummer/n:	68239
Zulassungsdatum:	01.12.2021
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

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

Préparation:

Oxlumo[®], solution injectable

Principe(s) actif(s):

lumasiranum (sous la forme de lumasiran sodique)

Dosage et forme pharmaceutique:

94.5 mg / 0.5 ml, lumasiranum

Possibilités d'emploi / Indication:

Oxlumo wird zur Behandlung der primären Hyperoxalurie Typ 1 (PH1) in allen Altersgruppen angewendet.

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

Code ATC:

A16AX18

No IT / désignation:

04.99.0./Varia

No d'autorisation:

68239

Date d'autorisation:

01.12.2021

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Heparin Sintetica, Infusionslösung (Heparinum natricum)**

Name Arzneimittel:	Heparin Sintetica, Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Heparinum natricum
Dosisstärke und Darreichungsform:	20'000 UI / 48ml corresp. 417 UI / ml, Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Traitement de la maladie thrombo-embolique de toute étiologie et de toute localisation ainsi qu'à la suite d'un traitement thrombolytique, lors d'infarctus du myocarde; inhibition de la coagulation en cas de recours à la circulation extracorporelle et à l'hémodialyse. Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist www.swissmedicinfo.ch zu konsultieren.
ATC Code:	B01AB01
IT-Nummer / Bezeichnung:	06.03.3./Heparin
Zulassungsnummer/n:	67780
Zulassungsdatum:	20.12.2021 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Heparin Sintetica, Solution pour perfusion (Heparinum natricum)**

Préparation:	Heparin Sintetica, Solution pour perfusion
Principe(s) actif(s):	Heparinum natricum
Dosage et forme pharmaceutique:	20'000 UI / 48ml corresp .417 UI / ml, Solution pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication:	Traitement de la maladie thrombo-embolique de toute étiologie et de toute localisation ainsi qu'à la suite d'un traitement thrombolytique, lors d'infarctus du myocarde; inhibition de la coagulation en cas de recours à la circulation extracorporelle et à l'hémodialyse
Code ATC:	B01AB01
No IT / désignation:	06.03.3./Héparine
No d'autorisation:	67780
Date d'autorisation:	20.12.2021
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Lumykras[®], Filmtabletten (Sotorasibum)**

Name Arzneimittel:	Lumykras [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Sotorasibum
Dosisstärke und Darreichungsform:	120 mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	LUMYKRAS ist als Monotherapie für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem nicht-plattenepithelialem, nicht kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC) mit KRAS G12C Mutation indiziert, bei denen es nach einer vorherigen Behandlung mit einer platinbasierten Chemotherapie und/oder einer Anti-PD-1/-PD-L1-Immuntherapie zu einer Progression gekommen ist (siehe «Klinische Wirksamkeit»). Die Wirksamkeit und Sicherheit von LUMYKRAS wurde bei Patienten mit weiteren onkogenen Treibermutationen nicht untersucht (siehe «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen»).
ATC Code:	L01XX73
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	67693
Zulassungsdatum:	16.12.2021 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

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

Préparation:

Lumykras®, comprimés pelliculés

Principe(s) actif(s):

sotorasibum

Dosage et forme pharmaceutique:

120 mg, comprimés pelliculés

Possibilités d'emploi / Indication:

LUMYKRAS ist als Monotherapie für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem nicht-plattenepithelialem, nicht kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC) mit KRAS G12C Mutation indiziert, bei denen es nach einer vorherigen Behandlung mit einer platinbasierten Chemotherapie und/oder einer Anti-PD-1/-PD-L1-Immuntherapie zu einer Progression gekommen ist (siehe «Klinische Wirksamkeit»).

Die Wirksamkeit und Sicherheit von LUMYKRAS wurde bei Patienten mit weiteren onkogenen Treibermutationen nicht untersucht (siehe «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen»).

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:

L01XX73

No IT / désignation:

07.16.1./cytostatique

No d'autorisation:

67693

Date d'autorisation:

16.12.2021

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Ronapreve[®], Injektions-/Infusionslösung (Casirivimabum und Imdevimabum)**

Name Arzneimittel:	Ronapreve [®] , Injektions-/Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Casirivimabum und Imdevimabum
Dosisstärke und Darreichungsform:	300 mg / 2.5 ml und 1332 mg / 11.1 ml, Durchstechflasche
Anwendungsgebiet / Indikation:	Ronapreve wird angewendet zur: Behandlung einer bestätigten Coronavirus-Krankheit 2019 (COVID-19) bei Erwachsenen und Jugendlichen (ab dem Alter von 12 Jahren und mit einem Körpergewicht von mindestens 40 kg), die keine Sauerstofftherapie oder Hospitalisierung aufgrund von COVID-19 benötigen und bei denen ein hohes Risiko besteht, einen schweren COVID-19 Verlauf zu entwickeln (siehe «Eigenschaften/Wirkungen»). Prävention von COVID-19 bei Erwachsenen und Jugendlichen (ab dem Alter von 12 Jahren und mit einem Körpergewicht von mindestens 40 kg), die nicht fähig sind eine angemessene Immunantwort auf die SARS-CoV-2-Impfung zu erzeugen. Ronapreve ist nicht als Ersatz für eine Impfung gegen COVID-19 vorgesehen. Ronapreve sollte gemäss den offiziellen Empfehlungen und unter Berücksichtigung der lokalen epidemiologischen Daten zu zirkulierenden SARS-CoV-2-Varianten angewendet werden.
ATC Code:	J05
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.03.0./Mittel gegen Viren
Zulassungsnummer/n:	68329
Zulassungsdatum:	23.12.2021 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Ronapreve[®], solution pour injection/perfusion (casirivimabum et imdeviabum)**

Préparation:	Ronapreve [®] , solution pour injection/perfusion
Principe(s) actif(s):	casirivimabum et imdeviabum
Dosage et forme pharmaceutique:	300 mg / 2.5 ml und 1332 mg / 11.1 ml, flacon
Possibilités d'emploi / Indication:	Ronapreve wird angewendet zur: Behandlung einer bestätigten Coronavirus-Krankheit 2019 (COVID-19) bei Erwachsenen und Jugendlichen (ab dem Alter von 12 Jahren und mit einem Körpergewicht von mindestens 40 kg), die keine Sauerstofftherapie oder Hospitalisierung aufgrund von CO-VID-19 benötigen und bei denen ein hohes Risiko besteht, einen schweren COVID-19 Verlauf zu entwickeln (siehe «Eigenschaften/Wirkungen»). Prävention von COVID-19 bei Erwachsenen und Jugendlichen (ab dem Alter von 12 Jahren und mit einem Körpergewicht von mindestens 40 kg), die nicht fähig sind eine angemessene Immunantwort auf die SARS-CoV-2-Impfung zu erzeugen. Ronapreve ist nicht als Ersatz für eine Impfung gegen CO-VID-19 vorgesehen. Ronapreve sollte gemäss den offiziellen Empfehlungen und unter Berücksichtigung der lokalen epidemiologischen Daten zu zirkulierenden SARS-CoV-2-Varianten 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:	J05
No IT / désignation:	08.03.0./Préparation antivirale
No d'autorisation:	68329
Date d'autorisation:	23.12.2021 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain**01 Alluzience, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 68145	Abgabekategorie: A	Index: 01.13.0.	10.12.2021
Zusammensetzung	01	complexus toxini botulinici A et haemagglutinini 125 U., histidinum, saccharum, natrii chloridum corresp. sodium 2.156 mg, polysorbatum 80, acidum hydrochloricum q.s. ad pH pro vitro.	
Anwendung		Zur vorübergehenden Verbesserung des Erscheinungsbildes von mittelstarken bis starken Glabella-falten beim Stirnrunzeln bei erwachsenen Patienten unter 65 Jahren, wenn das Ausmaß dieser Falten eine erhebliche psychische Belastung für den Patienten darstellt.	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n) 002 2 Durchstechflasche(n)	A A
Gültig bis		09.12.2026	

01 Comirnaty® 30 Mikrogramm/Dosis, gebrauchsfertige Injektionsdispersion für Personen ab 12 Jahren

02 Comirnaty® 10 Mikrogramm/Dosis, Konzentrat zur Herstellung einer Injektionsdispersion
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 68710	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	10.12.2021
Zusammensetzung	<p>01 Suspension: tozinameranum 0.1 mg/ml, ((4-hydroxybutyl)azanediyil)bis(hexane-6,1-diyli)s bis(2-hexyldecanoas), 2-(polyethylenglycoli 2000)-N,N-ditetradecylacetamidum, 1,2-distearyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, cholesterolum, saccharum, trometamolum, trometamoli hydrochloridum, aqua ad inyectabile, pro praeparatione.</p> <p>02 Suspension: tozinameranum 0.1 mg/ml, ((4-hydroxybutyl)azanediyil)bis(hexane-6,1-diyli)s bis(2-hexyldecanoas), 2-(polyethylenglycoli 2000)-N,N-ditetradecylacetamidum, 1,2-distearyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, cholesterolum, saccharum, trometamolum, trometamoli hydrochloridum, aqua ad inyectabile, pro praeparatione.</p>		
Anwendung	<p>01 Comirnaty 30 Mikrogramm/Dosis gebrauchsfertige Injektionsdispersion ist indiziert für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus hervorgerufenen COVID-19-Erkrankung bei Personen ab 12 Jahren</p> <p>02 Comirnaty 10 Mikrogramm/Dosis Konzentrat zur Herstellung einer Injektionsdispersion ist indiziert für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus hervorgerufenen COVID-19-Erkrankung bei Kindern im Alter von 5 bis <12 Jahren</p>		
Packung/en	<p>01 001 10 Durchstechflasche(n) 1 Packung mit 10 Mehrfachdosis-Durchstechflaschen B</p> <p>002 195 Durchstechflasche(n) 1 Packung mit 195 Mehrfachdosis-Durchstechflaschen B</p> <p>02 003 10 Durchstechflasche(n) 1 Packung mit 10 Mehrfachdosis-Durchstechflaschen B</p> <p>004 195 Durchstechflasche(n) 1 Packung mit 195 Mehrfachdosis-Durchstechflaschen B</p>		
Bemerkung	Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)		
Gültig bis	18.12.2022		

01 Decitabin Sandoz 50 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68233	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	21.12.2021
Zusammensetzung	01 decitabinum 50 mg, kalii dihydrogenophosphas corresp. kalium 19.51 mg, natrii hydroxidum corresp. natrium 6.67 mg, pro vitro.		
Anwendung	Akute myeloische Leukämie (AML)		
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n)		A
Gültig bis	20.12.2026		

01 Gemmo Gelenkbeschwerden, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle
Spagyros AG, Neufeldstrasse 1, 3076 Worb

Zul.-Nr.: 68079	Abgabekategorie: D	Index: 20.04.1.	22.12.2021
Zusammensetzung	01	fraxinus excelsior e gemma recenti D1 (Ph.Eur.Hom. 2.1.3) 0.33 ml, vitis vinifera e gemma recenti D1 (Ph.Eur.Hom. 2.1.3) 0.33 ml, pinus montana e gemma recenti D1 (Ph.Eur.Hom. 2.1.3) 0.33 ml, glycerolum, ethanolum 96 per centum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 7 doses, corresp. ethanolum 44 % V/V.	
Anwendung		Gemäss dem Therapieprinzip der Gemmotherapie bei Erwachsenen zur Linderung von Gelenkbeschwerden infolge von Arthrose und Gicht.	
Packung/en	01	001 30ml Flasche(n)	D
Gültig bis		21.12.2026	

01 Heparin Sintetica 20'000 UI/48 ml, soluzione per infusione

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 67780	Categoria di dispensazione: B	Index: 06.03.3.	20.12.2021
Composizione	01	heparinum natricum 417 U.I., natrii chloridum, aqua ad inyectabile, q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 3.8 mg.	
Indicazione		anticoagulante	
Confezione/i	01	001 1 flaconcino/flaconcini	B
Osservazione		NAS (New Active Substance): heparinum natricum, DCI	
Valevole fino al		19.12.2026	

- 01 Ibu Zentiva 200 mg, Filmtabletten**
02 Ibu Zentiva 400 mg, Filmtabletten
03 Ibu Zentiva 600 mg, Filmtabletten
04 Ibu Zentiva 800 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 67991	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	01.12.2021
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.83 mg, hypromellosum, acidum stearicum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 300, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 3.66 mg, hypromellosum, acidum stearicum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 300, talcum, E 171, pro compresso obducto.	
	03	ibuprofenum 600 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 5.49 mg, hypromellosum, acidum stearicum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 300, talcum, E 171, pro compresso obducto.	
	04	ibuprofenum 800 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 7.32 mg, hypromellosum, acidum stearicum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 300, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 20 Tablette(n)	B
		004 50 Tablette(n)	B
	03	005 20 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		67991 04 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.11.2026	

01 Ibuprofen Fresenius i.v. 400 mg / 100 ml, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 68450	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	02.12.2021
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 4 mg ut ibuprofenum natricum, natrii chloridum, natrii dihydrogenophphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii hydroxidum q.s. ad pH, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.71 mg.	
Anwendung		Kurzzeitbehandlung von akuten mässig starken Schmerzen und Fieber	
Packung/en	01	001 10 x 100 ml LDPE Flaschen	B
		002 40 x 100 ml LDPE Flaschen	B
Gültig bis		01.12.2026	

01 Levodopa / Benserazid Devatis 62.5 mg (50 mg + 12.5 mg), Tabletten
02 Levodopa / Benserazid Devatis 125 mg (100 mg + 25 mg), Tabletten
03 Levodopa / Benserazid Devatis 250 mg (200 mg + 50 mg), Tabletten
 Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 68472	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	01.12.2021
Zusammensetzung	01 benserazidum 12.5 mg ut benserazidi hydrochloridum, levodopum 50 mg, natrii docusas, E 172 (rubrum), ethylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, cellulosum microcristallinum, amyllum pregelificatum, mannitolum, calcii hydrogenophosphas, crospovidonum, magnesii stearas, pro compresso corresp. sodium 0.00259 mg. 02 benserazidum 25 mg ut benserazidi hydrochloridum, levodopum 100 mg, natrii docusas, E 172 (rubrum), ethylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, cellulosum microcristallinum, amyllum pregelificatum, mannitolum, calcii hydrogenophosphas, crospovidonum, magnesii stearas, pro compresso corresp. sodium 0.00517 mg. 03 benserazidum 50 mg ut benserazidi hydrochloridum, levodopum 200 mg, natrii docusas, E 172 (rubrum), ethylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, cellulosum microcristallinum, amyllum pregelificatum, mannitolum, calcii hydrogenophosphas, crospovidonum, magnesii stearas, pro compresso corresp. sodium 0.01035 mg.		
Anwendung	Morbus Parkinson, Restless Legs-Syndrom		
Packung/en	01 001 30 Tablette(n) 002 100 Tablette(n) 02 003 30 Tablette(n) 004 100 Tablette(n) 03 005 30 Tablette(n) 006 100 Tablette(n)		B B B B B B
Gültig bis	30.11.2026		

01 LUMYKRAS 120 mg, Filmtabletten

Amgen Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67693	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	16.12.2021
Zusammensetzung	01 sotorasibum 120 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 114 mg, carmellosum natricum conexum corresp. sodium 1.6 mg, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), titanii dioxidum, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.		
Anwendung	LUMYKRAS ist als Monotherapie für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem nicht-plattenepithelialem, nicht kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC) mit KRAS G12C Mutation indiziert, bei denen es nach einer vorherigen Behandlung mit einer platinbasierten Chemotherapie und/oder einer Anti-PD-1/PD-L1-Immuntherapie zu einer Progression gekommen ist (siehe «Klinische Wirksamkeit»).		
Packung/en	01 001 240 Tablette(n)		A
Bemerkung	Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21) NAS (New Active Substance): sotorasibum		
Gültig bis	15.12.2023		

01 Memantin NOBEL 10 mg, Filmtabletten
02 Memantin NOBEL 20 mg, Filmtabletten
03 Memantin NOBEL 5 mg, Filmtabletten
04 Memantin NOBEL 15 mg, Filmtabletten
NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68241	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	14.12.2021
Zusammensetzung	01	memantini hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.31 mg, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 0.28 mg, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	02	memantini hydrochloridum 20 mg corresp. memantinum 16.62 mg, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 0.56 mg, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	03	memantini hydrochloridum 5 mg corresp. memantinum 4.15 mg, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 0.14 mg, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto.	
	04	memantini hydrochloridum 15 mg corresp. memantinum 12.46 mg, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 0.42 mg, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 110 0.03 mg, pro compresso obducto.	
Anwendung		Alzheimer-Krankheit	
Packung/en	01	002 50 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
	004	105 Tablette(n)	B
	03	001 1 Kombipackung(en) Starterpackung bestehend aus je 7 Tabletten zu 5/10/15/20 mg	B
	04	005 1 Kombipackung(en) siehe Packungscode 001	B
Gültig bis		13.12.2026	

01 Midazolam Accord 5 mg/5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 68432	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	23.12.2021
Zusammensetzung	01	midazolam 5 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum concentratum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml corresp. natrium 18.28 mg.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	01	001 1 x 5 ml Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		22.12.2026	

01 Ontruzant 150 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Ontruzant 420 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Samsung Bioepis CH GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 68579	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	16.12.2021
Zusammensetzung	01	trastuzumabum 150 mg, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, pro vitro.	
	02	trastuzumabum 420 mg, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, pro vitro.	
Anwendung		Metastasiertes Mammakarzinom, Mammakarzinom im Frühstadium, Magenkarzinom und Karzinom des gastroösophagealen Übergangs	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Gültig bis		15.12.2026	

01 Oxlumo 94.5 mg / 0.5 ml, Injektionslösung

Alnylam Switzerland GmbH, Grafenauweg 4, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 68239	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	01.12.2021
Zusammensetzung	01	lumasiranum 94.5 mg corresp. lumasiranum natricum, aqua ad injectabile, acidum phosphoricum, natrii hydroxidum, nitrogenium, ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Oxlumo wird zur Behandlung der primären Hyperoxalurie Typ 1 (PH1) in allen Altersgruppen angewendet	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n) 1 Durchstechfl. aus Glas mit Fluorpolymer-beschichtetem Gummistopfen und Aluminiumversiegelung mit Flip-off-Knopf, à 0,5ml Injektionslösung	B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): lumasiranum	
Gültig bis		30.11.2026	

01 Pantoprazol Viatris 20 mg, magensaftresistente Tablette**02 Pantoprazol Viatris 40 mg, magensaftresistente Tablette**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 68642	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	10.12.2021
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, trinatrii phosphas anhydricus, isomaltum 29.25 mg, carmellosum natricum, crospovidonum, natrii stearylis fumaras, Überzug: hypromellosum, povidonum K 25, propylene glycol, E 171, E 172 (flavum), acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, triethylis citras, dimeticonum, sorbitani stearas, polysorbatum 60, silica colloidalis anhydrica, xanthani gummi, E 210 <0.65 µg, E 200, kalii hydroxidum, acidum hydrochloridum, pro compresso obducto corresp. natrium 3.58 mg.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, trinatrii phosphas anhydricus, isomaltum 58.5 mg, carmellosum natricum, crospovidonum, natrii stearylis fumaras, Überzug: hypromellosum, povidonum K 25, propylene glycol, E 171, E 172, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, triethylis citras, dimeticonum, sorbitani stearas, polysorbatum 60, silica colloidalis anhydrica, xanthani gummi, E 210 < 1.3 µg, E 200, kalii hydroxidum, acidum hydrochloridum, pro compresso obducto corresp. natrium 7.17 mg.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001 15 Tablette(n)	B
		002 30 Tablette(n)	B
		003 60 Tablette(n)	B
		004 120 Tablette(n)	B
	02	005 7 Tablette(n)	B
		006 15 Tablette(n)	B
		007 30 Tablette(n)	B
		008 60 Tablette(n)	B
		009 105 Tablette(n)	B
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Quetiapin Spirig HC 25, Filmtabletten
02 Quetiapin Spirig HC 100, Filmtabletten
03 Quetiapin Spirig HC 150, Filmtabletten
04 Quetiapin Spirig HC 200, Filmtabletten
05 Quetiapin Spirig HC 300, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68724	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	16.12.2021
Zusammensetzung	01	quetiapinum 25 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	02	quetiapinum 100 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	03	quetiapinum 150 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	04	quetiapinum 200 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	05	quetiapinum 300 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	B
	02	002 60 Tablette(n)	B
	03	003 100 Tablette(n)	B
	04	004 60 Tablette(n)	B
	05	005 100 Tablette(n)	B
	06	006 60 Tablette(n)	B
	07	007 100 Tablette(n)	B
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ronapreve, Injektions-/Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 68329	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	23.12.2021
Zusammensetzung	01	A): casirivimabum 120 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml. B): imdevimabum 120 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung und Prophylaxe von COVID-19	
Packung/en	01	001 1 + 1 Durchstechflasche(n) Mehrfachdosen-Durchstechflaschen	A
	002	1 + 1 Durchstechflasche(n) Einzeldosis-Durchstechflaschen	A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): casirivimabum NAS (New Active Substance): imdevimabum	
Gültig bis		22.12.2026	

01 Sapropterin Dipharma 100 mg, polvere per soluzione orale
02 Sapropterin Dipharma 500 mg, polvere per soluzione orale
Dipharma SA, Piazza Col C. Bernasconi 5, 6830 Chiasso

N° d'AMM: 67735	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.99.0.	14.12.2021
Composizione	01	sapropterini dihydrochloridum 100 mg corresp. sapropterinum 77 mg, E 300, mannitolum, kalii citras, sucralosum, ad pulverem.	
	02	sapropterini dihydrochloridum 500 mg corresp. sapropterinum 384 mg, E 300, mannitolum, kalii citras, sucralosum, ad pulverem.	
Indicazione		Trattamento dell'iperfenilalaninemia	
Confezione/i	01	001 30 bustina/bustine	B
	02	002 30 bustina/bustine	B
Valevole fino al		13.12.2026	

01 Similasan Reisekrankheit, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 67812	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	16.12.2021
Zusammensetzung	01	nux-vomica (Ph.Eur.Hom.) D15 (Ph.Eur.Hom. 1.1.8) 2.500 mg, hyoscyamus niger (HAB) D15 2.500 mg, petroleum rectificatum (HAB) D15 2.500 mg, anamirta coccus (HAB) D15 (Ph.Eur.Hom. 1.1.8) 2.500 mg, calcii carbonas, xylitolum 600.00 mg, ad globulos pro 1 g corresp. 70-90 granula homoeopathica imbuta.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Reisekrankheit (Auto, Flugzeug, Schiff, Eisenbahn usw.) mit Symptomen wie Übelkeit, Erbrechen und Schwindelgefühl.	
Packung/en	01	001 15.0 g	D
		002 4.5 g	D
Gültig bis		15.12.2026	

- 01 Sitagliptin Sandoz eco 25 mg, Filmtabletten**
02 Sitagliptin Sandoz eco 50 mg, Filmtabletten
03 Sitagliptin Sandoz eco 100 mg, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68465	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	23.12.2021
Zusammensetzung	01	sitagliptinum 25 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, calcii hydrogenophosphas, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, natrii stearyl fumaras, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 6000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), talcum, pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.441 mg.	
	02	sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, calcii hydrogenophosphas, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, natrii stearyl fumaras, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 6000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), talcum, pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.891 mg.	
	03	sitagliptinum 100 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, calcii hydrogenophosphas, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, natrii stearyl fumaras, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 6000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), talcum, pro compresso obducto corresp. natrium max. 1.792 mg.	
Anwendung		Diabetes mellitus Typ 2	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
Gültig bis		22.12.2026	

01 Sitagliptin-Medius 25 mg, Filmtabletten
02 Sitagliptin-Medius 50 mg, Filmtabletten
03 Sitagliptin-Medius 100 mg, Filmtabletten
 Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 68161	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	16.12.2021
Zusammensetzung	01	sitagliptinum 25 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, cellulosum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, carmellosum natricum conexum, natrii stearylis fumaras, magnesii stearas, Überzug: poly(vinylis acetas), E 171, macrogola, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. sodium 0.28 mg.	
	02	sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, cellulosum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, carmellosum natricum conexum, natrii stearylis fumaras, magnesii stearas, Überzug: poly(vinylis acetas), E 171, macrogola, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. sodium 0.56 mg.	
	03	sitagliptinum 100 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, cellulosum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, carmellosum natricum conexum, natrii stearylis fumaras, magnesii stearas, Überzug: poly(vinylis acetas), E 171, macrogola, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. sodium 1.12 mg.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
Gültig bis		15.12.2026	

01 Takrozem 0.1 %, Salbe			
Pierre Fabre (Suisse) S.A., Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil			
Zul.-Nr.: 67963	Abgabekategorie: B	Index: 10.04.0.	16.12.2021
Zusammensetzung	01	tacrolimusum 1 mg ut tacrolimusum monohydricum, vaselinum album, paraffinum liquidum, propyleni carbonas, cera alba, paraffinum solidum, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Atopische Dermatitis	
Packung/en	01	001 10 g	B
		002 30 g	B
	003	60 g	B
Gültig bis		15.12.2026	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**01 Otopad us. vet., Tropfsuspension für Hunde, Katzen und Meerschweinchen**

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

Zul.-Nr.: 68312	Abgabekategorie: B	Index:	03.12.2021
Zusammensetzung	01	miconazolum 19.98 mg ut miconazoli nitras 23.0 mg, prednisolonum 4.48 mg ut prednisoloni acetas 5.0 mg, polymyxinum B ut polymyxini B sulfas 0.5293 mg, silica colloidalis anhydrica, paraffinum liquidum, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Tropfsuspension gegen Ohr-und Hautinfektionen für Hunde, Katzen und Meerschweinchen	
Packung/en	01	001 15 ml 002 30 ml 003 100 ml	B B B
Gültig bis		02.12.2026	

01 Utertab 2000 mg ad us. vet., Tabletten zur intrauterinen Anwendung für Rinder

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

Zul.-Nr.: 68080	Abgabekategorie: B	Index:	21.12.2021
Zusammensetzung	01	tetracyclini hydrochloridum 2000.0 mg corresp. tetracyclinum 1848.2 mg, cellulosum microcristallinum, maydis amyrum, amyrum pregelificatum, povidonum K 25, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Antibiotische Tabletten zur intrauterinen Anwendung für Rinder	
Packung/en	01	001 2 x 5 Tablette(n) 004 20 x 5 Tablette(n)	B B
Bemerkung		Zulassung gemäss Art.14 Abs. 1 Bst. a bis HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		20.12.2026	

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 Acimethin, Filmtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 48799	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	09.12.2021
Zusammensetzung	01	methioninum 500 mg, excipiens pro compressso obducto.	
Anwendung		Harnansäuerung bei chronischen Harnwegsinfekten	
Packung/en	01	019 50 Tablette(n)	B
	027	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Adriblastin RD 10 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

03 Adriblastin RD 50 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 50357	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	13.12.2021	
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: doxorubicini hydrochloridum 10 mg, lactosum monohydricum, E 218 1 mg, pro vitro. Solvens: natrii chloridum corresp. sodium 17.7 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.		
	03	Praeparatio cryodesiccata: doxorubicini hydrochloridum 50 mg, lactosum monohydricum, E 218 5 mg pro vitro.		
Anwendung		Zytostatikum		
Packung/en	01	015 1 + 1 Durchstechflasche(n) Lyophilisat + Lösungsmittel	A	
	03	001 1 Durchstechflasche(n)	A	
		031 2 Durchstechflasche(n) Lyophilisat	A	
Bemerkung		(Änderung Packungsgröße: Adriblastin RD 50 mg von 2 auf 1 Durchstechflasche)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Aerius, Filmtabletten

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 55689	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	07.12.2021
Zusammensetzung	01	desloratadinum 5 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	90 Tablette(n)	B
	002	10 Tablette(n)	B
	004	30 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Alcacyl Grippe, Granulat

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 58120	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.2.	09.12.2021
Zusammensetzung	02	paracetamolum 500 mg, pseudoephedrini hydrochloridum 30 mg, arom.: natrii cyclamas, saccharinum natricum et alia, color.: E 104, excipiens ad granulatum.	
Anwendung		Schnupfen mit erkältungsbedingten Schmerzen und Fieber	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.06.2024	

03 Alges-X forte, Filmtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58313	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	23.12.2021
Zusammensetzung	03	ibuprofenum 400 mg, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	03	042 10 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Allergo-COMOD, Nasen-Dosierspray

Ursapharm Schweiz GmbH, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 55898	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.8.	02.12.2021
Zusammensetzung	01	natrii cromoglicas 20 mg/ml corresp. natrii cromoglicas 2.5 mg pro dosi, excipiens ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 100.	
Anwendung		Allergische Rhinitis	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Allergo-X, Filmtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66261	Abgabekategorie: B/D	Index: 07.13.1.	15.12.2021
Zusammensetzung	01	levocetirizini dihydrochloridum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum, Antihistaminikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	D
		002 30 Tablette(n)	B
		003 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Allergo-X, Filmtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66261	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	27.12.2021
Zusammensetzung	01	levocetirizini dihydrochloridum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum, Antihistaminikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	D
		004 30 Tablette(n)	D
		005 50 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie 30 Tabletten und 50 Tabletten von B zu D)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Alprolix 250 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 02 Alprolix 500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 03 Alprolix 1000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 04 Alprolix 2000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 05 Alprolix 3000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**
- Swedish Orphan Biovitrum AG, Messeplatz 10, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 66039	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	08.12.2021																				
Zusammensetzung	<p>01 Praeparatio cryodesiccata: eftrenonacogum alfa 250 U.I., histidinum, mannitolum, saccharum, polysorbatum 20 pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.</p> <p>02 Praeparatio cryodesiccata: eftrenonacogum alfa 500 U.I., histidinum, mannitolum, saccharum, polysorbatum 20 pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.</p> <p>03 Praeparatio cryodesiccata: eftrenonacogum alfa 1000 U.I., histidinum, mannitolum, saccharum, polysorbatum 20 pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.</p> <p>04 Praeparatio cryodesiccata: eftrenonacogum alfa 2000 U.I., histidinum, mannitolum, saccharum, polysorbatum 20 pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.</p> <p>05 Praeparatio cryodesiccata: eftrenonacogum alfa 3000 U.I., histidinum, mannitolum, saccharum, polysorbatum 20 pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.</p>																						
Anwendung	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie B (kongenitaler Faktor IX-Mangel).																						
Packung/en	<table> <tr> <td>01</td><td>001</td><td>1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset</td><td>B</td></tr> <tr> <td>02</td><td>002</td><td>1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset</td><td>B</td></tr> <tr> <td>03</td><td>003</td><td>1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset</td><td>B</td></tr> <tr> <td>04</td><td>004</td><td>1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset</td><td>B</td></tr> <tr> <td>05</td><td>006</td><td>1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset</td><td>B</td></tr> </table>	01	001	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B	02	002	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B	03	003	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B	04	004	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B	05	006	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B		
01	001	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B																				
02	002	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B																				
03	003	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B																				
04	004	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B																				
05	006	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B																				
Bemerkung	Änderung der therapeutischen Indikation (Fachinformation: Stand der Information Dezember 2021)																						
Gültig bis	unbegrenzt																						

01 Amlodipin-CIMEX 5 mg, Tabletten
02 Amlodipin-CIMEX 10 mg, Tabletten
 Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 57607	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	17.12.2021
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, povidonum K 30, cellulose microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, crospovidonum, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, povidonum K 30, cellulose microcristallinum, calcii hydrogenophosphas, crospovidonum, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	02	005 30 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Arnica Planta tota D20/Vespa crabro D6 aa, Injektionslösung (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59760	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	22.12.2021
Zusammensetzung	01	arnica montana ex planta tota Rh (HAB) Rh D20 500 mg, vespa crabro ex animale toto D6 (Ph.Eur.Hom. 2.1.1) 500 mg, natrii chloridum corresp. sodium 4 mg, aqua ad injectabile, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 ARTISS 2 ml, tiefgefrorene Lösung**02 ARTISS 4 ml, tiefgefrorene Lösung**

Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 58618	Abgabekategorie: B	Index: 06.99.0.	21.12.2021
Zusammensetzung	01	I) Kleberprotein-Lösung gefroren: fibrinogenum humanum 91 mg, aprotininum syntheticum 3000 U., albuminum humanum, histidinum, nicotinamidum, polysorbatum 80, natrii citras dihydricus, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. II) Thrombin-Lösung gefroren: thrombinum humanum 4 U.I., calcii chloridum dihydricum 40 µmol, natrii chloridum, albuminum humanum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	I) Kleberprotein-Lösung gefroren: fibrinogenum humanum 182 mg, aprotininum syntheticum 6000 U., albuminum humanum, histidinum, nicotinamidum, polysorbatum 80, natrii citras dihydricus, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml. II) Thrombin-Lösung gefroren: thrombinum humanum 8 U.I., calcii chloridum dihydricum 80 µmol, natrii chloridum, albuminum humanum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Zur Klebung von subkutanem Gewebe in der Verbrennungschirurgie	
Packung/en	01	006 2 x 1 ml Spritze(n) 1 Doppelkammer-Fertigspritze mit 1 ml Kleberprotein-Lösung + 1 ml Thrombin-Lösung (Prima Spritze)	B
	02	007 2 x 2 ml Spritze(n) 1 Doppelkammer-Fertigspritze mit 2 ml Kleberprotein-Lösung + 2 ml Thrombin-Lösung (Prima Spritze)	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrössen: ARTISS 2 ml, tiefgefrorene Lösung AST-Spritze und ARTISS 4 ml, tiefgefrorene Lösung AST-Spritze)	
Gültig bis		14.07.2024	

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

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

N° d'AMM: 62761	Catégorie de remise: B	Index: 01.99.0.	17.12.2021
Composition	01	teriflunomidum 14 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	Comprimé pelliculé: teriflunomidum 14 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Traitement des patients adultes et des patients pédiatriques de 10 ans et plus présentant des formes récurrentes-rémittentes de sclérose en plaques (SEP)	
Conditionnements	01	002 28 comprimé(s)	B
		003 84 comprimé(s)	B
	02	006 28 comprimé(s)	B
Remarque		Modification de l'indication thérapeutique (information sur le médicament: mise à jour de l'information 12/2021)	
Valable jusqu'au		04.11.2023	

01 Aziclav Duo 457mg (400/57), Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66599	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	17.12.2021
Zusammensetzung	01 amoxicillinum anhydricum 80 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 11.4 mg ut kalii clavulanicas, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, saccharinum, excipiens ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 1 ml.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	01 001 35 ml 002 70 ml 003 140 ml		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Baclofen Intrathecal Sintetica 10mg/5ml, solution injectable**
02 Baclofen Intrathecal Sintetica 10mg/20ml, solution injectable
03 Baclofen Intrathecal Sintetica 0.05mg/1ml, solution injectable

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56534	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.12.0.	07.12.2021
Composizione	01 baclofenum 10 mg, natrii chloridum corresp. sodium 17.325 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml. 02 baclofenum 10 mg, natrii chloridum corresp. sodium 69.3 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 20 ml. 03 baclofenum 0.05 mg, natrii chloridum corresp. sodium 3.456 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Indicazione	Antispastico		
Confezione/i	01 001 10 x 5 ml fiala/fiale 005 10 x 5 ml fiala/fiale blister sterile 02 002 5 x 20 ml fiala/fiale 006 1 x 20 ml fiala/fiale blister sterile 03 003 10 x 1ml fiala/fiale		
Osservazione	(Rinnovo dell'omologazione)		
Valevole fino al	illimitata		

- 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.	02.12.2021
Zusammensetzung	01 Praeparatio cryodesiccata: belimumabum 120 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydratus, saccharum, polysorbatum 80 pro vitro. 02 Praeparatio cryodesiccata: belimumabum 400 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydratus, saccharum, polysorbatum 80 pro vitro.		
Anwendung	Systemischer Lupus erythematoses (SLE)		
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n) 02 002 1 Durchstechflasche(n)		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Benocten, Tabletten

Medinova AG, Eggibühlstrasse 28, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 36736	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	23.01.2020
Zusammensetzung	01	diphenhydramini hydrochloridum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Schlafmittel	
Packung/en	01	011 10 Tablette(n)	B
		038 20 Tablette(n)	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		15.01.2024	

02 Benocten, Tropfen

Medinova AG, Eggibühlstrasse 28, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 41925	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	23.01.2020
Zusammensetzung	02	diphenhydramini hydrochloridum 60.48 mg, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 202, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 30 guttae corresp. ethanolum 24 % V/V.	
Anwendung		Schlafmittel	
Packung/en	02	035 20 ml	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		15.01.2024	

01 Betadine, desinfizierende Wundsalbe

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

Zul.-Nr.: 35644	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	16.12.2021
Zusammensetzung	01	iodum 10 mg ut povidonum iodinatum, macrogol 400, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wunddesinfektion	
Packung/en	01	032 100 g	D
		067 30 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Betadine, Lösung standardisiert

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

Zul.-Nr.: 34282	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	28.12.2021
Zusammensetzung	01	iodum 11 mg ut povidonum iodinatum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Haut-, Schleimhaut-, Wunddesinfiziens	
Packung/en	01	001 1 x 1000 ml	D
		013 1 x 120 ml	D
		021 1 x 500 ml	D
		048 5 x 1000 ml	D
		110 1 x 10 ml	D
		129 1 x 60 ml	D
		137 1 x 30 ml	D
		161 . Kombipackung(en) Taschenapotheke mit 10 ml Betadine Lösung standardisiert	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Betadine, Salbengaze

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

Zul.-Nr.: 46090	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	16.12.2021
Zusammensetzung	01	Tela cum unguento 3 g/dm ² . Unguentum: iodum 10 mg ut povidonum iodinatum, macrogol 400, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wunddesinfektion	
Packung/en	01	012 10 cm x 10 cm imprägnierter Verband Schachtel à 10 Stück	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bexin Hustentabletten, Fillmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 48869	Abgabekategorie: B/C	Index: 03.01.1.	09.12.2021
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphani hydrobromidum, E 200, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	017 24 Tablette(n)	B
		025 16 Tablette(n)	C
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bonherba Hustensirup, Sirup

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

Zul.-Nr.: 40551	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	02.12.2021
Zusammensetzung	01	specierum pectoralium extractum 43.1 mg, (Brombeer-, Eibisch-, Eukalyptus-, Pfefferminz- und Spitzwegerichblätter, Eibischwurzel, Lungenkraut, Kornblumen-, Linden-, Holunder- und Malvenblüten, Woll-, Ringel- und Schlüsselblumen, Isländisch Moos, Sternanis, Süssholz, Thymian), mel 944.5 mg, abietis aetheroleum 0.4 mg, conserv.: E 202, propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	019 250 ml	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Broncho-Vaxom enfants, sachets

OM Pharma SA, rue du Bois-du-Lan 22, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 667	Catégorie de remise: D	Index: 03.05.0.	21.12.2021
Composition	01	lysatum bacteriorum lyophilisatum 3.5 mg cum haemophili influenzae lysatum et diplococci pneumoniae lysatum et klebsiellae pneumoniae et ozaenae lysatum et staphylococci aurei lysatum et streptococci pyogen. et viridantis lysatum et neisseriae catarrhalis lysatum antiox.: E 310, excipiens ad granulatum pro charta.	
Indication		immuno-stimulant lors d' infections du système respiratoire et lors de bronchite chronique	
Conditionnements	01	005 10 sachet-dose(s) 006 30 sachet-dose(s)	D D
Remarque		(Modification de la composition)	
Valable jusqu'au		08.04.2023	

01 Cip eco 250, Filmtabletten
02 Cip eco 500, Filmtabletten
03 Cip eco 750, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55525	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	16.12.2021
Zusammensetzung	01 ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto. 02 ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto. 03 ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	01 012 10 Tablette(n) 014 20 Tablette(n) 022 6 Tablette(n) 02 016 10 Tablette(n) 018 20 Tablette(n) 024 10 x 20 Tablette(n) Klinikpackung 03 020 20 Tablette(n)		A A A A A A A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Co-Ramipril Sandoz 2.5/12.5, Tabletten
02 Co-Ramipril Sandoz 5/25, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57381	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	17.12.2021
Zusammensetzung	01 ramiprilum 2.5 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso. 02 ramiprilum 5 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Antihypertensivum		
Packung/en	01 002 20 Tablette(n) 004 100 Tablette(n) 02 006 20 Tablette(n) 008 100 Tablette(n)		B B B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Crotaphos, comprimés

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

N° d'AMM: 62417	Catégorie de remise: B	Index: 02.05.1.	23.12.2021
Composition	01 sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas, excipiens pro compresso.		
Indication	Traitemen t aigu des crises de migraine avec ou sans aura		
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger illimité		

01 Cyproderm, Dragées

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 62428	Abgabekategorie: B	Index: 07.09.0.	23.12.2021
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 0.035 mg, cyproteroni acetas 2 mg, lactosum monohydricum 47.165 mg, maydis amyllum, maltodextrinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 0.272 mg, macrogolum 4000, natrii citras dihydricus, macrogolum 400, E 104, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. sodium 0.0083 mg.	
Anwendung		Androgenisierungserscheinungen	
Packung/en	01	001 1x 21 Dragée(s)	B
		002 3 x 21 Dragée(s)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Deca-Durabolin 50 mg, Injektionslösung (i.m.)

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 26660	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.5.	20.12.2021
Zusammensetzung	03	nandroloni decanoas 50 mg, conserv.: alcohol benzylicus 0.1 ml, arachidis oleum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nachgewiesene Osteoporose bei postmenopausalen Frauen	
Packung/en	03	068 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Lösung des Packmittels Durchstechflasche)	
Gültig bis		16.01.2023	

01 Deslora-Mepha Allergie, Filmtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68361	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	15.12.2021
Zusammensetzung	01	desloratadinum 5 mg, isomaltum 31.5 mg, amyllum pregelificatum, cellulose microcristallinum, magnesii oxidum ponderosum, hydroxypropylcellulose, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 132, pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	004 10 Tablette(n)	D
		005 30 Tablette(n)	D
		006 50 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von B zu D)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Desloratadin Actavis, Filmtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62360	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	07.12.2021
Zusammensetzung	01	desloratadinum 5 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Desonur 75 mcg, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: 66179	Catégorie de remise: B	Index: 09.02.1.	14.12.2021
Composition	01	desogestrelum 75 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Contraceptif hormonal	
Conditionnements	01	001 1 x 28 comprimé(s)	B
		002 3 x 28 comprimé(s)	B
		003 6 x 28 comprimé(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Diclo-Acino 140 mg/140 cm², Pflaster

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62770	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	15.12.2021
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
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Docetaxel Accord 20 mg/1 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Docetaxel Accord 80 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****03 Docetaxel Accord 160 mg/8 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 66815	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.12.2021
Zusammensetzung	01	docetaxelum 20 mg, acidum citricum, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 395 mg, ad solutionem pro 1 ml.	
	02	docetaxelum 80 mg, acidum citricum, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 1580 mg, ad solutionem pro 4 ml.	
	03	docetaxelum 160 mg, acidum citricum, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 3160 mg, ad solutionem pro 8 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n) 30 mm x 22 mm	A
		004 1 Durchstechflasche(n) 40 mm x 22 mm	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n) 30 mm x 22 mm	A
		005 1 Durchstechflasche(n) 40 mm x 22 mm	A
	03	003 1 Durchstechflasche(n) 45 mm x 20 mm	A
		006 1 Durchstechflasche(n) 45 mm x 24 mm	A
Bemerkung		Neue Abmessungen der Durchstechflaschen 004, 005, 006.	
Gültig bis		25.08.2024	

03 Drossadin 0.1 %, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle**04 Drossadin 0.2 %, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 39798	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	17.12.2021
Zusammensetzung	03	hexetidinum 1 mg, ethanolum 96 per centum 40 mg, polysorbatum 80, acidum citricum monohydricum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, acesulfamum kalicum, neohesperidini dihydrochalconum, saccharinum natricum, menthae arvensis var. piperascens aetheroleum, levomentholum, eucalypti aetheroleum, E 104, E 131, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 4.8 % V/V.	
	04	hexetidinum 2 mg, ethanolum 96 per centum 40 mg, polysorbatum 80, acidum citricum monohydricum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, acesulfamum kalicum, neohesperidini dihydrochalconum, saccharinum natricum, menthae arvensis var. piperascens aetheroleum, levomentholum, eucalypti aetheroleum, E 110, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 4.8 % V/V.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinfektion	
Packung/en	03	034 200 ml	D
	04	042 200 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Ecalta 100 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 58325	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	23.12.2021
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: anidulafunginum 100 mg, fructosum, mannitolum, polysorbatum 80, acidum tartaricum, pro vitro.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	02	003 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Oktober 2021)	
Gültig bis		02.09.2024	

01 Efavirenz-Emtricitabin-Tenofovir-Mepha 600mg, 200mg, 245mg, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66217	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	21.12.2021
Zusammensetzung	01	efavirenzum 600 mg, emtricitabinum 200 mg, tenofovirum disoproxilum 245 mg ut tenofoviri disoproxili phosphas, color.: E 120, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
		002 3 x 30 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Etomidat-Lipuro, Emulsion

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 52303	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.1.	07.12.2021
Zusammensetzung	01	etomidatum 2 mg, sojae oleum 100 mg, triglycerida media 100 mg, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, aqua ad injectabile q.s. ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hypnotikum	
Packung/en	01	001 10 x 10 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		11.12.2022	

01 Exemestan Mylan, Filmtabletten

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 61523	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	07.12.2021
Zusammensetzung	01	exemestanum 25 mg, mannitolum, hypromellosum, crospovidonum, polysorbatum 80, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: carmellosum natricum, maltodextrinum, glucosum monohydricum 0.441 mg, acidum stearicum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.15 - 0.25 mg.	
Anwendung		2nd und 3rd line Therapie des fortgeschrittenen Mamma-Ca bei postmenopausalen Patientinnen	
Packung/en	01	004 30 Tablette(n)	B
		005 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Eylea, Lösung zur intravitrealen Injektion in einer Durchstechflasche

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 62397	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	21.12.2021
Zusammensetzung	01	afliberceptum 2 mg, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 50 µl corresp. natrium 60 µl.	
Anwendung		Exsudative (feuchte) altersbezogenen Makuladegeneration (AMD). Makulaödem infolge eines retinalen Zentralvenenverschlusses (CRVO) und retinalen Venenastverschlusses (BRVO), diabetisches Makulaödem (DME), Behandlung von subfovealen und juxtapfovealen choroidalen Neovaskularisationen infolge einer pathologischen Myopie (mCNV).	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Eylea, Lösung zur intravitrealen Injektion in einer Fertigspritze

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 62393	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	21.12.2021
Zusammensetzung	01	afliberceptum 2 mg, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 50 µl corresp. natrium 60 µg.	
Anwendung		Exsudative (feuchte) altersbezogenen Makuladegeneration (AMD). Makulaödem infolge eines retinalen Zentralvenenverschlusses (CRVO) und retinalen Venenastverschlusses (BRVO), diabetisches Makulaödem (DME), Behandlung von subfovealen und juxtafovealen choroidalen Neovaskularisationen infolge einer pathologischen Myopie (mCNV).	
Packung/en	01	002 1 Spritze(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Farmorubicin RD 10 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Lösung zur intravesikalen Anwendung/Injektionslösung**03 Farmorubicin RD 50 mg, Pulver zur Herstellung einer Lösung zur intravesikalen Anwendung/Injektionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 50359	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	13.12.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: epirubicini hydrochloridum 10 mg, lactosum monohydricum, E 218 2 mg, pro vitro. Solvens: natrii chloridum corresp. natrium 17.7 mg, aqua ad injectabile, q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: epirubicini hydrochloridum 50 mg, lactosum monohydricum, E 218 10 mg, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	018 1 Durchstechflasche(n) und 1 Ampulle Solvens	A
	03	001 1 Durchstechflasche(n)	A
		034 2 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Änderung Packungsgröße: Farmorubicin RD 50 mg von 2 auf 1 Durchstechflasche)	
Gültig bis		20.09.2024	

01 Fasturtec 1.5 mg / 1 ml, préparation injectable**02 Fasturtec 7.5 mg / 5 ml, préparation injectable**

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

N° d'AMM: 55789	Catégorie de remise: A	Index: 07.11.3.	21.12.2021
Composition	01 Praeparatio sicca: rasburicasum 1.5 mg, natrii phosphates, alaninum, mannitolum, pro vitro. Solvens: poloxamerum 188, aqua ad iniecatibile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	02 Praeparatio sicca: rasburicasum 7.5 mg, natrii phosphates, alaninum, mannitolum, pro vitro. Solvens: poloxamerum 188, aqua ad iniecatibile q.s. ad solutionem pro 5 ml.		
Indication	Hyperuricémie		
Conditionnements	01 002 3 emballage combiné Flacons à 1.5 mg et ampoules de solvant à 1 ml	A	
	02 004 1 emballage combiné Flacon à 7.5 mg et ampoule de solvant à 5 ml	A	
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

01 Fexofenadin Sandoz 120 mg, Filmtabletten**02 Fexofenadin Sandoz 180 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66343	Abgabekategorie: B/D	Index: 07.13.1.	08.12.2021
Zusammensetzung	01 fexofenadini hydrochloridum 120 mg, cellulosum microcristallinum, maydis amyrum, carmellosum naticum conatum, povidonum K 30, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, macrogol 400, macrogol 4000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.2 mg.		
	02 fexofenadini hydrochloridum 180 mg, cellulosum microcristallinum, maydis amyrum, carmellosum naticum conatum, povidonum K 30, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, macrogol 400, macrogol 4000, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 300 µg.		
Anwendung	Antiallergikum		
Packung/en	01 001 10 Tablette(n)	D	
	002 30 Tablette(n)	B	
	02 003 10 Tablette(n)	B	
	004 30 Tablette(n)	B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Finasterid Sandoz 5, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57890	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	20.12.2021
Zusammensetzung	01	finasteridum 5 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	30 Tablette(n)	B
	002	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Fingolimod-Mepha Teva 0.5 mg, Kapseln

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67608	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	17.12.2021
Zusammensetzung	02	fingolimodum 0.5 mg ut fingolimodi hydrochloridum, amyrum pregelificatum, natrii laurilsulfas corresp. sodium 0.045 mg, Kapselhülle: E 171, E 172 (flavum), gelatina, Drucktinte: lacca, propylenglycol, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	02	28 Kapsel(n)	B
	005	84 Kapsel(n)	B
	006	98 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Änderung Präparatenname, früher: Fingolimod-Mepha)	
Gültig bis		03.01.2026	

01 Flector EP, gel

IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano

N° d'AMM: 50716	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.10.4.	08.12.2021
Composizione	01	diclofenacum epolaminum 12.92 mg corresp. diclofenacum natricum 10 mg, macrogol 300, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Indicazione		Antiflogistico	
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
		illimitata	

01 Fulvestrant-Teva 250mg/5ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66470	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	21.12.2021
Zusammensetzung	01	fulvestrantum 250 mg, ethanolum 96 per centum 500 mg, alcohol benzylicus 500 mg, benzylis benzoas 750 mg, ricini oleum raffinatum q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	1 Fertigspritze(n)	B
	002	2 Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Gabapentin Spirig HC 100mg, Kapseln**02 Gabapentin Spirig HC 300mg, Kapseln****03 Gabapentin Spirig HC 400mg, Kapseln**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66594	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	07.12.2021
Zusammensetzung	01 gabapentinum 100 mg, excipiens pro capsula. 02 gabapentinum 300 mg, excipiens pro capsula. 03 gabapentinum 400 mg, excipiens pro capsula.		
Anwendung	Antiepileptikum		
Packung/en	01 001 50 Kapsel(n) 002 100 Kapsel(n) 02 003 50 Kapsel(n) 004 100 Kapsel(n) 03 005 50 Kapsel(n) 006 100 Kapsel(n)	B B B B B B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

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

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66088	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	07.12.2021
Zusammensetzung	01 gabapentinum 600 mg, excipiens pro compresso obducto. 02 gabapentinum 800 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Antiepilepticum		
Packung/en	01 001 50 Tablette(n) 002 100 Tablette(n) 02 003 50 Tablette(n) 004 100 Tablette(n)	B B B B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Glivec 50 mg, Hartkapseln**02 Glivec 100 mg, Hartkapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55807	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.1.	06.12.2021
Zusammensetzung	01 imatinibum 50 mg ut imatinibi mesilas, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (rubrum), ammoniae solutio concentrata, kalii hydroxidum, pro capsula. 02 imatinibum 100 mg ut imatinibi mesilas, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (rubrum), propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, kalii hydroxidum, pro capsula.		
Anwendung	Zytostatikum (Orphan Drug Indikationen): Ph+ chronische myeloische Leukämie (Ph+CML) Ph+ akute lymphatische Leukämie (Ph+ALL) Hypereosinophilensyndrom (HES/CEL) Atypischen myelodysplastischen/myeloproliferative Erkrankungen (MDS/MPD) Aggressive systemische Mastozytose (aggr. SM) Gastrointestinale Stromatumoren (GIST) Dermatofibrosarkom protuberans (DFSP)		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Glypressin, Injektionspräparat

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 44470	Abgabekategorie: B	Index: 06.02.0.	07.12.2021
Zusammensetzung	01 Praeparatio cryodesiccata: terlipressini diacetas pentahydricus 1 mg corresp. terlipressinum 0.86 mg, mannitolum, acidum hydrochloridum dilutum ad pH, pro vitro. Solvens: natrii chloridum corresp. natrium 17.7 mg, acidum hydrochloridum dilutum ad pH, aqua ad injectabile aqua q.s. ad solutionem pro 5 ml.		
Anwendung	Notfallversorgung blutender Oesophagusvarizen		
Packung/en	012 5 + 5 Durchstechflasche(n) mit Pulver und Lösungsmittel		B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Grazax, Lyophilisat zum Einnehmen

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 57850	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.12.2021
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 75000 SQ-T, pro dosi.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 30 Einzeldose(n)	A
		002 100 Einzeldose(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Heparin-Na 25'000 I.E./5 ml B. Braun, Injektions-/Infusionslösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 46613	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.3.	13.12.2021
Zusammensetzung	01	heparinum naticum 5000 U.I., natrii chloridum, alcohol benzylicus 12.5 mg, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum q.s. ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. Natrium max. 5 mg.	
Anwendung		Thromboembolische Erkrankungen	
Packung/en	01	001 10 x 5 ml Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(Modification de la composition)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Imatinib GIST-Teva 100 mg, Filmtabletten**02 Imatinib GIST-Teva 400 mg, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66621	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	13.12.2021
Zusammensetzung	01	imatinibum 100 mg ut imatinibi mesilas, calcii hydrogenophosphas, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	imatinibum 400 mg ut imatinibi mesilas, calcii hydrogenophosphas, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	A
	02	002 30 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Imatinib GIST-Teva 100 mg, Filmtabletten
02 Imatinib GIST-Teva 400 mg, Filmtabletten
Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66621	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	23.12.2021
Zusammensetzung	01 imatinibum 100 mg ut imatinibi mesilas, calcii hydrogenophosphas, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogol 3350, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto. 02 imatinibum 400 mg ut imatinibi mesilas, calcii hydrogenophosphas, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogol 3350, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.		
Anwendung	Onkologikum		
Packung/en	01 001 60 Tablette(n) 02 002 30 Tablette(n)		A A
Bemerkung	(Änderung ATC-Code, früher: L01XE01, neu: L01EA01)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Imatinib-Teva 100 mg, Filmtabletten
02 Imatinib-Teva 400 mg, Filmtabletten
Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65155	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	23.12.2021
Zusammensetzung	01 imatinibum 100 mg ut imatinibi mesilas, calcii hydrogenophosphas, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogol 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto. 02 imatinibum 400 mg ut imatinibi mesilas, calcii hydrogenophosphas, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogol 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.		
Anwendung	Onkologikum		
Packung/en	01 001 60 Tablette(n) 02 002 30 Tablette(n)		A A
Bemerkung	((Änderung ATC-Code, früher: L01XE01, neu: L01EA01)		
Gültig bis	30.04.2024		

01 Indocid-Retard, Kapseln
Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH

Zul.-Nr.: 40454	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	23.12.2021
Zusammensetzung	01 indometacinum 75 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.		
Anwendung	Antirheumaticum		
Packung/en	01 012 20 Kapsel(n)		B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Inovelon 40 mg/ml, orale Suspension

Eisai Pharma AG, Leutschenbachstrasse 95, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 62066	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	16.12.2021
Zusammensetzung	01	rufinamidum 40 mg, aromatica, conserv.: E 202, propylis parahydroxybenzoas, E 218, alcohol benzylicus, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zusatztherapie zur Behandlung von Anfällen bei Lennox-Gastaut-Syndrom bei Patienten ab dem 1. Lebensjahr	
Packung/en	01	001 460 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Iscador M 0,0001 mg, Injektionslösung (s.c.)
 02 Iscador M 0,001 mg, Injektionslösung (s.c.)
 03 Iscador M 0,01 mg, Injektionslösung (s.c.)
 04 Iscador M 0,1 mg, Injektionslösung (s.c.)
 05 Iscador M 1 mg, Injektionslösung (s.c.)
 06 Iscador M 10 mg, Injektionslösung (s.c.)
 07 Iscador M 20 mg, Injektionslösung (s.c.)
 23 Iscador M c. Arg. 0,01 mg, Injektionslösung (s.c.)
 24 Iscador M c. Arg. 0,1 mg, Injektionslösung (s.c.)
 25 Iscador M c. Arg. 1 mg, Injektionslösung (s.c.)
 26 Iscador M c. Arg. 10 mg, Injektionslösung (s.c.)
 27 Iscador M c. Arg. 20 mg, Injektionslösung (s.c.)
 33 Iscador M c. Cu 0,01 mg, Injektionslösung (s.c.)
 34 Iscador M c. Cu 0,1 mg, Injektionslösung (s.c.)
 35 Iscador M c. Cu 1 mg, Injektionslösung (s.c.)
 36 Iscador M c. Cu 10 mg, Injektionslösung (s.c.)
 37 Iscador M c. Cu 20 mg, Injektionslösung (s.c.)
 43 Iscador M c. Hg 0,01 mg, Injektionslösung (s.c.)
 44 Iscador M c. Hg 0,1 mg, Injektionslösung (s.c.)
 45 Iscador M c. Hg 1 mg, Injektionslösung (s.c.)
 46 Iscador M c. Hg 10 mg, Injektionslösung (s.c.)
 47 Iscador M c. Hg 20 mg, Injektionslösung (s.c.)
 60 Iscador M spezifiziert / spécifié 1mg, Injektionslösung (s.c.)
 61 Iscador M spezifiziert / spécifié 2mg, Injektionslösung (s.c.)
 62 Iscador M spezifiziert / spécifié 5mg, Injektionslösung (s.c.)

Iscador AG, Kirschweg 9, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 56829	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	14.12.2021
Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.0005 mg ex viscum album (mali) recens 0.0001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.005 mg ex viscum album (mali) recens 0.001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (mali) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (mali) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (mali) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	07	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (mali) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	23	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (mali) recens 0.01 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	24	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (mali) recens 0.1 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	

- 25 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 26 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (mali) recens 10 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 27 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (mali) recens 20 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 33 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (mali) recens 0.01 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 34 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (mali) recens 0.1 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 35 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 36 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (mali) recens 10 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 37 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (mali) recens 20 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 43 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (mali) recens 0.01 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 44 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (mali) recens 0.1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 45 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 46 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (mali) recens 10 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 47 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (mali) recens 20 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 60 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg corresp., lectina ex visco 50 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 61 extractum aquosum liquidum fermentatum 10 mg ex viscum album (mali) recens 2 mg corresp., lectina ex visco 100 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 62 extractum aquosum liquidum fermentatum 25 mg ex viscum album (mali) recens 5 mg corresp., lectina ex visco 250 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.

Anwendung

Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis als Zusatzbehandlung zur Verbesserung der Lebensqualität und eventuell des Krankheitsverlaufes bei malignen Geschwulstkrankheiten, auch mit begleitenden Störungen der blutbildenden Organe, bei benignen Geschwulstkrankheiten und nach Operationen von malignen Geschwülsten

Packung/en	01	001	7 Ampulle(n)	B
	02	003	7 Ampulle(n)	B
	03	005	7 Ampulle(n)	B
		007	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	B
	04	009	7 Ampulle(n)	B
		011	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	B
	05	013	7 Ampulle(n)	B
		015	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	B
	06	016	7 Ampulle(n)	B
	07	017	7 Ampulle(n)	B
	23	018	7 Ampulle(n)	B
		019	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	B
	24	021	7 Ampulle(n)	B
		023	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	B
	25	025	7 Ampulle(n)	B
		027	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	B
	26	029	7 Ampulle(n)	B
	27	031	7 Ampulle(n)	B
	33	033	7 Ampulle(n)	B
		035	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	B
	34	037	7 Ampulle(n)	B
		039	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	B
	35	041	7 Ampulle(n)	B
		043	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	B
	36	045	7 Ampulle(n)	B
	37	047	7 Ampulle(n)	B
	43	049	7 Ampulle(n)	B
		051	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	B
	44	053	7 Ampulle(n)	B
		055	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	B
	45	056	7 Ampulle(n)	B
		057	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	B
	46	063	7 Ampulle(n)	B
	47	058	7 Ampulle(n)	B
	60	059	7 Ampulle(n)	B
	61	060	7 Ampulle(n)	B
	62	061	7 Ampulle(n)	B

Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)
Gültig bis	unbegrenzt

- 01 Iscador P 0,0001 mg, Injektionslösung (s.c.)**
02 Iscador P 0,001 mg, Injektionslösung (s.c.)
03 Iscador P 0,01 mg, Injektionslösung (s.c.)
04 Iscador P 0,1 mg, Injektionslösung (s.c.)
05 Iscador P 1 mg, Injektionslösung (s.c.)
06 Iscador P 10 mg, Injektionslösung (s.c.)
07 Iscador P 20 mg, Injektionslösung (s.c.)
23 Iscador P c. Hg 0,01 mg, Injektionslösung (s.c.)
24 Iscador P c. Hg 0,1 mg, Injektionslösung (s.c.)
25 Iscador P c. Hg 1 mg, Injektionslösung (s.c.)
26 Iscador P c. Hg 10 mg, Injektionslösung (s.c.)
27 Iscador P c. Hg 20 mg, Injektionslösung (s.c.)

Iscador AG, Kirschweg 9, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 56831	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	14.12.2021
Zusammensetzung	01 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.0005 mg ex viscum album (pini) recens 0.0001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 02 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.005 mg ex viscum album (pini) recens 0.001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 03 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (pini) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 04 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (pini) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 05 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (pini) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 06 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (pini) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 07 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (pini) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 23 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (pini) recens 0.01 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 24 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (pini) recens 0.1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 25 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (pini) recens 1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 26 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (pini) recens 10 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 27 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (pini) recens 20 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		

Anwendung	Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis als Zusatzbehandlung zur Verbesserung der Lebensqualität und eventuell des Krankheitsverlaufes bei malignen Geschwulstkrankheiten, auch mit begleitenden Störungen der blutbildenden Organe, bei benignen Geschwulstkrankheiten und nach Operationen von malignen Geschwülsten		
Packung/en	01	001	7 Ampulle(n) B
	02	003	7 Ampulle(n) B
	03	005	7 Ampulle(n) B
		007	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen B
	04	009	7 Ampulle(n) B
		011	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen B
	05	013	7 Ampulle(n) B
		015	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen B
	06	016	7 Ampulle(n) B
	07	017	7 Ampulle(n) B
	23	018	7 Ampulle(n) B
		019	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen B
	24	020	7 Ampulle(n) B
		021	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen B
	25	022	7 Ampulle(n) B
		023	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen B
	26	024	7 Ampulle(n) B
	27	025	7 Ampulle(n) B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Iscador Qu 0,0001 mg, Injektionslösung (s.c.)
 02 Iscador Qu 0,001 mg, Injektionslösung (s.c.)
 03 Iscador Qu 0,01 mg, Injektionslösung (s.c.)
 04 Iscador Qu 0,1 mg, Injektionslösung (s.c.)
 05 Iscador Qu 1 mg, Injektionslösung (s.c.)
 06 Iscador Qu 10 mg, Injektionslösung (s.c.)
 07 Iscador Qu 20 mg, Injektionslösung (s.c.)
 23 Iscador Qu c. Arg. 0,01 mg, Injektionslösung (s.c.)
 24 Iscador Qu c. Arg. 0,1 mg, Injektionslösung (s.c.)
 25 Iscador Qu c. Arg. 1 mg, Injektionslösung (s.c.)
 26 Iscador Qu c. Arg. 10 mg, Injektionslösung (s.c.)
 27 Iscador Qu c. Arg. 20 mg, Injektionslösung (s.c.)
 33 Iscador Qu c. Cu 0,01 mg, Injektionslösung (s.c.)
 34 Iscador Qu c. Cu 0,1 mg, Injektionslösung (s.c.)
 35 Iscador Qu c. Cu 1 mg, Injektionslösung (s.c.)
 36 Iscador Qu c. Cu 10 mg, Injektionslösung (s.c.)
 37 Iscador Qu c. Cu 20 mg, Injektionslösung (s.c.)
 43 Iscador Qu c. Hg 0,01 mg, Injektionslösung (s.c.)
 44 Iscador Qu c. Hg 0,1 mg, Injektionslösung (s.c.)
 45 Iscador Qu c. Hg 1 mg, Injektionslösung (s.c.)
 46 Iscador Qu c. Hg 10 mg, Injektionslösung (s.c.)
 47 Iscador Qu c. Hg 20 mg, Injektionslösung (s.c.)
 60 Iscador Qu spezifiziert / spécifié 1mg, Injektionslösung (s.c.)
 61 Iscador Qu spezifiziert / spécifié 2mg, Injektionslösung (s.c.)
 62 Iscador Qu spezifiziert / spécifié 5mg, Injektionslösung (s.c.)

Iscador AG, Kirschweg 9, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 56833	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	14.12.2021
Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.0005 mg ex viscum album (quercus) recens 0.0001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.005 mg ex viscum album (quercus) recens 0.001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (quercus) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (quercus) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (quercus) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	07	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (quercus) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	23	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (quercus) recens 0.01 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	24	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (quercus) recens 0.1 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	

- 25 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 26 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (quercus) recens 10 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 27 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (quercus) recens 20 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 33 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (quercus) recens 0.01 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 34 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (quercus) recens 0.1 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 35 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 36 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (quercus) recens 10 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 37 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (quercus) recens 20 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 43 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (quercus) recens 0.01 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 44 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (quercus) recens 0.1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 45 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 46 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (quercus) recens 10 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 47 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (quercus) recens 20 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 60 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg corresp., lectina ex visco 75 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 61 extractum aquosum liquidum fermentatum 10 mg ex viscum album (quercus) recens 2 mg corresp., lectina ex visco 150 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 62 extractum aquosum liquidum fermentatum 25 mg ex viscum album (quercus) recens 5 mg corresp., lectina ex visco 375 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.

Anwendung

Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis als Zusatzbehandlung zur Verbesserung der Lebensqualität und eventuell des Krankheitsverlaufes bei malignen Geschwulstkrankheiten, auch mit begleitenden Störungen der blutbildenden Organe, bei benignen Geschwulstkrankheiten und nach Operationen von malignen Geschwülsten

Packung/en	01	001	7 Ampulle(n)	B
	02	003	7 Ampulle(n)	B
	03	005	7 Ampulle(n)	B
		007	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	B
	04	009	7 Ampulle(n)	B
		011	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	B
	05	013	7 Ampulle(n)	B
		015	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	B
	06	016	7 Ampulle(n)	B
	07	017	7 Ampulle(n)	B
	23	018	7 Ampulle(n)	B
		019	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	B
	24	021	7 Ampulle(n)	B
		023	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	B
	25	025	7 Ampulle(n)	B
		027	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	B
	26	029	7 Ampulle(n)	B
	27	031	7 Ampulle(n)	B
	33	033	7 Ampulle(n)	B
		035	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	B
	34	037	7 Ampulle(n)	B
		039	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	B
	35	041	7 Ampulle(n)	B
		043	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	B
	36	045	7 Ampulle(n)	B
	37	047	7 Ampulle(n)	B
	43	049	7 Ampulle(n)	B
		051	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	B
	44	053	7 Ampulle(n)	B
		055	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	B
	45	056	7 Ampulle(n)	B
		057	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	B
	46	058	7 Ampulle(n)	B
	47	059	7 Ampulle(n)	B
	60	060	7 Ampulle(n)	B
	61	061	7 Ampulle(n)	B
	62	063	7 Ampulle(n)	B

Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)
Gültig bis	unbegrenzt

- 01 Iscador U c. Hg 0,01 mg, Injektionslösung (s.c.)**
02 Iscador U c. Hg 0,1 mg, Injektionslösung (s.c.)
03 Iscador U c. Hg 1 mg, Injektionslösung (s.c.)
04 Iscador U c. Hg 10 mg, Injektionslösung (s.c.)
05 Iscador U c. Hg 20 mg, Injektionslösung (s.c.)

Iscador AG, Kirschweg 9, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 56832	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	14.12.2021
Zusammensetzung	01 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (ulmi) recens 0.01 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 02 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (ulmi) recens 0.1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 03 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (ulmi) recens 1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 04 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (ulmi) recens 10 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 05 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (ulmi) recens 20 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis als Zusatzbehandlung zur Verbesserung der Lebensqualität und eventuell des Krankheitsverlaufes bei malignen Geschwulstkrankheiten, auch mit begleitenden Störungen der blutbildenden Organe, bei benignen Geschwulstkrankheiten und nach Operationen von malignen Geschwülsten		
Packung/en	01 002 7 Ampulle(n) B 004 2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen B 02 006 7 Ampulle(n) B 008 2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen B 03 010 7 Ampulle(n) B 012 2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen B 04 014 7 Ampulle(n) B 05 019 7 Ampulle(n) B		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Iscador A 0,01 mg, Injektionslösung (s.c.)**
02 Iscador, A 0,1 mg, Injektionslösung (s.c.)
03 Iscador A 1 mg, Injektionslösung (s.c.)
04 Iscador A 10 mg, Injektionslösung (s.c.)
05 Iscador A 20 mg, Injektionslösung (s.c.)

Iscador AG, Kirschweg 9, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 56830	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	14.12.2021
Zusammensetzung	01 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (abietis) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 02 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (abietis) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 03 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (abietis) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 04 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (abietis) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 05 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (abietis) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis als Zusatzbehandlung zur Verbesserung der Lebensqualität und eventuell des Krankheitsverlaufes bei malignen Geschwulstkrankheiten, auch mit begleitenden Störungen der blutbildenden Organe, bei benignen Geschwulstkrankheiten und nach Operationen von malignen Geschwülsten.		
Packung/en	01 002 7 Ampulle(n) 004 2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen 02 006 7 Ampulle(n) 008 2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen 03 010 7 Ampulle(n) 012 2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen 04 014 7 Ampulle(n) 05 019 7 Ampulle(n)		B B B B B B B B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Isoniazid Labatec 100 mg, comprimés**03 Isoniazid Labatec 300 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: 65161	Catégorie de remise: B	Index: 08.02.1.	02.12.2021
Composition	01 isoniazidum 100 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, copovidonum, calcii stearas, pro compresso. 03 isoniazidum 300 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, copovidonum, calcii stearas, pro compresso.		
Indication	tuberculose		
Conditionnements	01 001 50 comprimé(s) 03 005 50 comprimé(s)	B	B
Remarque	(Révocation du dosage 200 mg) (Révocation du conditionnement 100 mg, 100 comprimés) (Changement ou ajout d'un dosage ; nouveau : 300 mg)		
Valable jusqu'au	19.03.2024		

01 Itracim, Kapseln

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 57544	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	21.12.2021
Zusammensetzung	01 itraconazolum 100 mg, sacchari sphaerae 195 mg, hypromellosum, sorbitani stearas, silica colloidalis hydrica, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), pro capsula.		
Anwendung	Antimykotikum		
Packung/en	01 007 4 Kapsel(n) 008 15 Kapsel(n) 009 30 Kapsel(n)	B	B
Bemerkung	(Umwandlung Zulassungsart: neu Hauptzulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Kalydeco 50 mg, Granulat**02 Kalydeco 75 mg, Granulat****03 Kalydeco 25 mg, Granulat**

Vertex Pharmaceuticals (CH) GmbH, Baarerstrasse 88, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 66169	Abgabekategorie: A	Index: 03.99.0.	06.12.2021
Zusammensetzung	01	ivacaftorum 50 mg, hypromellosi acetas succinas, natrii laurilsulfas, lactosum monohydricum 73.2 mg, mannitol, sucralosum, carmellosum naticum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas ad granulatum pro charta corresp. natrium 0.99 mg.	
	02	ivacaftorum 75 mg, hypromellosi acetas succinas, natrii laurilsulfas, lactosum monohydricum 109.8 mg, mannitol, sucralosum, carmellosum naticum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas ad granulatum pro charta corresp. natrium 1.49 mg.	
	03	ivacaftorum 25 mg, hypromellosi acetas succinas, natrii laurilsulfas, lactosum monohydricum 36.6 mg, mannitol, sucralosum, carmellosum naticum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas ad granulatum pro charta corresp. natrium 0.5 mg.	
Anwendung		Mukoviszidose	
Packung/en	01	001 56 (4 x 14) Sachet(s)	A
	02	002 56 (4 x 14) Sachet(s)	A
	03	003 56 (4 x 14) Beutel	A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 07/2021)	
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.	21.12.2021
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	001 100 Kapsel(n) in HDPE Flasche (Spitalpackung)	A
		038 60 Kapsel(n)	A
	02	002 100 Kapsel(n) in HDPE Flasche (Spitalpackung)	A
		054 60 Kapsel(n)	A
	03	003 50 Kapsel(n) in HDPE Flasche (Spitalpackung)	A
		070 60 Kapsel(n)	A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 20 mg mit 100 Kapseln, 50 mg mit 100 Kapseln und 100 mg mit 50 Kapseln) 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	

02 Keli-med, Crème

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 47456	Abgabekategorie: D	Index: 10.99.0.	08.12.2021
Zusammensetzung	02 allii cepae extractum 100 mg, hyoscyami maceratum oleosum 50 mg, allantoinum 20 mg, heparinum natricum 200 U.I., avobenzonum 12 mg, enzacamenum 8 mg, carbomerum 980, glyceroli monostearas 40-55, acidum stearicum, E 304, acidum citricum, glyceroli monopalmitostearas, propylenglycolum, E 321 0.215 mg, dimeticonum, chlorhexidini digluconas, levomentholum, dinatrii edetas, natrii hydroxidum, aqua purificata, aromaticata, ad unguentum pro 1 g.		
Anwendung	Narbenbehandlung		
Packung/en	02	001 20 g	D
		002 50 g	D
Bemerkung	(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Lacrifluid, Augentropfen

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

Zul.-Nr.: 57824	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	06.12.2021
Zusammensetzung	01 carbomerum 980 1.3 mg, conserv.: cetrimidum, excipiens ad solutionem pro 1 g.		
Anwendung	Tränenflüssigkeitersatz		
Packung/en	01	001 10 ml	D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

02 Lacrycon, Augen-Gel

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

Zul.-Nr.: 53674	Abgabekategorie: B	Index: 11.08.2.	06.12.2021
Zusammensetzung	02 acidum hyaluronicum 0.14 mg ut natrii hyaluronas, excipiens ad gelatum pro 1 ml.		
Anwendung	Tränenflüssigkeitersatz		
Packung/en	02	038 4 x 5 Dose(n) wiederverschliessbare Tagesdosen à 0.65 ml	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Lamotrigin Desitin 25 mg, Tabletten**
02 Lamotrigin Desitin 50 mg, Tabletten
03 Lamotrigin Desitin 100 mg, Tabletten
04 Lamotrigin Desitin 200 mg, Tabletten

Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 57437	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	16.12.2021
Zusammensetzung	01 lamotriginum 25 mg, excipiens pro compresso. 02 lamotriginum 50 mg, excipiens pro compresso. 03 lamotriginum 100 mg, excipiens pro compresso. 04 lamotriginum 200 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Antiepilepticum, Prävention von depressiven Episoden bei Patienten mit bipolaren Störungen		
Packung/en	01 004 50 Tablette(n) 02 014 50 Tablette(n) 03 024 50 Tablette(n) 028 100 Tablette(n) 04 034 50 Tablette(n)	B B B B B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Laxiplant soft, Granulat**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 45197	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.13	02.12.2021
Zusammensetzung	01 plantaginis ovatae seminis tegumentum 3 g, saccharum 1.5 g, natrii cyclamas, saccharinum natricum, aromatica, excipiens ad granulatum pro 5 g.		
Anwendung	Bei Neigung zu Verstopfung		
Packung/en	01 018 200 g 026 400 g	D D	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Lercanidipin Spirig HC 10 mg, Filmtabletten**

- 02 Lercanidipin Spirig HC 20 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66239	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	09.12.2021
Zusammensetzung	01 lercanidipinum 9.4 mg ut lercanidipini hydrochloridum hemihydricum corresp. lercanidipini hydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto. 02 lercanidipinum 18.8 mg ut lercanidipini hydrochloridum hemihydricum corresp. lercanidipini hydrochloridum 20 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Hypertonie		
Packung/en	01 001 28 Tablette(n) 002 98 Tablette(n) 02 003 28 Tablette(n) 004 98 Tablette(n)	B B B B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Levetiracetam Desitin 500 mg/5 ml, Infusionskonzentrat

Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 62616	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	16.12.2021
Zusammensetzung	01	levetiracetatum 500 mg, natrii acetas trihydricus, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	002 10 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Levetiracetam Sandoz 500 mg/5 ml, Infusionskonzentrat

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62192	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	02.12.2021
Zusammensetzung	01	levetiracetatum 500 mg, natrii acetas trihydricus, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001 10 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Levofloxacin-Acino 250, Filmtabletten**02 Levofloxacin-Acino 500, Filmtabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 63287	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	14.12.2021
Zusammensetzung	01	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricum, natrii stearylis fumaras, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, copovidonum, cellulosum microcristallinum, Überzug: lactosum monohydricum 3.84 mg, hypromellosum, triacetinum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.8 mg.	
	02	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricum, natrii stearylis fumaras, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, copovidonum, cellulosum microcristallinum, Überzug: lactosum monohydricum 7.68 mg, hypromellosum, triacetinum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 3.7 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	007 5 Tablette(n)	A
		008 7 Tablette(n)	A
		009 10 Tablette(n)	A
	02	010 5 Tablette(n)	A
		011 7 Tablette(n)	A
		012 10 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart: neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		11.11.2023	

01 Lumigan 0.3 mg/ml, Augentropfen**02 Lumigan, 0.1 mg/ml, Augentropfen**

Allergan AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 55918	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	13.12.2021
Zusammensetzung	01 bimatoprostum 0.3 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. 02 bimatoprostum 0.1 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Glaukom		
Packung/en	004 1 x 3 ml 005 3 x 3 ml		B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) 55918 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Lyman 200'000 forte, Engel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 52855	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	13.12.2021
Zusammensetzung	01 heparinum natricum 2000 U.I., dexpanthenolum 4 mg, allantoinum 3 mg, octyldodecanolum, alcohol isopropylicus, carbomerum 980, trometamolum, alcohol benzylicus 10 mg, macrogolglyceroli hydroxystearas 3.6 mg, lavandulae aetheroleum, macrogoli 9 aether laurilicus, aqua purificata q.s. ad gelatum pro 1 g.		
Anwendung	Beschwerden bei venösen Beinleiden mit entzündlichen Begleiterscheinungen, stumpfe Unfallverletzungen		
Packung/en	001 60 g 002 100 g		D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Lyxumia 10 ug, solution pour injection**02 Lyxumia 20 ug, solution pour injection**

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

N° d'AMM: 65968	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.	16.12.2021
Composition	01 lixisenatidum 0.05 mg, glycerolum (85 per centum), natrii acetas trihydricus, methioninum, conserv.: metacresolum 2.7 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml. 02 lixisenatidum 0.1 mg, glycerolum (85 per centum), natrii acetas trihydricus, methioninum, conserv.: metacresolum 2.7 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Indication	Antidiabétique		
Conditionnements	005 emballage combiné Kit pour l'intitation du traitement à 1 Stylo 10 ug et 1 Stylo 20 ug 002 2 pièce(s) stylo pré-rempli		B
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		B

01 M Classic Eucalyptus Gummipastillen

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

Zul.-Nr.: 23326	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	07.12.2021
Zusammensetzung	01	eucalypti aetheroleum 7.5 mg, saccharum, aromatica, color.: E 131, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	01	028 160 g	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Menosan Salvia, Tabletten

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 61664	Abgabekategorie: D	Index: 09.99.0.	13.12.2021
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, cellulosum microcristallinum, sacchari lauras corresp. saccharum 6.66 mg, carmellosum natricum conexum 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		Redaktionelle Korrektur Hilfsstoff (bisher: Carmellose-Natrium, neu: Croscarmellose-Natrium)	
Gültig bis		26.06.2022	

01 Meropenem Sandoz eco i.v. 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**02 Meropenem Sandoz eco i.v. 1 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60569	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.25	01.12.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: meropenem 500 mg ut meropenem trihydricum, natrii carbonas corresp. natrium 45.1 mg pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: meropenem 1 g ut meropenem trihydricum, natrii carbonas corresp. natrium 90.2 mg pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Meropenem Sandoz i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Methotrexat Orion rheuma/derm 2.5 mg, Tabletten**02 Methotrexat Orion rheuma/derm 10 mg, Tabletten**

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 66019	Abgabekategorie: A	Index: 07.10.6.	03.12.2021
Zusammensetzung	01	methotrexatum 2.5 mg ut methotrexatum natricum corresp. natrium 0.229 mg, lactosum monohydricum 81.9 mg, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas pro compresso.	
	02	methotrexatum 10 mg ut methotrexatum natricum corresp. natrium 0.918 mg, lactosum monohydricum 327.6 mg, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas pro compresso.	
Anwendung		Behandlung von Autoimmunerkrankungen wie z.B. rheumatoide Arthritis / Behandlung schwerer Fälle unkontrollierbarer Psoriasis, welche gegenüber konventioneller Therapie resistent sind	
Packung/en	01	003 20 Tablette(n) HDPE-Dose	A
	02	004 10 Tablette(n) HDPE-Dose	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Methrexx 7.5 mg / 0.75 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 02 Methrexx 10 mg / 1 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 03 Methrexx 15 mg / 1.5 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 04 Methrexx 20 mg / 2 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 05 Methrexx 20 mg / 1 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 06 Methrexx 25 mg / 1.25 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 07 Methrexx 30 mg / 1.5 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 09 Methrexx 7.5 mg / 0.375 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 10 Methrexx 10 mg / 0.5 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 11 Methrexx 12.5 mg / 0.625 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 12 Methrexx 17.5 mg / 0.875 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 13 Methrexx 22.5 mg / 1.125 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 14 Methrexx 27.5 mg / 1.375 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 15 Methrexx 15 mg / 0.75 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62083	Abgabekategorie: A	Index: 07.10.6.	02.12.2021
Zusammensetzung	<p>01 methotrexatum 7.5 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.75 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>02 methotrexatum 10 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>03 methotrexatum 15 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1.5 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>04 methotrexatum 20 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>05 methotrexatum 20 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>06 methotrexatum 25 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1.25 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>07 methotrexatum 30 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1.5 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>09 methotrexatum 7.5 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.375 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>10 methotrexatum 10 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.</p>		

	11	methotrexatum 12.5 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 0.625 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	12	methotrexatum 17.5 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 0.875 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	13	methotrexatum 22.5 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1.125 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	14	methotrexatum 27.5 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1.375 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	15	methotrexatum 15 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 0.75 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
Anwendung		Arthritis und Psoriasis
Packung/en	01	001 1 Spritze(n) A
	02	002 1 Spritze(n) A
	03	003 1 Spritze(n) A
	04	004 1 Spritze(n) A
	05	005 1 Spritze(n) A
	06	006 1 Spritze(n) A
	07	007 1 Spritze(n) A
	09	008 1 Spritze(n) A
	10	009 1 Spritze(n) A
	11	010 1 Spritze(n) A
	12	011 1 Spritze(n) A
	13	012 1 Spritze(n) A
	14	013 1 Spritze(n) A
	15	014 1 Spritze(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)
Gültig bis		unbegrenzt

01 Methylphenidat-Mepha 18mg, Depotabs**02 Methylphenidat-Mepha 27mg, Depotabs****03 Methylphenidat-Mepha 36mg, Depotabs****04 Methylphenidat-Mepha 54mg, Depotabs**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66445	Abgabekategorie: A	Index: 01.10.2.	14.12.2021																																
Zusammensetzung	<p>01 methylphenidati hydrochloridum 18 mg, sacchari sphaerae corresp. saccharum 10.9 mg, hypromellosum, talcum, acidum hydrochloridum, ethylcellulosum, hydroxypropylcellulosum, triethylis citras, hypromellosi acetos succinas, carmellosum naticum corresp. natrium 3.87 mg, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (flavum), acidum hydrochloridum, pro compresso obducto.</p> <p>02 methylphenidati hydrochloridum 27 mg, sacchari sphaerae corresp. saccharum 16.36 mg, hypromellosum, talcum, acidum hydrochloridum, ethylcellulosum, hydroxypropylcellulosum, triethylis citras, hypromellosi acetos succinas, carmellosum naticum corresp. natrium 5.78 mg, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, macrogolum 3350, E 172 (flavum), acidum hydrochloridum, pro compresso obducto.</p> <p>03 methylphenidati hydrochloridum 36 mg, sacchari sphaerae corresp. saccharum 21.8 mg, hypromellosum, talcum, acidum hydrochloridum, ethylcellulosum, hydroxypropylcellulosum, triethylis citras, hypromellosi acetos succinas, carmellosum naticum corresp. natrium 7.71 mg, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, macrogolum 3350, E 171, acidum hydrochloridum, pro compresso obducto.</p> <p>04 methylphenidati hydrochloridum 54 mg, sacchari sphaerae corresp. saccharum 32.7 mg, hypromellosum, talcum, acidum hydrochloridum, ethylcellulosum, hydroxypropylcellulosum, triethylis citras, hypromellosi acetos succinas, carmellosum naticum corresp. natrium 11.57 mg, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (rubrum), acidum hydrochloridum, pro compresso obducto.</p>																																		
Anwendung	Zentral wirkendes Sympathomimetikum																																		
Packung/en	<table> <tr> <td>01</td> <td>001</td> <td>30 Tablette(n)</td> <td>A</td> </tr> <tr> <td></td> <td>002</td> <td>60 Tablette(n)</td> <td>A</td> </tr> <tr> <td>02</td> <td>003</td> <td>30 Tablette(n)</td> <td>A</td> </tr> <tr> <td></td> <td>004</td> <td>60 Tablette(n)</td> <td>A</td> </tr> <tr> <td>03</td> <td>005</td> <td>30 Tablette(n)</td> <td>A</td> </tr> <tr> <td></td> <td>006</td> <td>60 Tablette(n)</td> <td>A</td> </tr> <tr> <td>04</td> <td>007</td> <td>30 Tablette(n)</td> <td>A</td> </tr> <tr> <td></td> <td>008</td> <td>60 Tablette(n)</td> <td>A</td> </tr> </table>	01	001	30 Tablette(n)	A		002	60 Tablette(n)	A	02	003	30 Tablette(n)	A		004	60 Tablette(n)	A	03	005	30 Tablette(n)	A		006	60 Tablette(n)	A	04	007	30 Tablette(n)	A		008	60 Tablette(n)	A		
01	001	30 Tablette(n)	A																																
	002	60 Tablette(n)	A																																
02	003	30 Tablette(n)	A																																
	004	60 Tablette(n)	A																																
03	005	30 Tablette(n)	A																																
	006	60 Tablette(n)	A																																
04	007	30 Tablette(n)	A																																
	008	60 Tablette(n)	A																																
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)																																		
Gültig bis	unbegrenzt																																		

01 Natu-Hepa 600, Dragées

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 55959	Abgabekategorie: D	Index: 04.11.2.	02.12.2021
Zusammensetzung	01	cynarae folii extractum siccum 600 mg, DER: 4-6:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	024 100 Dragée(s)	D
		030 50 Dragée(s)	D
		031 20 Dragée(s)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Neotigason 10 mg, Kapseln**02 Neotigason 25 mg, Kapseln**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 49227	Abgabekategorie: A	Index: 10.03.0.	22.12.2021
Zusammensetzung	01	acitretinum 10 mg, glucosum liquidum dispersione desiccatum 16.4 mg, gelatina, cellulosum microcristallinum, natrii ascorbas corresp. natrium 0.3 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammonii hydroxidum, E 172, pro capsula.	
	02	acitretinum 25 mg, glucosum liquidum dispersione desiccatum 41 mg, gelatina, cellulosum microcristallinum, natrii ascorbas corresp. natrium 0.8 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammonii hydroxidum, E 172, pro capsula.	
Anwendung		Perorale Behandlung schwerer Formen von Psoriasis und therapieresistenter Verhorngungsstörungen	
Packung/en	01	019 30 Kapsel(n)	A
		027 100 Kapsel(n)	A
	02	035 30 Kapsel(n)	A
		043 100 Kapsel(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nitrofurantoin-Acino 100 retard, Kapseln

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62724	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.9.	21.12.2021
Zusammensetzung	01	nitrofurantoinum 100 mg, color.: E 104, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Harnwegsinfektionen	
Packung/en	01	002 30 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nitroglycerin Sintetica 0.1 mg/ml, soluzione per infusione

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56398	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.04.1.	08.12.2021
Composizione	01	glyceroli trinitras 0.1 mg, propylenglycolum, glucosum, natrii chloridum corresp. natrium 3.2 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Medicamento antianginoso della classe dei nitrati	
Confezione/i	01	002 1 x 10 ml flaconcino/flaconcini	B
Osservazione		(Modifica del nome del preparato, precedentemente: Nitroglycerin Bioren, soluzione per infusione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Nitroglycerin Sintetica 1 mg/ml, soluzione per infusione**02 Nitroglycerin Sintetica 0.2 mg/ml, soluzione per infusione**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 55459	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.04.1.	08.12.2021
Composizione	01	glyceroli trinitras 1 mg, propylenglycolum, glucosum, acidum hydrochloridum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	glyceroli trinitras 0.2 mg, propylenglycolum, glucosum 50 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Medicamento antianginoso della classe dei nitrati	
Confezione/i	01	001 1 x 50 ml flaconcino/flaconcini	B
	02	003 20 x 250 ml sacca	B
Osservazione		(Modifica del nome del preparato, precedentemente: Nitroglycerin Bioren, soluzione per infusione)	
Valevole fino al		illimitata	

03 Nopil forte, Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 40204	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	16.12.2021
Zusammensetzung	03	sulfamethoxazolum 800 mg, trimethoprim 160 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	03	061 10 Tablette(n)	A
		062 50 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nopil für Kinder, Sirup

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 41013	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	16.12.2021
Zusammensetzung	01	sulfamethoxazolum 200 mg, trimethoprim 40 mg, sorbitolum, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, natrii cyclamas, saccharinum naticum, color.: E 150(a), conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 100 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Nordimet 7.5 mg/0.3 ml, Injektionslösung im Fertigpen**
02 Nordimet 10 mg/0.4 ml, Injektionslösung im Fertigpen
03 Nordimet 12.5 mg/0.5 ml, Injektionslösung im Fertigpen
04 Nordimet 15 mg/0.6 ml, Injektionslösung im Fertigpen
05 Nordimet 17.5 mg/0.7 ml, Injektionslösung im Fertigpen
06 Nordimet 20 mg/0.8 ml, Injektionslösung im Fertigpen
07 Nordimet 22.5 mg/0.9 ml, Injektionslösung im Fertigpen
08 Nordimet 25 mg/1.0 ml, Injektionslösung im Fertigpen

Nordic Pharma GmbH, Binzmühlestrasse 80, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 66568	Abgabekategorie: A	Index: 07.10.6.	09.12.2021								
Zusammensetzung	<p>01 methotrexatum 7.5 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium max. 2.4 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>02 methotrexatum 10.0 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium max. 3.2 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>03 methotrexatum 12.5 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium max. 4 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>04 methotrexatum 15 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 0.6 ml corresp. natrium max. 4.8 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>05 methotrexatum 17.5 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 0.7 ml corresp. natrium max. 5.6 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>06 methotrexatum 20.0 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml corresp. natrium max. 6.4 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>07 methotrexatum 22.5 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 0.9 ml corresp. natrium max. 7.2 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>08 methotrexatum 25.0 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1.0 ml corresp. natrium max. 8 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.</p>										
Anwendung	Arthritis und Psoriasis										
Packung/en	<table> <tr> <td>01</td> <td>001</td> <td>4 Stück (4 x 1)</td> <td>A</td> </tr> <tr> <td></td> <td>009</td> <td>1 Stück</td> <td>A</td> </tr> </table>	01	001	4 Stück (4 x 1)	A		009	1 Stück	A		
01	001	4 Stück (4 x 1)	A								
	009	1 Stück	A								

02	002	4 Stück (4 x 1)	A
	010	1 Stück	A
03	003	4 Stück (4 x 1)	A
	011	1 Stück	A
04	004	4 Stück (4 x 1)	A
	012	1 Stück	A
05	005	4 Stück (4 x 1)	A
	013	1 Stück	A
06	006	4 Stück (4 x 1)	A
	014	1 Stück	A
07	007	4 Stück (4 x 1)	A
	015	1 Stück	A
08	008	4 Stück (4 x 1)	A
	016	1 Stück	A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information November 2021)	
Gültig bis		18.07.2022	

- 01 Nordimet 7.5 mg/0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**
02 Nordimet 10.0 mg/0.4 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
03 Nordimet 12.5 mg/0.5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
04 Nordimet 15.0 mg/0.6 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
05 Nordimet 17.5 mg/0.7 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
06 Nordimet 20.0 mg/0.8 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
07 Nordimet 22.5 mg/0.9 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
08 Nordimet 25 mg/1.0 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze

Nordic Pharma GmbH, Binzmühlestrasse 80, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 65839	Abgabekategorie: A	Index: 07.10.6.	09.12.2021
Zusammensetzung	<p>01 methotrexatum 7.5 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium max. 2.4 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>02 methotrexatum 10 mg ut methotrexatum naticum 10.97 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp. natrium max. 3.2 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>03 methotrexatum 12.5 mg ut methotrexatum naticum 13.71 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium max. 4 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>04 methotrexatum 15 mg ut methotrexatum naticum 16.45 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.6 ml corresp. natrium max. 4.8 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>05 methotrexatum 17.5 mg ut methotrexatum naticum 19.19 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.7 ml corresp. natrium max 5.6 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>06 methotrexatum 20 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml corresp. natrium max. 6.4 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>07 methotrexatum 22.5 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.9 ml corresp. natrium max. 7.2 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>08 methotrexatum 25 mg ut methotrexatum naticum 27.42 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium max. 8 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.</p>		
Anwendung	Arthritis und Psoriasis		
Packung/en	<p>01 001 1 Fertigspritze(n)</p> <p>002 4 Fertigspritze(n)</p>	A	A

02	004	1 Fertigspritze(n)	A
	005	4 Fertigspritze(n)	A
03	007	1 Fertigspritze(n)	A
	008	4 Fertigspritze(n)	A
04	010	1 Fertigspritze(n)	A
	011	4 Fertigspritze(n)	A
05	013	1 Fertigspritze(n)	A
	014	4 Fertigspritze(n)	A
06	016	1 Fertigspritze(n)	A
	017	4 Fertigspritze(n)	A
07	019	1 Fertigspritze(n)	A
	020	4 Fertigspritze(n)	A
08	022	1 Fertigspritze(n)	A
	023	4 Fertigspritze(n)	A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information November 2021)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Olanzapin Sandoz 2,5, Filmtabletten**02 Olanzapin Sandoz 5, Filmtabletten****03 Olanzapin Sandoz 10, Filmtabletten****04 Olanzapin Sandoz 15, Filmtabletten****05 Olanzapin Sandoz 20, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 59142	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	14.12.2021
Zusammensetzung	01 olanzapinum 2.5 mg, lactosum monohydricum 78 mg, hydroxypropylcellulosum, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, E 171, pro compresso obducto. 02 olanzapinum 5 mg, lactosum monohydricum 156 mg, hydroxypropylcellulosum, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, E 171, pro compresso obducto. 03 olanzapinum 10 mg, lactosum monohydricum 312 mg, hydroxypropylcellulosum, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, E 171, pro compresso obducto. 04 olanzapinum 15 mg, lactosum monohydricum 178.2 mg, hydroxypropylcellulosum, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, E 132, E 171, pro compresso obducto. 05 olanzapinum 20 mg, lactosum monohydricum 237.6 mg, hydroxypropylcellulosum, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.		
Anwendung	Neuroleptica		
Packung/en	01 001 28 Tablette(n) 006 98 Tablette(n) 011 2 x 49 Tablette(n)		B
	02 002 28 Tablette(n) 007 98 Tablette(n) 012 2 x 49 Tablette(n)		B
	03 003 28 Tablette(n) 008 98 Tablette(n) 013 2 x 49 Tablette(n)		B
	04 004 28 Tablette(n) 009 98 Tablette(n) 014 2 x 49 Tablette(n)		B
	05 005 28 Tablette(n) 010 98 Tablette(n) 015 2 x 49 Tablette(n)		B
Bemerkung	(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 2 x 49 für alle Dosisstärken)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Olfen Lotion, Emulsion

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62919	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	15.12.2021	
Zusammensetzung	01	diclofenacum natriicum 10 mg, ethanolum 96 per centum, polyacrylamide, C13-C14 isoparaffine, laureth-7, dimeticonum 350, glyceroli tripalmitas/stearas, aqua purificata, E 307, ad emulsionem pro 1 g.		
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum		
Packung/en	01	001 50 g	D	
		002 100 g	D	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Opsonat, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52295	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.2.	20.12.2021
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D4 160 mg, acidum sulfuricum D4 125 mg, bellis perennis spag. Peka D1 115 mg, glechoma hederacea spag. Peka TM 165 mg, gratiola officinalis D4 125 mg, hydrastis canadensis (Ph.Eur.Hom.) D4 55 mg, lachesis (HAB) D7 140 mg, lytta vesicatoria (HAB) D4 115 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 27 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Schleimhautentzündungen	
Packung/en	01	017 50 ml	D
		025 100 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathisch-spagyrische Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ospen 1000, Filmtabletten**02 Ospen 1500, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 37523	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.22	16.12.2021
Zusammensetzung	01	phenoxytmethylpenicillinum kalicum 1 Mio. U.I., Überzug: aromatica, saccharinum natriicum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	phenoxytmethylpenicillinum kalicum 1.5 Mio. U.I., Überzug: aromatica, saccharinum natriicum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	011 12 Tablette(n)	B
		038 24 Tablette(n)	B
	02	054 12 Tablette(n)	B
		062 24 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Ospen 400, Sirup**03 Ospen 750, Sirup**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 37057	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.22	16.12.2021
Zusammensetzung	02	phenoxyethylpenicillinum benzathinum 400000 U.I. ut phenoxyethylpenicillinum benzathinum tetrahydricum, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, saccharinum naticum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
	03	phenoxyethylpenicillinum benzathinum 750000 U.I. ut phenoxyethylpenicillinum benzathinum tetrahydricum, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, saccharinum naticum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	001 120 ml	B
		037 60 ml	B
	03	003 60 ml	B
		004 120 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pentoxi-Mepha 400, Retardtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 49324	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.5.	13.12.2021
Zusammensetzung	01	pentoxifyllinum 400 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Durchblutungsstörungen	
Packung/en	01	014 20 Tablette(n)	B
		022 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Perenterol 250, Polvere per sospensione orale

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 47572	Categoria di dispensazione: D	Index: 04.09.0.	02.12.2021
Composizione	01	saccharomyces boulardii cryodesiccatus 250 mg, cellulae vivae 2*10^9 CFU, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad pulverem, pro charta.	
Indicazione		profilassi e trattamento delle diarree dovute e terapia antibiotica	
Confezione/i	01	001 20 bustina/bustine	D
		002 10 x 20 bustina/bustine confezione ospedaliera (10 CO di 20 bustine)	D
		029 10 bustina/bustine	D
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
		(Adattamento della forma di dosaggio -> finora: Sachets)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Pinikehl D4, Zäpfchen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54972	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	16.12.2021
Zusammensetzung	01	fomes pinicola D4 trituration 200 mg, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Fieberanfällen, begleitet von anhaltender Übelkeit mit Oberbauchschmerzen	
Packung/en	01	016	10 Suppositorien
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Suppositorien)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pinikehl D5, Injektionslösung (i.m., i.v., s.c., i.c.)

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54973	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	16.12.2021
Zusammensetzung	01	fomes pinicola aquos D5 dilutio, aqua ad iniecatibile et natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Fieberfällen begleitet von anhaltender Übelkeit mit Oberbauchschmerzen	
Packung/en	01	012	10 Ampulle(n)
		020	50 Ampulle(n)
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Injektionslösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Plus Kalium retard, Tabletten

Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Wiesenstrasse 21, 5412 Gebenstorf

Zul.-Nr.: 29138	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.1.	15.12.2021
Zusammensetzung	01	kalii chloridum 600 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Kaliumpräparat	
Packung/en	01	044	40 Tablette(n)
		052	200 Tablette(n)
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Pregabalin Sandoz 25mg, Kapseln
 02 Pregabalin Sandoz 50mg, Kapseln
 03 Pregabalin Sandoz 75mg, Kapseln
 04 Pregabalin Sandoz 100mg, Kapseln
 05 Pregabalin Sandoz 150mg , Kapseln
 06 Pregabalin Sandoz 200mg, Kapseln
 07 Pregabalin Sandoz 300mg, Kapseln
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65897	Abgabekategorie:	B	Index: 01.07.1.	13.12.2021
Zusammensetzung	01	pregabalinum 25 mg, talcum, amyrum pregelificatum, maydis amyrum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum) pro capsula.		
	02	pregabalinum 50 mg, talcum, amyrum pregelificatum, maydis amyrum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum) pro capsula.		
	03	pregabalinum 75 mg, talcum, amyrum pregelificatum, maydis amyrum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum) pro capsula.		
	04	pregabalinum 100 mg, talcum, amyrum pregelificatum, maydis amyrum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum) pro capsula.		
	05	pregabalinum 150 mg, talcum, amyrum pregelificatum, maydis amyrum, Kapselhülle: gelatina, E 171 pro capsula.		
	06	pregabalinum 200 mg, talcum, amyrum pregelificatum, maydis amyrum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum) pro capsula.		
	07	pregabalinum 300 mg, talcum, amyrum pregelificatum, maydis amyrum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum) pro capsula.		
Anwendung		Antiepilepticum, neuropathische Schmerzen, generalisierte Angststörungen		
Packung/en	01	001 14 Kapsel(n)		B
		002 56 Kapsel(n)		B
	02	003 14 Kapsel(n)		B
		004 84 Kapsel(n)		B
	03	005 14 Kapsel(n)		B
		006 56 Kapsel(n)		B
		007 100 Kapsel(n)		B
	04	008 84 Kapsel(n)		B
		009 56 Kapsel(n)		B
		010 100 Kapsel(n)		B
		016 168 Kapsel(n) (3 x 56 Kapseln)		B
	06	012 84 Kapsel(n)		B
		013 56 Kapsel(n)		B
		014 100 Kapsel(n)		B
	07	017 168 Kapsel(n) (3 x 56 Kapseln)		B
Bemerkung		(Neue Bündelpackungen bei Dosisstärke 06 und Dosisstärke 07: 150 mg à 168 Kapseln (3 x 56) und 300 mg à 168 Kapseln (3 x 56))		
Gültig bis		unbegrenzt		

02 Progestogel, gel hydro-alcoolique

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

N° d'AMM: 39699	Catégorie de remise: B	Index: 07.08.3.	23.12.2021
Composition	02	progesteronum 10 mg, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Mastodynies	
Conditionnements	02	029 80 g	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Prospan Hustentropfen, Tropfen zum Einnehmen

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 44209	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	27.12.2021
Zusammensetzung	01	hederae folii extractum ethanolicum siccum 20 mg, DER: 5-7.5:1, aromatica, saccharinum naticum, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 47 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	039 20 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pulmicort Respules 0,25 mg/ml, Suspension**02 Pulmicort Respules 0,5 mg/ml, Suspension****03 Pulmicort Respules 0,125 mg/ml, Suspension**

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 50758	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.4.	16.12.2021
Zusammensetzung	01	budesonidum 0.25 mg, dinatrii edetas, natrii chloridum, polysorbitum 80, acidum citricum, natrii citras dihydricus, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	budesonidum 0.5 mg, dinatrii edetas, natrii chloridum, polysorbitum 80, acidum citricum, natrii citras dihydricus, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	03	budesonidum 0.125 mg, dinatrii edetas, natrii chloridum, polysorbitum 80, acidum citricum, natrii citras dihydricus, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Obstruktive Atemwegserkrankungen	
Packung/en	01	060 20 x 2 ml Ampulle(n)	B
	02	079 20 x 2 ml Ampulle(n)	B
	03	087 20 x 2 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pyralvex, Lösung

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 10700	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	17.12.2021
Zusammensetzung	01	rhei extractum ethanolicum siccum 50 mg, DER: 6-8:1 corresp. glycosida anthrachinoni 5 mg et acidum salicylicum 10 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 59.5 % V/V.	
Anwendung		Adstringens der Mundschleimhaut	
Packung/en	01	027 1 x 10 ml Flasche(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rectoseptal Néo mit Wismut, Suppositorien für Erwachsene**02 Rectoseptal Néo mit Wismut, Suppositorien für Kinder**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 15204	Abgabekategorie: D	Index: 12.99.0.	23.12.2021
Zusammensetzung	01	bismuthi succinas 150 mg, terpini hydras 170 mg, cineolum 120 mg, kalii hydroxychinolini sulfas hemihydricus 20 mg, excipiens pro suppositorio.	
	02	bismuthi succinas 75 mg, terpini hydras 40 mg, cineolum 75 mg, kalii hydroxychinolini sulfas hemihydricus 12 mg, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung		Zur unterstützenden Behandlung bei akuten Infektionen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	028 8 Suppositorien	D
	02	044 8 Suppositorien	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rekovelle Pen 12 µg/0.36 ml, Injektionslösung
02 Rekovelle Pen 36 µg/1.08 ml, Injektionslösung
03 Rekovelle Pen 72 µg/2.16 ml, Injektionslösung
Ferring AG, Baarermette, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 67104	Abgabekategorie: A	Index: 07.08.1.	01.12.2021	
Zusammensetzung	01	follitropinum delta 12 µg, polysorbatum 20, natrii sulfas decahydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, conserv.: phenolum 1.8 mg, antiox.: methioninum 360 µg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 0.36 ml. 02 follitropinum delta 36 µg, polysorbatum 20, natrii sulfas decahydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, conserv.: phenolum 5.4 mg, antiox.: methioninum 1.1 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1.08 ml. 03 follitropinum delta 72 µg, polysorbatum 20, natrii sulfas decahydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, conserv.: phenolum 10.8 mg, antiox.: methioninum 2.2 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 2.16 ml.		
Anwendung	Stimulierung der Follikelreifung bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen			
Packung/en	01	004 1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen (1 Fertigpen und 3 Injektionsnadeln)	A	
	02	005 1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen (1 Fertigpen und 6 Injektionsnadeln)	A	
	03	006 1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen (1 Fertigpen und 9 Injektionsnadeln)	A	
Bemerkung	(Änderung Primärverpackung: Neue Nadelgrösse)			
Gültig bis	25.11.2023			

01 Resonium-A, poudre
Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 33379	Catégorie de remise: B	Index: 16.00.0.	09.12.2021
Composition	01	natrii polystyrensulfonas 999.34 mg corresp. sodium 100 mg, arom.: vanillinum, saccharinum natricum, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Indication	Résine échangeuse de cations		
Conditionnements	01	013 450 g	B
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

01 Rhipravent 0.03 %, Pumpdosierspray
Opella Healthcare Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 52445	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.1.	23.12.2021
Zusammensetzung	01	ipratropii bromidum anhydricum 0.3 mg ut ipratropii bromidum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	Rhinitis mit nasaler Hypersekretion		
Packung/en	01	001 15 ml	B
Bemerkung	(Änderung Präparatename, früher: Rhinovent 0.03%, Pumpdosierspray)		
Gültig bis	27.08.2022		

01 Rydapt 25 mg, Weichkapseln

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66310	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	29.12.2021	
Zusammensetzung	01	midostaurinum 25 mg, macrogolglyceroli hydroxystearas 415 mg, Kapselhülle: gelatina, macrogolum 400, glycerolum (85 per centum), ethanolum anhydricum 83 mg, mono/di/triglycerida, aqua purificata, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 307, Drucktinte: E 120, hypromellosum, propylenglycolum, pro capsula.		
Anwendung		akute myeloische Leukämie, systemische Mastozytose		
Packung/en	01	001 56 Kapsel(n)	A	
		002 112 Kapsel(n)	A	
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01EX39, neu: L01EX10)		
Gültig bis		03.05.2022		

01 Scopolamine 0,25% Dispersa, Augentropfen

OmniVision AG, Zentralstrasse 100, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 29804	Abgabekategorie: B	Index: 11.02.0.	07.12.2021
Zusammensetzung	01	scopolamini hydrobromidum 2.5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mydriatikum	
Packung/en	01	028 10 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Segluromet 2.5 mg / 1000 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 66579	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	23.12.2021
Zusammensetzung	02	ertugliflozinum 2.5 mg ut ertugliflozini I-pidolas, metformini hydrochloridum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Diabetes mellitus Typ 2	
Packung/en	02	002 56 Tablette(n)	B
		006 196 Tablette(n)	B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 12/2021)	
Gültig bis		17.10.2023	

01 Selbloc 50 mg, compresse filmate**02 Selbloc 100 mg, compresse filmate**

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: 50651	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.03.0.	01.12.2021
Composizione	01	atenololum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atenololum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indicazione		ipertensione	
Confezione/i	01	001 30 compressa/compressa	B
		002 100 compressa/compressa	B
	02	003 30 compressa/compressa	B
		004 100 compressa/compressa	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Sevelamer Sandoz 800 mg, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66558	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	08.12.2021
Zusammensetzung	01	sevelameri carbonas 800 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hyperphosphatämie	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.02.2023	

01 Sevelamer Sandoz, Pulver

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66573	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	08.12.2021
Zusammensetzung	01	sevelameri carbonas 2.4 g, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Hyperphosphatämie	
Packung/en	01	001 60 Sachet(s)	B
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.02.2023	

01 Sicorten plus, Crème

RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 45011	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	14.12.2021
Zusammensetzung	01	halometasonum monohydricum 0.5 mg, triclosanum 10 mg, natrii laurilsulfas 10 mg, propylenglycol 55 mg, alcohol cetyllicus 45 mg, cetylis palmitas, dinatrii edetas, glycerolum (85 per centum), acidum stearicum, alcohol stearyllicus 45 mg, aqua, vaselinum album, E 304, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, sekundär infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	011 10 g	B
		038 30 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sidroga Birkenblätter, Arzneitee

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 44550	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	09.12.2021
Zusammensetzung	01	betulae folium (Betula pendula Roth und / oder Betula pubescens Ehrh., folium) 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Harnreibend bei gereizten Harnwegen sowie als unterstützende Massnahme zum Vorbeugen von Blasen- und Nierensteinen	
Packung/en	01	016 20 x 1,5 g	D
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung -> Präzisierung der Dosierung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Sidroga Gallen- und Lebertee, Arzneitee

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 29653	Abgabekategorie: E	Index: 04.11.2.	14.12.2021
Zusammensetzung	02	silybi mariani fructus 0.375 g, taraxaci herba cum radice 0.375 g, cynarae folium 0.225 g, millefolii herba 0.225 g, boldo folium 0.15 g, menthae piperitae folium 0.15 g, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Bei Verdauungsstörungen	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: geschnittene Drogen)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Sidroga Pfefferminzblätter, Arzneitee

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41678	Abgabekategorie: E	Index: 04.04.0.	14.12.2021
Zusammensetzung	02	menthae piperitae folium 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei Blähungen	
Packung/en	02	038 20 x 1,5 g	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: geschnittene Drogen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Sidroga Schafgarbe, Arzneitee

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41685	Abgabekategorie: E	Index: 04.07.1.	14.12.2021
Zusammensetzung	02	millefolii herba 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei Magenverstimmung, Verdauungsstörungen	
Packung/en	02	026 20 x 1,5 g	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: geschnittene Droge)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Sidroga Wermut, Arzneitee

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41688	Abgabekategorie: E	Index: 04.07.1.	21.12.2021
Zusammensetzung	02	absinthii herba 1 g pro charta.	
Anwendung		Bei Magenverstimmung, Appetitlosigkeit	
Packung/en	02	025 20 x 1,0 g	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: geschnittene Droge)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62721	Abgabekategorie:	Index:	21.12.2021
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	
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 Heuschnupfen Nr. 3, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 53257	Abgabekategorie:	Index:	16.12.2021
Zusammensetzung	01	graminis polleni D15, graminis polleni D20, schoenocaulon officinale (HAB) D12 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Heuschnupfen durch Gräserpollen, Heuschnupfen mit Augenbindehautreizung, Tränenfluss, Niesreiz und triefender Nase, sowie Heuschnupfen mit Kratzen und Trockenheit im Hals, mit Schluckkreis und trockenem Reizhusten	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart - Nur für den Export bestimmt) (Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 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	13.12.2021
Zusammensetzung	<p>01 Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonom 40 mg ut methylprednisoloni natrii succinas, saccharum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. sodium 8.8 mg. Solvens: aqua ad injectabile.</p> <p>03 Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonom 125 mg ut methylprednisoloni natrii succinas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. sodium 14.6 mg. Solvens: aqua ad injectabile.</p> <p>04 Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonom 250 mg ut methylprednisoloni natrii succinas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. sodium 29.2 mg. Solvens: aqua ad injectabile.</p>		
Anwendung	Glucocorticoid-Therapie		
Packung/en	<p>01 004 1 Ampulle(n) Act-O-Vial B</p> <p>005 1 + 1 Durchstechflasche(n) Stechampulle mit Lyphilisat mit Solvens B</p> <p>03 008 1 Ampulle(n) Act-O-Vial (2-Kammer-Ampulle) B</p> <p>04 009 3 Ampulle(n) Act-O-Vial (2-Kammer-Ampulle) B</p>		
Bemerkung	Änderung Hilfsstoffzusammensetzung, betrifft nur Dosisstärke 40 mg.		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Sortis 10, Filmtabletten**
02 Sortis 20, Filmtabletten
03 Sortis 40, Filmtabletten
04 Sortis 80, Filmtabletten

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 54085	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	02.12.2021
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	028 30 Tablette(n)	B
		036 100 Tablette(n)	B
	02	044 30 Tablette(n)	B
		052 100 Tablette(n)	B
	03	060 30 Tablette(n)	B
		079 100 Tablette(n)	B
	04	109 30 Tablette(n)	B
		117 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Starlix mite, Filmtabletten**

- 02 Starlix, Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55401	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	31.12.2021
Zusammensetzung	01	nateglinidum 60 mg, lactosum monohydricum 141.5 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.092 mg, povidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 4000, talcum, E 172 (rubrum) pro compresso obducto.	
	02	nateglinidum 120 mg, lactosum monohydricum 283 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.184 mg, povidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 172, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum) pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Steglatiro 5 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 66577	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	23.12.2021
Zusammensetzung	01	ertugliflozinum 5 mg ut ertugliflozini I-pidolas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Diabetes mellitus Typ 2	
Packung/en	01	28 Tablette(n)	B
	002	98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 12/2021)	
Gültig bis		17.10.2023	

02 Steglujan 5 mg /100 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 66578	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	23.12.2021
Zusammensetzung	02	ertugliflozinum 5 mg ut ertugliflozini I-pidolas, sitagliptinum 100 mg ut sitagliptini phosphas monohydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Diabetes mellitus Typ 2	
Packung/en	02	28 Tablette(n)	B
	003	98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		17.10.2023	

01 SteriSwab Biomed, getränktes Tupfer

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 66691	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	15.12.2021
Zusammensetzung	01	Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70% (V/V) 0.41 g, polypropylenum.	
Anwendung		Hautdesinfiziens	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.03.2024	

01 Stickoxydul medizinal MESSER, Gas zur medizinischen Anwendung, verflüssigt

Messer Schweiz AG, Seonerstrasse 75, 5600 Lenzburg

Zul.-Nr.: 61645	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.1.	23.12.2021
Zusammensetzung	01	dinitrogenii oxidum 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Anästhetikum / Analgetikum / Sedativum	
Packung/en	01	3.3 l Druckgasflasche	B
	008	4 l Druckgasflasche	B
	009	10 l Druckgasflasche	B
	010	40 l Druckgasflasche	B
	011	600 l Bündel-Druckgasflasche	B
	012	480 l Bündel-Druckgasflasche	B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Stickoxydul med. MESSER, Gas)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Synacthen Depot 1 mg/ml, Injektionssuspension

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 33801	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.1.	13.12.2021
Zusammensetzung	01	tetracosactidum 1 mg ut tetracosactidi hexaacetas, zinci chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		ACTH-Therapie; Funktionsdiagnostik der NNR	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export bestimmt)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.11.2022	

02 Tardyferon, Retardtabletten

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 37448	Abgabekategorie: D	Index: 06.07.1.	02.12.2021
Zusammensetzung	02	ferrum(II) 80 mg ut ferrosi sulfas desiccatus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Packung/en	02	001 30 Tablette(n) 002 100 Tablette(n)	D D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tecentriq 1200 mg/20 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Tecentriq 840 mg/14 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 66152	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.12.2021
Zusammensetzung	01	atezolizumabum 1200 mg, histidinum, acidum aceticum glaciale, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	02	atezolizumabum 840 mg, histidinum, acidum aceticum glaciale, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 14 ml.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		polysorbatum 20: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Telmisartan Sandoz 40 mg, Tabletten**02 Telmisartan Sandoz 80 mg, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62466	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	03.12.2021
Zusammensetzung	01	telmisartanum 40 mg, excipiens pro compresso.	
	02	telmisartanum 80 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Teveten plus, Filmtabletten

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 55783	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	03.12.2021
Zusammensetzung	01	eprosartanum 600 mg ut eprosartani mesilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 43.3 mg, amyllum pregelificatum, crospovidonum, magnesii stearas, aqua purificata, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	002 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tracrium, Injektionslösung

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 45342	Abgabekategorie: B	Index: 01.13.0.	16.12.2021
Zusammensetzung	01	atracurii besilas 10 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Muskelrelaxans	
Packung/en	01	018 5 x 2,5 ml Ampulle(n)	B
		026 5 x 5 ml Ampulle(n)	B
	034	100 x 2,5 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vitamin D3 Sandoz 500 I.E., Tabletten**02 Vitamin D3 Sandoz 1000 I.E., Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66466	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	15.12.2021
Zusammensetzung	01	cholecalciferolum 500 U.I., excipiens pro compresso.	
	02	cholecalciferolum 1000 U.I., excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	D
		002 100 Tablette(n)	D
	02	003 50 Tablette(n)	D
		004 100 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vitrakvi 20 mg/ml, Lösung zum Einnehmen

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 67282	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.12.2021
Zusammensetzung	01	larotrectinibum 20 mg ut larotrectinibi sulfas, acidum citricum, maltodextrinum, triethylis citras, aromatica (Erdbeer) cum alcohol benzylicus, propylenglycolum, hydroxypropylbetadexum 174.6 mg, E 211 2 mg, natrii citras dihydricus, sucralosum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml corresp. sodium max. 4.17 mg.	
Anwendung		Behandlung von soliden Tumoren mit NTRK (neutrophe Tyrosin-Rezeptor-Kinase)-Genfusion	
Packung/en	01	002 100 ml	A
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		05.12.2026	

01 Vividrin Akut, Nasenspray

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

Zul.-Nr.: 66570	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.7.	07.12.2021
Zusammensetzung	01	azelastini hydrochloridum 1 mg/ml corresp. azelastini hydrochloridum 0.14 mg pro dosi, excipiens ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 35.	
Anwendung		saisonale allergische Rhinitis bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.03.2024	

01 Vividrin Nasenspray, Lösung

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

Zul.-Nr.: 66560	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.7.	08.12.2021
Zusammensetzung	01	azelastini hydrochloridum 1 mg/ml corresp. azelastini hydrochloridum 0.14 mg pro dosi, excipiens ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 71.	
Anwendung		perenniale allergische Rhinitis	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.12.2023	

01 Voltaren Dolo, Emulgel

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55846	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	16.12.2021
Zusammensetzung	01	diclofenacum diethylaminum 11.6 mg corresp. diclofenacum natricum 10 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	75 g mit Applikator, Tuben mit Push/Pull-Cap	D
	002	100 g mit Applikator, Tuben mit Push/Pull-Cap	D
	003	60 g	D
	004	120 g mit Applikator, Tuben mit Push/Pull-Cap	D
	005	150 g mit Applikator, Tuben mit Push/Pull-Cap	D
	007	120 g	D
	008	150 g	D
	009	180 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Voltaren Dolo, Emulgel Dispenser

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55848	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	16.12.2021
Zusammensetzung	01	diclofenacum diethylaminum 11.6 mg corresp. diclofenacum natricum 10 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		unbegrenzt	

02 Voluven 6 % balanced, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 57819	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.23	02.12.2021
Zusammensetzung	02	O-(2-hydroxyethyl)-amylopectini hydrolysatum (130/0.4) 60 g, natrii acetas trihydricus 4.63 g, natrii chloridum 6.02 g, kalii chloridum 0.3 g, magnesii chloridum hexahydricum 0.3 g, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 l. mineralia: natrium 137 mmol/l, kalium 4 mmol/l, magnesium 1.5 mmol/l, chloridum 110 mmol/l, acetas 34 mmol/l.	
Anwendung		Plasmaersatz bei Hypovolämie; Hämodilution	
Packung/en	02	005 30 x 250 ml Polyolefinbeutel (freeflex)	B
		006 20 x 500 ml Polyolefinbeutel (freeflex)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Wala Nasenbalsam mild, Nasencreme
WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 46560	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	16.12.2021
Zusammensetzung	01	berberis vulgaris e fructibus rec. ferm 33c TM (HAB 33c) 100 mg, prunus spinosa e fructibus recens LA 25% (HAB 12o) 50 mg, silicea colloidale (ex liquor natrii silicici et acidum citricum monohydricum) 5 mg, balsamum peruvianum (Myroxylon balsamum var. pereirae (Royle) Harms, balsamum) 5 mg, adeps lanae 460 mg, olivae oleum virginale, ethanolum 96 per centum, lecithinum ex soja, excipiens ad unguentum pro 1 g, corresp. ethanolum 1.5 % m/m.	
Anwendung	Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis bei Schnupfen und Entzündungen der Nasenschleimhaut, auch bei Kindern sowie bei besonderer Empfindlichkeit der Schleimhäute.		
Packung/en	01	019 10 g	D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Wellbutrin XR 150 mg, Retardtabletten**02 Wellbutrin XR 300 mg, Retardtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 57803	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	16.12.2021
Zusammensetzung	01	bupropioni hydrochloridum 150 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	bupropioni hydrochloridum 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung	Antidepressivum		
Packung/en	01	004 30 Tablette(n)	B
	02	008 30 Tablette(n)	B
Bemerkung	(Widerruf der Packungsgrösse: 7 Tabletten der Dosisstärke 150 mg)		
Gültig bis	31.10.2022		

02 Wilentin 250 mg, Hartkapseln**03 Wilentin 300 mg, Hartkapseln**

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

Zul.-Nr.: 67900	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	08.12.2021
Zusammensetzung	02	trientini dihydrochloridum 250.00 mg, acidum stearicum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 110 0.44 mg, aqua, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	03	trientini dihydrochloridum 300 mg, acidum stearicum, Kapselhülle: gelatina, E 171, aqua, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung	Zur Behandlung der Kupferspeicherkrankheit (Morbus Wilson) bei Patienten, die eine Behandlung mit D-Penicillamin nicht vertragen		
Packung/en	02	001 100 Kapsel(n)	B
	03	002 100 Kapsel(n)	B
Gültig bis	07.12.2026		

01 Xiidra, Augentropfen

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66850	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	14.12.2021
Zusammensetzung	01	lifitegrastum 50 mg, natrii thiosulfatas, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Syndrom des trockenen Auges	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.12.2023	

01 Zestril 20 mg, Tabletten**02 Zestril 5 mg, Tabletten****03 Zestril 10 mg, Tabletten**

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 49297	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	13.12.2021
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	03	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	017 30 Tablette(n)	B
	025	100 Tablette(n)	B
	02	033 30 Tablette(n)	B
	041	100 Tablette(n)	B
	03	068 30 Tablette(n)	B
	076	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Dosisstärke 04 30 mg wird per 13.12.2021 widerrufen)	
Gültig bis		21.03.2024	

02 Zinat 250 mg, Filmtabletten**03 Zinat 500 mg, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 49460	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	14.12.2021
Zusammensetzung	02	cefuroximum 250 mg ut cefuroximum axetili, carmellosum natricum conexum, oleum vegetabile hydrogenatum, conserv.: E 211, propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens pro compresso obducto.	
	03	cefuroximum 500 mg ut cefuroximum axetili, carmellosum natricum conexum, oleum vegetabile hydrogenatum, conserv.: E 211, propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	031 14 Tablette(n)	A
	03	066 14 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle oleum vegetabile hydrogenatum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwollsamenöl	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Zinat, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 50882	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	14.12.2021
Zusammensetzung	02	cefuroximum 125 mg ut cefuroximum axetili, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	063 70 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zyprexa, poudre pour solution injectable 5 mg/ml

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

N° d'AMM: 55692	Catégorie de remise: B	Index: 01.05.0.	14.12.2021
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: olanzapinum 10 mg, lactosum monohydricum, acidum hydrochloridum dilutum, natrii hydroxidum, acidum tartaricum pro vitro corresp. sodium 100 µg.	
Indication		Neuroleptique	
Conditionnements	01	001 1 flacon(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**01 Api Life Var ad us.vet., Evaporationsplättchen**

Bienen Meier AG, Fahrbachweg 1, 5444 Künten

Zul.-Nr.: 60557	Abgabekategorie:	D	Index:	17.12.2021
Zusammensetzung	01	thymolum 76 g, camphora racemica 3.8 g, eucalypti aetheroleum 16.4 g, arom.: levomentholum, pro praeparatione.		
Anwendung		Zur Bekämpfung der Varroamilben in Bienenvölkern		
Packung/en	01	001 1 Beutel mit zwei Plättchen		D
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung und Erneuerung		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Carofertin ad us. vet., Injektionsemulsion

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 67000	Abgabekategorie:	B	Index:	28.12.2021
Zusammensetzung	01	betacarotenum 10 mg, macrogolglyceroli hydroxystearas, isopropylis myristas, antiox.: E 304 0.12 mg, E 307 0.1 mg, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad injectabile q.s. ad emulsionem pro 1 ml.		
Anwendung		Betacarotin-Ergänzung für Kühe, Rinder und Sauen		
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)		
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
		11.12.2023		

01 Cobactan 2.5% ad us. vet., Injektionssuspension für Rinder, Milchkühe, Kälber, Schweine und Ferkel

MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 53010	Abgabekategorie:	A	Index:	15.12.2021
Zusammensetzung	01	cefquinomum 25 mg ut cefquinomi sulfas, ethylis oleas, ad suspensionem pro 1 ml.		
Anwendung		Antibiotikum für Rinder, Milchkühe, Kälber, Schweine und Ferkel		
Packung/en	01	024 100 ml		A
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 50 ml)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Dilaterol ad us. vet., Sirup

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

Zul.-Nr.: 66133	Abgabekategorie:	A	Index:	30.12.2021
Zusammensetzung	01	clenbuteroli hydrochloridum 25 µg, aromatica, conserv.: E 218, propylis parahydroxybenzoas, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Bronchodilatator für Pferde		
Packung/en	01	001 355 ml		A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Eqvalan ad us. vet., Paste zur oralen Anwendung bei Pferden und Eseln

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

Zul.-Nr.: 46101	Abgabekategorie:	Index:	14.12.2021
Zusammensetzung	01	ivermectinum 18.7 mg, hydroxypropylcellulosum, ricini oleum hydrogenatum, E 171, propylenglycolum, ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Zur Behandlung von internem Parasiten- und Dassellarvenbefall bei Pferden und Eseln	
Packung/en	01	8.03 g Applikator	B
	002	11.77 g Applikator	B
	030	6.42 g Applikator	B
Bemerkung		Ergänzung Packungsgrößen, neu: Applikator zu 8.03 g und Applikator zu 11.77 g	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Eqvalan Duo ad us. vet., orale Paste

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

Zul.-Nr.: 56339	Abgabekategorie:	Index:	14.12.2021
Zusammensetzung	01	ivermectinum 15.5 mg, praziquantelum 77.5 mg, color.: E 110, antiox.: E 320, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Behandlung eines Befalls mit Endoparasiten und Dasselfliegenlarven bei Pferden und Eseln	
Packung/en	01	9.68 g Applikator	A
	002	7.74 g Applikator	A
	003	14.19 g Applikator	A
Bemerkung		Ergänzung Packungsgrößen, neu: Applikator zu 9.68 g und Applikator zu 14.19 g	
Gültig bis		18.08.2023	

01 Noroclav ad us. vet., Injektionssuspension für Rinder und Hunde

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 57024	Abgabekategorie:	Index:	02.12.2021
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 140.00 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 35.00 mg ut kalii clavulanatas, E 320 0.08 mg, E 321 0.08 mg, propylenglycoli octanoas et decanoas, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Rinder und Hunde	
Packung/en	01	50 ml	B
	003	100 ml	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Noromectin Injektionslösung ad us. vet. für Rinder, Schafe und Schweine
 ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 57271	Abgabekategorie: B	Index:	10.12.2021
Zusammensetzung	01	ivermectinum 10 mg, glyceroli formalum, macrogolum 200, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiparasitikum zur Behandlung von Endo- und Ektoparasiten bei Rindern, Schafen und Schweinen	
Packung/en	01	002 50 ml	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Optipet ad us. vet., Ungezieferhalsband für Katzen**02 Optipet ad us. vet., Ungezieferhalsband für Hunde**

Martec Handels AG, Bubenbergstrasse 11, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 67124	Abgabekategorie: E	Index:	15.12.2021
Zusammensetzung	01	dimpylatum 2.1 g, color.: E 153 aut E 153 et E 171, excipients pro praeparatione.	
	02	dimpylatum 3.9 g, color.: E 153, excipients pro praeparatione.	
Anwendung	01	Ektoparasiten bei Katzen	
	02	Ektoparasiten bei Hunden	
Packung/en	01	002 1 Halsband grau reflektierend	E
	02	003 1 Halsband schwarz	E
Bemerkung		Erneute Zulassung	
Gültig bis		31.12.2023	

01 Orbenin Dry Cow ad us. vet., Suspension in Injektoren

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

Zul.-Nr.: 36023	Abgabekategorie: A	Index:	28.12.2021
Zusammensetzung	01	Suspension: cloxacillinum 500 mg ut cloxacillinum benzathinum, acidum stearicum, aluminii monostearas, paraffinum liquidum, pro vase 3 g. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70 % V/V, aqua q.s. ad solutionem pro 1.2 ml.	
Anwendung		Prophylaxe und Therapie von Mastitiden beim Trockenstellen der Milchkühe	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt	

01 Panacur Petpaste ad us. vet.

MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 55374	Abgabekategorie: B	Index:	07.12.2021
Zusammensetzung	01	fenbendazolum 187.5 mg, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Orales Breitspektrum-Anthelminthikum für Katzen, Hunde- und Katzenwelpen	
Packung/en	01	001 4.8 g Dosierer	B
	003	10 x 4.8 g Dosierer	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Panazolin ad us. vet., Pulver

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

Zul.-Nr.: 48575	Abgabekategorie: A	Index:	02.12.2021
Zusammensetzung	01	sulfadimidinum 30 g, sulfathiazolum 20 g, pro charta 50 g.	
Anwendung	Bakterielle Infektionen bei Rindern		
Packung/en	01	001	1 x 50 g
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

03 PET ad us. vet., Ungezieferhalsband für Katzen**04 PET ad us. vet., Ungezieferhalsband für Hunde**

Martec Handels AG, Bubenbergstrasse 11, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 55532	Abgabekategorie: E	Index:	15.12.2021
Zusammensetzung	03	dimpylatum 2.1 g, color.: E 153 aut E 153 et E 171, excipiens pro praeparatione.	
	04	dimpylatum 3.9 g, color.: E 153, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung	03	Ektoparasiten bei Katzen	
	04	Ektoparasiten bei Hunden	
Packung/en	03	007	1 Halsband schwarz
		009	1 Halsband grau reflektierend
	04	011	1 Halsband schwarz
Bemerkung	Erneute Zulassung		
Gültig bis	31.12.2023		

01 sera pond cyprinopur ad us. vet., Lösung

Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen

Zul.-Nr.: 62689	Abgabekategorie: D	Index:	30.12.2021
Zusammensetzung	01	resorcinolum 4.4 g, phenolum 1.88 g, ethanolum anhydricum, acetonum, ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung	Zur Behandlung von Bakterien, Parasiten, offenen Wunden und zur vorbeugenden Desinfektion im Gartenteich		
Packung/en	01	001	250 ml Flasche
		002	500 ml Flasche
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Tandozin ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 49260	Abgabekategorie: A	Index:	23.12.2021
Zusammensetzung	01	sulfadimidinum natricum 100 mg, sulfamethoxypyridazinum 200 mg, natrii hydroxidum, antiox.: E 223 0.5 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	Sulfonamid-Injektionslösung für Rind, Pferd und Schwein		
Packung/en	01	017	100 ml Durchstechflasche
		018	10 x 100 ml Durchstechflasche
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Terramycin ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 66397	Abgabekategorie: A	Index:	07.12.2021
Zusammensetzung	01	oxytetracyclinum 92.7 mg ut oxytetracyclini hydrochloridum, polyvidonum K 17, magnesii oxidum leve, ethanolaminum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 3.92 mg, thioglycerolum 10.53 mg, aqua ad iniecatibile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Rinder, Schafe, Schweine und Ziegen	
Packung/en	01	001 100 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Xylasol ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 50699	Abgabekategorie: B	Index:	07.12.2021
Zusammensetzung	01	xylazinum 20 mg ut xylazini hydrochloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniecatibile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sedativum, Analgetikum und Muskelrelaxans für Wiederkäuer, Pferd, Hund und Katze	
Packung/en	01	013 20 ml Durchstechflasche	B
		021 50 ml Durchstechflasche	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

Änderung der Zulassungsinhaberin Modification du titulaire d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 01.12.2021 übernimmt die Firma **Medius AG, Muttenz** folgende/s Arzneimittel der Firma **Emergent BioSolutions Berna GmbH, Köniz**:

A compter du 01.12.2021, l'entreprise **Medius AG, Muttenz** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Emergent BioSolutions Berna GmbH, Köniz**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
66156	Foclivia, Injektionssuspension in einer Fertigspritze
66161	Foclivia, Injektionssuspension in einer Durchstechflasche

Per 01.12.2021 übernimmt die Firma **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch**:

A compter du 01.12.2021, l'entreprise **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
67732	Helux, Augentropfen

Per 06.12.2021 übernimmt die Firma **OM Pharma Suisse SA, Villars-sur-Glâne** folgende/s Arzneimittel der Firma **OM Pharma Suisse SA, Villars-sur-Glâne**:

A compter du 06.12.2021, l'entreprise **OM Pharma Suisse SA, Villars-sur-Glâne** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **OM Pharma Suisse 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)
668	Gamunex 10%, solution pour injection intraveineuse
684	Mutaflor, capsules
697	Prolastin, poudre et solvant pour solution pour perfusion
21191	Diamox, comprimés
22002	Diamox i.v., préparation injectable
34921	Furadantin retard, capsules
42127	Anxiolit, comprimés
46457	Somnium, comprimés
56250	Oprane, comprimés pelliculés
65253	Viferol D3, solution buvable
67173	Viferol D3 25'000, solution buvable

Per 31.12.2021 übernimmt die Firma **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier**:

A compter du 31.12.2021, l'entreprise **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
55737	Nasobol Inhalo, Brausetabletten

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

Per 14.12.2021 ändert die Firma **metapharmaka GmbH** ihr Firmendomizil von Hellgasse 40, 6460 Altdorf UR nach **6462 Seedorf**.

A compter du 14.12.2021, l'entreprise **metapharmaka GmbH** actuellement sise Hellgasse 40, 6460 Altdorf UR, aura pour nouveau domicile **6462 Seedorf**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
44508	Metavirulent, homöopathische Tropfen
47688	Metaneuron N, Tropfen zum Einnehmen
49331	Metaginkgo, homöopathische Tropfen
50660	Metaossylen N, Tropfen zum Einnehmen
51190	Metaheptachol, Tropfen zum Einnehmen
53671	Metasinusit, Tropfen zum Einnehmen

Per 21.12.2021 ändert die Firma **Moderna Switzerland GmbH** ihr Firmendomizil von , 4051 Basel nach **4052 Basel**.

A compter du 21.12.2021, l'entreprise **Moderna Switzerland GmbH** actuellement sise , 4051 Basel, aura pour nouveau domicile **4052 Basel**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
68267	Spikevax, Injektionsdispersion

Per 23.12.2021 ändert die Firma **OM Pharma Suisse SA** ihr Firmendomizil von Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne nach **Route du Petit-Moncor 1D, 1752 Villars-sur-Glâne**.

A compter du 23.12.2021, l'entreprise **OM Pharma Suisse SA** actuellement sise Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne, aura pour nouveau domicile **Route du Petit-Moncor 1D, 1752 Villars-sur-Glâne**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
668	Gamunex 10%, solution pour injection intraveineuse
684	Mutaflor, capsules
697	Prolastin, poudre et solvant pour solution pour perfusion
21191	Diamox, comprimés
22002	Diamox i.v., préparation injectable
34921	Furadantin retard, capsules
38061	Lithiofor, comprimés à action prolongée
39055	Trittico, solution injectable i.v.
42127	Anxiolit, comprimés

43319	Colosan mite, granulé
46144	Mg 5-Longoral, comprimés à croquer
46457	Somnium, comprimés
46559	Trittico, comprimés
46768	Mg 5-Sulfat, solution injectable
47600	Mg 5-Granoral, granulé buvable
48587	Mucofor, granulés pour sirop
48589	Mucofor, capsules
48590	Mucofor, sachets
49890	Mg 5-Oraleff, comprimés effervescents
52408	Symfona, capsules
53148	Jarsin 300, dragées
53355	Hepa-S, capsules
54234	Colo-Sol, poudre
54292	Faros 300, dragées
54823	Sabcaps, capsules
55343	Sedonium, dragées
56250	Oprane, comprimés pelliculés
56355	Feminelle, capsules
57009	Jarsin 450, comprimés filmés
57427	Symfonel, capsules
57786	Trittico retard, comprimés
63137	Symfona 240 mg, comprimés pelliculés
63138	Symfonel 240 mg, comprimés pelliculés
65253	Viferol D3, solution buvable
65841	Jarsin Rx, comprimés filmés
66051	Trazodone Vifor, comprimés
66052	Trazodone retard Vifor, comprimés
66656	Trittico Uno, comprimés à libération prolongée
67173	Viferol D3 25'000, solution buvable

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. Nº d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Widerruf per Révocation au
------------------	-----------------------	----------------------------	----------------------	--	-------	-------------------------------------

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Beruhigungsdragées Dr. Welti, Dragées Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Wiesenstrasse 21, 5412 Gebenstorf	46587	D	01.04.2.	17.12.2021
1	01	Bovisan D6, Tropfen zum Einnehmen und Einreiben ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	54797	B	20.01.1.	08.12.2021
1	01	Bronchialpastillen VA mit Codein, Lutschpastillen Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	59475	C	03.03.1.	28.02.2022
1	01	Cinacalcet Sandoz 30 mg, Filmtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	66544	B	07.05.0.	07.12.2021
1	02	Cinacalcet Sandoz 60 mg, Filmtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	66544	B	07.05.0.	07.12.2021
1	03	Cinacalcet Sandoz 90 mg, Filmtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	66544	B	07.05.0.	07.12.2021
1	01	Colchicum Tuber ethanol. Digestio D2, Tropfen zum Einnehmen Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59776	B	20.02.	30.01.2022

1	01	Fludarabin Actavis Solution 50mg/2ml, Konzentrat für Injektions-/Infusionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	63262	A	07.16.1. 16.12.2021
1	01	GEM Erkältungs- und Bronchialbad 150 ml, flüssig Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	66371	D	03.99.0. 30.09.2022
1	01	Glimepirid-Acino 1 mg, Tabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	62891	B	07.06.2. 22.12.2021
1	02	Glimepirid-Acino 2 mg, Tabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	62891	B	07.06.2. 22.12.2021
1	03	Glimepirid-Acino 3 mg, Tabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	62891	B	07.06.2. 22.12.2021
1	04	Glimepirid-Acino 4 mg, Tabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	62891	B	07.06.2. 22.12.2021
1	05	Glimepirid-Acino 6 mg, Tabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	62891	B	07.06.2. 22.12.2021
1	01	Hydroxychloroquin Sandoz 200 mg, Filmtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	67944	B	08.04.1. 21.12.2021
1	01	Irxoxol mono, Salbe Smith & Nephew Schweiz AG, Theilerstrasse 1A, 6300 Zug	49482	D	10.06.0. 02.12.2021
1	01	Isopto Tears, Augentropfen Alcon Switzerland SA, Dammstrasse 21, 6300 Zug	34088	D	11.08.2. 01.04.2022
1	02	Methotrexat Farmos 2.5 mg/ml, Injektions-/Infusionslösung Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	47785	A	07.16.1. 28.02.2022
1	03	Methotrexat Farmos 25 mg/ml, Injektions-/Infusionslösung Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	47785	A	07.16.1. 28.02.2022

1	01	Nocdurna 25 mcg, Sublingualtabletten Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar	66379	B	07.03.2. 22.12.2021
1	02	Nocdurna 50 mcg, Sublingualtabletten Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar	66379	B	07.03.2. 22.12.2021
1	02	Norflocin-Mepha 400, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	54424	A	08.01.8. 15.12.2021
1	01	Pharmacieplus Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	59383	C	03.03.1. 28.02.2022
1	02	Pixor Aknestift N dunkel, Stift Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Wiesenstrasse 21, 5412 Gebenstorf	24714	D	10.02.0. 09.12.2021
1	03	Pixor Aknestift N hell, Stift Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Wiesenstrasse 21, 5412 Gebenstorf	24714	D	10.02.0. 09.12.2021
1	01	Swidro Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	65347	C	03.03.1. 28.02.2022
1	01	Zolben C, Brausetabletten Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Wiesenstrasse 21, 5412 Gebenstorf	49862	D	01.01.2. 09.12.2021

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Activyl spot-on Katze S ad us. vet., Lösung zum Auftröpfen auf die Haut MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	62447	B	22.12.2021
1	02	Activyl spot-on Katze L ad us. vet., Lösung zum Auftröpfen auf die Haut MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	62447	B	22.12.2021
1	03	Activyl spot-on Hund XS ad us. vet., Lösung zum Auftröpfen auf die Haut MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	62447	B	22.12.2021
1	04	Activyl spot-on Hund S ad us. vet., Lösung zum Auftröpfen auf die Haut MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	62447	B	22.12.2021
1	05	Activyl spot-on Hund M ad us. vet., Lösung zum Auftröpfen auf die Haut MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	62447	B	22.12.2021
1	06	Activyl spot-on Hund L ad us. vet., Lösung zum Auftröpfen auf die Haut MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	62447	B	22.12.2021
1	07	Activyl spot-on Hund XL ad us. vet., Lösung zum Auftröpfen auf die Haut MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	62447	B	22.12.2021
1	01	Activyl TickPlus spot-on Hund XS ad us. vet., Lösung zum Autragen auf die Haut MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	62762	B	22.12.2021
1	02	Activyl TickPlus spot-on Hund S ad us. vet., Lösung zum Autragen auf die Haut MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	62762	B	22.12.2021
1	03	Activyl TickPlus spot-on Hund M ad us. vet., Lösung zum Autragen auf die Haut MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	62762	B	22.12.2021

1	04	Activyl TickPlus spot-on Hund L ad us. vet., Lösung zum Autragen auf die Haut MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	62762	B	22.12.2021
1	05	Activyl TickPlus spot-on Hund XL ad us. vet., Lösung zum Autragen auf die Haut MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	62762	B	22.12.2021

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	Softasept N ungefärbt, Lösung B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	55567	D	10.09.1.	02.05.2022
1	02	Softasept N gefärbt, Lösung B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	55567	D	10.09.1.	02.05.2022
1	01	Stocrin 600 mg, Filmtabletten MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	56000	A	08.03.0.	10.05.2022
1	02	Stocrin 50 mg, Filmtabletten MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	56000	A	08.03.0.	10.05.2022
1	03	Stocrin 200 mg, Filmtabletten MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	56000	A	08.03.0.	10.05.2022
1	01	Viper Venom Antiserum European Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen	65768	A	15.01.0.	09.05.2022

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Cevazuril 50 mg/ml ad us. vet., suspension orale Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	66153	B	04.05.2022
1	01	Flevox Spot-on Katze ad us. vet., Lösung VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern	61668	D	06.05.2022
1	01	Lactolyte ad us. vet., Pulver Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon	50463	B	30.05.2022

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 | Varenicline citrate (1 Arzneimittel)

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation
Raucherentwöhnung
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 02.12.2021 |
| 2 | 864 mg Trockenextrakt aus Bärentraubenblättern (2,5 – 4,5 : 1)
entsprechend 180 – 210 mg Hydrochinonderivate, berechnet als wasserfreies
Arbutin (Spektrophotometrie), Auszugsmittel: Wasser (1 Arzneimittel)

Neuanmeldung eines Phytoarzneimittels

Traditionelles pflanzliches Arzneimittel, angewendet bei Frauen zur
symptomatischen als auch ursächlichen Behandlung bei leichten, wiederholt
auftretenden (rezidivierenden) Entzündungen der ableitenden Harnwege wie
Brennen beim Wasserlassen und/oder häufiges Wasserlassen, nachdem
schwerwiegende Erkrankungen von einem Arzt ausgeschlossen wurden.
Interdelta S.A., Route André-Piller 21, 1762 Givisiez | 17.12.2021 |
| 2 | Phosphorus D4 Kalium stibyltartaricum D2 (1 Arzneimittel)

Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit reduziertem Dossier
Anthroposophisches Arzneimittel ohne Indikationen
Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim | 20.12.2021 |
| 2 | Methyl 5-Aminolevulinate hydrochloride (1 Arzneimittel)

Änderung, neue Indikation

Behandlung von dünnen oder nicht-hyperkeratotischen aktinischen Keratosen
auf Gesicht oder Kopfhaut.
Galderma SA, Zählerweg 10, 6300 Zug | 21.12.2021 |

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

Avapritinib (1 médicament)	01.12.2021
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif	
Unresectable or metastatic gastrointestinal stromal tumour (GIST) and Advanced systemic mastocytosis (AdvSM)	
R.D. Pharma Sàrl, rue de Contamines 17, 1206 Genève	
Idébénone (1 médicament)	01.12.2021
Nouvelle autorisation à durée limitée d'un médicament	
Neuropathie optique héréditaire de Leber	
Chiesi SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	
Foslevodopa und Foscarbidopa (1 Arzneimittel)	02.12.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
Advanced Parkinson's disease	
AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham	
Pneumococcal Polysaccharide, serotypes 1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F, 22F, 23F, 33F conjugated to CRM197 carrier protein (1 Arzneimittel)	02.12.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
active immunisation for the prevention of invasive disease and pneumonia caused by Streptococcus pneumoniae	
MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	
Polatuzumab vedotin (1 Arzneimittel)	02.12.2021
Änderung, neue Indikation	
diffuses großzelliges B-Zell-Lymphom	
Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel	
177Lu-PSMA-617 ((177Lu) vipivotide tetraxetan) (1 médicament)	03.12.2021
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif	
Treatment of prostate cancer	
ADVANCED ACCELERATOR APPLICATIONS INTERNATIONAL SA, rue de la Tour-de-l'Ile 4, 1204 Genève	

Calcium phosphoricum D6 (HAB6) 50 mg Kalium chloratum D6 (HAB6) 50 mg Kalium phosphoricum D6 (HAB6) 50 mg Kalium arsenicosum D12 (HAB6) 26 mg Zincum chloratum D12 (HAB6) 37 mg Calcium carbonicum D12 (HAB6) 37 mg (1 Arzneimittel)	03.12.2021
Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation Wachstumsstörungen mit Glieder- und Knochenschmerzen; verzögertes Wachstum im Kindes- und Jugendalter Adler Pharma Helvetia AG, Dorfplatz 10, 6060 Sarnen	
PSMA-11 (Gozetotide) (1 médicament)	03.12.2021
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif Diagnosis of prostate cancer ADVANCED ACCELERATOR APPLICATIONS INTERNATIONAL SA, rue de la Tour-de-l'Île 4, 1204 Genève	
Paracetamolum (1 Arzneimittel)	07.12.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Orales Analgetikum Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	
ezetimibum & rosuvastatinum calcicum (1 Arzneimittel)	08.12.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Reduktion der Serumcholesterinkonzentration Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	
Millefolii herba extractum aquosum siccum (1 Arzneimittel)	08.12.2021
Neuanmeldung eines Phytoarzneimittels Bei leichten, krampfartigen Magen-Darm-Beschwerden, einschliesslich Völlegefühl und Blähungen Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden	
Pembrolizumab (1 Arzneimittel)	08.12.2021
Änderung, neue Indikation Änderung, neue Indikation Melanom, Melanom bei Jugendlichen MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	
Ganirelix acetate (1 Arzneimittel)	09.12.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Unterdrückung vorzeitiger LH-Peaks bei Frauen im Rahmen der assistierten Reproduktionsmedizin. Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	
Teriflunomide (1 Arzneimittel)	09.12.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Schubförmig-remittierende Multiple Sklerose Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	

dipropionate de bélcométasone, fumarate de formotérol dihydraté (1 médicament)	10.12.2021
Extension d'autorisation, nouveau dosage	
Asthme, BPCO	
Chiesi SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	
 Letrozol (1 Arzneimittel)	10.12.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Cytostatikum	
Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen	
 Olaparibum (1 Arzneimittel)	10.12.2021
Änderung, neue Indikation	
Mammakarzinom	
AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	
 Velmanase alfa (1 médicament)	10.12.2021
Nouvelle autorisation à durée limitée d'un médicament	
Traitement de l'alpha-mannosidose	
Chiesi SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	
 anisi aetheroleum, eucalypti aetheroleum, levomentholum, polygalae extractum ethanolicum siccum, glycerolum, liquiritiae succus (1 Arzneimittel)	13.12.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing	
Bei Erkältungshusten	
Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	
 Ranibizumab (1 Arzneimittel)	13.12.2021
Neuanmeldung eines Biosimilars	
Exudative (wet) age-related macular degeneration (wet AMD); visual loss due to diabetic macular oedema (DMO); moderate to severe non-proliferative diabetic retinopathy (NPDR) or proliferative diabetic retinopathy (PDR); visual loss due to macular oedema secondary to retinal vein occlusion (branch retinal vein occlusion [BRVO] and central retinal vein occlusion [CRVO]); active choroidal neovascularisation (CNV) that impairs vision; visual loss due to choroidal neovascularisation (CNV) secondary to pathological myopia (PM).	
Samsung Bioepis CH GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	
 Treprostinil (1 Arzneimittel)	13.12.2021
Änderung, neue Indikation	
Langzeitbehandlung von erwachsenen Patienten mit inoperabler chronisch thromboembolischer pulmonaler Hypertonie (CTEPH) oder persistenter oder rezidivierender CTEPH nach chirurgischer Behandlung WHO Funktionsklasse (WHO-FK) III und IV zur Verbesserung der körperlichen Belastbarkeit	
OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH	
 Baumpollen D12, Schoenocaulon officinale D12 (2 Arzneimittel)	14.12.2021
Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels ohne Indikation	
Homöopathisches Arzneimittel ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 2 KPAV	
Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen	

glycérol, vaseline, paraffine liquide (1 médicament)	14.12.2021
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation	
Behandlung von trockener Haut bei bestimmten Dermatosen, z. B. Ichthyose.	
Leman SKL SA, 1213 Lancy	
Gräserpollen D12, Schoenocaulon officinale D12 (2 Arzneimittel)	14.12.2021
Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels ohne Indikation	
Homöopathisches Arzneimittel ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 2 KPAV	
Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen	
Trastuzumabum deruxtecanum (1 Arzneimittel)	14.12.2021
Änderung, neue Indikation	
2L treatment of HER2-positive breast cancer	
Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Vulkanstrasse 106, 8048 Zürich	
Anastrozol (3 Arzneimittel)	15.12.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport	
Antineoplastika	
APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	
Autologe Anti-CD19-transduzierte CD3-positive Zellen (1 Arzneimittel)	15.12.2021
Änderung, neue Indikation	
akute lymphatische Leukämie	
Gilead Sciences Switzerland Sàrl, General-Guisan-Strasse 8, 6300 Zug	
Deucravacitinib (1 Arzneimittel)	15.12.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Treatment of moderate to severe plaque psoriasis in adults	
Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen	
doxorubicin hydrochloride (1 Arzneimittel)	15.12.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
breast neoplasms, ovarian neoplasms, multiple myeloma, Kaposi's sarcoma	
InnoMedica Schweiz AG, Gesellschaftsstrasse 16, 3012 Bern	
Nalbuphinhydrochlorid (1 Arzneimittel)	16.12.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Mittelschwere bis schwere Schmerzen unterschiedlichster Genese z. B. nach Operationen, in der Geburtshilfe und Gynäkologie, bei Malignomen, bei Herzinfarkt. Nubain kann auch zur präoperativen Analgesie und zur Kombinationsnarkose eingesetzt werden.	
Maras AG, Alte Steinhauserstrasse 21, 6330 Cham	
oxycodoni hydrochloridum, naloxoni hydrochloridum anhydricum (ut naloxoni hydrochloridum dihydricum) (1 Arzneimittel)	16.12.2021
Zulassungserweiterung, neue Dosistärke	
Zulassungserweiterung, neue Dosistärke	
narkotisches Analgetikum	
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	

Amlodipinbesilat (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Calciumantagonist Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	17.12.2021
Ravulizumab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation extension of PNH indication to a corresponding paediatric age group Alexion Pharma GmbH, Giesshübelstrasse 30, 8045 Zürich	18.12.2021
Aconitum napellus e tubere rec. ferm 33c D9 oleos. (HAB 33c/12j) D-Camphora Lavandulae aetheroleum (Lavandula angustifolia Mill. (Lavandula officinalis Chaix) aetheroleum) Quarz D9 oleos. (HAB 8a/12j) (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis kann Aconit Schmerzöl verwendet werden bei schmerhaften entzündlichen Erkrankungen, wie z.B. - Schmerzhafte Verspannungen, z.B. im Rücken, im Nacken oder in den Schultern - Muskelschmerzen - Gelenkerkrankungen, z.B. rheumatische - Nervenschmerzen - Gürtelrose (Herpes zoster) Die Anwendung dieses Arzneimittels im genannten Anwendungsgebiet beruht ausschliesslich auf den Prinzipien der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern	20.12.2021
Esomeprazol-Magnesium-Dihydrat (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Protonenpumpenblocker Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	20.12.2021
Presssaft aus frischem, blühendem Purpursonnenhutkraut (Echinacea purpurea L. Moench, herba recens), Droe-Presssaft-Verhältnis 1:0. 65-0.85. (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Phytoarzneimittels stärkt die Abwehrkräfte Salus Schweiz AG, 8807 Freienbach	21.12.2021
Aciclovir (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Herpes-Infektion des Auges OmniVision AG, Zentralstrasse 100, 8212 Neuhausen am Rheinfall	22.12.2021
baricitinib (1 médicament) Modifica, nouvelle indication alopecia areata Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	22.12.2021
Fesoterodin fumarat (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Behandlung der hyperaktiven Blase Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	22.12.2021

Benfotiamin (1 Arzneimittel)	23.12.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Behandlung von Erkrankungen, die auf die Verabreichung von Vitamin B1 ansprechen, wie z. B: - Behandlung und Prophylaxe von Vitamin-B1-Mangelzuständen, die durch diätetische Massnahmen nicht behoben werden können; - Behandlung von neurologischen Erkrankungen im Zusammenhang mit einem Vitamin-B1-Mangel, wie z.B. alkoholische oder diabetische Polyneuropathie, die sich durch Sensibilitätsstörungen (z. B. Schmerzen, Kribbeln, Taubheitsgefühl) in den Extremitäten äussern kann; - Behandlung von kardiovaskulären Erkrankungen im Zusammenhang mit einem Vitamin-B1-Mangel bei Menschen mit Diabetes.	
Maras AG, Alte Steinhauserstrasse 21, 6330 Cham	
Hemlibra (1 Arzneimittel)	23.12.2021
Änderung, neue Indikation	
Hämophilie A	
Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel	
Semaglutide (1 Arzneimittel)	23.12.2021
Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform	
zur Gewichtsreduktion	
Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten	
Buprenorphine (1 Arzneimittel)	27.12.2021
Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform	
Substitution treatment for opioid drug dependence (Substitutionsbehandlung bei Opioidabhängigkeit)	
Indivior Schweiz AG, Neuhofstrasse 5A, 6340 Baar	
Teriflunomid (1 Arzneimittel)	28.12.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Selektives Immunsuppressivum	
Helvapharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	
Calcitriol (1 Arzneimittel)	29.12.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Vitamin D	
Fairmed Healthcare AG, Industriestrasse 9, 6300 Zug	
Sutimlimab (1 médicament)	30.12.2021
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif	
Treatment of haemolysis in adult patients with cold agglutinin disease (CAD)	
Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

Metronidazol (1 Arzneimittel)

30.12.2021

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation

Antiinfektivum, Antiprotozoikum für Hunde und Katzen

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

**Berichtigung
Rectification**

**Swissmedic Journal Nr. 11/2021, November 2021, Seite 1205
Journal Swissmedic No 11/2021, novembre 2021, page 1205**

Im Swissmedic Journal 11/2021 lautet bei Axicabtagene Ciloleucel: Autologous T cells transduced with retroviral vector encoding an anti-CD19 CD28/CD3 zeta chimeric antigen receptor (1 Arzneimittel) die korrekte Indikationserweiterung: folliculäres Lymphom (FL)

Dans le Journal Swissmedic 11/2021, pour le médicament Axicabtagene Ciloleucel: Autologous T cells transduced with retroviral vector encoding an anti-CD19 CD28/CD3 zeta chimeric antigen receptor (1 médicament), l'extension d'indication correcte est la suivante: lymphome folliculaire (LF)