

Swissmedic Journal 11/2022

21. Jahrgang
21° 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
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Mounjaro®, Injektionslösung in einem Fertigpen (Tirzepatidum)	1068
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Vazkepa®, Weichkapseln (Ethylis Icosapentas)	1070
Arzneimittel Statistik	
Neuzulassung	1072
Revision und Änderung der Zulassung	1082
Änderung der Zulassungsinhaberin	1128
Widerruf der Zulassung	1136
Erlöschen der Zulassung	1139
Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	1140
Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	1141

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
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Mounjaro®, solution injectable en stylo pré-rempli (tirzepatidum)	1070
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Vazkepa®, capsules molles (ethylis icosapentas)	1072
Miscellanées	
Nouvelle autorisation	1072
Révision et modification de l'autorisation	1082
Modification du titulaire d'AMM	1128
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	1136
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	1139
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	1140
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	1141

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Mounjaro®, Injektionslösung in einem Fertigpen (Tirzepatidum)**

Name Arzneimittel:	Mounjaro®, Injektionslösung in einem Fertigpen
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Tirzepatidum
Dosisstärke und Darreichungsform:	2.5 mg/ 0.5 ml, Injektionslösung in einem Fertigpen 5 mg/ 0.5 ml, Injektionslösung in einem Fertigpen 7.5 mg/ 0.5 ml, Injektionslösung in einem Fertigpen 10 mg/ 0.5 ml, Injektionslösung in einem Fertigpen 12.5 mg/ 0.5 ml, Injektionslösung in einem Fertigpen 15 mg/ 0.5 ml, Injektionslösung in einem Fertigpen
Anwendungsgebiet / Indikation:	Mounjaro wird zur Behandlung Erwachsener mit unzureichend kontrolliertem Diabetes mellitus Typ 2 ergänzend zu Diät und Bewegung angewendet: - als Monotherapie bei Kontraindikation oder Unverträglichkeit für Metformin. - in Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln. Siehe Abschnitt «Klinische Wirksamkeit» für Ergebnisse zu den in klinischen Studien untersuchten Kombinationen.
ATC Code:	A10BX
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.06./Pankreas
Zulassungsnummer/n:	68726
Zulassungsdatum:	02.11.2022
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Mounjaro®, solution injectable en stylo pré-rempli (tirzepatidum)**

Préparation:	Mounjaro®, Solution injectable en stylo pré-rempli
Principe(s) actif(s):	tirzepatidum
Dosage et forme pharmaceutique:	2.5 mg / 0.5 ml, solution injectable en stylo pré-rempli 5 mg/ 0.5 ml, solution injectable en stylo pré-rempli 7.5 mg/ 0.5 ml, solution injectable en stylo pré-rempli 10 mg/ 0.5 ml, solution injectable en stylo pré-rempli 12.5 mg/ 0.5 ml, solution injectable en stylo pré-rempli 15 mg/ 0.5 ml, solution injectable en stylo pré-rempli
Possibilités d'emploi / Indication:	Mounjaro wird zur Behandlung Erwachsener mit unzureichend kontrolliertem Diabetes mellitus Typ 2 ergänzend zu Diät und Bewegung angewendet: - als Monotherapie bei Kontraindikation oder Unverträglichkeit für Metformin. - in Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln. Siehe Abschnitt «Klinische Wirksamkeit» für Ergebnisse zu den in klinischen Studien untersuchten Kombinationen. 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:	A10BX
No IT / désignation:	07.06./Pancréas
No d'autorisation:	68726
Date d'autorisation:	02.11.2022 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Vazkepa®, Weichkapseln (Ethyolis Icosapentas)**

Name Arzneimittel:	Vazkepa®, Weichkapseln
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Ethyolis Icosapentas
Dosisstärke und Darreichungsform:	998 mg, Weichkapseln
Anwendungsgebiet / Indikation:	Vazkepa wird angewendet zur Reduzierung des Risikos für kardiovaskuläre Ereignisse bei mit Statinen behandelten erwachsenen Patienten mit hohem kardiovaskulärem Risiko und erhöhten Triglyceridwerten ($\geq 150 \text{ mg/dl} [\geq 1.7 \text{ mmol/L}]$) sowie: - nachgewiesener kardiovaskulärer Erkrankung oder - Diabetes und mindestens einem weiteren kardiovaskulären Risikofaktor. Für Studiendetails einschliesslich kardiovaskulärer Risikofaktoren und für Ergebnisse im Hinblick auf kardiovaskuläre Ereignisse siehe «Eigenschaften/Wirkung».
ATC Code:	C10AX06
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.12.0./ Blutlipidsenkende Mittel
Zulassungsnummer/n:	68354
Zulassungsdatum:	22.11.2022 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Vazkepa®, capsules molles (ethylis icosapentas)**

Préparation:

Vazkepa®, capsules molles

Principe(s) actif(s):

ethylis icosapentas

Dosage et forme pharmaceutique:

998 mg, capsules molles

Possibilités d'emploi / Indication:

Vazkepa wird angewendet zur Reduzierung des Risikos für kardiovaskuläre Ereignisse bei mit Statinen behandelten erwachsenen Patienten mit hohem kardiovaskulärem Risiko und erhöhten Triglyceridwerten ($\geq 150 \text{ mg/dl} [\geq 1.7 \text{ mmol/L}]$) sowie:

- nachgewiesener kardiovaskulärer Erkrankung oder
- Diabetes und mindestens einem weiteren kardiovaskulären Risikofaktor.

Für Studiendetails einschliesslich kardiovaskulärer Risikofaktoren und für Ergebnisse im Hinblick auf kardiovaskuläre Ereignisse siehe «Eigenschaften/Wirkung». 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:

C10AX06

No IT / désignation:

07.12.0./ Hypolipémiants

No d'autorisation:

68354

Date d'autorisation:

22.11.2022

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 Amlodipin Valsartan HCT Zentiva 5 mg/160 mg/12.5 mg, Filmtabletten**
02 Amlodipin Valsartan HCT Zentiva 10 mg/160 mg/12.5 mg, Filmtabletten
03 Amlodipin Valsartan HCT Zentiva 5 mg/160 mg/25 mg, Filmtabletten
04 Amlodipin Valsartan HCT Zentiva 10 mg/160 mg/25 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68287	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	28.11.2022
Zusammensetzung	<p>01 Filmtablette: amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 4000, talcum, pro compresso obducto.</p> <p>02 Filmtablette: amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.</p> <p>03 Filmtablette: amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 4000, E 172 (flavum), talcum, pro compresso obducto.</p> <p>04 Filmtablette: amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.</p>		
Anwendung	Essentielle Hypertonie		
Bemerkung	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	27.11.2027		

01 Azelastin/Fluticasone Viatris Nasenspray, Suspension

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 69143	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.2.	28.11.2022
Zusammensetzung	01	azelastini hydrochloridum 0.137 mg, fluticasoni propionas 0.05 mg, dinatrii edetas, glycerolum, cellulose microcristallinum et carmellosum naticum, polysorbatum 80, benzalkonii chloridum 0.014 mg, alcohol phenylethylicus, aqua purificata, ad suspensionem pro dosi.	
Anwendung		Saisonaler und perennialer allergischer Schnupfen	
Packung/en	01	001 17 ml	B
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bilaxin Lingual 20 mg, Schmelztabletten

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

Zul.-Nr.: 69058	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	17.11.2022
Zusammensetzung	01	bilastinum 20 mg, mannitolum, carmellosum naticum conexum, natrii stearylis fumaras, sucralosum, aromatica (Rote Trauben) cum ethanolum et geraniolum et linaloolum, pro compresso corresp. natrium 1.022 mg.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der saisonalen allergischen Rhino-Konjunktivitis und Urtikaria.	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	D
	002	30 Tablette(n)	D
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ceftriaxon Lagap 500 mg i.v., Polvere per soluzione iniettabile**02 Ceftriaxon Lagap 1000 mg i.v./i.m., Polvere per soluzione iniettabile****03 Ceftriaxon Lagap 2000 mg i.v., Polvere per soluzione per infusione**

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Venzia

N° d'AMM: 68535	Categoria di dispensazione: A	Index: 08.01.	24.11.2022
Composizione	01	ceftriaxonum 500 mg ut ceftriaxonum naticum, pro vitro corresp. natrium 41.5 mg.	
	02	ceftriaxonum 1000 mg ut ceftriaxonum naticum, pro vitro corresp. natrium 83 mg.	
	03	ceftriaxonum 2000 mg ut ceftriaxonum naticum, pro vitro corresp. natrium 166 mg.	
Indicazione		Malattie infettive	
Confezione/i	01	001 1 flaconcino/flaconcini	A
	002	10 flaconcino/flaconcini	A
	02	003 1 flaconcino/flaconcini	A
	004	10 flaconcino/flaconcini	A
	03	005 1 flaconcino/flaconcini	A
	006	10 flaconcino/flaconcini	A
Valevole fino al		23.11.2027	

01 Fexo Allerg Spirig HC 120 mg, Filmtabletten**02 Fexo Allerg Spirig HC 180 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68854	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	22.11.2022
Zusammensetzung	01	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conexum, maydis amyrum, povidonum K 30, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, macrogolum 4000, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. sodium 3.49 mg.	
	02	fexofenadini hydrochloridum 180 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conexum, maydis amyrum, povidonum K 30, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, macrogolum 4000, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. sodium 5.24 mg.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	D
		002 30 Tablette(n)	D
	02	003 30 Tablette(n)	D
Gültig bis		21.11.2027	

01 Fulvestrant Labatec 250 mg/5 ml, Solution pour injection en seringue pré-remplie

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

N° d'AMM: 68761	Catégorie de remise: B	Index: 07.16.2.	22.11.2022
Composition	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 corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	001 2 seringue(s) préremplie(s)	B
Valable jusqu'au		21.11.2027	

01 Melatonin Spirig HC retard 2 mg, Retardtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68968	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	24.11.2022
Zusammensetzung	01	melatoninum 2 mg, ammonio methacrylatis copolymerum B, calcii hydrogenophosphas dihydricus, talcum, lactosum monohydricum 80 mg, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, pro compresso obducto.	
Anwendung		Primäre Insomnie	
Packung/en	01	001 21 Tablette(n)	B
Gültig bis		23.11.2027	

01 MOBI Fluid

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

N° d'AMM:	69013	Catégorie de remise:	D	Index:	07.10.4.	Date:
Composition	01	levomentholum 15 mg, aurantii dulcis flavedinis aetheroleum 4 mg, bergamottae aetheroleum 1 mg, gaultheriae aetheroleum 3.5 mg, lavandulae aetheroleum 0.2 mg, limonis aetheroleum 1 mg, pini silvestris aetheroleum 13.5 mg, rosmarini aetheroleum 0.6 mg, terpineolum 1 mg, terpinylis acetas 1 mg, ethylis acetas, alcohol isopropyllicus, aqua purificata, hydroxypropylcellulosum, benzylis benzoas 0.84 mg, ad solutionem pro 1 g.				
Indication		Douleurs musculaires et troubles articulaires				
Conditionnements	01	001	250 ml			D
Valable jusqu'au		illimité				

01 MOBI Gel

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

N° d'AMM:	68931	Catégorie de remise:	D	Index:	07.10.4.	Date:	
Composition	01	levomentholum 15 mg, aurantii dulcis flavedinis aetheroleum 4 mg, bergamottae aetheroleum 1 mg, gaultheriae aetheroleum 3.5 mg, lavandulae aetheroleum 0.2 mg, limonis aetheroleum 1 mg, pini silvestris aetheroleum 13.5 mg, rosmarini aetheroleum 0.6 mg, terpineolum 1 mg, terpinylis acetas 1 mg, trometamolum, ethylis acetas, carbomerum 974P, carbomer copolymer type B, triglycerida media, aqua purificata, alcohol isopropyllicus, propylis parahydroxybenzoas 0.3 mg, E 218 0.7 mg, benzylis benzoas 0.83 mg, ad gelatum pro 1 g.					
Indication		Douleurs musculaires et troubles articulaires					
Conditionnements	01	002	100 ml			D	
		004	200 ml			D	
Valable jusqu'au		illimité					

01 MOBI Spray

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

N° d'AMM:	69014	Catégorie de remise:	D	Index:	07.10.4.	Date:	
Composition	01	levomentholum 15 mg, aurantii dulcis flavedinis aetheroleum 4 mg, bergamottae aetheroleum 1 mg, gaultheriae aetheroleum 3.5 mg, lavandulae aetheroleum 0.2 mg, limonis aetheroleum 1 mg, pini silvestris aetheroleum 13.5 mg, rosmarini aetheroleum 0.6 mg, terpineolum 1 mg, terpinylis acetas 1 mg, alcohol isopropyllicus, ethylis acetas, aqua purificata, propanum et butanum, benzylis benzoas 0.84 mg, ad solutionem pro 1 g, solutio 100 g et, propellantia ad aerosolum, pro vase 130 g.					
Indication		Douleurs musculaires et troubles articulaires					
Conditionnements	01	001	150 ml			D	
Valable jusqu'au		illimité					

- 01 Mounjaro 2.5 mg, solution pour injection en stylo pré-rempli
 02 Mounjaro 5 mg, solution pour injection en stylo pré-rempli
 03 Mounjaro 7.5 mg, solution pour injection en stylo pré-rempli
 04 Mounjaro 10 mg, solution pour injection en stylo pré-rempli
 05 Mounjaro 12.5 mg, solution pour injection en stylo pré-rempli
 06 Mounjaro 15 mg, solution pour injection en stylo pré-rempli**

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

N° d'AMM: 68726	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.	02.11.2022
Composition	01 tirzepatidum 2.5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp., natrium 1.8 - 1.9 mg. 02 tirzepatidum 5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp., natrium 1.8 - 1.9 mg. 03 tirzepatidum 7.5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp., natrium 1.8 - 1.9 mg. 04 tirzepatidum 10 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp., natrium 1.8 - 1.9 mg. 05 tirzepatidum 12.5 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp., natrium 1.8 - 1.9 mg. 06 tirzepatidum 15 mg, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 0.5 ml corresp., natrium 1.8 - 1.9 mg.		
Indication	Diabète sucré de type 2		
Conditionnements	01 001 1 x 4 stylo(s) pré-rempli(s) 02 002 1 x 4 stylo(s) pré-rempli(s) 03 003 1 x 4 stylo(s) pré-rempli(s) 04 004 1 x 4 stylo(s) pré-rempli(s) 05 005 1 x 4 stylo(s) pré-rempli(s) 06 006 1 x 4 stylo(s) pré-rempli(s)	B	B
Remarque	NAS (New Active Substance): tirzepatidum		
Valable jusqu'au	01.11.2027		

01 Pectorex Bronchialpastillen neo, Bronchialpastillen

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 69096	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	09.11.2022
Zusammensetzung	01 anisi aetheroleum 3.05 mg, eucalypti aetheroleum 1.4 mg, levomentholum 3.85 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 1.4 mg, DER: 3-6:1, glycerolum 60 mg, liquiritiae succus 129.63 mg, excipiens pro pastillo.		
Anwendung	Bei Erkältungshusten		
Packung/en	01 001 36 Tablette(n)		E
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Prograf 0,5 mg, Kapseln**02 Prograf 1 mg, Kapseln****03 Prograf 5 mg, Kapseln**

APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 68943	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	17.11.2022
Zusammensetzung	01 Kapsel: tacrolimusum 0.5 mg, excipiens pro capsula. 02 Kapsel: tacrolimusum 1.0 mg, excipiens pro capsula. 03 Kapsel: tacrolimusum 5.0 mg, excipiens pro capsula.		
Anwendung	Immunsuppressivum		
Packung/en	01 001 60 Kapsel(n) 02 002 60 Kapsel(n) 03 003 60 Kapsel(n)	A A A	
Bemerkung	Deklaration nur für Wirkstoff(e), nicht für deklarationspflichtige Hilfsstoffe. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 HMG (SR 812.21) von Prograf / 53152		
Gültig bis	16.11.2027		

01 Rivastigmin-Mepha Patch 4.6 mg/24 h, Transdermale Pflaster**02 Rivastigmin-Mepha Patch 9.5 mg/24 h, Transdermale Pflaster****03 Rivastigmin-Mepha Patch 13.3 mg/24 h, Transdermale Pflaster**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68795	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	15.11.2022
Zusammensetzung	01 rivastigminum 6.4 mg, 2-ethylhexylis acrylatis et vinylis acetatis polymerisatum, polyisobutylenum, silica colloidalis anhydrica, paraffinum perliquidum, Trägermaterial: polyethylenum/aluminium polyesterum, polyesterum, ad praeparationem pro 4.3 cm ² , cum liberatione 4.6 mg/24h. 02 rivastigminum 12.8 mg, 2-ethylhexylis acrylatis et vinylis acetatis polymerisatum, polyisobutylenum, silica colloidalis anhydrica, paraffinum perliquidum, Trägermaterial: polyethylenum/aluminium polyesterum, polyesterum, ad praeparationem pro 8.5 cm ² , cum liberatione 9.5 mg/24h. 03 rivastigminum 19.2 mg, 2-ethylhexylis acrylatis et vinylis acetatis polymerisatum, polyisobutylenum, silica colloidalis anhydrica, paraffinum perliquidum, Trägermaterial: polyethylenum/aluminium polyesterum, polyesterum, ad praeparationem pro 12.8 cm ² , cum liberatione 13.3 mg/24h.		
Anwendung	Demenz vom Alzheimer-Typ		
Packung/en	01 001 30 Pflaster 02 002 30 Pflaster 003 2 x 30 Pflaster 03 004 30 Pflaster 005 2 x 30 Pflaster	B B B B B	
Gültig bis	14.11.2027		

- 01 Sitagliptin NOBEL 25 mg, Filmtabletten**
02 Sitagliptin NOBEL 50 mg, Filmtabletten
03 Sitagliptin NOBEL 100 mg, Filmtabletten
 NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68680	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	17.11.2022
Zusammensetzung	01	sitagliptinum 25 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, calcii hydrogenophosphas, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearylis fumaras, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.622 mg.	
	02	sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, calcii hydrogenophosphas, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearylis fumaras, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.244 mg.	
	03	sitagliptinum 100 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, calcii hydrogenophosphas, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearylis fumaras, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 2.489 mg.	
Anwendung		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		16.11.2027	

01 Spikevax Bivalent Original / Omicron 10 mg/ml, Fertigspritze

Moderna Switzerland GmbH, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 69123	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	11.11.2022
Zusammensetzung	01	Suspension: imelasomeranum 0.025 mg pro dosi, elasomeranum 0.025 mg pro dosi, heptadecan-9-ylis 8-((2-hydroxyethyl)(6-oxo-6-(undecyloxy)hexyl)amino)-octanoas pro dosi, cholesterolum pro dosi, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum pro dosi, 1,2-dimyristoyl-rac-glycero-3-polyethylenglycoli 2000 aether methylicus pro dosi, trometamolum pro dosi, trometamoli hydrochloridum pro dosi, acidum aceticum pro dosi, natrii acetas trihydricus pro dosi, saccharum pro dosi, aqua ad injectabile, pro dosi.	
Anwendung	Spikevax Bivalent Original / Omicron ist für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Personen ab 18 Jahren indiziert.		
Packung/en	01	001	10 Fertigspritze(n) Spikevax Bivalent (Original/Omicron) 0.10 mg/ml Fertigspritze, Fertigspritze (Polymer) mit Kolbenstopfen (Brombutylkautschuk, ohne Nadel)
Bemerkung	Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)		
Gültig bis	25.08.2024		

01 Subvectin 3 mg, comprimés

Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: 68371	Catégorie de remise: B	Index: 08.05.	04.11.2022
Composition	01	ivermectinum 3 mg, cellulose microcristallinum, amyłum pregelificatum, E 320, magnesii stearas, pro compresso.	
Indication	Traitement de la strongyoïdose gastro-intestinale, traitement de la microfilarémie due à la filariose lymphatique, traitement de la gale sarcoptique humaine		
Conditionnements	01	001	4 comprimé(s)
		002	8 comprimé(s)
Remarque	Autorisation selon l'art. 14 al. 1 let. a bis LPTH (RS 812.21)		
Valable jusqu'au	03.11.2027		

01 Swidro Bronchialpastillen N, Lutschpastillen

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 69121	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	09.11.2022
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 3.05 mg, eucalypti aetheroleum 1.4 mg, levomentholum 3.85 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 1.4 mg, DER: 3-6:1, glycerolum 60 mg, liquiritiae succus 129.63 mg, excipiens pro pastillo.	
Anwendung	Bei Erkältungshusten		
Packung/en	01	001	36 Tablette(n)
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Temozolomid Devatis 5 mg, Kapseln**
02 Temozolomid Devatis 20 mg, Kapseln
03 Temozolomid Devatis 100 mg, Kapseln
04 Temozolomid Devatis 140 mg, Kapseln
05 Temozolomid Devatis 180 mg, Kapseln
06 Temozolomid Devatis 250 mg, Kapseln

Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 68606	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	17.11.2022
Zusammensetzung	<p>01 temozolomidum 5 mg, lactosum 132.8 mg, carboxymethylamylum natricum A corresp. sodium max. 0.3 mg, silica colloidalis anhydrica, acidum tartaricum, acidum stearicum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 132, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula.</p> <p>02 temozolomidum 20 mg, lactosum 182.2 mg, carboxymethylamylum natricum A corresp. sodium max. 0.5 mg, silica colloidalis anhydrica, acidum tartaricum, acidum stearicum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula.</p> <p>03 temozolomidum 100 mg, lactosum 175.7 mg, carboxymethylamylum natricum A corresp. sodium max. 0.6 mg, silica colloidalis anhydrica, acidum tartaricum, acidum stearicum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula.</p> <p>04 temozolomidum 140 mg, lactosum 246 mg, carboxymethylamylum natricum A corresp. sodium max. 0.9 mg, silica colloidalis anhydrica, acidum tartaricum, acidum stearicum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 132, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula.</p> <p>05 temozolomidum 180 mg, lactosum 316.3 mg, carboxymethylamylum natricum A corresp. sodium max. 1.1 mg, silica colloidalis anhydrica, acidum tartaricum, acidum stearicum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula.</p> <p>06 temozolomidum 250 mg, lactosum 154.3 mg, carboxymethylamylum natricum A corresp. sodium max. 0.9 mg, silica colloidalis anhydrica, acidum tartaricum, acidum stearicum, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula.</p>		
Anwendung	Zytostatikum		
Packung/en	<p>01 001 5 Kapsel(n) A</p> <p>002 20 Kapsel(n) A</p> <p>02 003 5 Kapsel(n) A</p> <p>004 20 Kapsel(n) A</p> <p>03 005 5 Kapsel(n) A</p> <p>006 20 Kapsel(n) A</p> <p>04 007 5 Kapsel(n) A</p> <p>008 20 Kapsel(n) A</p> <p>05 009 5 Kapsel(n) A</p> <p>010 20 Kapsel(n) A</p> <p>06 011 5 Kapsel(n) A</p> <p>012 20 Kapsel(n) A</p>		A
Gültig bis	16.11.2027		

01 Ticagrelor Spirig HC 60 mg, Filmtabletten
02 Ticagrelor Spirig HC 90 mg, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68953	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	02.11.2022
Zusammensetzung	01	ticagrelorum 60.0 mg, mannitolum, calcii hydrogenophosphas dihydricus, hydroxypropylcellulosum, carmellosum calcicum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, E 172 (rubrum), macrogolum 6000, pro compresso obducto.	
	02	ticagrelorum 90.0 mg, mannitolum, calcii hydrogenophosphas dihydricus, hydroxypropylcellulosum, carmellosum calcicum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, talcum, E 172 (flavum), macrogolum 8000, pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmung in Kombination mit Acetylsalicylsäure	
Packung/en	01	001 56 Tablette(n) Blisterpackung	B
		002 100 Tablette(n)	B
		003 168 Tablette(n) Blisterpackung	B
	02	004 56 Tablette(n) Blisterpackung	B
		005 100 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n) Blisterpackung	B
		007 168 Tablette(n) Blisterpackung	B
Gültig bis		01.11.2027	

01 Vazkepa 998 mg, Weichkapseln
 Amarin Switzerland GmbH, Gotthardstrasse 2, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 68354	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	22.11.2022
Zusammensetzung	01	Kapsel: ethylis icosapentas 998 mg, E 307, Kapselhülle: gelatina, sorbitolum liquidum non cristallisabile corresp. sorbitolum 78.5 - 83.2 mg, glycerolum, maltitolum liquidum corresp. maltitolum 28.9 - 30.4 mg, aqua purificata, triglycerida media, lecithinum ex soja, Drucktinte: E 171, propylenglycolum, hypromellosum, pro capsula.	
Anwendung		Blutlipidsenkende Mittel	
Packung/en	01	001 120 mg	B
		002 4 x 2 mg	B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): ethylis icosapentas, DCI mod.	
Gültig bis		21.11.2027	

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 A.Vogel AtroGel, Gel

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 56199	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	01.11.2022
Zusammensetzung	01	arnicae floris recentis tinctura 500 mg, ratio: 1:20, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden	
Packung/en	01	008 100 ml	D
		022 50 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 A. Vogel Stirnhöhlen, Nasenspray

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 56157	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	17.11.2022
Zusammensetzung	01	hydrargyrum sulfuratum rubrum (HAB) D8, hydrastis canadensis (Ph.Eur.Hom.) D6, kalii dichromas D6, lemna minor (HAB) D4, luffa operculata (HAB) D6 ana partes 200 mg, natrii chloridum, natrii phosphates, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei akuten Entzündungen der Nasennebenhöhlen, mit Beschwerden wie Nasennebenhöhlen Katarrh, Stockschnupfen mit Druckschmerzen in der Stirn und in den Kieferknochen sowie Schnupfen mit zäher Verschleimung des Nasen-Rachenraumes	
Packung/en	01	001 20 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Dosier-Spray)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Abacavir-Lamivudin-Mepha 600 mg/300 mg, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67064	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	21.11.2022
Zusammensetzung	01	abacavirum 600 mg, lamivudinum 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Aimovig 70 mg/ml, Injektionslösung im Fertigpen
02 Aimovig 140 mg/ml, Injektionslösung im Fertigpen**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66748	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	10.11.2022
Zusammensetzung	01 erenumabum 70 mg, saccharum, polysorbatum 80, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum corresp. natrium 0.2 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml. 02 erenumabum 140 mg, saccharum, polysorbatum 80, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum corresp. natrium 0.2 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Migräneprophylaxe		
Packung/en	01 002 1 x 1 ml Injektor(en), vorgefüllt/Pen 02 003 1 x 1 ml Injektor(en), vorgefüllt/Pen		B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Aimovig 70 mg/ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze

02 Aimovig 140 mg/ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66620	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	10.11.2022
Zusammensetzung	01 erenumabum 70 mg, saccharum, polysorbatum 80, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum, natrium 0.2 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml. 02 erenumabum 140 mg, saccharum, polysorbatum 80, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum, natrium 0.2 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Migräneprophylaxe		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt		

01 Amavita Bisacodyl-N 5mg, Dragées

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 67150	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.11	03.11.2022
Zusammensetzung	01 bisacodylum 5 mg, color.: E 104, E 127, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Laxans		
Packung/en	01 001 30 Dragée(s)		D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Amavita Dextromethorphan, Hustentabletten

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 67013	Abgabekategorie: B	Index: 03.01.1.	10.11.2022
Zusammensetzung	01 dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphani hydrobromidum, E 200, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Husten		
Packung/en	01 002 16 Tablette(n)		B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Antidry Calm, Lotion**02 Antidry Calm sensitive, Lotion**

Merz Pharma (Schweiz) AG, Hegenheimermattweg 57, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 57964	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	02.11.2022
Zusammensetzung	01	natrii (S)-lactas 60.8 mg et acidum (S)-lacticum 1.25 mg corresp. acidum (S)-lacticum (sine aqua) 50.0 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 50 mg, amygdalae oleum raffinatum 100 mg, aromatica, antiox.: E 320, conserv.: phenoxyethanol, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
	02	natrii (S)-lactas 60.8 mg et acidum (S)-lacticum 1.25 mg corresp. acidum (S)-lacticum (sine aqua) 50.0 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 50 mg, amygdalae oleum raffinatum 100 mg, antiox.: E 320, conserv.: phenoxyethanol, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Mittel für empfindliche Haut	
Packung/en	01	001 200 ml	D
		002 500 ml	D
	02	003 200 ml	D
		004 500 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Aqua ad injectabilia Sintetica, solution injectable

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56530	Categoria di dispensazione: B	Index: 05.03.4.	10.11.2022
Composizione	01	aqua ad injectabile q.s. pro 1 ml.	
Indicazione		Solution vectrice	
Confezione/i	01	001 10 x 2 ml fiala/fiale	B
		002 10 x 5 ml fiala/fiale	B
		003 10 x 10 ml fiala/fiale	B
		005 1 x 100 ml flaconcino/flaconcini	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Arkocaps Escholtzia, gélules

Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26

N° d'AMM: 57426	Catégorie de remise: D	Index: 01.04.1.	29.11.2022
Composition	01	eschscholziae californicae herbae cum flore pulvis 300 mg, excipiens pro capsula.	
Indication		Traditionnellement utilisé pour lutter contre la tension nerveuse et pour améliorer la qualité du repos nocturne	
Conditionnements	01	001 45 capsule(s)	D
		002 150 capsule(s)	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Arkocaps Valériane nouvelle formule, gélules

Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26

N° d'AMM: 66592	Catégorie de remise: D	Index: 01.04.1.	22.11.2022
Composition	01	valerianae radicis pulvis 350 mg, excipiens pro capsula.	
Indication		traditionnellement en cas de tensions nerveuses et de troubles du sommeil	
Conditionnements	01	001	45 capsule(s)
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

01 Arnica/Cactus comp., Globuli velati

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60286	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	17.11.2022		
Zusammensetzung	01	arnica montana e planta toto rec. ferm 33c D14 (HAB 33c) 10 mg, crataegus laevigata/monogyna e foliis et fructibus rec. ferm 33d D2 (HAB 33d) 10 mg, selenicereus grandiflorus (HAB) ferm 33d D2 (HAB 33d) 10 mg, cinis e fructibus germinatis avenae sativae cum magnesio phosphorico (1:1) D2 (HAB 6) 50 mg, saccharum 950 mg, aqua purificata, lactosum 49.50 mg, ad globulos pro 1 g, corresp. 40 granula homoeopathica velata.			
Anwendung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)				
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)				
Gültig bis	unbegrenzt				

01 Arnigel Boiron, gel

Boiron SA, 1754 Avry

N° d'AMM: 55839	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	08.11.2022
Composition	01	arnica montana TM 70 mg, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Indication	Selon la conception homéopathique en cas de traumatismes locaux, bosses, ecchymoses, contusions, fatigue musculaire et douleurs musculaires dues à un effort		
Conditionnements	01	001	120 g
		002	45 g
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation) (Précisions de la forme pharmaceutique et du champ d'application)		
Valable jusqu'au	illimité		

01 Atropair Steri-Nebs 0.5 mg / 2 ml, Lösung zur Inhalation
02 Atropair Steri-Nebs 0.25 mg / 1 ml, Lösung zur Inhalation
Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58404	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	10.11.2022
Zusammensetzung	01 ipratropii bromidum 522 µg corresp. ipratropii bromidum anhydricum 500 µg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum ad pH, aqua ad injectabile ad solutionem pro 2 ml. 02 ipratropii bromidum 261 µg corresp. ipratropii bromidum anhydricum 250 µg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum ad pH, aqua ad injectabile ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Bronchospasmolytikum		
Packung/en	01 008 60 Einzeldose(n) 02 009 60 Einzeldose(n)		B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Bacillus cereus D4, Injektionslösung (s.c., i.m.)
ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59112	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	03.11.2022
Zusammensetzung	01 Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: bacillus cereus e volumine cellulae (lyophil., steril.) D4 aquos (HAB 5b), aqua ad injectabile, natrii chloridum corresp. natrium 3.54 mg, pro vitro 1 ml.		
Anwendung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Balmed Hermal F, Medizinisches Oelbad
Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 41476	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	10.11.2022
Zusammensetzung	01 arachidis oleum 464.5 mg, paraffinum perliquidum 470 mg, macrogoli 4 aether laurilicus, isopropylis palmitas, poly(ethylenglycoli)/poly(propylenglycoli) 120/10-trimethylolpropylis trioleas, macrogoli 2 aether laurilicus, aqua, acidum citricum monohydricum, propylenglycolum, E 321 0.1 mg, E 304, aromatica cum limonenum q.s. et linaloolum q.s., ad solutionem pro 1 g.		
Anwendung	Trockene empfindliche Haut, unterstützende Behandlung verschiedener Hauterkrankungen		
Packung/en	01 001 200 ml 002 500 ml		D D
Bemerkung	(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Bisoprolol Zentiva 2.5 mg, Tabletten**02 Bisoprolol Zentiva 5 mg, Tabletten****03 Bisoprolol Zentiva 10 mg, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 65034	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	11.11.2022
Zusammensetzung	01 bisoprololi fumaras 2.5 mg, excipiens pro compresso. 02 bisoprololi fumaras 5 mg, excipiens pro compresso. 03 bisoprololi fumaras 10 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Betarezeptorenblocker		
Packung/en	01 007 30 Tablette(n) 008 100 Tablette(n) 02 009 30 Tablette(n) 010 100 Tablette(n) 03 011 30 Tablette(n) 012 100 Tablette(n)		B B B B B B
Bemerkung	(Änderung Präparatename, früher: Bisoprolol Helvepharm, Tabletten)		
Gültig bis	29.09.2023		

01 Bisoprolol-Mepha 2.5 mg, Tabletten**02 Bisoprolol-Mepha 5 mg, Tabletten****03 Bisoprolol-Mepha 10 mg, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 63190	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	02.11.2022
Zusammensetzung	01 bisoprololi fumaras 2.5 mg, excipiens pro compresso. 02 bisoprololi fumaras 5 mg, excipiens pro compresso. 03 bisoprololi fumaras 10 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Betarezeptorenblocker		
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
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Brivex, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 55465	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	21.11.2022
Zusammensetzung	01 brivudinum 125 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 37 mg, povidonum K 26-28, magnesii stearas, pro compresso.		
Anwendung	Herpesinfektionen		
Packung/en	01 002 7 Tablette(n)		A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Calcitriol Salmon Pharma 0,25 ug, Kapseln
02 Calcitriol Salmon Pharma 0,5 ug, Kapseln
 Salmon Pharma GmbH, St. Jakobs-Strasse 90, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 55950	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	16.11.2022
Zusammensetzung	01 calcitriolum 0.25 µg, triglycerida media, E 320, E 321, Kapselhülle: gelatina, glycerolum (85 per centum), sorbitolum liquidum partim deshydricum corresp. sorbitolum 2.69-4.3 mg, E 171, E 172 (rubrum), pro capsula. 02 calcitriolum 0.5 µg, triglycerida media, E 320, E 321, Kapselhülle: gelatina, glycerolum (85 per centum), sorbitolum liquidum partim deshydricum corresp. sorbitolum 2.7-4.32 mg, E 172 (rubrum), pro capsula.		
Anwendung	Renale Osteodystrophie, Hypoparathyreoidismus, Rachitis, postmenopausale Osteoporose		
Packung/en	01 002 30 Kapsel(n) 004 100 Kapsel(n) 02 006 30 Kapsel(n) 008 100 Kapsel(n)		B B B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Carmol Pastilles pour la gorge, Pastilles
 Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 59251	Catégorie de remise: E	Index: 12.03.9.	15.11.2022
Composition	01 levomentholum 12 mg, aetherolea 1.2 mg ut thymi aetheroleum, limonis aetheroleum, anisi aetheroleum, citronellae aetheroleum, salviae aetheroleum, myristicae fragrantis aetheroleum, caryophylli aetheroleum, cassiae aetheroleum, lavandulae aetheroleum, spicae aetheroleum, acesulfamum kalicum, aromatica, excipiens pro pastillo.		
Indication	en cas de toux et d'enrouement		
Conditionnements	01 001 45 g		E
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

**01 Ceftriaxon-Acino 500 IM, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
02 Ceftriaxon-Acino 1000 IM, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**
Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 66480	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	15.11.2022
Zusammensetzung	<p>01 Praeparatio sicca: ceftriaxonum 500 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: lidocaini hydrochloridum monohydricum 20 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.</p> <p>02 Praeparatio sicca: ceftriaxonum 1 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: lidocaini hydrochloridum monohydricum 35 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 3.5 ml.</p>		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Bemerkung	(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)		
Gültig bis	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt		

**01 Ceftriaxon-Acino 500 IV, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
02 Ceftriaxon-Acino 1000 IV, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
03 Ceftriaxon-Acino 2000 IV, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**
Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 66482	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	15.11.2022
Zusammensetzung	<p>01 Praeparatio sicca: ceftriaxonum 500 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: aqua ad inyectabile 5 ml.</p> <p>02 Praeparatio sicca: ceftriaxonum 1 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: aqua ad inyectabile 10 ml.</p> <p>03 Praeparatio sicca: ceftriaxonum 2 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro.</p>		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Bemerkung	(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)		
Gültig bis	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt		

01 Celecoxib-Mepha 100 mg, Kapseln**02 Celecoxib-Mepha 200 mg, Kapseln**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 63126	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	11.11.2022
Zusammensetzung	01 celecoxibum 100 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula. 02 celecoxibum 200 mg, excipiens pro capsula.		
Anwendung	selektiver COX-2-Hemmer		
Packung/en	01 001 30 Kapsel(n) 02 003 30 Kapsel(n) 005 100 Kapsel(n)		B B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Codicalm, SirupDr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Wiesenstrasse 21,
5412 Gebenstorf

Zul.-Nr.: 60540	Abgabekategorie: B	Index: 03.03.1.	25.07.2019
Zusammensetzung	01 codeini phosphas hemihydratus 15 mg, carmellosum naticum corresp. natrium 13.2 mg, sorbitolum liquidum non cristallisabile 7.5 g, acidum citricum, aromatica, E 210 15 mg, aqua purificata ad solutionem pro 15 ml.		
Anwendung	Husten		
Packung/en	01 001 200 ml		B
Bemerkung	Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 (von C nach B)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Coditussin, BronchialpastillenDr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Wiesenstrasse 21,
5412 Gebenstorf

Zul.-Nr.: 66331	Abgabekategorie: B	Index: 03.03.1.	25.07.2019
Zusammensetzung	01 codeini phosphas hemihydratus 5 mg, aromatica, color.: E 150c, excipiens pro pastillo.		
Anwendung	Reizhusten bei Erkältungen		
Packung/en	01 001 40 Stück Pastillen		B
Bemerkung	Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 (von C nach B)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Coop Vitality Bisacodyl-N 5mg, Dragées

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 67142	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.11	10.11.2022
Zusammensetzung	01 bisacodylum 5 mg, color.: E 104, E 127, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Laxans		
Packung/en	01 001 30 Dragée(s)		D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Coop Vitality Dextromethorphan, Hustentabletten

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 66985	Abgabekategorie: B	Index: 03.01.1.	07.11.2022
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphani hydrobromidum, E 200, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	002 16 Tablette(n)	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 (von C nach B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cordarone, solution injectable

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

N° d'AMM: 41060	Catégorie de remise: B	Index: 02.02.0.	30.11.2022
Composition	01	amiodaroni hydrochloridum 50 mg, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 20 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiarythmique	
Conditionnements	01	018 6 ampoule(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Cornea/Levisticum comp., Augentropfen

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60285	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	29.11.2022
Zusammensetzung	01	cornea bovis GI D6 (HAB 41c) 100 mg (Rind:), corpus vitreum bovis GI D6 (HAB 41b) 100 mg (Rind: Gehirn), lens cristallina bovis GI D6 (HAB 41b) 100 mg (Rind:), levisticum officinale e radice rec. ferm 33c D5 (HAB 33c) 100 mg, nervus opticus bovis GI D5 (HAB 41a) 100 mg (Rind: Gehirn), quercus robur/petraea e cortice cum calcio carbonico D 12 (HAB 5b) (factus ex: quercus robur/petraea e cortice, decoctum TM (HAB 23a) potentiae cum calcium carbonicum e cinere quercus corticis solutum) 100 mg, rosae aetheroleum D7 (HAB 5a) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 33 guttae.	
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: Collyria)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dexamethason Galepharm Amp 4mg/1ml, Injektionslösung**02 Dexamethason Galepharm Amp 8mg/2ml, Injektionslösung**

Galepharm AG, Neustadtgasse 7, 8001 Zürich

Zul.-Nr.: 66710	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.26	24.11.2022
Zusammensetzung	01	dexamethasoni dihydrogenophosphas 4 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, dinatrii edetas, propylenglycolum 20 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad injectabile ad solutionem pro 1 ml corresp. sodium 3.7 mg.	
	02	dexamethasoni dihydrogenophosphas 8 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, dinatrii edetas, propylenglycolum 40 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad injectabile ad solutionem pro 2 ml corresp. sodium 7.4 mg.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	01	3 Ampulle(n)	B
	002	10 Ampulle(n)	B
	02	3 Ampulle(n)	B
	004	10 Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dexibuprofen Fairmed 200 mg, Filmtabletten**02 Dexibuprofen Fairmed 300 mg, Filmtabletten****03 Dexibuprofen Fairmed 400 mg forte, Filmtabletten**

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 68144	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	11.11.2022
Zusammensetzung	01	dexibuprofenum 200 mg, silica colloidalis anhydrica, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, carmellosum natricum conexum corresp. sodium 82 µg, talcum purificatum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogol 3350, talcum, pro compresso obducto.	
	02	dexibuprofenum 300 mg, silica colloidalis anhydrica, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, carmellosum natricum conexum corresp. sodium 123 µg, talcum purificatum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogol 3350, talcum, pro compresso obducto.	
	03	dexibuprofenum 400 mg, silica colloidalis anhydrica, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, carmellosum natricum conexum corresp. sodium 163 µg, talcum purificatum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogol 3350, talcum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.07.2027	

01 Diclo-Acino 10 mg/g, Gel

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62771	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	17.11.2022
Zusammensetzung	01	diclofenacum natriicum 10 mg, diisopropylis adipas, acidum lacticum, alcohol isopropylicus, hydroxypropylcellulosum, hydroxyethylcellulosum, aqua purificata, E 223, ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Diovan 80 mg, Filmtabletten**02 Diovan 160 mg, Filmtabletten****04 Diovan 40 mg, Filmtabletten****05 Diovan 320 mg, Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55743	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	22.11.2022
Zusammensetzung	01	valsartanum 80 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 160 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	valsartanum 40 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	valsartanum 320 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	002 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
	02	006 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
	04	014 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		55743 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dolo-Spedifen forte 400, compresse pellicolari

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 56720	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.10.1.	11.11.2022
Composizione	01	ibuprofenum 400 mg ut ibuprofenum argininum, argininum, natrii hydrogenocarbonas, crospovidonum, magnesii stearas, coperta: hypromellosum, saccharum 16.7 mg, macrogolum 4000, titanii dioxidum, pro compresso obducto corresp. natrium 83 mg.	
Indicazione		Antiflogistico, Analgesico, Antipiretico	
Confezione/i	01	002 10 compressa/compressa	D
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Drossafol, Tabletten

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 56272	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.3.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	acidum folicum 5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Durch Folsäure-Mangel verursachte megaloblastische Anämien	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Duraphat, Suspension

GABA Schweiz AG, Grabetsmattweg, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 55862	Abgabekategorie: B	Index: 13.05.1.	24.11.2022
Zusammensetzung	01	fluoridum 22.6 mg ut natrii fluoridum 50 mg, saccharinum, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad suspensionem pro 1 ml corresp. ethanolum 34 % V/V.	
Anwendung		Kariesprophylaxe, Desensibilisierung hypersensitiver Zähne	
Packung/en	01	001 1 x 10 ml Tube	B
		009 5 x 1,6 ml Glaszyylinderampulle	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Edurant, Filmtabletten

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 61548	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	01.11.2022
Zusammensetzung	01	rilpivirinum 25 mg ut rilpivirini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Enhertu 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 67967	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	24.11.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: trastuzumabum deruxtecanum 100 mg, saccharum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbitum 80, pro vitro.	
Anwendung		HER2-positiver Brustkrebs	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, neu: L01FD04)	
		Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		29.11.2023	

01 Ezetimib-Simvastatin-Mepha Teva 10/10 mg, Tabletten
02 Ezetimib-Simvastatin-Mepha Teva 10/20 mg, Tabletten
03 Ezetimib-Simvastatin-Mepha Teva 10/40 mg, Tabletten
04 Ezetimib-Simvastatin-Mepha Teva 10/80 mg, Tabletten
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67074	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	01.11.2022
Zusammensetzung	01	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
	02	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 20 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
	03	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 40 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
	04	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 80 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	010 28 Tablette(n)	B
		011 98 Tablette(n)	B
	02	012 28 Tablette(n)	B
		013 98 Tablette(n)	B
	03	014 28 Tablette(n)	B
		015 100 Tablette(n)	B
	04	016 28 Tablette(n)	B
		017 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 FemiRing, Ring zur vaginalen Anwendung

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66569	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	etonogestrelum 11 mg, ethinylestradiolum 3.474 mg, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001 1 Stück Vaginalring	B
		002 3 Stück Vaginalring	B
	003	6 Stück Vaginalring	B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: Vaginalring mit 6 Stück)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 FemiRing, Ring zur vaginalen Anwendung

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66569	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	etonogestrelum 11 mg, ethinylestradiolum 3.474 mg, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001 1 Stück Vaginalring	B
	002	3 Stück Vaginalring	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fisherman's Friend Cassis Halspastillen, Lutschtabletten

F. UHLMANN-EYRAUD AG, Ateliergasse 1, 5600 Lenzburg

Zul.-Nr.: 62156	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	22.11.2022	
Zusammensetzung	01	levomentholium 6.038 mg, E 1450 corresp. sodium 0.3 mg, silica colloidalis anhydrica, sorbitolum 1061.68 mg, aromatica (Cassis) cum maltitolum 21.62 mg et propylenglycolum et alcohol benzylicus 0.006 mg, magnesii stearas, sucralosum, acesulfamum kalicum, pro pastillo.		
Anwendung		Empfohlen bei Husten und Heiserkeit		
Packung/en	01	003 25 g	E	
		004 2 x 25 g	E	
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Fisherman's Friend Cassis, ohne Zucker, mit Sorbitol, Pastillen)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Fisherman's Friend Citrus Halspastillen, Lutschtabletten

F. UHLMANN-EYRAUD AG, Ateliergasse 1, 5600 Lenzburg

Zul.-Nr.: 57560	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	22.11.2022
Zusammensetzung	01	levomentholium 6.038 mg, E 1450 corresp. sodium 0.3 mg, silica colloidalis anhydrica, sorbitolum 1010.9 mg, aromatica (Citrus blend) cum maltitolum 37.571 mg, magnesii stearas, acidum citricum monohydricum, sucralosum, acesulfamum kalicum, pro pastillo.	
Anwendung		Empfohlen bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	002 25 g	E
		004 2 x 25 g	E
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Fisherman's Friend Citrus, ohne Zucker, mit Sorbitol, Pastillen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fisherman's Friend Spearmint Halspastillen, Lutschtabletten

F. UHLMANN-EYRAUD AG, Ateliergasse 1, 5600 Lenzburg

Zul.-Nr.: 66257	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	22.11.2022
Zusammensetzung	01	levomentholium 4.83 mg, E 1450 corresp. sodium 0.2 mg, silica colloidalis anhydrica, sorbitolum 1081.805 mg, magnesii stearas, sucralosum, acesulfamum kalicum, aromatica (Cooling), aromatica (Spearmint) cum maltitolum 6.5 mg, pro pastillo.	
Anwendung		Empfohlen bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	004 25 g	E
		005 2 x 25 g	E
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Fisherman's Friend Spearmint, ohne Zucker, mit Sorbitol, Pastillen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fludarabin-Teva 50 mg/2 ml, Konzentrat für Injektions-/Infusionslösung

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58535	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	07.11.2022
Zusammensetzung	01	fludarabini phosphas 25 mg, mannitolum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 1 x 50 mg Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Grofenac Retard, Filmtabletten

Dr. Grossmann AG, Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 47702	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	04.11.2022
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogistikum, Analgeticum	
Packung/en	01	011 10 Tablette(n)	B
	046	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Grofenac, Suppositorien

Dr. Grossmann AG, Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 47703	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	04.11.2022
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 100 mg, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Packung/en	01	018 5 Suppositorien	B
	034	10 Suppositorien	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Holunder Halspastillen, Pastillen

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

Zul.-Nr.: 56277	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	04.11.2022
Zusammensetzung	01	sambuci fructus succus spissus 39 mg, glycerolum 18 mg, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Lindert bei Heiserkeit und Halsweh	
Packung/en	01	004 220 g	E
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Hydrocortison Galepharm, Tabletten

Galepharm AG, Neustadtgasse 7, 8001 Zürich

Zul.-Nr.: 57970	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.21	10.11.2022
Zusammensetzung	01	hydrocortisonum 10 mg, carmellosum natricum conexum, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 70 mg, magnesii stearas, pro compresso, natrium 0.2035 mg.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	20 Tablette(n)	B
	002	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Iberogast Classic, Tropfen zum Einnehmen

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 47827	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	17.11.2022
Zusammensetzung	01	iberidis amarae recentis extractum ethanolicum liquidum 0.15 ml, DER: 1:1.5-2.5, angelicae radicis extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, cardui mariae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, carvi extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, chelidonii herbae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, liquiritiae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, matricariae extractum ethanolicum liquidum 0.2 ml, DER: 1:2-4, melissae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, menthae piperitae extractum ethanolicum liquidum 0.05 ml, DER: 1:2.5-3.5, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 31 % V/V.	
Anwendung		Bei funktionellen Magen-Darmbeschwerden (Reizmagen und Reizdarm)	
Packung/en	01	20 ml	D
	002	50 ml	D
	003	100 ml	D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Iberogast, Tropfen zum Einnehmen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66548	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	04.11.2022
Zusammensetzung	01	durvalumabum 120 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 2.4 ml.	
	02	durvalumabum 500 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	1 Durchstechflasche(n)	A
	02	1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Invega 3 mg, Retardtabletten**02 Invega 6 mg, Retardtabletten****03 Invega 9 mg, Retardtabletten**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 57961	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	29.11.2022
Zusammensetzung	01	paliperidonum 3 mg, polyethyleni oxidum, natrii chloridum corresp. natrium 11.8 mg, povidonum K 29-32, acidum stearicum, E 172 (rubrum), E 321, Überzug: hydroxyethylcellulosum, macrogol 3350, cellulosi acetas, hypromellosum, lactosum monohydricum 13.2 mg, triacetinum, cera carnauba, E 171, Drucktinte: hypromellosum, propylenglycolum, E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	02	paliperidonum 6 mg, polyethyleni oxidum, natrii chloridum corresp. natrium 11.8 mg, povidonum K 29-32, acidum stearicum, E 172 (rubrum), E 321, Überzug: hydroxyethylcellulosum, macrogol 3350, cellulosi acetas, hypromellosum, macrogol 400, cera carnauba, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), Drucktinte: hypromellosum, propylenglycolum q.s., E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	03	paliperidonum 9 mg, polyethyleni oxidum, natrii chloridum corresp. natrium 11.8 mg, povidonum K 29-32, acidum stearicum, E 172 (rubrum), E 321, Überzug: hydroxyethylcellulosum, macrogol 3350, cellulosi acetas, hypromellosum, macrogol 400, cera carnauba, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: hypromellosum, propylenglycolum, E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ipramol Steri-Nebs, Lösung für einen Vernebler

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58253	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	ipratropii bromidum 0.5 mg, salbutamolum 2.5 mg ut salbutamoli sulfas, excipiens ad solutionem pro 2.5 ml.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	004 60 (2 x 30) Einzeldose(n) zu 2.5 ml	B
	005	60 Einzeldose(n) zu 2.5 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Kevzara 150 mg/1.14 ml, solution pour injection en seringue pré-remplie**02 Kevzara 200 mg/1.14 ml, solution pour injection en seringue pré-remplie**

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

N° d'AMM: 66424	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	10.11.2022
Composition	01	sarilumabum 150 mg, histidinum aut histidini hydrochloridum monohydricum, arginini hydrochloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1.14 ml.	
	02	sarilumabum 200 mg, histidinum aut histidini hydrochloridum monohydricum, arginini hydrochloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1.14 ml.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde	
Conditionnements	01	001 2 seringue(s) pré-remplie(s)	B
	02	003 2 seringue(s) pré-remplie(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Kevzara 150 mg/1.14 ml, solution pour injection en stylo pré-rempli**02 Kevzara 200 mg/1.14 ml, solution pour injection en stylo pré-rempli**

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

N° d'AMM: 66425	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	10.11.2022
Composition	01	sarilumabum 150 mg, histidinum aut histidini hydrochloridum monohydricum, arginini hydrochloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1.14 ml.	
	02	sarilumabum 200 mg, histidinum aut histidini hydrochloridum monohydricum, arginini hydrochloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1.14 ml.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde	
Conditionnements	01	001 2 stylo(s) pré-remplie(s)	B
	02	003 2 stylo(s) pré-remplie(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Klosterfrau Melissengeist, Flüssigkeit zum Einnehmen und Einreiben und Gurgeln
 Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 17097	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	08.11.2022
Zusammensetzung	01	destillatum ex melissae folium, helenii rhizoma, gentianae radix, aurantii amari epicarpium et mesocarpium, angelicae radix, zingiberis rhizoma, caryophyllatae flos, galangae rhizoma, cinnamomi cortex, cassiae flos, myristicae semen, piperis nigri fructus, cardamomi fructus corresp. aetherolea 0.073 g, excipiens ad solutionem pro 100 g, corresp. ethanolum 66 % V/V.	
Anwendung	Bei Verdauungsbeschwerden		
Packung/en	01	002 47 ml	D
		003 95 ml	D
		005 200 ml	D
		007 75 ml	D
		008 155 ml	D
		072 20 ml	D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform, alt: Alcoholat)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Lansoprazol Sandoz 15, Kapseln**02 Lansoprazol Sandoz 30, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58131	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	lansoprazolum 15 mg, excipiens pro capsula.	
	02	lansoprazolum 30 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung	peptisches Ulcus, gastroösophageale Refluxkrankheit		
Packung/en	01	001 14 Kapsel(n)	B
		003 28 Kapsel(n)	B
		005 56 Kapsel(n)	B
		007 112 Kapsel(n)	B
	022	14 Kapsel(n) HDPE-Flaschen	B
	023	28 Kapsel(n) HDPE-Flaschen	B
	024	56 Kapsel(n) HDPE-Flaschen	B
	025	112 Kapsel(n) HDPE-Flaschen	B
	02	013 14 Kapsel(n)	B
		015 28 Kapsel(n)	B
		017 56 Kapsel(n)	B
	026	14 Kapsel(n) HDPE-Flaschen	B
	027	28 Kapsel(n) HDPE-Flaschen	B
	028	56 Kapsel(n) HDPE-Flaschen	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Lasix 20 mg/2 ml, solution injectable

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

N° d'AMM: 30630	Catégorie de remise: B	Index: 05.01.0.	04.11.2022
Composition	01	furosemidum 20 mg ut furosemidum natrium, natrii chloridum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Indication		Diurétique	
Conditionnements	01	017 5 ampoule(s)	B
Remarque		(Révocation du dosage 40 mg / 4 ml)	
Valable jusqu'au		01.12.2023	

01 Lichenes comp., Sirup

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59298	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	extractum liquidum 2003.3 mg ex lichen islandicus (Cetraria islandica (L.) Ach. s.l., thallus sicc.) 200 mg et cladonia rangiferina thallus sicc. (Cladonia rangiferina (L.) Nyl., thallus) 80 mg et usnea sp. thallus sicc. (Usnea barbata (L.) Wigg./ Usnea subfloridana Stirton / Usnea filipendula Stirton, thallus) 40 mg DER: 1:6, Auszugsmittel aqua purificata, saccharum 200 mg, acaciae gummi dispersione desiccatum, lobaria pulmonaria TM 201,0 mg, mel 871,0 mg, anisi stellati aetheroleum (Illicium verum Hook.f., aetheroleum) 6.7 mg, saccharum 3618,0 mg, aqua purificata, ad solutionem pro 5 ml, corresp. 6,7 g, corresp. ethanolum 3 % V/V.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Lorazepam Xilmac 4 mg/ml, solution injectable

Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: 50490	Catégorie de remise: B	Index: 01.04.1.	14.11.2022
Composition	02	lorazepamum 4 mg, macrogol 400, alcohol benzylicus 21 mg, propylenglycol 822.5 mg ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Anxiolytique	
Conditionnements	02	001 10 x 1 ml ampoule(s)	B
Remarque		(Conversion d'une autorisation d'exportation en une autorisation principale) Soumis à la loi fédérale sur les stupéfiants et les substances (RS 812.121)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Magnesium Biomed, Filmtabletten

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 50143	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.1.	16.11.2022
Zusammensetzung	01	Filmtablette: magnesii hydrogenoglutamas tetrahydricus 165.4 mg et magnesii citratas nonahydricus 436.8 mg corresp. magnesium 60 mg corresp. magnesium 2.5 mmol, glycerolum (85 per centum), povidonum K 25, macrogolum 6000, solani amyrum, magnesii stearas, acidi ethacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 2:1, nonoxinolum-100, talcum, E 171, hypromellosum, simeticonum, methylcellulosum, E 200, pro compresso obducto.	
Anwendung		Magnesium-Präparat	
Packung/en	01	031 100 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 50 Filmtabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Majorana/Thuja comp., Vaginalgel

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60316	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	23.11.2022
Zusammensetzung	01	acidum lacticum 3 mg, argentum colloidale (HAB) D4 10 mg, calendula officinalis ex herba recens ferm 33c TM (HAB 33c) 10 mg, echinacea pallida e planta tota rec. ferm 33c TM (HAB 33c) 10 mg, eucalypti aetheroleum (Eucalyptus globulus Labill., Eucalyptus polybractea F.Muell. ex R.T.Baker und Eucalyptus smithii F.Muell. ex R.T.Baker., aetheroleum) 2 mg, kreosotum (HAB) D4 10 mg, lilium lancifolium ex herba recens ferm 33c D1 (HAB 33c) 10 mg, origanum majorana ex herba recens ferm 33c TM (HAB 33c) 10 mg, rosmarini aetheroleum (Rosmarinus officinalis L., aetheroleum) 1 mg, salviae aetheroleum (Salvia officinalis L., aetheroleum) 1 mg, thuja occidentalis e summitatibus recens ferm 33e D1 (HAB 33e) 10 mg, thymi typo thymolo aetheroleum (Thymus vulgaris L., Thymus zygis L., aetheroleum) 1 mg, aqua purificata, glycerolum, litseae cubebae aetheroleum, melaleucae aetheroleum, silica colloidalis hydrifica, xanthani gummi, argenti sulfas, ethanolum, ad gelatum pro 1 g, corresp. ethanolum 0.47 % m/m.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Minalgin, Injektionslösung i.m., i.v.

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 14746	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	24.11.2022
Zusammensetzung	01	metamizolum natricum monohydricum 500 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgeticum	
Packung/en	01	064 10 x 2 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Minalgin, Tabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 14747	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	24.11.2022
Zusammensetzung	01	metamizolum natricum monohydricum 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgeticum	
Packung/en	01	50 Tablette(n)	B
	003	1000 Tablette(n) PVC Vierkantflasche	B
	036	20 Tablette(n)	B
	044	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Minalgin, Tropfen

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 34496	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	24.11.2022
Zusammensetzung	03	metamizolum natricum monohydricum 500 mg, q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 gutta.	
Anwendung		Analgeticum	
Packung/en	03	20 ml	B
	023	100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Modigraf 0,2 mg, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**02 Modigraf 1 mg, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 66276	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	07.11.2022
Zusammensetzung	01	Granulat: tacrolimusum 0.2 mg, excipients ad granulatum.	
	02	Granulat: tacrolimusum 1 mg, excipients ad granulatum.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	50 Beutel	A
	02	50 Beutel	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Monoprost, Augentropfen (Mehrdozenflacon)

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

Zul.-Nr.: 66858	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	29.11.2022
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Moviprep, Pulver

Norgine AG, Werftestrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 57900	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	10.11.2022
Zusammensetzung	01 A): macrogol 3350 100 g, natrii sulfas anhydricus 7.5 g, natrii chloridum 2.69 g, kalii chloridum 1.02 g, aspartam 0.23 g, acesulfamum kalicum, aromatica, ad pulverem, pro charta corresp. natrium 3.49 g, kalium 0.56 g. B): acidum ascorbicum 4.7 g, natrii ascorbas 5.9 g, ad pulverem, pro charta corresp. natrium 0.69 g.		
Anwendung	Zur vollständigen Darmreinigung vor diagnostischen Untersuchungen		
Packung/en	01 001 2 + 2 Sachet(s)		B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Naropin 0,2 %, Infusionslösung / Injektionslösung**02 Naropin 0,75 %, Injektionslösung****03 Naropin 1%, Injektionslösung****04 Naropin 0,5 %, Injektionslösung**

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 54015	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	23.11.2022
Zusammensetzung	01 ropivacaini hydrochloridum 2 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml. 02 ropivacaini hydrochloridum 7.5 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml. 03 ropivacaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml. 04 ropivacaini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Lokalanästhetikum		
Packung/en	01 011 5 x 10 ml Duofit Twist-off Ampullen 038 5 x 20 ml Duofit Twist-off Ampullen 100 1 x 5 x 100 ml Polybag 119 1 x 5 x 200 ml Polybag 02 062 5 x 10 ml Duofit Twist-off Ampullen 070 5 x 20 ml Duofit Twist-off Ampullen 03 089 5 x 10 ml Duofit Twist-off Ampullen 097 5 x 20 ml Duofit Twist-off Ampullen 04 194 5 x 10 ml Duofit Twist-off Ampullen	B B B B B B B B B B	
Bemerkung	(Widerruf der Packungsgrößen: 54015 01 046 Naropin 100 ml Polybag, 54015 01 054 Naropin 200 ml Polybag)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Nicorette Polar Mint 2 mg, Lutschtabletten**02 Nicorette Polar Mint 4 mg, Lutschtabletten**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 66204	Abgabekategorie: D	Index: 15.02.0.	10.11.2022
Zusammensetzung	01 nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, excipiens pro compresso obducto. 02 nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Unterstützung der Raucherentwöhnung		
Packung/en	01 001 20 Tablette(n) 002 80 Tablette(n)		D D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) 66204 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Ondexxya 200 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 67759	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	25.11.2022
Zusammensetzung	01 andexanet alfa 200 mg, trometamolum, trometamoli hydrochloridum, arginini hydrochloridum, saccharum, mannitolum, polysorbatum 80, ad pulverem.		
Anwendung	Antidot gegen Faktor Xa-Inhibitoren		
Packung/en	01 001 4 Durchstechflasche(n)		A
Bemerkung	Verlängerung der befristeten Zulassung Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)		
Gültig bis	30.08.2023		

01 Onopordum/Primula comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60241	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	17.11.2022
Zusammensetzung	01 calcium carbonicum hahnemannii (HAB) D9 100 mg, hyoscyamus niger ex herba rec. ferm 33d D3 (HAB 33d) 100 mg, onopordum acanthium e floribus recens ferm 33c D2 (HAB 33c) 100 mg, primula veris e floribus recens ferm 33c D2 (HAB 33c) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.49 mg.		
Anwendung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Solutio ad injectionem)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Opatanol, Augentropfen

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56175	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.2.	01.11.2022
Zusammensetzung	01	olopatadinum 1 mg ut olopatadini hydrochloridum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergische Konjunktivitis	
Packung/en	01	002 5 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Opdivo 40 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Opdivo 100 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****03 Opdivo 240 mg/24 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****04 Opdivo 120 mg/12 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 65660	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.11.2022
Zusammensetzung	01	nivolumabum 40 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml corresp. natrium 10 mg.	
	02	nivolumabum 100 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 25 mg.	
	03	nivolumabum 240 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 24 ml corresp. natrium 60 mg.	
	04	nivolumabum 120 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 12 ml corresp. natrium 30 mg.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
	03	003 1 Durchstechflasche(n)	A
	04	004 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XC17, neu: L01FF01)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ospolot 50 mg, Filmtabletten**02 Ospolot 200 mg, Filmtabletten**

Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 55603	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	sultiamum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sultiamum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	002 50 Tablette(n)	B
	02	006 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ozalin 2 mg/ml, orale Lösung

Primex Pharmaceuticals AG, Obmoos 4, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 67570	Abgabekategorie: A	Index: 01.03.1.	21.11.2022	
Zusammensetzung	01	midazolamum 10 mg, acidum citricum monohydricum, gammadexum, sucralosum, aromatica (Orange) cum ethanolum < 100 mg, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 5 ml corresp. natrium < 23 mg.		
Anwendung		Hypnoticum		
Packung/en	01	001 1 Ampulle(n) mit Filterkanüle und Applikator	A	
		002 5 Ampulle(n) mit Filterkanülen und Applikatoren	A	
		003 10 Ampulle(n) mit Filterkanülen und Applikatoren	A	
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffname von gamma-cyclodextrin zu: Gammadex) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)		
Gültig bis		07.10.2025		

01 Pabal, Injektionslösung

Ferring AG, Baarermette, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58079	Abgabekategorie: A	Index: 07.03.2.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	carbetocinum 100 µg, acidum succinicum, mannitolum, antiox.: methioninum 1 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Prävention uteriner Blutungen aufgrund einer postpartalen Uterusatonie	
Packung/en	01	001 5 Ampulle(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pantoththen-Streuli, Salbe

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 36832	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	16.11.2022
Zusammensetzung	01	calcii pantothenas 50 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wundsalbe	
Packung/en	01	001 1 x 30 g	D
		002 1 x 100 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Pectocalmine, sirop

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

N° d'AMM: 52005	Catégorie de remise: B	Index: 03.03.1.	14.11.2022
Composition	02	guaifenesinum 300 mg, codeini phosphas hemihydricus 20 mg, polygalae extractum ethanolicum liquidum 31.5 mg, ephedrini hydrochloridum 15 mg, arom.: natrii cyclamas, saccharinum natricum, vanillinum et alia, color.: E 150a, conserv.: E 211, E 219, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
Indication		Toux	
Conditionnements	02	001 200 ml	B
Remarque		(Modification du nom de la préparation, anciennement: Pectocalmine N, sans sucre, sirop)	
		Soumis à la loi fédérale sur les stupéfiants et les substances (RS 812.121)	
Valable jusqu'au		illimité	

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

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

Zul.-Nr.: 66652	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	08.11.2022
Zusammensetzung	01	letermovirum 240 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	letermovirum 480 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Virostatikum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	A
	02	002 28 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

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

Zul.-Nr.: 66653	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	08.11.2022
Zusammensetzung	01	letermovirum 240 mg, hydroxypropylbetadexum, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 12 ml.	
	02	letermovirum 480 mg, hydroxypropylbetadexum, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 24 ml.	
Anwendung		Virostatikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pulpa dentis GI D5, Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60367	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: pulpa dentis bovis GI D5 (HAB 41a) 1000 mg (Rind:), natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.47 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Solutio ad injectionem)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Puregon 300 I.E., Zylinderampullen für Pen, Injektionslösung**02 Puregon 600 I.E., Zylinderampullen für Pen, Injektionslösung****03 Puregon 150 I.E., Zylinderampullen für Pen, Injektionslösung****04 Puregon 900 I.E., Zylinderampullen für Pen, Injektionslösung**

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 55453	Abgabekategorie: A	Index: 07.08.1.	15.11.2022
Zusammensetzung	01	follitropinum beta 400 U.I., saccharum, natrii citras dihydricus, polysorbatum 20, methioninum, conserv.: alcohol benzylicus 4.8 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.480 ml.	
	02	follitropinum beta 700 U.I., saccharum, natrii citras dihydricus, polysorbatum 20, methioninum, conserv.: alcohol benzylicus 8.4 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.840 ml.	
	03	follitropinum beta 225 U.I., saccharum, natrii citras dihydricus, polysorbatum 20, methioninum, conserv.: alcohol benzylicus 2.7 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.270 ml.	
	04	follitropinum beta 1025 U.I., saccharum, natrii citras dihydricus, polysorbatum 20, methioninum, conserv.: alcohol benzylicus 12.3 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1.230 ml.	
Anwendung		Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen und bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen; Stimulierung der Spermatogenese	
Packung/en	01	002 1 Zylinderampulle(n)	A
	02	004 1 Zylinderampulle(n)	A
	04	006 1 Zylinderampulle(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) 55453 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Quetiapin Stada 25 mg, Filmtabletten**
02 Quetiapin Stada 100 mg, Filmtabletten
03 Quetiapin Stada 200 mg, Filmtabletten
04 Quetiapin Stada 300 mg, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62147	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 200 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	04	quetiapinum 300 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	015 60 Tablette(n)	B
	02	016 60 Tablette(n)	B
		017 100 Tablette(n)	B
	03	018 60 Tablette(n)	B
		019 100 Tablette(n)	B
	04	020 60 Tablette(n)	B
		021 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Änderung Präparatenname, früher: Quetiapin Spirig HC	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Ricola HonigKräuter Halsbonbons, Lutschtabletten

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: 53582	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	09.11.2022
Zusammensetzung	02	specierum pectoralium extractum 37 mg, saccharum 2176 mg, glucosum liquidum corresp. glucosum 478 mg, mel 182.5 mg, E 150a, aromatica (Honig) cum ethanolum 1.48 mg et sodium 0.024 mg, menthae arvensis aetheroleum partim mentholum depletum et menthae piperitae aetheroleum, levomentholum, pro pastillo.	
Anwendung		Hilft bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	02	004 125 g	E
Bemerkung		(Änderung Arzneimittelbezeichnung, früher: Ricola Honig-Kräuter, Kräuterbonbons) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Kräuterbonbons) (Widerruf der Packungsgröße 2 x 125g)	
Gültig bis		unbegrenzt	

06 Ricola Kräuterzucker Halsbonbons, Lutschtabletten (4.2g)**07 Ricola Kräuterzucker Halsbonbons, Lutschtabletten (2.5g)**

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: 22692	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	08.11.2022
Zusammensetzung	06	specierum pectoralium extractum 44 mg, levomentholum 2.6 mg, saccharum 2841 mg, glucosum liquidum corresp. Glucosum 506 mg, E 150a, menthae arvensis aetheroleum partim mentholum depletum et menthae piperitae aetheroleum, pro pastillo.	
	07	specierum pectoralium extractum 27 mg, levomentholum 2.4 mg, saccharum 1675 mg, glucosum liquidum corresp. Glucosum 309 mg, E 150a, menthae arvensis aetheroleum partim mentholum depletum et menthae piperitae aetheroleum, pro pastillo.	
Anwendung		Hilft bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	06	005 2 x 83 g	E
		006 2 x 200 g	E
		007 200 g	E
		008 1000 g	E
		012 83 g	E
	07	009 100 g	E
		010 250 g	E
		011 400 g	E
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Ricola Kräuterzucker, Kräuterbonbons)	
		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Kräuterbonbons)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rotpunkt Apotheke Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 59273	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydratus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartatum, color.: E 150a, conserv.: E 202, E 219, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001 24 Stück Lutschpastillen	C
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Sano-Tuss, Sirup

Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Wiesenstrasse 21,
5412 Gebenstorf

Zul.-Nr.: 42968	Abgabekategorie: B	Index: 03.03.1.	25.07.2019
Zusammensetzung	03	codeini phosphas hemihydratus 7.5 mg, guaifenesinum 100 mg, carmellosum naticum corresp. sodium 4.4 mg, acidum hydrochloridum, sorbitolum liquidum non cristallisabile 2.5 g, aromatica, acesulfamum kalicum, E 210 5 mg, aqua purificata ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	03	015 200 ml	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 (von C nach B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Sanotussin, Filmtabletten

Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Wiesenstrasse 21,
5412 Gebenstorf

Zul.-Nr.: 41919	Abgabekategorie: B	Index: 03.03.1.	25.07.2019
Zusammensetzung	02	ephedrini hydrochloridum 15 mg, codeini phosphas hemihydratus 20 mg, thymi herbae extractum aquosum siccum 50 mg, lactosum monohydratum 61.3 mg, copovidonum, talcum, acidum stearicum, carmellosum naticum conatum corresp. sodium 0.12 mg, cellulose microcristallina, Überzug: hypromellose, macrogol 6000, talcum, E 104, E 127, E 171 pro compressu obducto.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	02	028 20 Tablette(n)	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 (von C nach B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Sebolox, Shampoo

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57686	Abgabekategorie: B	Index: 10.04.0.	29.11.2022
Zusammensetzung	02	miconazoli nitras 20 mg, detergentia, aromatica, conserv.: piroctonum olaminum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		seborrhoische Dermatitis	
Packung/en	02	005 60 ml	B
		007 100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sevikar 20mg/5mg, Filmtabletten**02 Sevikar 40mg/5mg, Filmtabletten****03 Sevikar 40mg/10mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 58778	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	30.11.2022
Zusammensetzung	01	olmesartanum medoxomilum 20 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
	02	olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
	03	olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		essentielle Hypertonie	
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
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Simvastatin-Mepha 20 mg, Lactab**03 Simvastatin-Mepha 40 mg, Lactab****04 Simvastatin-Mepha 80 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62612	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	10.11.2022
Zusammensetzung	02	simvastatinum 20 mg, antiox.: acidum ascorbicum, E 320, excipiens pro compresso obducto.	
	03	simvastatinum 40 mg, antiox.: acidum ascorbicum, E 320, excipiens pro compresso obducto.	
	04	simvastatinum 80 mg, antiox.: acidum ascorbicum, E 320, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumchlorestesterinkonzentration	
Packung/en	02	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	03	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	04	005 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sitagliptin-Metformin Xiromed 50 mg/ 500 mg, Filmtabletten
02 Sitagliptin-Metformin Xiromed 50 mg/ 850 mg, Filmtabletten
03 Sitagliptin-Metformin Xiromed 50 mg/1000 mg, Filmtabletten
 XIROMED SA, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 68571	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	07.11.2022
Zusammensetzung	01	sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, metformini hydrochloridum 500 mg, cellulose microcristallinum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, natrii stearylis fumaras, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogol 3350, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.12 mg.	
	02	sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, metformini hydrochloridum 850 mg, cellulose microcristallinum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, natrii stearylis fumaras, Überzug: lactosum monohydricum 13.7 mg, E 171, hypromellose, triacetinum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.89 mg.	
	03	sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, metformini hydrochloridum 1000 mg, cellulose microcristallinum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, natrii stearylis fumaras, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogol 3350, talcum, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 2.32 mg.	
Anwendung		Diabetes mellitus Typ 2	
Packung/en	01	013 56 Tablette(n)	B
		014 196 Tablette(n)	B
	02	015 56 Tablette(n)	B
		016 196 Tablette(n)	B
	03	017 56 Tablette(n)	B
		018 196 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung Präparatenname, früher: Sitagliptin Metformin Wörwag Pharma) (Widerruf der Packungsgröße: 60, 210 Tabletten)	
Gültig bis		08.06.2027	

01 SUN STORE Dextromethorphan, Hustentabletten

Sun Store Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 67206	Abgabekategorie: B	Index: 03.01.1.	24.11.2022
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphani hydrobromidum, E 200, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	002 16 Tablette(n)	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 (von C nach B)	
Gültig bis		10.09.2023	

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

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62756	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	28.11.2022
Zusammensetzung	01	telmisartanum 40 mg, excipiens pro compresso.	
	02	telmisartanum 80 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	011 30 Tablette(n)	B
	02	012 100 Tablette(n)	B
	013	30 Tablette(n)	B
	014	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Trabar 50, Kapseln

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 52787	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	29.11.2022
Zusammensetzung	02	tramadol hydrochloridum 50 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	02	001 10 Kapsel(n)	A
	002	20 Kapsel(n)	A
	003	60 Kapsel(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tremfya 100 mg/1 ml, Injektionslösung in Fertigspritze

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 66583	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	guselkumabum 100 mg, saccharum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 80, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Plaque Psoriasis, Psoriasis-Arthritis	
Packung/en	01	001 1 Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Valsartan Axapharm 40 mg, Filmtabletten
02 Valsartan Axapharm 80 mg, Filmtabletten
03 Valsartan Axapharm 160 mg, Filmtabletten
Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 63094	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	09.11.2022
Zusammensetzung	01 Filmtablette: valsartanum 40 mg, excipiens pro compresso obducto. 02 Filmtablette: valsartanum 80 mg, excipiens pro compresso obducto. 03 Filmtablette: valsartanum 160 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Hypertonie		
Packung/en	01 001 28 Tablette(n) 02 004 28 Tablette(n) 006 98 Tablette(n) 03 007 28 Tablette(n) 009 98 Tablette(n)		B B B B B
Bemerkung	(Widerruf der Packungsgrössen: 40 mg 56 + 98 Filmtabletten Kunststoffflasche + Blisterpackung; 80 mg 56 Filmtabletten Kunststoffflasche; 160 mg 56 Filmtabletten Kunststoffflasche)		
Gültig bis	14.05.2023		

01 Valsartan HCT Axapharm 80/12.5 mg, Filmtabletten
02 Valsartan HCT Axapharm 160/12.5 mg, Filmtabletten
03 Valsartan HCT Axapharm 160/25 mg, Filmtabletten
Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 63095	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	09.11.2022
Zusammensetzung	01 valsartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto. 02 valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto. 03 valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Hypertonie		
Packung/en	01 001 28 Tablette(n) 002 98 Tablette(n) 02 005 28 Tablette(n) 006 98 Tablette(n) 03 009 28 Tablette(n) 010 98 Tablette(n)		B B B B B B
Bemerkung	(Widerruf der Packungsgrössen: 80/12.5 mg 28 + 56 Filmtabletten Kunststoffflasche; 160/12.5 mg 28 + 56 Filmtabletten Kunststoffflasche; 160/25 mg 28 + 56 Filmtabletten Kunststoffflasche)		
Gültig bis	14.05.2023		

01 Venlafaxin ER Sandoz 37.5, Retardkapseln
02 Venlafaxin ER Sandoz 75, Retardkapseln
03 Venlafaxin ER Sandoz 150, Retardkapseln
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 63072	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	02	venlafaxinum 75 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	03	venlafaxinum 150 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001 7 Kapsel(n)	B
		008 28 Kapsel(n)	B
	02	002 14 Kapsel(n)	B
		003 28 Kapsel(n)	B
		004 98 Kapsel(n)	B
	03	005 14 Kapsel(n)	B
		006 28 Kapsel(n)	B
		007 98 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Venugel, Gel

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 54255	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	10.11.2022
Zusammensetzung	01	hydroxyethylis salicylas 100 mg, heparinum natricum 500 U.I., dimethylis sulfoxidum 50 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 20 mg, dexpanthenolum, carbomerum 980, ethanolum 96 per centum 200 mg, alcohol isopropylicus, propylenglycolum 70 mg, glycerolum (85 per centum), levomentholum, cumarinum 2 mg, rosmarini aetheroleum, lavandulae hybridae aetheroleum, pentadecalactonum, natrii hydroxidum, aqua purificata ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Sportverletzungen, Beschwerden bei venösen Beinleiden	
Packung/en	01	001 50 g	D
		002 100 g	D
Bemerkung		(Dexpanthenol: Umklassifizierung von bisher Wirkstoff zu neu Hilfsstoff)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 YAZ, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 57946	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	10.11.2022
Zusammensetzung	01 I) wirkstoffhaltige Tablette: drospirenonum 3.000 mg, ethinylestradiolum 0.020 mg ut ethinylestradiolum et betadexam, lactosum monohydricum 48.180 mg, maydis amyllum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, talcum, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto. II) Placebotablette: cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 23.205 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, talcum, E 171, pro compresso obducto.		
Anwendung	Hormonales Kontrazeptivum		
Packung/en	01 004 1 x 28 Tablette(n) B 005 3 x 28 Tablette(n) B 006 6 x 28 Tablette(n) B		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Yuflyma 40 mg, solution injectable en seringue préremplie avec protège-aiguille

IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA, route de Suisse 160-162, 1290 Versoix

N° d'AMM: 68514	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	22.11.2022
Composition	01 adalimumabum 40 mg, acidum aceticum, natrii acetas trihydricus corresp. sodium 0.07 mg, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile ad solutionem pro 0.4 ml.		
Indication	Polyarthrite rhumatoïde, Arthrite juvénile idiopathique polyarticulaire, Arthrite psoriasique, Spondylarthrite ankylosante, Maladie de Crohn chez l'adulte, Colite ulcéreuse, Psoriasis chez l'adulte, l'adolescent et l'enfant, Hidradénite suppurée, Uvéite		
Conditionnements	01 001 1 x 0.4 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille B 002 2 x 0.4 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille B 004 1 x 0.4 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille (emballage hospitalier) B		
Remarque	(Changement ou ajout d'un conditionnement ; nouveau : emballage hospitalier)		
Valable jusqu'au	21.06.2027		

01 Yuflyma 40 mg, solution injectable en seringue préremplie avec protège-aiguille
IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA, route de Suisse 160-162, 1290 Versoix

N° d'AMM: 68514	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	28.11.2022
Composition	01	adalimumabum 40 mg, acidum aceticum, natrii acetas trihydricus corresp. sodium 0.07 mg, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile ad solutionem pro 0.4 ml.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde, Arthrite juvénile idiopathique polyarticulaire, Arthrite psoriasique, Spondylarthrite ankylosante, Maladie de Crohn chez l'adulte, Colite ulcéreuse, Psoriasis chez l'adulte, l'adolescent et l'enfant, Hidradénite suppurée, Uvéite	
Conditionnements	01	001 1 x 0.4 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille 002 2 x 0.4 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille 004 2 x 0.4 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille (emballage multiple)	B
Remarque		(Changement ou ajout d'un conditionnement ; nouveau : 2 x 0.4 ml (emballage multiple))	
Valable jusqu'au		21.06.2027	

01 Yuflyma 40 mg, solution injectable en stylo prérempli

IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA, route de Suisse 160-162, 1290 Versoix

N° d'AMM: 68515	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	22.11.2022
Composition	01	adalimumabum 40 mg, acidum aceticum, natrii acetas trihydricus corresp. sodium 0.07 mg, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile ad solutionem pro 0.4 ml.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde, Arthrite juvénile idiopathique polyarticulaire, Arthrite psoriasique, Spondylarthrite ankylosante, Maladie de Crohn chez l'adulte, Colite ulcéreuse, Psoriasis chez l'adulte, l'adolescent et l'enfant, Hidradénite suppurée, Uvéite	
Conditionnements	01	001 1 x 0.4 ml stylo(s) prérempli(s) 002 2 x 0.4 ml stylo(s) prérempli(s) 004 1 x 0.4 ml stylo(s) prérempli(s) emballage hospitalier	B
Remarque		(Changement ou ajout d'un conditionnement ; nouveau : emballage hospitalier)	
Valable jusqu'au		21.06.2027	

01 Yuflyma 40 mg, solution injectable en stylo prérempli

IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA, route de Suisse 160-162, 1290 Versoix

N° d'AMM: 68515	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	28.11.2022
Composition	01	adalimumabum 40 mg, acidum aceticum, natrii acetas trihydricus corresp. sodium 0.07 mg, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile ad solutionem pro 0.4 ml.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde, Arthrite juvénile idiopathique polyarticulaire, Arthrite psoriasique, Spondylarthrite ankylosante, Maladie de Crohn chez l'adulte, Colite ulcéreuse, Psoriasis chez l'adulte, l'adolescent et l'enfant, Hidradénite suppurée, Uvéite	
Conditionnements	01	001 1 x 0.4 ml stylo(s) prérempli(s) 002 2 x 0.4 ml stylo(s) prérempli(s) 004 2 x 0.4 ml stylo(s) prérempli(s) avec protège-aiguille (emballage multiple)	B B B
Remarque		(Changement ou ajout d'un conditionnement ; nouveau : 2 x 0.4 ml (emballage multiple))	
Valable jusqu'au		21.06.2027	

02 Zink Biomed 20, Filmtabletten

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 55476	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.1.	16.11.2022
Zusammensetzung	02	zinci d-gluconas anhydricus 140 mg corresp. zincum 20 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Zinkmangelzustände	
Packung/en	02	002 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**01 B-Neuron ad us. vet., Injektionslösung**

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 45613	Abgabekategorie: B	Index:	21.11.2022
Zusammensetzung	01	thiamini hydrochloridum 33.3 mg, pyridoxini hydrochloridum 33.3 mg, cyanocobalaminum 333.3 µg, natrii acetas trihydricus, sorbitolum liquidum non cristallisabile, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Vitamin B Kombinationspräparat für Wiederkäuer, Pferde, Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	038 50 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Baytril 2.5% ad us. vet., Injektionslösung**02 Baytril 10% ad us. vet., Injektionslösung****03 Baytril 5% ad us. vet., Injektionslösung**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 49681	Abgabekategorie: A	Index:	01.11.2022
Zusammensetzung	01	enrofloxacinum 25 mg, kalii hydroxidum, conserv.: alcohol butylicus 30 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	enrofloxacinum 100 mg, kalii hydroxidum, conserv.: alcohol butylicus 30 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	enrofloxacinum 50 mg, kalii hydroxidum, conserv.: alcohol butylicus 30 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	01	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Schweine, Hunde, Katzen, Heimtiere und Exoten	
	02	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Kälber, Rinder, Milchkühe und Schweine	
	03	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Kälber, Schweine und Hunde	
Packung/en	01	011 50 ml	A
	02	038 50 ml	A
	046	100 ml	A
	03	054 100 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 belfer ad us. vet., Injektionslösung

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 62685	Abgabekategorie: B	Index:	15.11.2022
Zusammensetzung	01	ferrum 100 mg ut ferri hydroxidum/dextranum, dinatrii edetas, conserv.: E 219 1.05 mg, propylis parahydroxybenzoas natricus 0.16 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Eisenpräparat für Ferkel und Kälber	
Packung/en	01	001 100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Drontal Plus Tasty ad us. vet., Tabletten für Hunde

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 66277	Abgabekategorie: B	Index:	23.11.2022
Zusammensetzung	01	febantelum 150.0 mg, praziquantelum 50.0 mg, pyrantelum 50.0 mg ut pyranteli pamoas 144.0 mg, lactosum monohydricum, maydis amylum, povidonum K 25, natrii laurilsulfas, aromatica, cellulose microcristallinum, carmellosum natricum conatum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, pro compresso.	
Anwendung		Breitspektrum-Anthelmintikum für Hunde	
Packung/en	01	001 6 Tablette(n) 002 24 Tablette(n) 003 102 Tablette(n) 004 17 x 6 Tablette(n) Bündelpackung	B B B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Energidex ad us. vet., Injektionslösung

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 42347	Abgabekategorie: B	Index:	15.11.2022
Zusammensetzung	01	glucosum 218 mg, sorbitolum 140 mg, conserv.: alcohol benzylicus 9.36 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Energetikum für Rinder und Pferde	
Packung/en	01	019 500 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Euthasol 40% ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62912	Abgabekategorie: B	Index:	16.11.2022
Zusammensetzung	01	pentobarbitalum 362.9 mg ut pentobarbitalum natricum 400 mg, ethanolum 96 per centum, propylenglycol, color.: E 131 0.01 mg, conserv.: alcohol benzylicus 20 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Euthanasie von Hunden, Katzen, Nagetieren, Kaninchen, Pferden, Wiederkäuern und Nerzen	
Packung/en	01	001 100 ml 002 250 ml	B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Inflacam 5 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62877	Abgabekategorie: B	Index:	21.11.2022
Zusammensetzung	01	meloxicamum 5 mg, megluminum, macrogolum 400, poloxamerum 188, glycinum, dinatrii edetas, conserv.: ethanolum anhydricum 150 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001 10 ml	B
		002 20 ml	B
		003 100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Leventa ad us. vet., orale Lösung

MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 58128	Abgabekategorie: B	Index:	21.11.2022
Zusammensetzung	01	levothyroxinum naticum 1 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Behandlung der Hypothyreose bei Hunden	
Packung/en	01	001 30 ml Flasche(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 LincoNeo Mast ad us. vet., Lösung zur intramammären Anwendung bei laktierenden Kühen

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 54334	Abgabekategorie: B	Index:	17.11.2022
Zusammensetzung	01	lincomycinum 330 mg ut lincomycini hydrochloridum 374 mg, neomycinum 100 mg ut neomycini sulfas 116 mg, dinatrii edetas, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile, ad solutionem pro vase 10 ml.	
Anwendung		Mastitis bei laktierenden Kühen	
Packung/en	01	001 24 x 10 ml Injektoren	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Marbox 100 ad us. vet., solution injectable

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

N° d'AMM: 62951	Catégorie de remise: A	Index:	14.11.2022
Composition	01	marbofloxacinum 100 mg, d-glucono-1,5-lactonum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antibiotique (inhibiteur de la gyrase) pour bovins et porcins	
Conditionnements	01	001 50 ml	A
		002 100 ml	A
		003 250 ml	A
		004 500 ml	A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Medetor ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 58407	Abgabekategorie: A	Index:	30.11.2022
Zusammensetzung	01	medetomidini hydrochloridum 1 mg, natrii chloridum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, E 218 1 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Injizierbares Sedativum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	002 10 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Spotinor 10 ad us. vet., Lösung zum Aufgiessen

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 66805	Abgabekategorie: B	Index:	11.11.2022
Zusammensetzung	01	deltamethrinum 10 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Insektizide und akarizide Lösung zum Aufgiessen für Rinder und Schafe	
Packung/en	01	001 250 ml Dosierflasche	B
		002 500 ml Dosierflasche	B
		003 1 l Backpack	B
		004 2.5 l Backpack	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Therios 75 ad us. vet., comprimés à croquer sécables

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

N° d'AMM: 66593	Catégorie de remise: A	Index:	21.11.2022
Composition	01	cefalexinum anhydricum 75 mg ut cefalexinum monohydricum, aromatica, excipiens pro compresso.	
Indication		Antibiotique céphalosporine pour chats	
Conditionnements	01	002 10 x 10 comprimé(s)	A
		003 2 x 10 comprimé(s)	A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 UFA 902 DUO ad us. vet., Arzneimittelvormischung für Schweine und Kälber

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 40007	Abgabekategorie: B	Index:	17.11.2022
Zusammensetzung	01	trimethoprimum 16.00 g, sulfadimidinum 40.00 g, sulfathiazolum 40.00 g, aromatica (apple), glucosum monohydricum, ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		Arzneimittelvormischung (Antibiotikum) für Schweine und Kälber	
Packung/en	01	001 1 kg Dose (mit Messlöffel)	B
		002 5 kg Beutel (ohne Messlöffel)	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
		(Widerruf der Packungsgrösse 25 kg)	
Gültig bis		31.12.2024	

01 Vetaflumex Neo 50 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 66402	Abgabekategorie: B	Index:	01.11.2022	
Zusammensetzung	01	flunixinum 50 mg ut flunixinum megluminum 83 mg, ethanolaminum, dinatrii edetas, propylenglycolum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 2.5 mg, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Nichtsteroidal Entzündungshemmer (NSAID) für Rinder, Pferde und Schweine			
Packung/en	01	003 50 ml	B	
		004 100 ml	B	
		005 250 ml	B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)			
Gültig bis	unbegrenzt			

01 Vetaryl 30 mg ad us. vet., Hartkapseln**02 Vetaryl 60 mg ad us. vet., Hartkapseln****04 Vetaryl 10 mg ad us. vet., Hartkapseln**

MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 57692	Abgabekategorie: B	Index:	17.11.2022
Zusammensetzung	01	Kapsel: trilostanum 30 mg, excipiens pro capsula.	
	02	Kapsel: trilostanum 60 mg, excipiens pro capsula.	
	04	Kapsel: trilostanum 10 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung	Zur Behandlung des hypophysär und adrenal bedingten Hyperadrenokortizismus beim Hund (Cushing-Syndrom)		
Packung/en	01	001 30 Kapsel(n)	B
	02	003 30 Kapsel(n)	B
	04	007 30 Kapsel(n)	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Virbazone ad us. vet., Pulver

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 66575	Abgabekategorie: B	Index:	17.11.2022
Zusammensetzung	01	phenylbutazonum 1.00 g, aromatica, excipiens ad pulverem pro charta.	
Anwendung	Antiphlogistikum, Analgetikum für Pferde und Ponys		
Packung/en	01	001 100 x 5 g	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Vulketan ad us. vet., Gel

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 53193	Abgabekategorie: B	Index:	23.11.2022
Zusammensetzung	01	ketanserinum 2.5 mg ut ketanserini hydrogenotartras, propylenglycolum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Wundheilung, Verhinderung von Hypergranulation bei Pferden	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

Änderung der Zulassungsinhaberin

Modification du titulaire d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 01.11.2022 übernimmt die Firma **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** folgende/s Arzneimittel der Firma **Bristol-Myers Squibb SA, Steinhausen**:
A compter du 01.11.2022, l'entreprise **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Bristol-Myers Squibb SA, Steinhausen**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
47671	Paraplatin, Infusionslösung
52364	Taxol, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
52958	Litalir, Hartkapseln

Per 01.11.2022 übernimmt die Firma **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Verfora SA, Villars-sur-Glâne**:
A compter du 01.11.2022, l'entreprise **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Verfora SA, Villars-sur-Glâne**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
62417	Crotaphos, Tabletten

Per 01.11.2022 übernimmt die Firma **Covis Pharma GmbH, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **AstraZeneca AG, Baar**:

A compter du 01.11.2022, l'entreprise **Covis Pharma GmbH, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **AstraZeneca AG, Baar**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
62590	Eklira Genuair, Pulver zum Inhalieren

Per 01.11.2022 übernimmt die Firma **Advanz Pharma Specialty Medicine Switzerland GmbH, Zürich** folgende/s Arzneimittel der Firma **Advanz Pharma Switzerland Sàrl, Genève**:

A compter du 01.11.2022, l'entreprise **Advanz Pharma Specialty Medicine Switzerland GmbH, Zürich** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Advanz Pharma Switzerland Sàrl, Genève**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
65089	Zevtera, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Per 15.11.2022 übernimmt die Firma **Pierre Fabre Pharma SA, Allschwil** folgende/s Arzneimittel der Firma **Nutrimed AG, Basel**:

A compter du 15.11.2022, l'entreprise **Pierre Fabre Pharma SA, Allschwil** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Nutrimed AG, Basel**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
68197	D3 VitaCaps, Weichkapseln

Per 30.11.2022 übernimmt die Firma **OmniVision AG, Neuhausen am Rheinfall** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch**:

A compter du 30.11.2022, l'entreprise **OmniVision AG, Neuhausen am Rheinfall** 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)
52757	Voltaren Ophtha SDU, Augentropfen (Monodosen)
55341	Zaditen Ophtha, Augentropfen
55342	Zaditen Ophtha SDU, Augentropfen (Monodosen)
55864	Voltaren Ophtha CD, Augentropfen

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

Per 10.11.2022 ändert die Firma **GlaxoSmithKline AG** ihr Firmendomizil von Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee nach **Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee**.

A compter du 10.11.2022, l'entreprise **GlaxoSmithKline AG** actuellement sise Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee, aura pour nouveau domicile **Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
534	Engerix-B 20, Injektionssuspension
551	Engerix-B 10, Injektionssuspension
558	Havrix 1440, Injektionssuspension
585	Varilrix, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
592	Twinrix 720/20, Injektionssuspension
599	Havrix 720, Injektionssuspension
603	Hiberix, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
615	Priorix, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
619	Infanrix DTPa-IPV+Hib, Injektionssuspension
637	Boostrix, Injektionssuspension
638	Infanrix DTPa-IPV, Injektionssuspension
640	Infanrix hexa, Injektionssuspension
681	Boostrix Polio, Injektionssuspension
20964	Daraprim, Tabletten
30968	Betnovate, Crème
30969	Betnovate, Lotion
30970	Betnovate, Salbe
32026	Betnovate-C, Crème
33311	Betnovate Scalp Application, Lösung

37262	Ventolin, Sirup
37397	Ventolin, Lösung für Aerosolgeräte
39905	Dermovate, Crème
39906	Dermovate, Salbe
41823	Dermovate Scalp Application, Lösung
41940	Zinacef, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
43142	Emovate, Crème
44397	Ventolin, Injektionslösung
44772	Zovirax i.v., Stechampullen
45343	Zovirax, Filmtabletten (suspendierbar)
45674	Augmentin 625 mg (500/125), Filmtabletten
45705	Zovirax, Crème
46050	Fortam, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
47431	Zovirax, Suspension
47667	Bactroban, Salbe
49460	Zinat, Filmtabletten
49748	Zentel, Kautabletten
49749	Zentel, Suspension
50882	Zinat, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
51188	Deroxat, Filmtabletten
51684	Imigran, Injektionslösung
51685	Imigran, Filmtabletten
52361	Bactroban Nasal, Nasensalbe
52381	Cutivate, Salbe
52853	Lamictal, Tabletten (suspendierbar/kaubar)
53021	Serevent Diskus, Multidosen-Pulverinhhalator
53116	Valtrex, Filmtabletten
53390	Axotide, Diskus
53563	Wellvone, Suspension
53692	Augmentin 1 g (875/125), Filmtabletten
53708	Imigran, Nasenspray
53841	Requip, Filmtabletten
53898	Ventolin Diskus, Multidosen-Pulverinhhalator
53974	Augmentin Duo 457 mg (400/57), Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
54050	Integrilin, Injektionslösung
54054	Integrilin, Infusionslösung
54150	Malarone, Filmtabletten
54272	Naramig, Filmtabletten
54306	Axotide, Dosier-Aerosol (FCKW-frei)
54316	Bactroban, Crème
54320	Ventolin, Dosier-Aerosol
54355	Deroxat, Suspension
54868	Zeffix, Filmtabletten
54869	Zeffix, Lösung zum Einnehmen
54885	Flutinase Polynex, Nasentropfen, Suspension in Einzeldosen
54975	Seretide Diskus, Multidosen-Pulverinhhalator

55108	Relenza 5 mg, Disk (Pulverinhalation)
55263	Zyban, Retardtabletten
55552	Seretide, Dosier-Aerosol
56106	Avodart, Weichgelatinekapseln
56411	Imigran T, Filmtabletten
56907	Adartrel, Filmtabletten
56957	Sebiprox, Shampoo
57169	Serevent, Dosier-Aerosol
57740	Requip-Modutab, Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung
57803	Wellbutrin XR, Retardtabletten
57968	Avamys, Nasenspray
58158	Priorix-Tetra, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
58494	Duac Akne, Gel
58654	Volibris, Filmtabletten
58711	Toctino, Weichkapseln
60095	Duodart, Kapseln
60150	Rotarix liquid, orale Suspension
61532	Benlysta, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
62502	Menzeo, Pulver und Lösung (Durchstechflaschen)
62961	Fluarix Tetra, Injektionssuspension
62969	Relvar Ellipta, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation
63152	Anoro Ellipta, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation
65091	Incruse Ellipta, einzeldosiertes Pulver zur Inhalation
65707	Arnuity Ellipta, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation
65730	Bexsero, Injektionssuspension
65731	Nucala, Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslösung
66082	Lapatinib-GSK, Filmtabletten
66585	Benlysta, Lösung zur subkutanen Injektion (Autoinjektor)
66763	Zejula, Kapseln
66808	Trelegy Ellipta, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation
67350	Nucala, Injektionslösung im Fertigpen
67351	Nucala, Injektionslösung in der Fertigspritze
67741	Blenrep, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
67987	Shingrix, Pulver und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension
68023	Jemperli, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
68471	Xevudy, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
68499	Cefuroximaxetil-GSK, Filmtabletten
68500	Cefuroximaxetil-GSK, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
68508	Cefuroxim-GSK, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
68509	Ceftazidim-GSK, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Per 10.11.2022 ändert die Firma **Bailleul (Suisse) SA** ihr Firmendomizil von rue de Lyon 109, 1203 Genève nach **Rue de Bourgogne 31, 1203 Genève**.

A compter du 10.11.2022, l'entreprise **Bailleul (Suisse) SA** actuellement sise rue de Lyon 109, 1203 Genève, aura pour nouveau domicile **Rue de Bourgogne 31, 1203 Genève**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
45860	Imacort, Crème
45861	Imazol, Crème
45862	Imazol, Pâte-crème
56929	Flucazol, capsules
57170	Tineafin, comprimés
59210	Itrazol, capsules
59472	Valaciclovir Therica, comprimés pelliculés
66063	Andropecia Biorga, comprimés pelliculés
66655	Minorga 2%, solution pour application cutanée
66771	Minorga 5%, solution pour application cutanée
67774	Dermafusone , Crème

Per 10.11.2022 ändert die Firma **ViiV Healthcare GmbH** ihr Firmendomizil von Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee nach **Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee**.

A compter du 10.11.2022, l'entreprise **ViiV Healthcare GmbH** actuellement sise Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee, aura pour nouveau domicile **Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
48917	Retrovir AZT i.v., Infusionslösung
48942	Retrovir AZT, Kapseln
51588	Retrovir AZT, Sirup
53662	3TC, Filmtabletten
53663	3TC, Lösung oral
54568	Combivir, Filmtabletten
55048	Ziagen, Filmtabletten
55049	Ziagen, Lösung zum Einnehmen
55537	Trizivir, Filmtabletten
56707	Telzir, Filmtabletten
56977	Kivexa, Filmtabletten
58197	Celsentri, Filmtabletten
63052	Tivicay, Filmtabletten
63283	Triumeq, Filmtabletten
66790	Juluca, Filmtabletten
67313	Dovato, Filmtabletten
67669	Vocabria, Filmtabletten
67740	Vocabria, Depot-Injektionssuspension
67854	Rukobia, Retardtabletten
67861	Tivicay, dispergierbare Tabletten

Per 10.11.2022 ändert die Firma Boiron SA ihr Firmendomizil von Eigerstrasse 2, 3007 Bern nach
1754 Avry.

A compter du 10.11.2022, l'entreprise **Boiron SA** actuellement sise Eigerstrasse 2, 3007 Bern, aura
pour nouveau domicile **1754 Avry.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
44250	Coryzalia, comprimés enrobés
44749	Homéogène 9, comprimés
44791	Homéoplasmine, pommade homéopathique
50557	Homeovox, comprimés
51020	Sédatif PC, comprimés homéopathiques
51021	Sédatif PC, granules homéopathiques
52862	Oscilloccinum, globules homéopathiques
53005	Cocculine, compirmés
54852	Drosetux, sirop
55839	Arnigel Boiron, gel
56217	Quiétude, sirop
56709	Rhinallergy, comprimés homéopathiques
56731	Stodal, sirop
59057	Camilia, solution buvable en unidoses
59640	Pertussinum D8/C4, Granules/Globules
59645	Lycopodium clavatum TM, Gouttes orales
59646	Vipera redi (Vipera aspis) D8/C4, Granules/Globules
59653	Eschscholtzia californica TM, Gouttes orales
59654	Kreosotum, gouttes orales
59656	Serum de Yersin C6, Granules/Globules
59658	Tuberculinum pristinum C6, Granules/Globules
59664	Anthracinum (Anthracinum-Nosode) D8/C4, Granules/Globules
59666	Thymuline D12/C6, granules/globules
59667	Pyrogenium (Pyrogenium-Nosode) C6, Granules/Globules
59670	Psorinum (Psorinum-Nosode) C6, Granules/Globules
59677	Tuberculinum residuum (Tuberculinum residuum KOCH Nosode) C6, Granules/Globules
59678	Medorrhinum (Medorrhinum-Nosode) C6, Granules/Globules
59682	Influenzinum (Influenzinum-Nosode) C6, Granules/Globules
59683	Hypericum perforatum TM, Gouttes orales
59688	Sérum anticolibacillaire C6, Granules/Globules
59689	Progesteronum C6, granules/globules
59712	FSH D12/C6, Granules/Globules
59715	Luesinum (Syphilinum-Nosode) C6, Granules/Globules
60423	Folliculinum D12/C6, Granules/Globules
60425	Poumon histamine C4, gouttes orales
60426	Poumon histamine C4, granules/globules
60427	Sérum anticolibacillaire C6, Liquide oral
62459	Colon C4, ampoules buvables
62461	Bronchi (Bronches) C4, gouttes pour administration orale
62483	Chalkopyrit, ampoules buvables
62538	Colon C4, liquide oral en gouttes

62539	Colon C4, granules/globules
62545	Bronchi (Bronches) 4CH, ampoules buvables
66901	Radium bromatum C8, granules/globules
68347	Coryzalia, liquide oral en récipient unidose

Per 16.11.2022 ändert die Firma **IBSA Institut Biochimique SA** ihr Firmendomizil von Via al Ponte 13, 6903 Lugano nach **Lugano**.

A compter du 16.11.2022, l'entreprise **IBSA Institut Biochimique SA** actuellement sise Via al Ponte 13, 6903 Lugano, aura pour nouveau domicile **Lugano**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
33524	Choriomon, polvere e solvente per soluzione iniettabile
42277	Condrosulf 400, capsule
47909	Solmucol, granulato
48118	Ialugen, garze medicate
48119	Ialugen, crema
48557	Condrosulf, granulato in bustine
49065	Flector EP, granulare bustine
49506	Myrtaven, capsule
50046	Solmucol, tosse grassa, pastiglie
50716	Flector EP, gel
51610	Condrosulf, compresse
51689	Solmucol 10 % i.v., i.m., locale, soluzione iniettabile
51722	Ialugen plus, crema
51970	Ialugen plus, garze medicate
52022	Flector EP Tissugel, plaster
52254	Solmucol tosse grassa, sciroppo
52703	Merional, preparazione iniettabile i.m., s.c.
52974	Fostimon, preparazione iniettabile i.m., s.c.
53336	Solmucalm, sciroppo
54083	Rhinogen, crema nasale
54155	Biovigor, sciroppo
54697	Solmucale, compresse da sciogliere in bocca
54746	Neurodol Tissugel, cerotto medicato
55332	Rhinostop, spray
55429	Effigel, gel
57347	Flectoparin Tissugel, plaster
57455	Tirosint, capsula molle
57854	Solmucalm tosse grassa, sciroppo
57868	Solmucol 600 tosse grassa, granulato
58027	Solmucol 600 Erkältungshusten, compressa effervescente
58066	Solmucol 600, compressa effervescente
60185	Ialugen Plus Visc, Crema
61261	Merional HG, polvere e solvente per soluzione iniettabile i.m., s.c.
61466	Cardioral, capsula molle
62600	Effigel, Gel Dispenser
62621	Betesil, Pflaster

63225	Prolutex, soluzione iniettabile
63258	Flector, soluzione iniettabile (siringa preriempita)
63259	Flector, soluzione iniettabile (fiala)
65881	Silvir, film orodispersibile
65998	Flector Plus Tissugel, plaster
66433	Solmucol 20% antidoto, soluzione per infusione
66695	Tirosint Solution, soluzione orale in monodose
67822	Solmucol Bronchoprotect, compresse sublinguali
67855	Flector Dolo Liquid Caps, capsula molle
68027	Ialugen Plus Akut, Creme
68570	Merional HG 900 I.E. Multidose, polvere e soluzione per soluzione iniettabile

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	Alutard SQ Equus caballus Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion ALK-Abelló AG, Richtistrasse 11, 8304 Wallisellen	60690	A	07.13.3.	28.11.2022
1	04	Alutard SQ-U 100'000 Equus caballus, Depotsuspension zur Injektion ALK-Abelló AG, Richtistrasse 11, 8304 Wallisellen	60690	A	07.13.3.	28.11.2022
1	01	Flumazenil Mepha i.v. 0,5 mg/5 ml, Injektionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58476	B	15.01.0.	30.07.2023
1	02	Flumazenil-Mepha i.v. 1 mg/10 ml, Injektionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58476	B	15.01.0.	30.07.2023
1	01	Lipercosyl 10 mg / 5 mg, gélule Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève	67197	B	07.12.0.	09.11.2022
1	02	Lipercosyl 20 mg / 5 mg, gélule Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève	67197	B	07.12.0.	09.11.2022
1	03	Lipercosyl 40 mg / 5 mg, gélule Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève	67197	B	07.12.0.	09.11.2022

1	04	Lipercosyl 10 mg / 10 mg, gélule Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève	67197	B	07.12.0. 09.11.2022
1	05	Lipercosyl 20 mg / 10 mg, gélule Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève	67197	B	07.12.0. 09.11.2022
1	06	Lipercosyl 40 mg / 10 mg, gélule Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève	67197	B	07.12.0. 09.11.2022
1	01	Muco-X 200, Tabletten Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	58417	D	03.02.0. 01.01.2023
1	02	Muco-X, Brausetabletten Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	58416	D	03.02.0. 01.01.2023
1	03	Mucosolvon für Kinder 15mg/5ml Hustensirup, Lösung zum Einnehmen Opella Healthcare Switzerland AG, 6343 Risch	43869	D	03.02.0. 30.09.2023
1	01	Neo-Angin dolo, Lutschtabletten Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel	66706	D	12.03.2. 31.12.2022
1	01	Nilotinib Sandoz 200 mg, Kapseln Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	68621	A	07.16.1. 29.11.2022
1	02	Nilotinib Sandoz 150 mg, Kapseln Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	68621	A	07.16.1. 29.11.2022
1	03	Nilotinib Sandoz 50 mg, Kapseln Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	68621	A	07.16.1. 29.11.2022
1	01	Pneumovax-23, Injektionslösung in einer Durchstechflasche MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	509	B	08.08. 31.12.2022
1	01	Podomexef für Kinder, Granulat für orale Suspension Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Vulkanstrasse 106, 8048 Zürich	52294	A	08.01.3. 31.07.2023

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Optipet ad us. vet., Ungezieferhalsband für Katzen Martec Handels AG, Samstagernstrasse 45, 8832 Wollerau	67124	E	31.12.2022
1	02	Optipet ad us. vet., Ungezieferhalsband für Hunde Martec Handels AG, Samstagernstrasse 45, 8832 Wollerau	67124	E	31.12.2022
1	03	PET ad us. vet., Ungezieferhalsband für Katzen Martec Handels AG, Samstagernstrasse 45, 8832 Wollerau	55532	E	31.12.2022
1	04	PET ad us. vet., Ungezieferhalsband für Hunde Martec Handels AG, Samstagernstrasse 45, 8832 Wollerau	55532	E	31.12.2022

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

Zeichenerklärung / Légende

1 Erlöschen der regulären Zulassung
Extinction de l'AMM standard2 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	Assalix, Dragées Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf	56082	D	07.10.1.	16.04.2023
1	01	Berberis, Fructus Rh D3 Ampullen (s.c.) Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59733	B	20.02.	29.04.2023
1	01	Bronchi (Bronches) 4CH, ampoules buvables Boiron SA, 1754 Avry	62545	D	20.01.1.	28.01.2023
1	01	Bronchi (Bronches) C4, gouttes pour administration orale Boiron SA, 1754 Avry	62461	D	20.01.1.	19.02.2023
1	01	Colon C4, ampoules buvables Boiron SA, 1754 Avry	62459	D	20.01.1.	19.02.2023
1	01	Ipasin, capsules Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	54119	D	02.98.0.	03.04.2023

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

- | | | |
|---|--|------------|
| 1 | Amlodipinbesilat (1 Arzneimittel) | 01.11.2022 |
| | Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation | |
| | 1. Arterielle Hypertonie: 2. Anfallsprophylaxe bei stabiler Angina pectoris, die durch eine fixierte Gefässverengung bedingt ist. 3. Prinzmetal oder vasospastische Angina, die durch eine spastische Vasokonstriktion der Koronargefässe bedingt ist. | |
| | Fairmed Healthcare AG, Industriestrasse 9, 6300 Zug | |
| 2 | Dermatophagoides pteronyssinus, Dermatophagoides farinae (1 Arzneimittel) | 28.11.2022 |
| | Neuanmeldung eines Allergen Therapeutikums | |
| | Antiallergic | |
| | Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon | |

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

Ceftolozane/Tazobactam (1 Arzneimittel)	01.11.2022
Änderung, neue Indikation	
Pediatric Indication	
MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	
Fexofenadine (1 Arzneimittel)	02.11.2022
Änderung, neue Indikation	
Rhinite allergique chez les adultes et les enfants de plus de 12 ans.	
Opella Healthcare Switzerland AG, 6343 Risch	
Pemetrexedum ut Pemetrexedum dinatricum hemipentahydricum (1 Arzneimittel)	03.11.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Zytostatikum	
Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	
Ravulizumab (1 Arzneimittel)	03.11.2022
Änderung, neue Indikation	
Neuromyelitis Optica Spectrum Disorder (NMOSD)	
Alexion Pharma GmbH, Giesshübelstrasse 30, 8045 Zürich	
Bevacizumab (1 médicament)	07.11.2022
Nouvelle autorisation d'un biosimilaire	
Cancer métastatique du côlon ou du rectum, Cancer mammaire métastatique, Cancer du poumon non à petites cellules (NSCLC) avancé, métastatique ou récidivant, Carcinome rénal avancé et/ou métastasique, Glioblastome (grade IV selon l'OMS), Cancer de l'ovaire, Cancer du col utérin.	
IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA, route de Suisse 160-162, 1290 Versoix	
Cabazitaxel (1 Arzneimittel)	07.11.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Cytostatic	
Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	

Pomalidomid (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Immunmodulator Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	07.11.2022
Levetiracetam (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Antiepileptikum Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	08.11.2022
Paclitaxel Albumin (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Zytostatikum Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	08.11.2022
atidarsagene autotemcel (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Metachromatic leukodystrophy (MLD) SFL Pharma GmbH, Aeschenvorstadt 52, 4051 Basel	10.11.2022
Flurbiprofenum 8.75 mg (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Zur kurzzeitigen symptomatischen Behandlung bei schmerhaften Entzündungen der Rachenschleimhaut. G-Pharma AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	15.11.2022
Flurbiprofenum 8.75 mg (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Kurzzeitige symptomatische Behandlung schmerzhafter Entzündungen der Rachenschleimhaut. Sun Store Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	15.11.2022
Nirsevimab (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff RSV AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	17.11.2022
Dobésilate de calcium monohydraté. (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament en co-marketing Troubles de la microcirculation, microangiopathie diabétique, troubles liés à l'insuffisance veineuse chronique OM Pharma Suisse SA, Route du Petit-Moncor 1D, 1752 Villars-sur-Glâne	18.11.2022
Flurbiprofenum 8.75 mg (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Kurzzeitige symptomatische Behandlung schmerzhafter Entzündungen der Rachenschleimhaut. Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	21.11.2022

Flurbiprofenum 8.75 mg (1 Arzneimittel)	21.11.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing	
Kurzzeitige symptomatische Behandlung schmerzhafter Entzündungen der Rachenschleimhaut	
Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	
Ranibizumab (1 Arzneimittel)	21.11.2022
Neuanmeldung eines Biosimilars	
Ranivisio ist indiziert bei Erwachsenen für die Behandlung: - der exsudativen (feuchten) altersbezogenen Makuladegeneration (feuchte AMD). - eines Visusverlustes durch ein Diabetisches Makulaödem (DME). - der mässig schweren bis schweren nicht-proliferativen diabetischen Retinopathie (NPDR) bzw. proliferativen diabetischen Retinopathie (PDR), - eines Visusverlustes durch ein Makulaödem infolge eines retinalen Venenverschlusses (retinaler Venenastverschluss BRVO und retinaler Zentralvenenverschluss CRVO). - einer aktiven, den Visus beeinträchtigenden choroidalen Neovaskularisation (CNV). - eines Visusverlustes durch choroidale Neovaskularisation (CNV) infolge einer pathologischen Myopie (PM).	
Bioeq AG, Poststrasse 18, 6300 Zug	
Risedronate sodium (1 Arzneimittel)	21.11.2022
Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform	
Treatment of postmenopausal osteoporosis (PMO)	
Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	
vutrisiran as vutrisiran sodium (1 Arzneimittel)	21.11.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Amvuttra wird zur Behandlung der hereditären Transthyrelin-Amyloidose (hATTR-Amyloidose) bei erwachsenen Patienten mit Polyneuropathie der Stadien 1 oder 2 angewendet	
Alnylam Switzerland GmbH, Grafenauweg 4, 6300 Zug	
Alpelisib (1 Arzneimittel)	22.11.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation PIK3CA-assoziiertes Überwuchsspektrum (PROS)	
Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	
Complexus toxini botulinici A et haemagglutinini (1 Arzneimittel)	22.11.2022
Änderung, neue Indikation	
Änderung, neue Indikation	
Neue Indikation: Fokale Spastik der Oberen Extremitäten bei Patienten ab 2 Jahren - Modifizierte Indikation: Dynamische Spitzfussstellung (Equinovagus-Deformität) infolge Spastizität bei Patienten (ab 2 Jahren) (Entfernung von Limitation: mit infantiler Zerebralparese)	
Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	
Upadacitinib (1 Arzneimittel)	24.11.2022
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Colitis ulcerosa	
AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham	

brentuximab vedotin (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation advanced Hodgkin lymphoma Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon	28.11.2022
Oxaliplatin (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Zytostatikum Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	28.11.2022
Palbociclib (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform HR-positives, HER2-negatives lokal fortgeschrittenes/metastasierendes Mammakarzinom Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	28.11.2022
Conium maculatum D6, Graphites D12, Sulfur D12, Argentum nitricum D6 (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild kann Similasan Graphites compositum zur Behandlung von Gersten - und Hagelkörnern mit Symptomen wie entzündeten, geschwollenen Stellen am Augenlid, sekretartigem Ausfluss angewendet werden. T&S Eye Care Management AG, 6060 Sarnen	30.11.2022

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

levothyroxine sodium (1 Arzneimittel)

21.11.2022

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation

Zur Behandlung der Schilddrüsenunterfunktion (Hypothyreose) beim Hund und Katze

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