

Swissmedic Journal 6/2022

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
Im Brennpunkt	
Nachtrag 10.8 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft	550
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Exkivity®, Hartkapseln (Mobocertinibum)	556
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Orladeyo®, Hartkapseln (Berotralstatum)	558
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Scemblix®, Filmtabletten (Asciminibum)	560
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Tezspire®, Injektionslösung in einer Fertigspritze (Tezepelumabum)	562
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Paxlovid™, Filmtabletten (PF-07321332 und Ritonavirum)	564
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Blenrep, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Belantamabumafodotinum)	566
Arzneimittel Statistik	
Neuzulassung	568
Revision und Änderung der Zulassung	584
Änderung der Zulassungsinhaberin	662
Widerruf der Zulassung	664
Erlöschen der Zulassung	668
Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	671
Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	673

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

Page	Page
Actualités	
Entrée en vigueur du Supplément 10.8 de la Pharmacopée Européenne	553
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Exkivity®, gélules (mobocertinibum)	557
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Orladeyo®, gélules (berotralstatum)	559
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Scemblix®, comprimés pelliculés (asciminibum)	561
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Tezspire®, solution pour injection en seringue préremplie (tezepelumabum)	563
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Paxlovid™, comprimés pelliculés (PF-07321332 et ritonavirum)	565
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Blenrep, poudre pour solution à diluer pour perfusion (belantamabumafodotinum)	567
Miscellanées	
Nouvelle autorisation	568
Révision et modification de l'autorisation	584
Modification du titulaire d'AMM	661
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	664
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	668
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	671
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	673

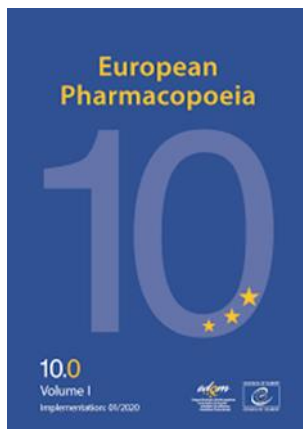
Annuaire Swissmedic

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



Nachtrag 10.8 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft

Der Institutsrat hat den Nachtrag 10.8 der Europäischen Pharmakopöe auf den 1. Juli 2022 in Kraft gesetzt.

Seit 1. Juli 2022 ist der Nachtrag 10.8 zur Europäischen Pharmakopöe in Kraft. Der Nachtrag 10.8 enthält folgende **neue** Texte:

MONOGRAPHIEGRUPPEN

Pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Chinesisches Mutterkraut

Purpur-Sonnenhut-Kraut, mit Ethanol stabilisierter Presssaft von

Purpur-Sonnenhut-Kraut ohne Ethanol stabilisierter Presssaft von

Folgende Texte wurden inhaltlich **überarbeitet**:

ALLGEMEINER TEIL

2.5.3 Hydroxylzahl

2.9.12 Siebanalyse

4 Reagenzien

5.22 Bezeichnungen von in der Traditionellen Chinesischen Medizin verwendeten pflanzlichen Drogen

MONOGRAPHIEGRUPPEN

Allgemeine Monographien

Chemische Vorläufersubstanzen für radioaktive Arzneimittel

Darreichungsformen

Zubereitungen zur rektalen Anwendung

Impfstoffe für Menschen

Diphtherie-Adsorbat-Impfstoff

Diphtherie-Adsorbat-Impfstoff (reduzierter Antigengehalt)

Diphtherie-Tetanus-Adsorbat-Impfstoff

Diphtherie-Tetanus-Adsorbat-Impfstoff (reduzierter Antigengehalt)

Diphtherie-Tetanus-Hepatitis-B(rDNA)-Adsorbat-Impfstoff

Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Adsorbat-Impfstoff

Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Adsorbat-Impfstoff (reduzierter Antigengehalt)

Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Haemophilus-Typ-b(konjugiert)-Adsorbat-Impfstoff

Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Hepatitis-B(rDNA)-Poliomyelitis(inaktiviert)-Haemophilus-Typ-b(konjugiert)-Adsorbat-Impfstoff

Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Hepatitis-B(rDNA)-Adsorbat-Impfstoff

Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Poliomyelitis(inaktiviert)-Adsorbat-Impfstoff

Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Poliomyelitis(inaktiviert)-Adsorbat-Impfstoff (reduzierter Antigengehalt)

Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Poliomyelitis(inaktiviert)-Haemophilus-Typ-b(konjugiert)-Adsorbat-Impfstoff

Diphtherie-Tetanus-Pertussis(Ganzzell)-Adsorbat-Impfstoff	Folsäure-Hydrat
Diphtherie-Tetanus-Pertussis(Ganzzell)-Poliomyelitis(inaktiviert)-Adsorbat-Impfstoff	Glycerol
Diphtherie-Tetanus-Pertussis(Ganzzell)-Poliomyelitis(inaktiviert)-Haemophilus-Typ b(konjugiert)-Adsorbat-Impfstoff	Glycerol 85 %
Diphtherie-Tetanus-Poliomyelitis(inaktiviert)-Adsorbat-Impfstoff (reduzierter Antigengehalt)	Immunglobulin vom Menschen zur intramuskulären Anwendung, normales
Influenza-Spaltimpfstoff (inaktiviert)	Immunglobulin vom Menschen zur intravenösen Anwendung, normales
Influenza-Spaltimpfstoff aus Oberflächenantigen (inaktiviert)	Immunglobulin vom Menschen zur subkutanen Anwendung, normales
Influenza-Spaltimpfstoff aus Oberflächenantigen (inaktiviert, aus Zellkulturen)	Lebertran
Impfstoffe für Tiere	Luft zur medizinischen Anwendung
Clostridium-novyi-(Typ B)-Impfstoff für Tiere	Mangansulfat-Monohydrat
Clostridium-perfringens-Impfstoff für Tiere	Mebeverinhydrochlorid
Clostridium-septicum-Impfstoff für Tiere	Natriumascorbat
Radioaktive Arzneimittel und Ausgangsmaterialien für radioaktive Arzneimittel	Piperacillin-Natrium
Betiatid zur Herstellung von radioaktiven Arzneimitteln	Podophyllotoxin
(¹⁸ F)Fluoreethyl-L-tyrosin-Injektionslösung	Protaminsulfat
Kupfertetramibitetrafluoroborat zur Herstellung von radioaktiven Arzneimitteln	Salzsäure 10 %
Natrium(⁹⁹ Mo)molybdat-Lösung aus Kernspaltprodukt	Salzsäure 36 %
(^{99m} Tc)Technetium-Macrosalb-Injektionslösung	Spectinomycindihydrochlorid-Pentahydrat
Pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen	Spectinomycinsulfat-Tetrahydrat für Tiere
Arnikablüten	
Arnikatinktur	
Königskerzenblüten/Wollblumen	
Sägepalmenfrüchte	
Homöopathische Zubereitungen und Stoffe für homöopathische Zubereitungen	
Vorschriften zur Herstellung homöopathischer konzentrierter Zubereitungen und zur Potenzierung	

MONOGRAPHIEN A-Z

Ascorbinsäure
Botulinum-Toxin Typ A zur Injektion
Bromazepam
Calciumgluconat zur Herstellung von Parenteralia
Colecalciferol-Trockenkonzentrat
Domperidon
Domperidonmaleat
Dronedaronhydrochlorid
Dydrogesteron
Fludarabinphosphat

Weiter wurden die nachfolgenden Texte korrigiert:

Monographien A-Z

Konzentrierte Aprotinin-Lösung

Bei den nachstehenden Texten wurde der Titel geändert:

MONOGRAPHIEN A-Z

Lebertran (Typ A) wird zu
Lebertran

Weiter wurde der nachfolgende Text suspendiert:

MONOGRAPHIEN A-Z

Pferdeserum-Gonadotropin für Tiere

Die folgenden Texte wurden **gestrichen**:

MONOGRAPHIEGRUPPEN

Radioaktive Arzneimittel und Ausgangsmaterialien für radioaktive Arzneimittel
(^{99m}Tc)Technetium-Schwefel-Kolloid-Injektionslösung

MONOGRAPHIEN A-Z

Aminoglutethimid
Lebertran (Typ B)

Zu beachten:

Durch den Nachtrag 10.8 wird keine Monographie der Ph. Helv. abgelöst.

Die 11. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe wird am 1. Januar 2023 in Kraft treten.

Die Pharmakopöe

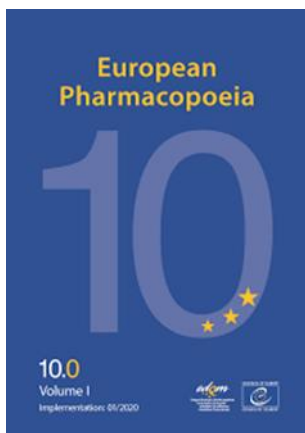
Die gültige Pharmakopöe in der Schweiz umfasst die 10. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe (Ph. Eur. 10) mit den Nachträgen 10.1 - 10.8 sowie die 11. Ausgabe der Schweizerischen Pharmakopöe (Ph. Helv. 11) mit dem Supplement 11.3.

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

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

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

sowie unter www.edqm.eu



Entrée en vigueur du Supplément 10.8 de la Pharmacopée Européenne

Le Conseil de l'institut a fixé l'entrée en vigueur du Supplément 10.8 de la Pharmacopée Européenne au 1^{er} juillet 2022.

Le Supplément 10.8 de la Pharmacopée Européenne est entrée en vigueur le 1^{er} juillet 2022. Dans le Supplément 10.8 figurent les **nouveaux** textes suivants:

MONOGRAPHIES

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Agripaume de Chine

Échinacée pourpre (parties aériennes d'), jus d'expression stabilisé avec de l'éthanol des

Échinacée pourpre (parties aériennes d'), jus d'expression stabilisé sans éthanol des

Les textes ci-après ont été révisés:

CHAPITRES GÉNÉRAUX

2.5.3. Indice d'hydroxyde

2.9.12. Classification granulométrique des poudres par tamisage

4. Réactifs

5.22. Noms des drogues végétales utilisées en médecine traditionnelle chinoise

MONOGRAPHIES

Monographies générales

Précursors chimiques pour préparations radio-pharmaceutiques

Formes pharmaceutiques

Préparations rectales

Vaccins pour usage humain

Vaccin diphtérique adsorbé

Vaccin diphtérique adsorbé, à teneur réduite en antigène

Vaccin diphtérique et tétanique adsorbé

Vaccin diphtérique et tétanique adsorbé, à teneur réduite en antigène(s)

Vaccin diphtérique, tétanique, coquelucheux (acellulaire, multicomposé), de l'hépatite B (ADNr), poliomyélitique (inactivé) et conjugué de l'haemophilus type b, adsorbé

Vaccin diphtérique, tétanique, coquelucheux (acellulaire, multicomposé) et conjugué de l'haemophilus type b, adsorbé

Vaccin diphtérique, tétanique, coquelucheux (acellulaire, multicomposé) et de l'hépatite B (ADNr), adsorbé

Vaccin diphtérique, tétanique, coquelucheux (acellulaire, multicomposé) et poliomyélitique (inactivé), adsorbé

Vaccin diphtérique, tétanique, coquelucheux (acellulaire, multicomposé) et poliomyélitique (inactivé), adsorbé, à teneur réduite en antigène(s)

Vaccin diphtérique, tétanique, coquelucheux (acellulaire, multicomposé), poliomyélitique (inactivé) et conjugué de l'haemophilus type b, adsorbé

Vaccin diphtérique, tétanique, coquelucheux (à cellules entières) et poliomyélitique (inactivé), adsorbé

Vaccin diphtérique, tétanique, coquelucheux (à cellules entières), poliomyélitique (inactivé) et conjugué de l'haemophilus type b, adsorbé

Vaccin diphtérique, tétanique et coquelucheux (acellulaire, multicomposé), adsorbé

Vaccin diphtérique, tétanique et coquelucheux (acellulaire, multicomposé), adsorbé, à teneur réduite en antigène(s)
Vaccin diphtérique, tétanique et coquelucheux (à cellules entières), adsorbé
Vaccin diphtérique, tétanique et de l'hépatite B (ADNr), adsorbé
Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé), adsorbé, à teneur réduite en antigène(s)
Vaccin grippal inactivé (antigène de surface)
Vaccin grippal inactivé (antigène de surface, préparé sur cultures cellulaires)
Vaccin grippal inactivé à virion fragmenté

Vaccins pour usage vétérinaire

Vaccin de Clostridium novyi (type B) pour usage vétérinaire
Vaccin de Clostridium perfringens pour usage vétérinaire
Vaccin de Clostridium septicum pour usage vétérinaire

Préparations radiopharmaceutiques et matières premières pour préparations radiopharmaceutiques

Bétatide pour préparations radiopharmaceutiques
Cuivre (tétrafluoroborate de tétramibi-) pour préparations radiopharmaceutiques
Fluoroéthyl-L-tyrosine (¹⁸F) (solution injectable de)
Sodium (molybdate (⁹⁹Mo) de, obtenu par fission), solution de
Technétium (^{99m}Tc) (macrosalb-), suspension injectable de

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Arnica (fleur d')
Arnica (teinture d')
Bouillon blanc (fleur de)
Palmier de Floride (fruit de)

Préparations homéopathiques

Méthodes de préparation des souches homéopathiques et déconcentration

Monographies

Air médicinal
Ascorbate sodique
Ascorbique (acide)
Bromazépam
Calcium (gluconate de) pour préparations injectables
Chlorhydrique (acide) concentré
Chlorhydrique (acide) dilué

Cholécalciférol (concentrat de), forme pulvéru-lente
Dompéridone
Dompéridone (maléate de)
Dronédarone (chlorhydrate de)
Dydrogestérone
Fludarabine (phosphate de)
Foie demorue (huile de)
Folique (acide) hydraté
Glycérol
Glycérol à 85 pour cent
Immunoglobuline humaine normale pour administration par voie intramusculaire
Immunoglobuline humaine normale pour administration par voie intraveineuse
Immunoglobuline humaine normale pour administration par voie sous-cutanée
Manganèse (sulfate de) monohydraté
Mébévérine (chlorhydrate de)
Pipéracilline sodique
Podophyllotoxine
Protamine (sulfate de)
Spectinomycine (dichlorhydrate de) pentahydraté
Spectinomycine (sulfate de) tétrahydraté pour usage vétérinaire
Toxine botulinique type A pour préparation injectable

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

MONOGRAPHIES

Aprotinine (solution concentrée d')

Le titre des textes suivants a été modifié:

MONOGRAPHIES

Calcium (gluconate de) pour préparations injectables
(anciennement Calcium (gluconate de) pour solution injectable)
Foie de morue (huile de)
(anciennement Foie de morue (huile de) (type A))

Le texte ci-après est suspendu:

MONOGRAPHIES

Gonadotropine sérique équine pour usage vétérinaire

Les textes ci-après sont supprimés:

MONOGRAPHIES

Préparations radiopharmaceutiques et matières premières pour préparations radiopharmaceutiques

Technétium (^{99m}Tc) (soufre colloïdal et de), solution injectable

Monographies

Aminoglutéthimide

Foie demorue (huile de) (type B)

À noter:

Il n'y a pas de monographie dans le Supplément 10.8 qui remplace une monographie de la Ph. Helv.

La 11^e Edition de la Pharmacopée Européenne entrera en vigueur le 1^{er} janvier 2023.

La Pharmacopée

La Pharmacopée en vigueur en Suisse est la 10^e Edition de la Pharmacopée Européenne (Ph. Eur. 10) et les Supplément 10.1 – 10.8 ainsi que la 11^e Edition de la Pharmacopée Helvétique (Ph. Helv. 11) et le Supplément 11.3.

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

(www.publicationsfederales.ch).

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

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

www.swissmedic.ch/pharmacopee

et www.edqm.eu

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Exkivity[®], Hartkapseln (Mobocertinibum)

Name Arzneimittel:	Exkivity [®] , Hartkapseln
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Mobocertinibum
Dosisstärke und Darreichungsform:	40 mg, Hartkapseln
Anwendungsgebiet / Indikation:	EXKIVITY ist indiziert als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit nichtresezierbarem oder metastasiertem nichtkleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC) mit Exon-20-Insertionsmutation des epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptors (EGFR), bei denen die Krankheit während oder nach einer platinhaltigen Chemotherapie fortgeschritten ist.
ATC Code:	L01EB
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16./Oncologica
Zulassungsnummer/n:	68147
Zulassungsdatum:	01.06.2022 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Exkivity®, gélules (mobocertinibum)**

Préparation:

Exkivity®, gélules

Principe(s) actif(s):

mobocertinibum

Dosage et forme pharmaceutique:

40 mg, gélules

Possibilités d'emploi / Indication:

EXKIVITY ist indiziert als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit nicht-resezierbarem oder metastasiertem nicht-kleinzeligem Lungenkarzinom (NSCLC) mit Exon- 20-Insertionsmutation des epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptors (EGFR), bei denen die Krankheit während oder nach einer platinhaltigen Chemotherapie fortgeschritten ist.

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

Code ATC:

L01EB

No IT / désignation:

07.16./oncologica

No d'autorisation:

68147

Date d'autorisation:

01.06.2022

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Orladeyo®, Hartkapseln (Berotralstatum)**

Name Arzneimittel:	Orladeyo®, Hartkapseln
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Berotralstatum
Dosisstärke und Darreichungsform:	150 mg, Hartkapseln
Anwendungsgebiet / Indikation:	Orladeyo wird angewendet bei erwachsenen und jugendlichen Patienten ab einem Alter von 12 Jahren zur routinemässigen Prävention wiederkehrender Attacken des hereditären Angioödems (HAE).
ATC Code:	B06AC06
IT-Nummer / Bezeichnung:	02.99.0./Varia
Zulassungsnummer/n:	68464
Zulassungsdatum:	07.06.2022
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Orladeyo[®], gélules (berotralstatum)**

Préparation:	Orladeyo [®] , gélules
Principe(s) actif(s):	berotralstatum
Dosage et forme pharmaceutique:	150 mg, gélules
Possibilités d'emploi / Indication:	Orladeyo wird angewendet bei erwachsenen und jugendlichen Patienten ab einem Alter von 12 Jahren zur routinemässigen Prävention wiederkehrender Attacken des hereditären Angioödems (HAE). 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:	B06AC06
No IT / désignation:	02.99.0./varia
No d'autorisation:	68464
Date d'autorisation:	07.06.2022 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Scemblix[®], Filmtabletten (Asciminibum)**

Name Arzneimittel:	Scemblix [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Asciminibum
Dosisstärke und Darreichungsform:	20 mg und 40 mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Scemblix ist für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit Philadelphia-Chromosom-positiver chronisch-myeloischer Leukämie (Ph+ CML) in der chronischen Phase (CP) indiziert, die zuvor mit zwei oder mehr Tyrosinkinaseinhibitoren behandelt wurden und ein Therapieversagen oder eine Unverträglichkeit darauf aufweisen (siehe Abschnitt «Klinische Wirksamkeit»).
ATC Code:	L01EA06
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16./Oncologica
Zulassungsnummer/n:	68441
Zulassungsdatum:	09.06.2022 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Scemblix[®], comprimés pelliculés (asciminibum)**

Préparation:

Scemblix[®], comprimés pelliculés

Principe(s) actif(s):

asciminibum

Dosage et forme pharmaceutique:

20 mg et 40 mg, comprimés pelliculés

Possibilités d'emploi / Indication:

Scemblix ist für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit Philadelphia-Chromosom-positiver chronisch-myeloischer Leukämie (Ph+ CML) in der chronischen Phase (CP) indiziert, die zuvor mit zwei oder mehr Tyrosinkinaseninhibitoren behandelt wurden und ein Therapieversagen oder eine Unverträglichkeit darauf aufweisen (siehe Abschnitt «Klinische Wirksamkeit»).

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

Code ATC:

L01EA06

No IT / désignation:

07.16./oncologica

No d'autorisation:

68441

Date d'autorisation:

09.06.2022

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Tezspire®, Injektionslösung in einer Fertigspritze (Tezepelumabum)**

Name Arzneimittel:	Tezspire®, Injektionslösung in einer Fertigspritze
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Tezepelumabum
Dosisstärke und Darreichungsform:	210 mg/ 1,91 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
Anwendungsgebiet / Indikation:	Tezspire ist indiziert als Zusatz zu einer inhalativen Erhaltungstherapie bei Erwachsenen mit schwerem Asthma, die die folgenden Kriterien erfüllen: <ul style="list-style-type: none">• unzureichende Asthma-Kontrolle und mindestens eine schwere Exazerbation in den letzten 12 Monaten trotz begleitender Behandlung mit inhalativen Kortikosteroiden und lang wirksamen Bronchodilatatoren• zur Asthmaeinstellung werden keine systemischen Kortikosteroide als Dauertherapie eingesetzt. Angaben zu den untersuchten Patientenpopulationen: siehe «Eigenschaften/Wirkungen»)
ATC Code:	R03DX11
IT-Nummer / Bezeichnung:	03.04.5./andere Antiasthmatica
Zulassungsnummer/n:	68454
Zulassungsdatum:	13.06.2022
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Tezspire[®], solution pour injection en seringue préremplie (tezepelumabum)**

Préparation:	Tezspire [®] , solution pour injection en seringue préremplie
Principe(s) actif(s):	tezepelumabum
Dosage et forme pharmaceutique:	210 mg/1,91 ml, solution pour injection en seringue préremplie
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Tezspire ist indiziert als Zusatz zu einer inhalativen Erhaltungstherapie bei Erwachsenen mit schwerem Asthma, die die folgenden Kriterien erfüllen:</p> <ul style="list-style-type: none">• unzureichende Asthma-Kontrolle und mindestens eine schwere Exazerbation in den letzten 12 Monaten trotz begleitender Behandlung mit inhalativen Kortikosteroiden und lang wirksamen Bronchodilatatoren• zur Asthmaeinstellung werden keine systemischen Kortikosteroide als Dauertherapie eingesetzt. <p>Angaben zu den untersuchten Patientenpopulationen: siehe «Eigenschaften/Wirkungen»</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.</p>
Code ATC:	R03DX11
No IT / désignation:	03.04.5./autres anti-asthmatiques
No d'autorisation:	68454
Date d'autorisation:	13.06.2022
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Paxlovid™, Filmtabletten (PF-07321332 und Ritonavirum)**

Name Arzneimittel:	Paxlovid™, Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	PF-07321332 und Ritonavirum
Dosisstärke und Darreichungsform:	150 mg (PF-07321332) und 100 mg (Ritonavirum), Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Paxlovid wird angewendet für die Behandlung der Coronavirus-Krankheit 2019 (COVID-19) bei Erwachsenen, die keine Sauerstofftherapie oder Hospitalisierung aufgrund von COVID-19 benötigen und bei denen ein erhöhtes Risiko für einen schweren Verlauf von COVID-19 besteht (siehe «Klinische Wirksamkeit»). Paxlovid ist nicht als Ersatz für eine Impfung gegen COVID-19 vorgesehen. Paxlovid sollte gemäss den offiziellen Empfehlungen und unter Berücksichtigung der lokalen epidemiologischen Daten zu zirkulierenden SARS-CoV-2-Varianten angewendet werden.
ATC Code:	J05
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.03.0./Mittel gegen Viren
Zulassungsnummer/n:	68793
Zulassungsdatum:	15.06.2022 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Paxlovid™, comprimés pelliculés (PF-07321332 et ritonavirum)**

Préparation:	Paxlovid™, comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	PF-07321332 et ritonavirum
Dosage et forme pharmaceutique:	150 mg (PF-07321332) et 100 mg (ritonavirum), comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Paxlovid wird angewendet für die Behandlung der Coronavirus-Krankheit 2019 (COVID-19) bei Erwachsenen, die keine Sauerstofftherapie oder Hospitalisierung aufgrund von COVID-19 benötigen und bei denen ein erhöhtes Risiko für einen schweren Verlauf von COVID-19 besteht (siehe «Klinische Wirksamkeit»).</p> <p>Paxlovid ist nicht als Ersatz für eine Impfung gegen COVID-19 vorgesehen.</p> <p>Paxlovid sollte gemäss den offiziellen Empfehlungen und unter Berücksichtigung der lokalen epidemiologischen Daten zu zirkulierenden SARS-CoV-2-Varianten angewendet werden.</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.</p>
Code ATC:	J05
No IT / désignation:	08.03.0./préparations antivirales
No d'autorisation:	68793
Date d'autorisation:	15.06.2022
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Blenrep, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
(Belantamabum mafodotinum)**

Name Arzneimittel:	Blenrep, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Belantamabum mafodotinum
Dosisstärke und Darreichungsform:	100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Blenrep ist indiziert als Monotherapie zur Behandlung des multiplen Myeloms bei erwachsenen Patienten, die bereits mindestens vier Therapielinien erhalten haben, und deren Erkrankung refraktär gegenüber mindestens einem Proteasom-Inhibitor, einem Immunmodulator und einem monoklonalen Anti-CD38-Antikörper ist und die während der letzten Therapie eine Krankheitsprogression zeigten. Die Wirksamkeit und Sicherheit von Belantamab mafodotin bei Patienten mit vorheriger BCMA-gerichteter CART-Zell-Therapie ist nicht untersucht.
ATC Code:	L01XC39
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	67741
Zulassungsdatum:	20.06.2022
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Blenrep, poudre pour solution à diluer pour perfusion (belantamab mafodotinum)**

Préparation:

Principe(s) actif(s):

Dosage et forme pharmaceutique:

Possibilités d'emploi / Indication:

Blenrep, poudre pour solution à diluer pour perfusion
belantamab mafodotinum

100 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion

Blenrep ist indiziert als Monotherapie zur Behandlung des multiplen Myeloms bei erwachsenen Patienten, die bereits mindestens vier Therapielinien erhalten haben, und deren Erkrankung refraktär gegenüber mindestens einem Proteasom-Inhibitor, einem Immunmodulator und einem monoklonalen Anti-CD38-Antikörper ist und die während der letzten Therapie eine Krankheitsprogression zeigten.

Die Wirksamkeit und Sicherheit von Belantamab mafodotin bei Patienten mit vorheriger BCMA-gerichteter CART-Zell-Therapie ist nicht untersucht.

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.

L01XC39

07.16.1./cytostatica

67741

20.06.2022

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

Code ATC:

No IT / désignation:

No d'autorisation:

Date d'autorisation:

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 Allergo-Vision SDU 0.25 mg/ml, Augentropfen**

OmniVision AG, Zentralstrasse 100, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 68345	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.2.	15.06.2022
Zusammensetzung	01	ketotifenum 0.25 mg ut ketotifeni hydrogenofumaras 0.345 mg, glycerolum, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Saisonale allergische Konjunktivitis	
Packung/en	01	001 20 x 0,4 ml Einzeldosen	B
Gültig bis		14.06.2027	

01 Amavita Flumol Grippe, Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 68935	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.2.	16.06.2022
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, pheniramini maleas 20 mg, phenylephrini hydrochloridum 10 mg, acidum ascorbicum 50 mg, acidum citricum, acidum malicum, natrii citras dihydricus corresp. sodium 28.2 mg, tricalcii phosphas, saccharum 19.89 g, povidonum K 30, aromatica Zitrone, aromatica Grapefruit, maltodextrinum, acaciae gummi, E 104, E 171, ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung bei Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	001 12 Beutel	D
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Amlodipin Valsartan HCT Viatris 5 mg/160 mg/12.5 mg, Filmtabletten**
02 Amlodipin Valsartan HCT Viatris 10 mg/160 mg/12.5 mg, Filmtabletten
03 Amlodipin Valsartan HCT Viatris 5 mg/160 mg/25 mg, Filmtabletten
04 Amlodipin Valsartan HCT Viatris 10 mg/160 mg/25 mg, Filmtabletten
 Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 68872	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	16.06.2022																																
Zusammensetzung	<p>01 Filmtablette: amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas 6.944 mg, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 4000, talcum, E 171, pro compresso obducto.</p> <p>02 Filmtablette: amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas 13.888 mg, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 4000, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.</p> <p>03 Filmtablette: amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas 6.944 mg, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 4000, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.</p> <p>04 Filmtablette: amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas 13.888 mg, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 4000, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.</p>																																		
Anwendung	Essentielle Hypertonie																																		
Packung/en	<table> <tr> <td>01</td> <td>001</td> <td>28 Tablette(n)</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td></td> <td>002</td> <td>98 Tablette(n)</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td>02</td> <td>003</td> <td>28 Tablette(n)</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td></td> <td>004</td> <td>98 Tablette(n)</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td>03</td> <td>005</td> <td>28 Tablette(n)</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td></td> <td>006</td> <td>98 Tablette(n)</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td>04</td> <td>007</td> <td>28 Tablette(n)</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td></td> <td>008</td> <td>98 Tablette(n)</td> <td>B</td> </tr> </table>	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	04	007	28 Tablette(n)	B		008	98 Tablette(n)	B		
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																																
04	007	28 Tablette(n)	B																																
	008	98 Tablette(n)	B																																
Gültig bis	15.06.2027																																		

01 Anouk 0.075 mg, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68644	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	01.06.2022
Zusammensetzung	01	desogestrelum 0.075 mg, lactosum monohydricum 55.0 mg, maydis amyllum, povidonum K 30, RRR-alpha-tocopherolum, sojae oleum 0.0262 mg, silica colloidalis hydrica, silica colloidalis anhydrica, acidum stearicum, Überzug: hypromellosum, macrogol 400, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001 1 x 28 Tablette(n)	B
		002 3 x 28 Tablette(n)	B
		003 6 x 28 Tablette(n)	B
Gültig bis		31.05.2027	

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

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 67741	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.06.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: belantamabum mafodotinum 100 mg, natrii citras dihydricum, acidum citricum, trehalosum dihydricum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, pro vitro corresp. sodium 3.15 mg.	
Anwendung		Multiples Myelom	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21) NAS (New Active Substance): belantamabum mafodotinum	
Gültig bis		20.06.2024	

01 Caspofungin Labatec 50 mg, Poudre pour solution à diluer pour perfusion**02 Caspofungin Labatec 70 mg, Poudre pour solution à diluer pour perfusion**

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

N° d'AMM: 68433	Catégorie de remise: A	Index: 08.06.0.	16.06.2022
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: caspofunginum 50 mg ut caspofungini diacetum, saccharum, mannitolum, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: caspofunginum 70 mg ut caspofungini diacetum, saccharum, mannitolum, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro.	
Indication		Antimycotique	
Conditionnements	01	001 1 flacon(s)	A
	02	002 1 flacon(s)	A
Valable jusqu'au		15.06.2027	

01 Co-Amoxicillin Labatec 1,2 g i.v., poudre pour solution pour injection/perfusion

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

N° d'AMM: 68522	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.93	09.06.2022
Composition	01	Praeparatio sicca: amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum natricum corresp. natrium 60.2 mg, acidum clavulanicum 200 mg ut kalii clavulanas corresp. kalium 38.2 mg, pro vitro.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001 10 flacon(s)	A
Valable jusqu'au		08.06.2027	

01 Co-Amoxicillin Labatec 2,2 g i.v., poudre pour solution pour perfusion

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

N° d'AMM: 68511	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.9.	09.06.2022
Composition	01	Praeparatio sicca: amoxicillinum anhydricum 2 g ut amoxicillinum natricum corresp. natrium 120.4 mg, acidum clavulanicum 200 mg ut kalii clavulanas corresp. kalium 38.2 mg, pro vitro.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001 10 flacon(s)	A
Valable jusqu'au		08.06.2027	

01 Coop Vitality Flumol Grippe, Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 68942	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.2.	16.06.2022
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, pheniramini maleas 20 mg, phenylephrini hydrochloridum 10 mg, acidum ascorbicum 50 mg, acidum citricum, acidum malicum, natrii citras dihydricus corresp. natrium 28.2 mg, tricalcii phosphas, saccharum 19.89 g, povidonum K 30, aromatica Zitrone, aromatica Grapefruit, maltodextrinum, acaciae gummi, E 104, E 171, ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung bei Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	001 12 Beutel	D
Gültig bis		unbegrenzt	

01 DROPA Bronchialpastillen neue Formel, Lutschpastillen

DR. BÄHLER DROPA AG, Binzstrasse 38, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 68956	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	21.06.2022
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 40 Tablette(n)	E
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Exkivity 40 mg, Hartkapseln

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 68147	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.	01.06.2022	
Zusammensetzung	01	mobocertinibum 40 mg ut mobocertinibi succinas 48.06 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.		
Anwendung		nicht-resezierbares oder metastasiertes nicht-kleinzeliges Lungenkarzinom (NSCLC) mit Exon- 20-Insertionsmutation des epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptors (EGFR)		
Packung/en	01	001 112 Kapsel(n)	A	
Bemerkung		Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)		
		NAS (New Active Substance): mobocertinibum		
Gültig bis		01.06.2024		

01 Fesoterodin-Mepha 4 mg, Retardtabletten**02 Fesoterodin-Mepha 8 mg, Retardtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68790	Abgabekategorie: B	Index: 05.02.0.	27.06.2022	
Zusammensetzung	01	fesoterodini fumaras 4.0 mg corresp. fesoterodinum 3.1 mg, glyceroli dibehenas, hypromellosum, talcum, lactosum monohydricum 127.125 mg, cellulosum microcristallinum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, glyceroli monocaprylocapras, natrii laurilsulfas, E 132, pro compresso obducto, natrium 0.045 mg.		
	02	fesoterodini fumaras 8 mg corresp. fesoterodinum 6.2 mg, glyceroli dibehenas, hypromellosum, talcum, lactosum monohydricum 124.125 mg, cellulosum microcristallinum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, glyceroli monocaprylocapras, natrii laurilsulfas, E 132, E 172 (rubrum), pro compresso obducto, natrium 0.045 mg.		
Anwendung		Behandlung der hyperaktiven Blase		
Packung/en	01	001 14 Tablette(n)	B	
		002 84 Tablette(n)	B	
	02	003 14 Tablette(n)	B	
		004 84 Tablette(n)	B	
Gültig bis		26.06.2027		

- 01 Nitisinon NOBEL 5 mg, Hartkapseln**
02 Nitisinon NOBEL 10 mg, Hartkapseln
03 Nitisinon NOBEL 20 mg, Hartkapseln
 NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68331	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	01.06.2022
Zusammensetzung	01	nitisinonum 5.00 mg, amyrum pregelificatum, E 133, E 127, E 171, E 110 0.008 mg, gelatina, pro capsula.	
	02	nitisinonum 10.00 mg, amyrum pregelificatum, E 171, E 132, aqua, gelatina, pro capsula.	
	03	nitisinonum 20.00 mg, amyrum pregelificatum, E 171, gelatina, pro capsula.	
Anwendung		Hereditäre Tyrosinämie Typ 1 (HT-1)	
Packung/en	01	001 60 Kapsel(n)	B
	02	002 60 Kapsel(n)	B
	03	003 60 Kapsel(n)	B
Gültig bis		31.05.2027	

01 Nitisinon NOBEL 4 mg/ml, Suspension

NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68332	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	01.06.2022
Zusammensetzung	01	nitisinonum 4.00 mg, hypromellosum, glycerolum 500 mg, polysorbatum 80, E 211 1.00 mg, acidum tartaricum, aromatica (Erdbeeren) cum propylenglycolum, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.1595 mg.	
Anwendung		Hereditäre Tyrosinämie Typ 1 (HT-1)	
Packung/en	01	001 100 ml	B
Gültig bis		31.05.2027	

- 01 Olmesartan-Mepha Teva 10 mg, Filmtabletten**
02 Olmesartan-Mepha Teva 20 mg, Filmtabletten
03 Olmesartan-Mepha Teva 40 mg, Filmtabletten
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68523	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	08.06.2022
Zusammensetzung	01 olmesartanum medoxomilum 10 mg, lactosum monohydricum 75.53 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hydroxypropylcellulosum, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, titanii dioxidum, lactosum monohydricum 0.69 mg, macrogolum 3350, triacetinum, pro compresso obducto. 02 olmesartanum medoxomilum 20.0 mg, lactosum monohydricum 151.06 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hydroxypropylcellulosum, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, titanii dioxidum, lactosum monohydricum 1.39 mg, macrogolum 3350, triacetinum, pro compresso obducto. 03 olmesartanum medoxomilum 40.0 mg, lactosum monohydricum 302.12 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hydroxypropylcellulosum, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, titanii dioxidum, lactosum monohydricum 2.77 mg, macrogolum 3350, triacetinum, pro compresso obducto.		
Anwendung	Essentielle Hypertonie		
Packung/en	01 001 28 Tablette(n) 002 98 Tablette(n) 02 003 28 Tablette(n) 004 98 Tablette(n) 03 005 28 Tablette(n) 006 98 Tablette(n)		B B B B B B
Gültig bis	07.06.2027		

- 01 Orladeyo 150 mg, Hartkapseln**
BioCryst Schweiz GmbH, 6300 ZUG

Zul.-Nr.: 68464	Abgabekategorie: B	Index: 02.99.0.	07.06.2022
Zusammensetzung	01 berotralstatum 150 mg ut berotralstati dihydrochloridum, amyllum pregelificatum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 132, E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, kali hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula.		
Anwendung	Hereditäres Angioödem		
Packung/en	01 001 28 Hartkapseln		B
Bemerkung	NAS (New Active Substance): berotralstatum		
Gültig bis	06.06.2027		

01 Paxlovid, Filmtabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 68793	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	15.06.2022
Zusammensetzung	01 A): PF-07321332 150 mg, cellulose microcristallinum, lactose monohydricum 185 mg, carmellose natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearylis fumaras, Überzug: hypromellose, E 171, macrogol 400, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.99 mg. B): ritonavirum 100 mg, copovidonum, silica colloidalis anhydrica, sorbitani lauras, calcii hydrogenophosphas, natrii stearylis fumaras, Überzug: hypromellose, E 171, macrogol 400, macrogol 3350, hydroxypropylcellulose, talcum, silica colloidalis anhydrica, polysorbatum 80, pro compresso obducto, natrium 0.388 mg.		
Anwendung	Behandlung von COVID-19		
Packung/en	01 001 noch nicht def.	A	
Bemerkung	Die internationale Packung zu 30 (20 + 10) Filmtabletten wurde genehmigt. Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21) NAS (New Active Substance): PF-07321332		
Gültig bis	15.06.2024		

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

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

Zul.-Nr.: 68736	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	16.06.2022
Zusammensetzung	01 Praeparatio cryodesiccata: infliximabum 100 mg, pro vitro.		
Anwendung	Rheumatoide Arthritis; Psoriatische Arthritis; Morbus Crohn; Morbus Bechterew; aktive ulcerative Colitis; Plaque-Psoriasis		
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n)	A	
Bemerkung	Deklaration nur für Wirkstoff(e), nicht für deklarationspflichtige Hilfsstoffe. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 HMG (SR 812.21) von 55184 / Remicade, Lyophilisat		
Gültig bis	15.06.2027		

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

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

Zul.-Nr.: 68738	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	16.06.2022
Zusammensetzung	01 Praeparatio cryodesiccata: infliximabum 100 mg, pro vitro.		
Anwendung	Rheumatoide Arthritis; Psoriatische Arthritis; Morbus Crohn; Morbus Bechterew; aktive ulcerative Colitis; Plaque-Psoriasis		
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n)	A	
Bemerkung	Deklaration nur für Wirkstoff(e), nicht für deklarationspflichtige Hilfsstoffe. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 HMG (SR 812.21) von 55184 / Remicade, Lyophilisat		
Gültig bis	15.06.2027		

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

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

Zul.-Nr.: 68739	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	16.06.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: infliximabum 100 mg, pro vitro.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis; Psoriatische Arthritis; Morbus Crohn; Morbus Bechterew; aktive ulcerative Colitis; Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)
Bemerkung		Deklaration nur für Wirkstoff(e), nicht für deklarationspflichtige Hilfsstoffe. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 HMG (SR 812.21) von 55184 / Remicade, Lyophilisat	A
Gültig bis		15.06.2027	

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

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

Zul.-Nr.: 68734	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	16.06.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: infliximabum 100 mg, pro vitro.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis; Psoriatische Arthritis; Morbus Crohn; Morbus Bechterew; aktive ulcerative Colitis; Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)
Bemerkung		Deklaration nur für Wirkstoff(e), nicht für deklarationspflichtige Hilfsstoffe. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 HMG (SR 812.21) von 65373 / Remsima, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	A
Gültig bis		15.06.2027	

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

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

Zul.-Nr.: 68735	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	16.06.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: infliximabum 100 mg, pro vitro.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis; Psoriatische Arthritis; Morbus Crohn; Morbus Bechterew; aktive ulcerative Colitis; Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)
Bemerkung		Deklaration nur für Wirkstoff(e), nicht für deklarationspflichtige Hilfsstoffe. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 HMG (SR 812.21) von 65373 / Remsima, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	A
Gültig bis		15.06.2027	

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

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

Zul.-Nr.: 68737	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	16.06.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: infliximabum 100 mg, pro vitro.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis; Psoriatische Arthritis; Morbus Crohn; Morbus Bechterew; aktive ulcerative Colitis; Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Deklaration nur für Wirkstoff(e), nicht für deklarationspflichtige Hilfsstoffe. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 HMG (SR 812.21) von 65373 / Remsima, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	
Gültig bis		15.06.2027	

01 Scemblix 20 mg, Filmtabletten**02 Scemblix 40 mg, Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68441	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.	09.06.2022
Zusammensetzung	01	asciminibum 20 mg ut asciminibi hydrochloridum 21.62 mg, lactosum monohydricum 43.11 mg, cellulosum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, carmellosum natricum conexum, poly(alcohol vinylicus), E 171, magnesii stearas, talcum, silica colloidalis anhydrica, lecithinum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), xanthani gummi, pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.47 mg.	
	02	asciminibum 40 mg ut asciminibi hydrochloridum 43.24 mg, lactosum monohydricum 86.22 mg, cellulosum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, carmellosum natricum conexum, poly(alcohol vinylicus), E 171, magnesii stearas, talcum, silica colloidalis anhydrica, lecithinum, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), xanthani gummi, pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.93 mg.	
Anwendung		Behandlung von erwachsenen Patienten mit Philadelphia-Chromosom-positiver chronisch-myeloischer Leukämie (Ph+ CML) in der chronischen Phase (CP)	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	A
	02	002 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): asciminibum	
Gültig bis		08.06.2027	

- 01 Sitagliptin Wörwag Pharma 25 mg, Filmtabletten**
02 Sitagliptin Wörwag Pharma 50 mg, Filmtabletten
03 Sitagliptin Wörwag Pharma 100 mg, Filmtabletten

Maras AG, Alte Steinhauserstrasse 21, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 68554	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	30.06.2022
Zusammensetzung	01 sitagliptinum 25 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, calcii hydrogenophosphas, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, natrii stearylis fumaras, magnesii stearas, lactosum monohydricum 1.2 mg, hypromellosum, E 171, triacetinum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. sodium 0.62 mg. 02 sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, calcii hydrogenophosphas, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, natrii stearylis fumaras, magnesii stearas, poly(vinyl acetate), macrogol 3350, E 171, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. sodium 1.25 mg. 03 sitagliptinum 100 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, calcii hydrogenophosphas, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, natrii stearylis fumaras, magnesii stearas, poly(vinyl acetate), macrogol 3350, E 171, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. sodium 2.5 mg.		
Anwendung	Diabetes Mellitus Typ 2		
Packung/en	01 001 28 Tablette(n) Blister 002 30 Tablette(n) Blister 003 98 Tablette(n) Blister 004 100 Tablette(n) Blister 005 100 Tablette(n) HPDE-Flaschen 02 006 28 Tablette(n) Blister 007 30 Tablette(n) Blister 008 98 Tablette(n) Blister 009 100 Tablette(n) Blister 010 100 Tablette(n) HPDE-Flaschen 03 011 28 Tablette(n) Blister 012 30 Tablette(n) Blister 013 98 Tablette(n) Blister 014 105 Tablette(n) Blister 015 100 Tablette(n) HPDE-Flaschen	B B	
Gültig bis	29.06.2027		

01 Sitagliptin/Metformin Wörwag Pharma 50/500 mg, Filmtabletten
02 Sitagliptin/Metformin Wörwag Pharma 50/850 mg, Filmtabletten
03 Sitagliptin/Metformin Wörwag Pharma 50/1000 mg, Filmtabletten
 Maras AG, Alte Steinhauserstrasse 21, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 68571	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	09.06.2022
Zusammensetzung	01 sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, metformini hydrochloridum 500 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, natrii stearylis fumaras, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 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, cellulosum microcristallinum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, natrii stearylis fumaras, Überzug: lactosum monohydricum 13.7 mg, E 171, hypromellosum, triacetinum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.89 mg. 03 sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, metformini hydrochloridum 1000 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, natrii stearylis fumaras, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 2.32 mg.		
Anwendung	Diabetes mellitus Typ 2		
Packung/en	01 001 56 Tablette(n) 002 60 Tablette(n) 003 196 Tablette(n) 004 210 Tablette(n) 02 005 56 Tablette(n) 006 60 Tablette(n) 007 196 Tablette(n) 008 210 Tablette(n) 03 009 56 Tablette(n) 010 60 Tablette(n) 011 196 Tablette(n) 012 210 Tablette(n)		B B B B B B B B B B B B B B
Gültig bis	08.06.2027		

**01 Subutex 100 mg, Depot-Injektionslösung
02 Subutex 300 mg, Depot-Injektionslösung**
Indivior Schweiz AG, Neuhofstrasse 5A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68561	Abgabekategorie:	A+	Index: 01.01.3.	02.06.2022
Zusammensetzung	01	buprenorphinum 100 mg, poly(lactidum-co-glycolidum) 50/50 (0.17 - 0.22 dl/g), N-methylpyrrolidonum, ad solutionem pro 0.5 ml.		
	02	buprenorphinum 300 mg, poly(lactidum-co-glycolidum) 50/50 (0.17 - 0.22 dl/g), N-methylpyrrolidonum, ad solutionem pro 1.5 ml.		
Anwendung		Substitutionsbehandlung bei Opioideabhängigkeit		
Packung/en	01	001 1 Fertigspritze(n)	A+	
	02	002 1 Fertigspritze(n)	A+	
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)		
Gültig bis		01.06.2027		

01 SUN STORE Flumol Grippe, Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen
Sun Store Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 68941	Abgabekategorie:	D	Index: 01.01.2.	16.06.2022
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, pheniramini maleas 20 mg, phenylephrini hydrochloridum 10 mg, acidum ascorbicum 50 mg, acidum citricum, acidum malicum, natrii citras dihydricus corresp. sodium 28.2 mg, tricalcii phosphas, saccharum 19.89 g, povidonum K 30, aromatica Zitrone, aromatica Grapefruit, maltodextrinum, acaciae gummi, E 104, E 171, ad pulverem pro charta.		
Anwendung		Symptomatische Behandlung bei Erkältungskrankheiten		
Packung/en	01	001 12 Beutel	D	
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Teriparatid Zentiva 250 µg/ml, Injektionslösung im vorgefüllten Injektor
Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68627	Abgabekategorie:	B	Index: 07.99.0.	09.06.2022
Zusammensetzung	01	teriparatidum 250 µg ut teriparatidi acetas, acidum aceticum glaciale, natrii acetas, mannitolum, metacresolum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile ad solutionem pro 1 ml corresp. sodium 28 µg.		
Anwendung		Postmenopausale Osteoporose bei Frauen; primäre und hypogonadale Osteoporose bei Männern. Glukokortikoid-induzierte Osteoporose bei Erwachsenen mit erhöhtem Frakturrisiko.		
Packung/en	01	001 1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B	
Gültig bis		08.06.2027		

01 Tezspire, Injektionslösung in einer Fertigspritze
AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68454	Abgabekategorie:	B	Index: 03.04.5.	13.06.2022
Zusammensetzung	01	tezepelumabum 210 mg, prolinum, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1.91 ml.		
Anwendung		Zusatztherapie bei schwerem Asthma		
Packung/en	01	001 1 Fertigspritze(n)	B	
Bemerkung		NAS (New Active Substance): tezepelumabum		
Gültig bis		12.06.2027		

01 Voltaren Dolo Patch 140 mg, wirkstoffhaltiges Pflaster

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68600	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	01.06.2022
Zusammensetzung	01	diclofenacum natriicum 140 mg, copolymerum methacrylatis butylatibus, acrylates polymerisatum, macrogoli 12 stearas, sorbitani oleas, Trägermaterial: polyesterum, ad praeparationem pro 140 cm ² .	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	5 Pflaster	D
	002	10 Pflaster	D
Bemerkung		Zulassung gemäss Art.14 Abs. 1 Bst. a bis HMG	
Gültig bis		31.05.2027	

01 Yuflyma 40 mg, solution injectable en seringue préremplie

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

N° d'AMM: 68513	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	22.06.2022
Composition	01	adalimumabum 40 mg, acidum aceticum, natrii acetas trihydricus corresp. natrium 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)	B
	002	2 x 0.4 ml seringue(s) préremplie(s)	B
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.	22.06.2022
Composition	01	adalimumabum 40 mg, acidum aceticum, natrii acetas trihydricus corresp. natrium 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	B
	002	2 x 0.4 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille B	B
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.	22.06.2022
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)	B B
Valable jusqu'au		21.06.2027	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**01 Neptra ad us. vet., Ohrentropfen für Hunde**

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 68341	Abgabekategorie: B	Index:	27.06.2022
Zusammensetzung	01	florfenicolum 16.7 mg, terbinafini hydrochloridum 16.7 mg corresp. terbinafinum 14.9 mg, mometasoni-17 furoas 2.2 mg, propyleni carbonas, aqua purificata, propylenglycolum, ethanolum 96 per centum, macrogolum 8000, ad solutionem pro vase.	
Anwendung	Behandlung akuter und rezidivierender Otitis externa bei Hunden, hervorgerufen durch Mischinfectionen mit Florfenicol-empfindlichen Bakterien und Terbinafin-empfindlichen Pilzen		
Packung/en	01	001 1 ml 10 Tuben	B
Gültig bis		26.06.2027	

01 Tribex 10% ad us. vet., suspension orale pour bovins

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

N° d'AMM: 68972	Catégorie de remise: B	Index:	14.06.2022
Composition	01	triclabendazolum 100 mg, sorbitolum liquidum non cristallisabile, magnesii aluminii silicas, cellulosum microcristallinum et carmellosum naticum, polysorbatum 80, E 218 2 mg, propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, simeticoni emulsio, E 122 0.0225 mg, aqua purificata, ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication	Anthelminthique pour le traitement de la douve du foie chez les bovins		
Conditionnements	01	001 0.8 l	B
Remarque	Autorisation de durée limitée au sens de l'art. 9a LPT (RS 812.21)		
Valable jusqu'au		14.06.2024	

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 Acetylfelan 600, Brausetabletten

G-Pharma AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 66960	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	28.06.2022
Zusammensetzung	01	acetylcysteignum 600 mg, acidum citricum, natrii hydrogenocarbonas corresp. sodium 345 mg, macrogolum 6000, aromatica, aspartatum 15 mg, acesulfamum kalicum, E 160(a) saccharum 0.75 mg, riboflavini natrii phosphas, silica colloidalis anhydrica pro compresso.	
Anwendung	Mukolytikum		
Packung/en	01	002 14 Tablette(n)	D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Adrenalin Labatec 0,1mg/ml, solution injectable en seringue pré-remplie

02 Adrenalin Labatec 1mg/ml, solution injectable en seringue pré-remplie

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

N° d'AMM: 66396	Catégorie de remise: B	Index: 02.05.2.	30.06.2022
Composition	01	adrenalinum 0.1 mg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	adrenalinum 1 mg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication	Sympathomimétique, vasoconstricteur, stimulant cardiaque		
Conditionnements	01	001 1 x 10 ml seringue(s) préremplie(s)	B
	02	002 10 x 10 ml seringue(s) préremplie(s)	B
	02	003 1 x 5 ml seringue(s) préremplie(s)	B
	04	004 10 x 5 ml seringue(s) préremplie(s)	B
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

01 Adrenalin Sintetica 0,1 mg/ml, soluzione iniettabile o per infusione**02 Adrenalin Sintetica 1,0 mg/ml, soluzione iniettabile / concentrato per soluzione iniettabile/ per infusione**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56551	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.05.2.	08.06.2022
Composizione	01	adrenalinum 0.1 mg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum corresp. sodium 3.5 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	adrenalinum 1 mg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum corresp. sodium 3.4 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Sympathomimeticum	
Confezione/i	01	001 10 x 1 ml fiala/fiale	B
	02	002 10 x 1 ml fiala/fiale	B
Osservazione		(Integrazione di un modo d' applicazione: uso intramuscolare per Adrenalin Sintetica 1.0 mg/ml, soluzione iniettabile)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Agaricus plus, Globuli

RUBIMED AG, Grossmatt 3, 6052 Hergiswil NW

Zul.-Nr.: 62939	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	23.06.2022
Zusammensetzung	01	amanita muscaria (HAB) C800 2.0 mg, cuprum metallicum LM 18 2.0 mg, iodum (HAB) D21 2.0 mg, bufo bufo e veneno sicco D21 (HAB 8a) 2.0 mg, thyreoidinum (glandulae thyreoidea sus scrofa forma domesticus) D21 (HAB 42a) 2.0 mg, saccharum 1 g, ad globulos pro 1 g corresp. 16 - 30 granula homoeopathica imbuta.	
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 Algifor Dolo forte 200 mg / 5 ml, Suspension**02 Algifor Dolo forte 400 mg / 10 ml, Suspension**

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

N° d'AMM: 65916	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.1.	15.06.2022
Composition	01	ibuprofenum 200 mg, aromatica, natrii cyclamas, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem pro 5 ml.	
	02	ibuprofenum 400 mg, aromatica, natrii cyclamas, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem pro 10 ml.	
Indication		Antiphlogistique, Analgésique, Antipyrétique	
Conditionnements	01	005 100 ml flacon	D
	02	006 10 ml sachet	D
Remarque		(Modification de la composition en excipients)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Allergodil saisonal forte 0,15%, Nasenspray

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 65425	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.7.	02.06.2022
Zusammensetzung	01	azelastini hydrochloridum 1.5 mg corresp. azelastinum 1.4 mg corresp. azelastinum 0.19 mg pro dosi, hypromellosum, sucralosum, sorbitolum, dinatrii edetas, natrii citras anhydricus, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 35.	
Anwendung		Saisonale allergische Rhinitis	
Packung/en	01	005 5 ml	D
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Anafranil SR 75, Compressa a rilascio prolungato

FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: 44815	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.06.0.	28.06.2022
Composizione	01	clomipramini hydrochloridum 75 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indicazione		Antidepressivi	
Confezione/i	01	044 20 compressa/comprese	B
		052 100 compressa/comprese	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Anafranil 10, Compressa rivestita con film**02 Anfranil 25, Compressa rivestita con film**

FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: 32934	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.06.0.	28.06.2022
Composizione	01	clomipramini hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	clomipramini hydrochloridum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indicazione		Antidepressivi	
Confezione/i	01	013 30 compresse rivestite	B
		021 200 compresse rivestite	B
	02	056 30 compresse rivestite	B
		064 200 compresse rivestite	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Androcur-50, Tabletten**02 Androcur-10, Tabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 37482	Abgabekategorie: B	Index: 07.09.0.	22.06.2022
Zusammensetzung	01	cyproteroni acetas 50 mg, lactosum monohydricum 108.75 mg, maydis amyllum, povidonum K 25, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	cyproteroni acetas 10 mg, lactosum monohydricum 62.45 mg, maydis amyllum, povidonum K 25, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Androgenisierungserscheinungen (Frau); Sexualtriebdämpfung, Prostatakarzinom (Mann)	
Packung/en	01	003 5 x 50 Tablette(n)	B
	013	1 x 50 Tablette(n)	B
	02	056 3 x 15 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Anexate, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 48280	Abgabekategorie: B	Index: 15.01.0.	02.06.2022
Zusammensetzung	01	flumazenilum 0.1 mg, dinatrii edetas, acidum aceticum, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Benzodiazepin-Antagonist	
Packung/en	01	013 5 x 5 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Antihydral, Salbe

steinberg pharma ag, Bleichestrasse 32, 8400 Winterthur

Zul.-Nr.: 33848	Abgabekategorie: D	Index: 10.99.0.	14.06.2022
Zusammensetzung	01	methenaminum 130 mg, zinci oxidum, kaolinum ponderosum, glycerolum, aromatica, color.: E 172, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antihydroticum	
Packung/en	01	001 25 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Assan rem, Spray

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 53317	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	22.06.2022
Zusammensetzung	02	hydroxyethylis salicylas 90 mg, dimethylis sulfoxidum 45 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 18 mg, levomentholum 27 mg, camphora racemica 5.4 mg, dexpanthenolum 9 mg, aromatica, rosmarinii aetheroleum, lavandulae hybridae aetheroleum, cumarinum, pentadecalactonum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	02	035 50 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Axotide 100 ug, Diskus**
02 Axotide 250 ug, Diskus

- 03 Axotide 500 ug, Diskus**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53390	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.4.	16.06.2022
Zusammensetzung	01 fluticasoni propionas 100 µg, lactosum monohydricum q.s. ad pulverem pro 12.5 mg. 02 fluticasoni propionas 250 µg, lactosum monohydricum q.s. ad pulverem pro 12.5 mg. 03 fluticasoni propionas 500 µg, lactosum monohydricum q.s. ad pulverem pro 12.5 mg.		
Anwendung	Antiasthmatisches Medikament		
Packung/en	01 013 60 Inhalationen 02 021 60 Inhalationen 03 048 60 Inhalationen	B B B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Axotide 0,125 mg, Dosier-Aerosol (FCKW-frei)**

- 02 Axotide 0,250 mg, Dosier-Aerosol (FCKW-frei)**

- 04 Axotide 0,050 mg, Dosier-Aerosol (FCKW-frei)**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 54306	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.4.	16.06.2022
Zusammensetzung	01 fluticasoni propionas 125 µg pro dosi, propellantia ad aerosolum. doses pro vase 120. 02 fluticasoni propionas 250 µg pro dosi, propellantia ad aerosolum. doses pro vase 120. 04 fluticasoni propionas 50 µg pro dosi, propellantia ad aerosolum. doses pro vase 120.		
Anwendung	Antiasthmatisches Medikament		
Packung/en	01 016 0,125 mg 120 Dosen 02 024 0,250 mg 120 Dosen 04 032 0,050 mg 120 Dosen	B B B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Azarek 25, Filmtabletten**

- 02 Azarek 50, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55578	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	03.06.2022
Zusammensetzung	01 azathioprinum 25 mg, excipiens pro compresso obducto. 02 azathioprinum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Immunsuppressivum		
Packung/en	01 001 50 Tablette(n) 02 003 50 Tablette(n) 005 100 Tablette(n)	B B B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Azelastin COMOD 0.5mg, Augentropfen

Ursapharm Schweiz GmbH, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 62881	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.2.	09.06.2022
Zusammensetzung	01	azelastini hydrochloridum 0.50 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der allergischen Konjunktivitis und Rhinokonjunktivitis	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt	

01 Bacillus firmus D6, Tropfen zum Einnehmen und zum Einreiben

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59110	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	28.06.2022
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: bacillus firmus e volumine cellulae (lyophil., steril.) D6 (HAB 5a) 1 ml, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 22 guttae.	
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: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Bactrim forte, Tabletten

Eumedica Pharmaceuticals AG, Arnold Böcklin-Str. 1, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 48306	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	15.06.2022
Zusammensetzung	02	sulfamethoxazolum 800 mg, trimethoprimum 160 mg, carboxymethylamylum natricum A, povidonum K 30, magnesii stearas, natrii docusas, pro compresso corresp. natrium 1.1 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	048 10 Tablette(n) A 049 20 Tablette(n) A 050 50 Tablette(n) A	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bactrim, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Eumedica Pharmaceuticals AG, Arnold Böcklin-Str. 1, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 37887	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	15.06.2022
Zusammensetzung	01	sulfamethoxazolum 400.0 mg, trimethoprimum 80.0 mg, propylenglycolum 2050.0 mg, natrii hydroxidum, ethanolaminum, ethanolum 500.0 mg corresp. ethanolum 12.7 % V/V, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml corresp. natrium 34 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	056 10 Ampulle(n) A	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Bactrim, Sirup für Kinder, Suspension zum Einnehmen
Eumedica Pharmaceuticals AG, Arnold Böcklin-Str. 1, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 35263	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	15.06.2022
Zusammensetzung	02	sulfamethoxazolum 200 mg, trimethoprimum 40 mg, sorbitolum liquidum non cristallisabile 4.5 g, polysorbitatum 80, cellulose microcristallinum, carmellosum natricum corresp. natrium 1.2 mg, aromatica (Banane/Vanille) cum ethanolum 9 mg et propylenglycolum 24 mg, propylis parahydroxybenzoas 500 µg, E 218 2.5 mg, aqua purificata q.s. ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bactrim, Tabletten

Eumedica Pharmaceuticals AG, Arnold Böcklin-Str. 1, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 34762	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	15.06.2022
Zusammensetzung	01	sulfamethoxazolum 400 mg, trimethoprimum 80 mg, carboxymethylamylum natricum A, povidonum K 30, magnesii stearas, natrii docusas, pro compresso corresp. natrium 0.5 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Ben-u-ron, Sirup

NUTRIMEDIS SA, Rue de la Poterne 3, 1630 Bulle

Zul.-Nr.: 41717	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	02.06.2022
Zusammensetzung	02	paracetamolum 200 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 110, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	02	001 100 ml	D
		033 100 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Ben-u-ron 125 mg, Suppositorien für Säuglinge**
02 Ben-u-ron 250 mg, Suppositorien für Kleinkinder
03 Ben-u-ron 500 mg, Suppositorien für Schulkinder
04 Ben-u-ron 1000 mg, Suppositorien für Erwachsene
05 Ben-u-ron 75 mg, Suppositorien für Säuglinge

NUTRIMEDIS SA, Rue de la Poterne 3, 1630 Bulle

Zul.-Nr.: 29152	Abgabekategorie: B/D	Index: 01.01.1.	02.06.2022
Zusammensetzung	01	paracetamolum 125 mg, excipiens pro suppositorio.	
	02	paracetamolum 250 mg, excipiens pro suppositorio.	
	03	paracetamolum 500 mg, excipiens pro suppositorio.	
	04	paracetamolum 1 g, excipiens pro suppositorio.	
	05	paracetamolum 75 mg, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	063 10 Suppositorien	D
	02	039 10 Suppositorien	D
	03	047 10 Suppositorien	D
	04	055 10 Suppositorien	B
	05	071 10 Suppositorien	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Ben-u-ron 500 mg, Tabletten**

- 02 Ben-u-ron 1000 mg, Tabletten**

NUTRIMEDIS SA, Rue de la Poterne 3, 1630 Bulle

Zul.-Nr.: 46206	Abgabekategorie: B/D	Index: 01.01.1.	02.06.2022
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, excipiens pro compresso.	
	02	paracetamolum 1 g, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001 100 Tablette(n)	B
		126 20 Tablette(n)	D
	02	131 20 Tablette(n)	B
		132 40 Tablette(n)	B
	133	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Beovu 120mg/1ml, Injektionslösung in Durchstechflasche**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67245	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	02.06.2022
Zusammensetzung	01	brolucizumabum 120 mg, saccharum, natrii citras anhydricus, polysorbatum 80, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile, ad solutionem.	
Anwendung		altersbedingte Makuladegeneration (AMD) und diabetisches Makulaödem (DME)	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
Gültig bis		15.01.2025	

01 Beovu 120mg/1ml, Injektionslösung in Fertigspritze

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67244	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	02.06.2022
Zusammensetzung	01	brolucizumabum 120 mg, saccharum, natrii citras anhydricus, polysorbatum 80, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		altersbedingte Makuladegeneration (AMD) und diabetisches Makulaödem (DME)	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n)
Gültig bis		15.01.2025	B

01 Bilaxten 20 mg, Schmelztabletten

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

Zul.-Nr.: 68381	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	22.06.2022
Zusammensetzung	01	bilastinum 20 mg, mannitolum, carmellosum natricum conexum, natrii stearyl 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	004	10 Tablette(n)
		005	30 Tablette(n)
		006	50 Tablette(n)
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von B zu D)	
Gültig bis		14.03.2027	

01 Bioflorin, Kapseln

Opella Healthcare Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 40506	Abgabekategorie: D	Index: 04.09.0.	30.06.2022
Zusammensetzung	01	enterococcus faecium vivus (typus SF 68) 75 Mio CFU, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Wiederherstellung der Darmflora, Antidiarrhoikum	
Packung/en	01	001	2 x 25 Kapsel(n) Packung mit 2 Flaschen à 25 Kapseln
		012	25 Kapsel(n) Flasche mit 25 Kapseln
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Biovigor, sciroppo

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

N° d'AMM: 54155	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.98.0.	30.06.2022
Composizione	01	hydroxocobalaminum chloridum 0.5 mg, L-phosphothreoninum 10 mg, dexfosfoserinum 40 mg, glutaminum 60 mg, arginini hydrochloridum 100 mg, sorbitolum, aromatica, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Indicazione		Ricostituente	
Confezione/i	01	001	100 ml
		002	3 x 100 ml
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Bonherba Kräutertee, Instant-Pulver

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

Zul.-Nr.: 33691	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	15.06.2022
Zusammensetzung	01	specierum pectoralium extractum 0.8 mg (Brombeer-, Eibisch-, Eukalyptus-, Pfefferminz-, Thymian- und Spitzwegerichblätter, Holunder- und Lindenblüten, Woll-, Ringel- und Schlüsselblumen, Isländisch Moos, Sternanis, Süssholz), acidum ascorbicum 4.3 mg, aromatica, color.: E 150(a), excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	002 300 g	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bupivacain Sintetica 2,5 mg/ml, soluzione iniettabile**02 Bupivacain Sintetica 5 mg/ml ampoule, soluzione iniettabile****04 Bupivacain Sintetica 7,5 mg/ml, soluzione iniettabile****05 Bupivacain Sintetica 40 mg/ml, concentrato per soluzione iniettabile**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 48351	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.02.2.	01.06.2022
Composizione	01	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 2.5 mg corresp. bupivacainum 2.22 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	02	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 5 mg corresp. bupivacainum 4.44 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	04	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 7.5 mg corresp. bupivacainum 6.66 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3 mg.	
	05	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 40 mg corresp. bupivacainum 35.5 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.9 mg.	
Indicazione		Anestetico locale	
Confezione/i	01	003 10 x 5 ml fiala/fiale in blister sterile	B
	018	10 x 5 ml fiala/fiale	B
	050	5 x 20 ml fiala/fiale	B
	02	001 10 x 5 ml fiala/fiale	B
	002	5 x 20 ml fiala/fiale	B
	004	10 x 5 ml fiala/fiale in blister sterile	B
	04	093 10 x 20 ml flaconcino/flaconcini	B
	05	007 10 x 5 ml fiala/fiale in blister sterile	B
	086	10 x 5 ml fiala/fiale	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Burgerstein Zinkglukonat 30 mg, Tabletten

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: 47133	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.1.	22.06.2022
Zusammensetzung	01	zincum 30 mg ut zinci d-gluconas anhydricus, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zinkpräparat	
Packung/en	01	025 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Calcium carbonicum cum Quercu D6, Injektionslösung (s.c., i.v.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60302	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	20.06.2022	
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: quercus robur/petraea e cortice cum calcio carbonico D6 (HAB 5b) (factus ex: quercus robur/petraea e cortice, decoctum TM (HAB 23a) potentiae cum calcium carbonicum e cinere quercus corticis solutum) 1000 mg, aqua ad injectabile, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, pro vitro 1 ml corresp. sodium 3.54.		
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)		
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Capecitabin-Teva 150 mg, Filmtabletten**02 Capecitabin-Teva 500 mg, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62822	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	21.06.2022
Zusammensetzung	01	capecitabinum 150 mg, lactosum 15.6 mg, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, carmellosum natricum conexum corresp. sodium 0.59 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogol 400, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	02	capecitabinum 500 mg, lactosum 52 mg, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, carmellosum natricum conexum corresp. sodium 1.71 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogol 400, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	A
	02	002 120 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Carboplatin Labatec 150 mg/15 ml, solution pour perfusion**
02 Carboplatin Labatec 450 mg/45 ml, solution pour perfusion
03 Carboplatin Labatec 600 mg/60 ml, solution pour perfusion
04 Carboplatin Labatec 50 mg/5 ml, solution pour perfusion
 Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 62902	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	02.06.2022
Composition	01 carboplatinum 150 mg, acidum hydrochloridum concentratum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile, q.s. ad solutionem pro 15 ml corresp. natrium 60 mg. 02 carboplatinum 450 mg, acidum hydrochloridum concentratum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile, q.s. ad solutionem pro 45 ml corresp. natrium 181 mg. 03 carboplatinum 600 mg, acidum hydrochloridum concentratum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile, q.s. ad solutionem pro 60 ml corresp. natrium 242 mg. 04 carboplatinum 50 mg, acidum hydrochloridum concentratum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile, q.s. ad solutionem pro 5 ml corresp. natrium 20 mg.		
Indication	Cytostatique		
Conditionnements	01 001 1 flacon(s) 02 002 1 flacon(s) 03 003 1 flacon(s) 04 004 1 flacon(s)		A A A A
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

- 01 Carboplatin-Teva liquid 50 mg / 5 ml, Infusionslösung**
02 Carboplatin-Teva liquid 150 mg / 15 ml, Infusionslösung
03 Carboplatin-Teva liquid 450 mg / 45 ml, Infusionslösung
04 Carboplatin-Teva liquid 600 mg / 60 ml, Infusionslösung

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58289	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.06.2022
Zusammensetzung	01 carboplatinum 50 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml. 02 carboplatinum 150 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 15 ml. 03 carboplatinum 450 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 45 ml. 04 carboplatinum 600 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 60 ml.		
Anwendung	Zytostatikum		
Packung/en	01 005 1 Durchstechflasche(n) 02 006 1 Durchstechflasche(n) 03 007 1 Durchstechflasche(n) 04 008 1 Durchstechflasche(n)		A A A A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Carboticon, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 48914	Abgabekategorie: D	Index: 04.04.0.	02.06.2022
Zusammensetzung	01	carbo activatus 140 mg, dimeticonum 45 mg, sorbitani oleas, polysorbatum 80, Kapselhülle: gelatina, E 132, E 171, Kapselhülle: gelatina, E 127, E 171, E 132, cellulosi acetos phthalas, diethylis phthalas, pro capsula.	
Anwendung		Verdauungsstörungen, Blähungen	
Packung/en	01	012 30 x 2 Kapsel(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cardioral, capsula molle

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

N° d'AMM: 61466	Categoria di dispensazione: B	Index: 06.03.2.	15.06.2022
Composizione	01	acidum acetylsalicylicum 75 mg, omega-3 acidorum triglycerida, amyrum pregelificatum, acidum citricum, cera flava, cocois oleum hydrogenatum, palmae oleum, materiale di capsula: gelatina, sorbitolum liquidum partim deshydricum corresp. sorbitolum max. 44.60 mg, glycerolum, maydis amyrum pro capsula.	
Indicazione		Inibitore dell'aggregazione dei trombociti	
Confezione/i	01	003 30 capsula/capsule blister 004 90 capsula/capsule blister 005 30 capsula/capsule flacone 006 90 capsula/capsule flacone	B B B B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Cardiplant 450, Filmtabletten

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 55921	Abgabekategorie: D	Index: 02.98.0.	03.06.2022
Zusammensetzung	01	crataegi folii cum flore extractum ethanolicum siccum 450 mg corresp. procyanidina oligomera 71.6-97.0 mg, DER: 4-6.6:1, excipiens pro comppresso obducto.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	002 50 Tablette(n) 042 100 Tablette(n)	D D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cetirizin Spirig HC, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62568	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	02.06.2022	
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Antiallergikum			
Packung/en	01	004 10 Tablette(n)	D	
		007 30 Tablette(n)	D	
		008 50 Tablette(n)	D	
Bemerkung	(Änderung Abgabekategorie 30 Tabletten und 50 Tabletten von B zu D)			
Gültig bis	unbegrenzt			

01 Cetirizin Stada, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 58941	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	09.06.2022	
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Antiallergikum			
Packung/en	01	004 10 Tablette(n)	D	
		007 30 Tablette(n)	D	
		008 50 Tablette(n)	D	
Bemerkung	(Änderung Abgabekategorie 30 Tabletten und 50 Tabletten von B zu D)			
Gültig bis	26.11.2023			

01 Cetirizin Streuli 10 mg, Filmtabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 56330	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	15.06.2022	
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, lactosum monohydricum 73.4 mg, maydis amyrum, povidonum K 30, magnesii stearas, hypromellosum, macrogolum 6000, talcum, E 171, simeticoni emulsio, dimeticonum, methylcellulosum, silica colloidalis hydrica, silica colloidalis anhydrica, E 200, hydrogenii peroxidum, aqua purificata, pro compresso obducto.		
Anwendung	Antiallergikum			
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	D	
		005 30 Tablette(n)	D	
		006 50 Tablette(n)	D	
Bemerkung	(Änderung Abgabekategorie von B zu D 30 und 50 Tabletten)			
Gültig bis	25.05.2024			

- 01 Ciprofloxacin Fresenius i.v. 100 mg / 50 ml, Infusionslösung**
02 Ciprofloxacin Fresenius i.v. 200 mg / 100 ml, Infusionslösung
03 Ciprofloxacin Fresenius i.v. 400 mg / 200 ml, Infusionslösung
 Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Am Mattenhof 4, 6010 Kriens

Zul.-Nr.: 57929	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	15.06.2022
Zusammensetzung	01 ciprofloxacinum 100 mg, natrii chloridum, acidum sulfuricum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml. 02 ciprofloxacinum 200 mg natrii chloridum, acidum sulfuricum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 100 ml. 03 ciprofloxacinum 400 mg natrii chloridum, acidum sulfuricum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 200 ml.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	01 007 50 ml Flasche KabiPac 009 10 x 1 x 50 ml Flasche KabiPac 02 014 100 ml Flasche KabiPac 016 10 x 1 x 100 ml Flasche KabiPac 03 021 200 ml Flasche KabiPac 023 10 x 1 x 200 ml Flasche KabiPac	A A A A A A	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 CoAmox-Acino 1000, Filmtabletten**
 Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62850	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	15.06.2022
Zusammensetzung	01 amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	01 003 12 Tablette(n) 004 20 Tablette(n)	A A	
Bemerkung	(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)		
Gültig bis	24.03.2023		

- 01 Coop Vitality Dextromethorphan-N, Hustensirup**
 Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 66988	Abgabekategorie: C	Index: 03.01.1.	22.06.2022
Zusammensetzung	01 dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphanii hydrobromidum, magnesii aluminii silicas, ethanolum 96 per centum 50 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydratus, cellulose microcristallinum et carmellosum natricum, sorbitolum liquidum non cristallisabile 5.5 g, aqua purificata, aromatica, propylenglycol 8.6 mg, natrii cyclamas 2-ethyl-3-hydroxy-4-pyronum, E 150(a), propylis parahydroxybenzoas 3 mg, E 218 10 mg ad suspensionem pro 10 ml corresp. sodium 31.7 mg.		
Anwendung	Husten		
Packung/en	01 001 200 ml	C	
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: C	Index: 03.01.1.	22.06.2022
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphani hydrobromidum, E 200, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	002 16 Tablette(n)	C
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cordarone, comprimés

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

N° d'AMM: 33393	Catégorie de remise: B	Index: 02.02.0.	24.06.2022
Composition	01	amiodaroni hydrochloridum 200 mg, excipiens pro compresso.	
Indication		Antiarythmique	
Conditionnements	01	016 20 comprimé(s)	B
		024 60 comprimé(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Corpus vitreum/Hornerz comp., Globuli velati

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 63015	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	09.06.2022
Zusammensetzung	01	corpus vitreum bovis GI D7 (HAB 41b) 10 mg (Rind:), lens crystallina bovis GI D11 (HAB 41b) 10 mg (Rind:), chlorargyrit D5 (HAB 6) 10 mg, viscum album (mali) e planta tota recens ferm 34i D2 (HAB 34i) 10 mg, saccharum 1000 mg, ad globulos pro 1 g corresp. 40 granula homoeopathica velata.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Coryzalia, comprimés enrobés

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 44250	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	28.06.2022
Composition	01	allium cepa (Ph.F.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 1.1.10) 0.333 mg, allium cepa (Ph.F.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 1.1.10) 0.333 mg, belladonna (Ph.Eur.Hom.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 1.1.10) 0.333 mg, belladonna (Ph.Eur.Hom.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 1.1.10) 0.333 mg, gelsemium (Ph.F.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 1.1.10) 0.333 mg, gelsemium (Ph.F.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 1.1.10) 0.333 mg, kalium bichromicum (Ph.Eur.Hom.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.333 mg, kalium bichromicum (Ph.Eur.Hom.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.333 mg, pulsatilla (Ph.F.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 1.1.10) 0.333 mg, pulsatilla (Ph.F.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 1.1.10) 0.333 mg, sabadilla (Ph.F.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 1.1.10) 0.333 mg, sabadilla (Ph.F.) 3 CH (Ph.Eur.Hom. 1.1.10) 0.333 mg, saccharum 169.5 mg, saccharum 169.5 mg, acaciae gummi, acaciae gummi, talcum, talcum, magnesii stearas, magnesii stearas, pellicule: pellicule: saccharum 104 mg, saccharum 104 mg, talcum, talcum, acaciae gummi, acaciae gummi, cera carnauba, cera carnauba, cera alba, cera alba, gelatina, gelatina, pro compresso obducto, pro compresso obducto.	
Indication		Selon la conception homéopathique en cas de rhumes	
Conditionnements	01	012 40 dragée(s)	D
Remarque		(Modification ou adjonction d'une indication)	
Valable jusqu'au		12.12.2022	

01 Cosaar Plus 50/12.5, Filmtabletten**02 Cosaar Plus 100/25, Filmtabletten****03 Cosaar Plus 100/12.5, Filmtabletten**

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 53629	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	03.06.2022
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 50 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
	02	Filmtablette: losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist/Diuretikum	
Packung/en	01	016 28 Tablette(n)	B
		024 98 Tablette(n)	B
	02	032 28 Tablette(n)	B
		040 98 Tablette(n)	B
	03	041 28 Tablette(n)	B
		042 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Coversum N 5mg, Comprimés pelliculés
02 Coversum N 10mg, Comprimés pelliculés
 Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève

N° d'AMM: 57617	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.1.	14.06.2022
Composition	01 perindoprilum argininum 5 mg corresp. perindoprilum 3.395 mg, color.: E 141ii, excipients pro compresso obducto. 02 perindoprilum argininum 10 mg corresp. perindoprilum 6.79 mg, color.: E 141ii, excipients pro compresso obducto.		
Indication	Inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine		
Conditionnements	01 002 30 comprimé(s) 014 90 comprimé(s) (3 x 30) 02 006 30 comprimé(s) 013 90 comprimé(s) (3 x 30)	B B B B	
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

01 Cresemba 100 mg, Hartkapseln

Basilea Pharmaceutica International AG, Grenzacherstrasse 487, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 66172	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	02.06.2022
Zusammensetzung	01 isavuconazonium 100 mg ut isavuconazonii sulfas, excipients pro capsula.		
Anwendung	Antimykotikum		
Packung/en	01 001 14 Kapsel(n)	A	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Cresemba 200mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Basilea Pharmaceutica International AG, Grenzacherstrasse 487, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 66173	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	02.06.2022
Zusammensetzung	01 Praeparatio sicca: isavuconazonium 200 mg ut isavuconazonii sulfas, mannitolum, pro vitro.		
Anwendung	Antimykotikum		
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n)	A	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Danisia 0.120mg/0.015mg, Vaginalring

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66527	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	16.06.2022
Zusammensetzung	01 etonogestrelum 11 mg, ethinylestradiolum 3.47 mg, excipients pro praeparatione.		
Anwendung	Hormonale Kontrazeption		
Packung/en	01 001 1 Stück Vaginalring 002 3 Stück Vaginalring	B B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Decapeptyl Retard, Injektionspräparat i.m./s.c.

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 53830	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	22.06.2022
Zusammensetzung	01 Mikrokapsel: triptorelinum 3.75 mg ut triptorelini acetas hydricus, propylenglycoli octanoas et decanoas, poly(lactidum-co-glycolidum), pro vase. Solvens: polysorbatum 80, dextranum 70, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Hormonabhängiges Prostatakarzinom, Endometriose, Downregulation in der Reproduktionsmed., zentrale vorzeitige Pubertät		
Bemerkung	(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export bestimmt) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	02.12.2023		

01 Delamoxyl 250 mg, poudre pour solution injectable/pour perfusion**02 Delamoxyl 500 mg, poudre pour solution injectable/pour perfusion****03 Delamoxyl 1 g, poudre pour solution injectable/pour perfusion****04 Delamoxyl 2 g, poudre pour solution injectable/pour perfusion**

Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: 40712	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.23	21.06.2022
Composition	01 amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum natricum pro vitro. 02 amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum natricum pro vitro. 03 amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum natricum pro vitro. 04 amoxicillinum anhydricum 2 g ut amoxicillinum natricum pro vitro.		
Indication	Pour le traitement des infections		
Conditionnements	01 001 10 flacon(s) A 02 002 10 flacon(s) A 03 003 10 flacon(s) A 04 004 10 flacon(s) A		
Remarque	(Modification du nom de la préparation, anciennement: Clamoxyl, poudre pour la préparation d'une solution pour injection ou perfusion)		
Valable jusqu'au	17.11.2023		

03 Dexamethason Zentiva 5 mg, Injektionslösung

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 41074	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.26	30.06.2022	
Zusammensetzung	03	dexamethasoni natrii phosphas 5 mg corresp. dexamethasonum 3.8 mg, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, glycerolum, antiox.: E 223 1 mg, conserv.: alcohol benzylicus 10.5 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie		
Packung/en	03	001 1 Ampulle(n)	B	
		002 3 Ampulle(n)	B	
		003 25 Ampulle(n)	B	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

02 Diprophos, Injektionssuspension**03 Diprophos, Injektionssuspension (Einwegspritze)**

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 39528	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.25	30.06.2022
Zusammensetzung	02	betamethasonum 5 mg ut betamethasoni dipropionas, betamethasonum 2 mg ut betamethasoni natrii phosphas, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, carmellosum naticum, macrogolum 3350, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, E 218 1.3 mg, alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	03	betamethasonum 5 mg ut betamethasoni dipropionas, betamethasonum 2 mg ut betamethasoni natrii phosphas, dinatrii phosphas, natrii chloridum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, carmellosum naticum, macrogolum 4000, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, E 218 1.3 mg, alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Intramuskuläre und lokale Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	02	010 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		029 5 x 1 ml Ampulle(n)	B
	03	045 1 x 1 ml Spritze(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Diprosalic, Lösung

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 41288	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	14.06.2022
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, acidum salicylicum 20 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Psoriasis, Seborrhoe der Kopfhaut	
Packung/en	01	027 100 ml	B
		035 30 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Diprosalic, Salbe

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 39308	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	14.06.2022
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, acidum salicylicum 30 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, hyperkeratotische Dermatosen	
Packung/en	01	029 30 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Disci comp. cum Aesculo, Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 62631	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	28.06.2022
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum e semine rec. ferm 34c D49 (HAB 34c) 100 mg, arnica montana e planta toto rec. ferm 33c D19 (HAB 33c) 100 mg, disci intervertebrales bovis GI (HAB) D7 100 mg (Rind: Wirbelsäule), formica rufa et formica polyctena ex animale toto GI D6 (HAB 41c) 100 mg, phyllostachys viridiglaucens e nodo rec. ferm 35c D5 (HAB 35c) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad injectabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.51 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Solutio ad injectionem) unbegrenzt	

01 Disci comp. cum Auro, Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 62650	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	28.06.2022
Zusammensetzung	01	arnica montana e planta toto rec. ferm 33c D19 (HAB 33c) 100 mg, aurum metallicum (HAB) D14 aquos. 100 mg, disci intervertebrales bovis GI (HAB) GL D7 (HAB 41b) 100 mg (Rind: Wirbelsäule), formica rufa et formica polyctena ex animale toto GI D6 (HAB 41c) 100 mg, phyllostachys viridiglaucens e nodo rec. ferm 35c D5 (HAB 35c) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad injectabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.51 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Solutio ad injectionem) unbegrenzt	

01 Disci/Pulsatilla comp. cum Stanno, Suppositorien

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 62637	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	28.06.2022
Zusammensetzung	01 disci intervertebrales bovis GI (HAB) D3 2 mg (Rind: Wirbelsäule), equisetum arvense ex herba sicc. ferm 35b D1 (HAB 35b) 2 mg, formica rufa et formica polyctena ex animale toto GI D3 (HAB 35c) 2 mg, phyllostachys viridiglaucescens e nodo rec. ferm 35c D1 (HAB 35c) 2 mg, pulsatilla vulgaris e floribus rec. ferm 33c D2 (HAB 33c) 2 mg, stannum metallicum (HAB) D4 2 mg, viscum album (mali) e planta tota recens ferm 34i D4 (HAB 34i) 2 mg, mel, adeps solidus, pro suppositorio 2 g.		
Anwendung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Suppositoria)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Donepezil Zentiva 5 mg, Filmtabletten**02 Donepezil Zentiva 10 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62372	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	23.06.2022
Zusammensetzung	01 donepezili hydrochloridum 5 mg, excipiens pro compresso obducto. 02 donepezili hydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Demenz vom Alzheimer-Typ		
Packung/en	01 007 28 Tablette(n) B 008 98 Tablette(n) B 02 009 28 Tablette(n) B 010 98 Tablette(n) B		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Dormicum 5 mg/1 ml, Injektionslösung
02 Dormicum 5 mg/5 ml, Injektionslösung
03 Dormicum 50 mg/10 ml, Injektionslösung
04 Dormicum 15 mg/3 ml, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 44448	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	30.06.2022
Zusammensetzung	01	midazolam 5 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml. 02 midazolam 5 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml. 03 midazolam 50 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml. 04 midazolam 15 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	01	025 10 x 1 ml Ampullen	B
	02	033 10 x 5 ml Ampullen	B
	03	041 5 x 10 ml Ampullen	B
	04	068 5 x 3 ml Ampullen	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Eklira Genuair, Pulver zum Inhalieren

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62590	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	16.06.2022
Zusammensetzung	01	aclidinii bromidum 375 µg corresp. aclidinium 322 µg, excipiens ad pulverem pro dosi.	
Anwendung		COPD	
Packung/en	01	002 1 Stück Inhalator für 60 Sprühstöße 003 3 Stück Inhalator für 60 Sprühstöße	B
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.	30.06.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: trastuzumabum deruxtecanum 100 mg, saccharum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 80, pro vitro.	
Anwendung		HER2-positiver Brustkrebs	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Juni 2022) Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		29.11.2023	

01 Entumin 40 mg, Tabletten

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 33639	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	20.06.2022
Zusammensetzung	01	clotiapinum 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	015 30 Tablette(n)	B
		058 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Envarsus 0.75 mg, comprimés à libération prolongée**02 Envarsus 1 mg, comprimés à libération prolongée****03 Envarsus 4 mg, comprimés à libération prolongée**

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

N° d'AMM: 66275	Catégorie de remise: A	Index: 07.15.0.	27.06.2022
Composition	01	tacrolimusum 0.75 mg ut tacrolimusum monohydricum E 321, excipiens pro compresso.	
	02	tacrolimusum 1 mg ut tacrolimusum monohydricum, E 321, excipiens pro compresso.	
	03	tacrolimusum 4 mg ut tacrolimusum monohydricum, E 321, excipiens pro compresso.	
Indication		Immunosuppresseur	
Conditionnements	01	001 30 comprimé(s)	A
	02	004 30 comprimé(s)	A
	03	007 30 comprimé(s)	A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Erivedge, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 62497	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	13.06.2022
Zusammensetzung	01	vismodegibum 150 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 28 Kapsel(n)	A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XX44, neu: L01XJ01)	
Gültig bis		29.05.2023	

02 Escitalopram Zentiva 10 mg, Filmtabletten
04 Escitalopram Zentiva 20 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62960	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	30.06.2022
Zusammensetzung	02	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogol 400, pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.9 mg.	
	04	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, cellulosum microcristallinum, carmellosum naticum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogol 400, pro compresso obducto corresp. natrium max. 1.8 mg.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	02	015 10 Tablette(n)	B
		016 30 Tablette(n)	B
		017 100 Tablette(n)	B
	04	018 100 Tablette(n)	B
		019 20 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 20 Filmtabletten à 20 mg)	
Gültig bis		27.11.2023	

01 Esomeprazol Labatec i.v. 40 mg/ml, poudre pour solution pour injection ou infusion
 Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journe 31, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 66479	Catégorie de remise: B	Index: 04.99.0.	16.06.2022
Composition	01	esomeprazolum 40.00 mg ut esomeprazolum naticum, dinatrii edetas, natrii hydroxidum, pro vitro.	
Indication		Inhibiteur de la pompe à protons	
Conditionnements	01	001 1 flacon(s)	B
		002 10 flacon(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

- 01 Etoposid Sandoz 100 mg/5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**
02 Etoposid Sandoz 400 mg/20 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
03 Etoposid Sandoz 1000 mg/50 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55165	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	02.06.2022
Zusammensetzung	01 etoposidum 100 mg, alcohol benzylicus 100 mg, acidum citricum, ethanolum 96 per centum 1303 mg, macrogolum 300, polysorbatum 80, ad solutionem pro 5 ml corresp. ethanolum xx % V/V. 02 etoposidum 400 mg, alcohol benzylicus 400 mg, acidum citricum, ethanolum 96 per centum 5212 mg, macrogolum 300, polysorbatum 80, ad solutionem pro 20 ml corresp. ethanolum xx % V/V. 03 etoposidum 1000 mg, alcohol benzylicus 1000 mg, acidum citricum, ethanolum 96 per centum 13030 mg, macrogolum 300, polysorbatum 80, ad solutionem pro 50 ml corresp. ethanolum xx % V/V.		
Anwendung	Zytostatikum		
Packung/en	01 007 100mg/5ml Durchstechflasche(n) 02 008 400mg/20ml Durchstechflasche(n) 03 009 1000mg/50ml Durchstechflasche(n)	A A A	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Evenity 105 mg/1.17 ml, solution injectable en seringue préremplie

UCB-Pharma SA, Chemin de Croix-Blanche 10, 1630 Bulle

N° d'AMM: 67034	Catégorie de remise: B	Index: 07.99.0.	16.06.2022
Composition	01 romosozumabum 105 mg, calcii acetas, saccharum, polysorbatum 20, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1.17 ml.		
Indication	Traitement de l'ostéoporose grave chez les femmes après la ménopause		
Conditionnements	01 001 2 seringue(s) préremplie(s)	B	
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation de durée limitée au sens de l'art. 9a LPTH (RS 812.21)) Autorisation de durée limitée au sens de l'art. 9a LPTH (RS 812.21)		
Valable jusqu'au	02.05.2023		

01 Evenity 105 mg/1.17 ml, solution injectable en stylo prérempli

UCB-Pharma SA, Chemin de Croix-Blanche 10, 1630 Bulle

N° d'AMM: 67033	Catégorie de remise: B	Index: 07.99.0.	16.06.2022
Composition	01 romosozumabum 105 mg, calcii acetas, saccharum, polysorbatum 20, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1.17 ml.		
Indication	Traitement de l'ostéoporose grave chez les femmes après la ménopause		
Conditionnements	01 001 2 stylo(s) prérempli(s)	B	
Remarque	Renouvellement de l'autorisation de durée limitée au sens de l'art. 9a LPTH (RS 812.21)) Autorisation de durée limitée au sens de l'art. 9a LPTH (RS 812.21)		
Valable jusqu'au	02.05.2023		

01 Ezetrol, Tabletten

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 56195	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	09.06.2022
Zusammensetzung	01	ezetimibum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serum Cholesterin Konzentration	
Packung/en	01	28 Tablette(n)	B
	004	98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Farydak 10 mg, Hartkapseln**02 Farydak 15 mg, Hartkapseln****03 Farydak 20 mg, Hartkapseln**

mmpfarma GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 61878	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	13.06.2022
Zusammensetzung	01	panobinostatum 10 mg ut panobinostatii lactas anhydricus, mannitolum, cellulosum microcristallinum, amyrum pregelificatum, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 133, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, alcohol isopropylicus, E 172 (nigrum), alcohol butylicus, propylenglycolum, ammoniae solutio 28 per centum, pro capsula.	
	02	panobinostatum 15 mg ut panobinostatii lactas anhydricus, mannitolum, cellulosum microcristallinum, amyrum pregelificatum, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, alcohol isopropylicus, E 172 (nigrum), alcohol butylicus, propylenglycolum, ammoniae solutio 28 per centum, pro capsula.	
	03	panobinostatum 20 mg ut panobinostatii lactas anhydricus, mannitolum, cellulosum microcristallinum, amyrum pregelificatum, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, alcohol isopropylicus, E 172 (nigrum), alcohol butylicus, propylenglycolum, ammoniae solutio 28 per centum, pro capsula.	
Anwendung		Behandlung des Multiplen Myeloms	
Packung/en	01	001 6 Kapsel(n)	A
	002	12 Kapsel(n)	A
	003	24 Kapsel(n)	A
	02	004 6 Kapsel(n)	A
	005	12 Kapsel(n)	A
	006	24 Kapsel(n)	A
	03	007 6 Kapsel(n)	A
	008	12 Kapsel(n)	A
	009	24 Kapsel(n)	A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XX42, neu: L01XH03)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Ferinject 100mg, Injektionslösung zur i.v. Verabreichung (Stechampullen zu 2ml)**
02 Ferinject 500mg, Injektionslösung zur i.v. Verabreichung (Stechampullen zu 10ml)
03 Ferinject 1000mg, Injektionslösung zur i.v. Verabreichung (Stechampullen zu 20ml)
Vifor (International) Inc., Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 57851	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.1.	16.06.2022
Zusammensetzung	01	ferrum 100 mg ut ferricum carboxymaltosum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml. 02 ferrum 500 mg ut ferricum carboxymaltosum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml. 03 ferrum 1000 mg ut ferricum carboxymaltosum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		Antianämikum	
Packung/en	01	001 5 x 2 ml Ampulle(n) 003 1 x 2 ml Ampulle(n)	B
	02	002 5 x 10 ml Ampulle(n) 004 1 x 10 ml Ampulle(n)	B
	03	005 1 x 20 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Fexofenadine Zentiva 120 mg, Filmtabletten

03 Fexofenadine Zentiva 180 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 58327	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	23.06.2022
Zusammensetzung	02	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, cellulosum microcristallinum, amyllum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.12 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, polyvidonum K 29-32, E 171, silica colloidalis anhydrica, macrogolum 400, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto. 03 fexofenadini hydrochloridum 180 mg, cellulosum microcristallinum, amyllum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.18 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, polyvidonum K 29-32, E 171, silica colloidalis anhydrica, macrogolum 400, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	02	003 30 Tablette(n) 020 10 Tablette(n)	D
	03	022 10 Tablette(n) 023 30 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von B zu D)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Fexofenadine Zentiva 120 mg, Filmtabletten**03 Fexofenadine Zentiva 180 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 58327	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	28.06.2022
Zusammensetzung	02	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, cellulosum microcristallinum, amyrum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. sodium 0.12 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, polyvidonum K 29-32, E 171, silica colloidalis anhydrica, macrogol 400, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	03	fexofenadini hydrochloridum 180 mg, cellulosum microcristallinum, amyrum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. sodium 0.18 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, polyvidonum K 29-32, E 171, silica colloidalis anhydrica, macrogol 400, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	02	003 30 Tablette(n)	D
		020 10 Tablette(n)	D
	03	022 10 Tablette(n)	D
		023 30 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fingolimod Viatris 0,5 mg, Hartkapseln

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhhausen

Zul.-Nr.: 68601	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	14.06.2022
Zusammensetzung	01	fingolimodum 0.5 mg ut fingolimodi hydrochloridum, calcii hydrogenophosphas dihydratus, glycinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: E 171, gelatina, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycol, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001 28 Kapsel(n)	B
		002 98 (2 x 49) Kapsel(n) Bündelpackung	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.05.2022	
Gültig bis		08.05.2027	

01 Fluimucil 10 %, soluzione iniettabile

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 66860	Categoria di dispensazione: B	Index: 03.02.0.	15.06.2022
Composizione	01	acetylcysteatum 300 mg, dinatrii edetas, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 3 ml corresp. sodium 43 mg.	
Indicazione		mucolitico	
Confezione/i	01	010 5 x 3 ml fiala/fiale	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

02 Fluimucil 20 %, soluzione per infusione

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 31954	Categoria di dispensazione: B	Index: 15.01.0.	28.06.2022
Composizione	02 acetylcysteinum 5 g, dinatrii edetas, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 25 ml.		
Indicazione	antidoto in caso di avvelenamento da paracetamolo		
Confezione/i	02 045	1 x 25 ml flaconcino/flaconcini	B
Osservazione	(Rinnovo dell'omologazione)		
Valevole fino al	illimitata		

03 Fluimucil 200, compresse effervescenti**04 Fluimucil 600, compresse effervescenti**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 45179	Categoria di dispensazione: B/D	Index: 03.02.0.	22.06.2022
Composizione	03	acetylcysteinum 200 mg, acidum citricum, natrii carbonas et natrii hydrogenocarbonas corresp. natrium 156.9 mg, aspartatum 20 mg, aromatica, glucosum 53 mg pro compresso.	
	04	acetylcysteinum 600 mg, acidum citricum, natrii carbonas et natrii hydrogenocarbonas corresp. natrium 156.9 mg, aspartatum 20 mg, aromatica, glucosum 53 mg pro compresso.	
Indicazione	mucolitico		
Confezione/i	03 036	30 compressa/compresse	D
	04 079	10 compressa/compresse	D
	095	30 compressa/compresse	B
	126	100 compressa/compresse confezione multipla	B
Osservazione	(Rinnovo dell'omologazione)		
Valevole fino al	illimitata		

01 Fluimucil 100, granulato**02 Fluimucil 200, granulato****04 Fluimucil 600, granulato**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 37561	Categoria di dispensazione: B/D	Index: 03.02.0.	22.06.2022
Composizione	01	acetylcysteinum 100 mg, aspartatum 25 mg, aromatica, glucosum 84 mg, lactosum 6.5 mg, sorbitolum 775 mg ad granulatum pro charta 1 g.	
	02	acetylcysteinum 200 mg, aspartatum 25 mg, aromatica, glucosum 84 mg, lactosum 6.5 mg, sorbitolum 675 mg ad granulatum pro charta 1 g.	
	04	acetylcysteinum 600 mg, aspartatum 75 mg, aromatica, glucosum 252 mg, lactosum 19.5 mg, sorbitolum 2.025 g ad granulatum pro charta 3 g.	
Indicazione	mucolitico		
Confezione/i	01 001	30 bustina/bustine	D
	02 002	30 bustina/bustine	D
	003	90 bustina/bustine	B
	04 004	10 bustina/bustine	D
	005	30 bustina/bustine	B
Osservazione	(Rinnovo dell'omologazione)		
Valevole fino al	illimitata		

- 01 Fycompa 2mg, Filmtabletten
02 Fycompa 4mg, Filmtabletten
03 Fycompa 6mg, Filmtabletten
04 Fycompa 8mg, Filmtabletten
05 Fycompa 10mg, Filmtabletten
06 Fycompa 12mg, Filmtabletten**

Eisai Pharma AG, Leutschenbachstrasse 95, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 62440	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	16.06.2022
Zusammensetzung	01 perampanelum anhydricum 2 mg, lactosum monohydricum 78.5 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, povidonum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, talcum, macrogolum 8000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum) pro compresso obducto. 02 perampanelum anhydricum 4 mg, lactosum monohydricum 157 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, povidonum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, talcum, macrogolum 8000, E 171, E 172 (rubrum) pro compresso obducto. 03 perampanelum anhydricum 6 mg, lactosum monohydricum 151 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, povidonum, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, talcum, macrogolum 8000, E 171, E 172 (rubrum) pro compresso obducto. 04 perampanelum anhydricum 8 mg, lactosum monohydricum 149 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, povidonum, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, talcum, macrogolum 8000, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum) pro compresso obducto. 05 perampanelum anhydricum 10 mg, lactosum monohydricum 147 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, povidonum, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, talcum, macrogolum 8000, E 132, E 171, E 172 (flavum) pro compresso obducto. 06 perampanelum anhydricum 12 mg, lactosum monohydricum 145 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, povidonum, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, talcum, macrogolum 8000, E 132, E 171 pro compresso obducto.		
Anwendung	Antiepileptikum		
Packung/en	01 001 7 Tablette(n) 017 28 Tablette(n) 02 002 7 Tablette(n) 003 28 Tablette(n) 03 005 7 Tablette(n) 006 28 Tablette(n) 04 008 7 Tablette(n) 009 28 Tablette(n) 05 011 7 Tablette(n) 012 28 Tablette(n) 06 014 7 Tablette(n) 015 28 Tablette(n)		B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Hexvix, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Fertigspritze zur intravesikalen Anwendung

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

Zul.-Nr.: 58015	Abgabekategorie: B	Index: 14.03.0.	21.06.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: hexaminolaevulinati hydrochloridum 100 mg corresp. hexaminolaevulinatum 85 mg pro vitro. Solvens: dinatrii phosphas dihydratus, kalii dihydrogenophosphas, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniecatibile ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Diagnostikum zur Fluoreszenz-Zystoskopie	
Packung/en	01	002 1 x 85 mg Durchstechflasche(n) Kit: 1 x 85 mg Pulver und 1 x 50 ml Lösungsmittel in Fertigspritze	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Homéogène 9, comprimés

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 44749	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	28.06.2022
Composition	01	arisaema triphyllum C3, arnica montana C3, belladonna (Ph.Eur.Hom.) C3, bromum C3, bryonia cretica C3, euspongia officinalis C3, mercurius solubilis hahnemannii (Ph.F.) C3, phytolacca americana C3, pulsatilla pratensis C3 ana partes 0.67 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Selon la conception homéopathique en cas de maux de gorge, enrouement, douleurs à la déglutition	
Conditionnements	01	017 60 comprimé(s)	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Précisions sur la forme pharmaceutique et du champ d'application)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Homeovox, comprimés

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 50557	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	09.06.2022
Composition	01	aconitum napellus C3, arisaema triphyllum C3, belladonna (Ph.Eur.Hom.) C6, bryonia cretica C3, euspongia officinalis C6, ferrum phosphoricum (HAB) C6, hepar sulfuris (HAB) C6, kalii dichromas C6 ana partes 125 µg, excipients pro compresso.	
Indication		Selon la conception homéopathique en cas d'enrouement, de fatigue des cordes vocales, de laryngites	
Conditionnements	01	014 60 comprimé(s)	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Spécification de la forme galénique -> précédemment: comprimés homéopathiques)	
Valable jusqu'au		illimité	

02 Humira 40 mg/0.4 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**03 Humira 20 mg/0.2 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze****04 Humira 80 mg/0.8 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**

AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 56221	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	08.06.2022
Zusammensetzung	<p>02 Lösung: adalimumabum 40 mg, manitolum, polysorbatum 80, aqua ad inectabile q.s. ad solutionem pro 0.4 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus et aqua purificata.</p> <p>03 Lösung: adalimumabum 20 mg, manitolum, polysorbatum 80, aqua ad inectabile q.s. ad solutionem pro 0.2 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus et aqua purificata.</p> <p>04 Lösung: adalimumabum 80 mg, manitolum, polysorbatum 80, aqua ad inectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus et aqua purificata.</p>		
Anwendung	Rheumatoide Arthritis, früh diagnostizierte rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn, Plaque-Psoriasis, Colitis ulcerosa, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Hidradenitis suppurativa, Uveitis		
Packung/en	<p>02 007 1 Fertigspritze(n) (1 Fertigspritze zur Selbstinjektion und 1 Alkoholtupfer)</p> <p>008 1 Fertigspritze(n) (1 Fertigspritze mit Nadelschutz und 1 Alkoholtupfer)</p> <p>03 009 2 Fertigspritze(n) (2 Fertigspritzen zur Anwendung bei Kindern und Jugendlichen + 2 Alkoholtupfer)</p> <p>04 010 1 Fertigspritze(n) (1 Fertigspritze zur Selbstinjektion und 1 Alkoholtupfer)</p>	B	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Ibrance 75 mg, Kapseln**02 Ibrance 100 mg, Kapseln****03 Ibrance 125 mg, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 66138	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	09.06.2022
Zusammensetzung	01 palbociclibum 75 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 55.775 mg, carboxymethylamylum naticum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 171, Drucktinte: lacca, E 171, ammoniae solutio 28 per centum, propylenglycolum, simeticonum, pro capsula, natrium 1.28 mg. 02 palbociclibum 100 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 74.367 mg, carboxymethylamylum naticum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 171, Drucktinte: lacca, E 171, ammoniae solutio 28 per centum, propylenglycolum, simeticonum, pro capsula, natrium 1.71 mg. 03 palbociclibum 125 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 92.958 mg, carboxymethylamylum naticum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 171, Drucktinte: lacca, E 171, ammoniae solutio 28 per centum, propylenglycolum, simeticonum, pro capsula, natrium 2.13 mg.		
Anwendung	Mammakarzinom		
Packung/en	01 001 21 Kapsel(n)		A
	02 002 21 Kapsel(n)		A
	03 003 21 Kapsel(n)		A
Bemerkung	(Änderung ATC-Code, früher: L01XE33, neu: L01EF01)		
Gültig bis	unbegrenzt		

02 Ibufelan 400 mg, Filmtabletten

G-Pharma AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 66888	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	24.06.2022
Zusammensetzung	02 ibuprofenum 400 mg, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Analgetikum		
Packung/en	02 004 10 Tablette(n)		D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Ivabradin Sandoz 5 mg, Filmtabletten
02 Ivabradin Sandoz 7.5 mg, Filmtabletten**
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66640	Abgabekategorie: B	Index: 02.99.0.	30.06.2022
Zusammensetzung	01	ivabradinum 5 mg ut ivabradini oxalas, antiox.: E 321, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ivabradinum 7.5 mg ut ivabradini oxalas, antiox.: E 321, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der chronischen stabilen Angina Pectoris; Behandlung der chronischen Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	001 56 Tablette(n)	B
		002 112 Tablette(n)	B
	02	003 56 Tablette(n)	B
		004 112 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Jakavi 5 mg, Tabletten**02 Jakavi 15 mg, Tabletten****03 Jakavi 20 mg, Tabletten****04 Jakavi 10 mg, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62126	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	30.06.2022
Zusammensetzung	01	ruxolitinibum 5 mg ut ruxolitinibi phosphas, lactosum monohydricum 71.45 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A, hydroxypropylcellulosum, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium 0.32 mg.	
	02	ruxolitinibum 15 mg ut ruxolitinibi phosphas, lactosum monohydricum 214.35 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A, hydroxypropylcellulosum, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium 0.97 mg.	
	03	ruxolitinibum 20 mg ut ruxolitinibi phosphas, lactosum monohydricum 285.8 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A, hydroxypropylcellulosum, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium 1.29 mg.	
	04	ruxolitinibum 10 mg ut ruxolitinibi phosphas, lactosum monohydricum 142.9 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A, hydroxypropylcellulosum, povidonum K 30, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium 0.65 mg.	
Anwendung		Myelofibrose, Polycythaemia vera	
Packung/en	01	001 56 Tablette(n) Blister	A
		002 3 x 56 Tablette(n) Blister	A
	02	004 56 Tablette(n) Blister	A
		005 3 x 56 Tablette(n) Blister	A
	03	007 56 Tablette(n) Blister	A
		008 3 x 56 Tablette(n) Blister	A
	04	010 56 Tablette(n) Blister	A
		011 3 x 56 Tablette(n) Blister	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Jardiance 25 mg, Filmtabletten**02 Jardiance 10 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 63227	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	30.06.2022
Zusammensetzung	01	empagliflozinum 25 mg, lactosum monohydricum 113 mg, cellulosum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 0.008 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, talcum, macrogolum 400, E 171, E 172 (flavum), pro compresso.	
	02	empagliflozinum 10 mg, lactosum monohydricum 162.5 mg, cellulosum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 0.01 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, talcum, macrogolum 400, E 171, E 172 (flavum), pro compresso.	
Anwendung		Diabetes Typ 2, Prävention kardiovaskuläre Ereignisse, Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	003 30 Tablette(n)	B
		004 90 Tablette(n)	B
	02	001 30 Tablette(n)	B
		002 90 Tablette(n)	B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 06/2022)	
Gültig bis		11.11.2024	

01 Jorveza 1 mg, Schmelztabletten**02 Jorveza 0.5 mg, Schmelztabletten**

Dr. Falk Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 66999	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	30.06.2022
Zusammensetzung	01	budesonidum 1 mg, dinatrii citras sesquihydricus, natrii dihydrogenocitras anhydricus, natrii hydrogenocarbonas, sucralosum, povidonum K 25, natrii docusas,mannitolum, macrogolum 6000, magnesii stearas pro compresso corresp. natrium 25.62 mg.	
	02	budesonidum 0.5 mg, dinatrii citras sesquihydricus, natrii dihydrogenocitras anhydricus, natrii hydrogenocarbonas, sucralosum, povidonum K 25, natrii docusas,mannitolum, macrogolum 6000, magnesii stearas pro compresso corresp. natrium 25.62 mg.	
Anwendung		Bei Erwachsenen zur Behandlung der eosinophilen Ösophagitis (EoÖ)	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	B
		002 60 Tablette(n)	B
	02	003 20 Tablette(n)	B
		005 90 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 KAFA Liquid caps 500, capsules molles

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

N° d'AMM: 67153	Catégorie de remise: D	Index: 01.01.1.	22.06.2022
Composition	01	paracetamolum 500 mg, excipiens pro capsula.	
Indication		Analgésique, Antipyrrétique	
Remarque		(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		06.01.2025	

02 Kalinox 170 bar, Gas zur medizinischen Anwendung, druckverdichtet

CARBAGAS AG, 3074 Muri bei Bern

Zul.-Nr.: 57799	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.1.	13.06.2022
Zusammensetzung	02	dinitrogenii oxidum 50 % mol/mol, oxygenium 50 % mol/mol, gasum inhalationis.	
Anwendung		Analgesie und Anxiolyse	
Packung/en	02	001 5 l Druckgasbehälter	B
		002 15 l Druckgasbehälter	B
		003 2 l Druckgasbehälter	B
		004 11 l Druckgasbehälter	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 KetoZol-Mepha, Shampoo

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 55586	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.4.	29.06.2022
Zusammensetzung	01	ketoconazolum 20 mg, detergentia, color.: E 124, conserv.: imidazolidinylureum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	002 60 ml	B
		004 100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Klaciped, Granulat zur Herstellung einer Kindersuspension zum Einnehmen**02 Klaciped Forte, Granulat zur Herstellung einer Kindersuspension zum Einnehmen**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 51608	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	08.06.2022
Zusammensetzung	01	clarithromycinum 125 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	clarithromycinum 250 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 100 ml	A
	02	002 100 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lamisil Pedisan Dermspray, Lösung

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62262	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.4.	08.06.2022
Zusammensetzung	01	terbinafini hydrochloridum 10 mg corresp. terbinafinum 8.8 mg, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Mittel gegen Pilze	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 LatanoTim-Vision, Augentropfen

OmniVision AG, Zentralstrasse 100, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 62696	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	13.06.2022
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, timololum 5 mg ut timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Weitwinkelglaukom, okuläre Hypertension	
Packung/en	01	001 1 x 2.5 ml	B
		002 3 x 2.5 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Leucen, Zugsalbe

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 11565	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	09.06.2022
Zusammensetzung	01	ichthammolum 41.6 mg, aluminii acetatis tartratis solutio 25 mg, balsamum peruvianum 16.7 mg, benzalkonii chloridum 3 mg, bismuthi subgallas 6.25 mg, morrhuae oleum 280 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 30 mg, colophonium 23.3 mg, dextrococamphora 1.65 mg, zinci oxidum 25 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Furunkel, kleinere Abszesse	
Packung/en	01	026 30 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Levetiracetam Actavis 250 mg, Filmtabletten

02 Levetiracetam Actavis 500 mg, Filmtabletten

04 Levetiracetam Actavis 1000 mg, Filmtabletten

05 Levetiracetam Actavis 750 mg, Filmtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 61651	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	21.06.2022
Zusammensetzung	01	levetiracetatum 250 mg, crospovidonum, povidonum K 29-32, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 4000, talcum, E 132, pro compresso obducto.	
	02	levetiracetatum 500 mg, crospovidonum, povidonum K 29-32, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum), E 132, pro compresso obducto.	
	04	levetiracetatum 1000 mg, crospovidonum, povidonum K 29-32, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 4000, talcum, pro compresso obducto.	
	05	levetiracetatum 750 mg, crospovidonum, povidonum K 29-32, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 4000, talcum, E 132, E 110 0.16 mg, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 750 mg)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Lindol Spitzwegerich, Sirup

Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 17930	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	27.06.2022
Zusammensetzung	02	plantaginis lanceolatae folii extractum aquosum 9 g DER: 1:12, mel 0.75 g, saccharum 8.25 g, E 211, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Bei Husten	
Packung/en	02	037 210 ml	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lioton 1000, Gel

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

Zul.-Nr.: 50476	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	08.06.2022
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 1000 U.I., propylis parahydroxybenzoas, E 218, aromatica, linaloolum, limonenum, ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Oberflächliche Venenentzündungen, Venenbeschwerden, stumpfe Verletzungen	
Packung/en	01	014 50 g	D
	022	100 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Macrogol Spirig HC, Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen
02 Macrogol Spirig HC Junior, Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66519	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	09.06.2022
Zusammensetzung	01	macrogolum 3350 13.125 g, natrii chloridum 350.7 mg, natrii hydrogenocarbonas 178.5 mg, kalii chloridum 46.6 mg, aromatica, excipiens ad pulverem pro charta.	
	02	macrogolum 3350 6.563 g, natrii chloridum 175.4 mg, natrii hydrogenocarbonas 89.3 mg, kalii chloridum 23.3 mg, aromatica, excipiens ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Obstipation, Koprostase	
Packung/en	01	005 20 Sachet(s)	B
		006 100 Sachet(s) 2 x 50 Bündelpackung	B
	02	007 30 Sachet(s)	B
		008 60 Sachet(s)	B
Bemerkung	(Änderung Präparatename, früher: Paragar Macrogol, Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen. Paragar Macrogol Junior, Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen.)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Matrifen 25 ug/h, Depotpflaster**
02 Matrifen 50 ug/h, Depotpflaster
03 Matrifen 75 ug/h, Depotpflaster
04 Matrifen 100 ug/h, Depotpflaster
05 Matrifen 12 ug/h, Depotpflaster

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 57460	Abgabekategorie:	Index:	08.06.2022	
Zusammensetzung	01	fentanyl 2.75 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 8.4 cm ² cum liberatione 25 µg/h. 02 fentanyl 5.5 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 16.8 cm ² cum liberatione 50 µg/h. 03 fentanyl 8.25 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 25.2 cm ² cum liberatione 75 µg/h. 04 fentanyl 11 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 33.6 cm ² cum liberatione 100 µg/h. 05 fentanyl 1.38 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 4.2 cm ² cum liberatione 12.5 µg/h.		
Anwendung		Analgetikum		
Packung/en	01	003 5 Pflaster 017 10 Pflaster (Spitalpackung)	A+	
	02	007 5 Pflaster 019 10 Pflaster (Spitalpackung)	A+	
	03	011 5 Pflaster 021 10 Pflaster (Spitalpackung)	A+	
	04	015 5 Pflaster 023 10 Pflaster (Spitalpackung)	A+	
	05	024 5 Pflaster 025 10 Pflaster (Spitalpackung)	A+	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Mebucaine N (neue Formel), Lutschtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66256	Abgabekategorie:	Index:	22.06.2022
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 2 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 1 mg, menthae piperitae aetheroleum, levomentholum, acesulfamum kalicum, maydis amyllum, acidum citricum monohydricum, macrogolum 6000, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, sorbitolum 1.107 g pro pastillo.	
Anwendung		Kurzfristige symptomatische Behandlung von Schmerzen bei leichten Entzündungen im Mund-Rachen-Raum.	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n) 002 30 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Methotrexat Pfizer 2,5 mg/ml, Injektions-/Infusionslösung**02 Methotrexat Pfizer 25 mg/ml, Injektions-/Infusionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 44949	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	02.06.2022
Zusammensetzung	01	methotrexatum 2.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniecatibl e q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.67 mg.	
	02	methotrexatum 25 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniecatibl e q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 4.81 mg.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Monoprost, Augentropfen SDU

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

Zul.-Nr.: 62558	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	07.06.2022
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, macrogolglyceroli hydroxystearas 50 mg, sorbitolum, carbomerum, macrogolum 4000, dinatrii edetas, natrii hydroxidum, aqua ad iniecatibl e ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	003 30 Einzeldose(n) 6 x 5 Monodosen	B
		004 90 Einzeldose(n) 18 x 5 Monodosen	B
		005 30 Einzeldose(n) 3 x 10 Monodosen	B
		006 90 Einzeldose(n) 9 x 10 Monodosen	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Montelukast Helvepharm 10 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62666	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	16.06.2022
Zusammensetzung	01	montelukastum 10 mg ut montelukastum natricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Asthma bronchiale, allergische Rhinitis	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n) in Blisterpackungen	B
		002 98 Tablette(n) in Blisterpackungen	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Monuril 3 g, granulato per soluzione orale

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 49298	Categoria di dispensazione: A	Index: 08.01.9.	01.06.2022
Composizione	01	fosfomycinum 3 g ut fosfomycinum trometamolum, saccharinum, aromaticum, excipiens ad granulatum pro charta.	
Indicazione		Malattie infettive	
Confezione/i	01	001 1 bustina/bustine	A
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Morga Roter Ginseng, Kapseln

Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 55778	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	28.06.2022
Zusammensetzung	01	ginseng pulvis 300 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Als Roborans bei nachlassender Leistungsfähigkeit, Schwäche, Konzentrationsmangel, Erschöpfungszuständen	
Packung/en	01	001 30 Kapsel(n)	D
		007 100 Kapsel(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Movicol aromafrei, Pulver

Norgine AG, Werftestrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 58420	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	20.06.2022
Zusammensetzung	01	macrogolum 3350 13.125 g, natrii chloridum 350.8 mg, natrii hydrogenocarbonas 178.6 mg, kalii chloridum 50.2 mg, ad pulverem pro charta corresp. sodium 186.88 mg.	
Anwendung		Obstipation, Koprostase	
Packung/en	01	001 20 Sachet(s)	B
		003 100 Sachet(s)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Movicol Junior aromafrei, Pulver

Norgine AG, Werftestrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 58421	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	20.06.2022
Zusammensetzung	01	macrogolum 3350 6.563 g, natrii chloridum 175.4 mg, natrii hydrogenocarbonas 89.3 mg, kalii chloridum 25.1 mg, ad pulverem pro charta corresp. sodium mg.	
Anwendung		Obstipation, Koprostase	
Packung/en	01	002 30 Sachet(s)	B
		004 60 Sachet(s)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Moxifloxacin Labatec, collyre

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

N° d'AMM: 66490	Catégorie de remise: A	Index: 11.07.1.	02.06.2022
Composition	01	moxifloxacinum 5 mg ut moxifloxacini hydrochloridum excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Infections bactériennes du segment antérieur de l'oeil	
Conditionnements	01	002 5 ml	A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 NaCl 0,9% Bioren, soluzione per perfusione**02 NaCl 0,45% Bioren, soluzione per perfusione**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 52041	Categoria di dispensazione: B	Index: 05.03.2.	15.06.2022
Composizione	01 natrii chloridum 9 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml, Corresp., natrium 0.154 mmol, chloridum 0.154 mmol. 02 natrii chloridum 4.5 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml, Corresp., natrium 0.077 mmol, chloridum 0.077 mmol.		
Indicazione	01 Somministrazione parenterale d'acqua e sodio 02 Somministrazione parenterale d'acqua e sodio, Idratazione		
Confezione/i	01 001 10 x 50 ml Sacca PP 002 10 x 100 ml Sacca PP 003 5 x 250 ml Sacca PP 004 5 x 500 ml Sacca PP 005 4 x 1000 ml Sacca PP 006 5 x 250 in 500 ml Sacca PP 007 4 x 500 in 1000 ml Sacca PP 008 5 x 500 ml Sacca PP "senza aria" 009 4 x 1000 ml Sacca PP "senza aria" 015 20 x 50 ml Sacca PP 023 20 x 100 ml Sacca PP 031 20 x 250 ml Sacca PP 058 10 x 500 ml Sacca PP 066 10 x 1000 ml Sacca PP 068 10 x 250 in 500 ml Sacca PP 069 10 x 500 in 1000 ml Sacca PP 070 10 x 50 ml Flacone 071 10 x 100 ml Flacone 080 10 x 500 ml Sacca PP "senza aria" 081 10 x 1000 ml Sacca PP "senza aria" 02 010 5 x 500 ml Sacca PP 067 10 x 500 ml Sacca PP	B B	
Osservazione	(Rinnovo dell'omologazione)		
Valevole fino al	illimitata		

01 NaCl 0,9 % Sintetica, soluzione per perfusione**02 NaCl 0,45 % Sintetica, soluzione per perfusione**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM:	52041	Categoria di dispensazione: B Index: 05.03.2.	17.06.2022
Composizione	01	natrii chloridum 9 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml, Corresp., natrium 0.154 mmol, chloridum 0.154 mmol.	
	02	natrii chloridum 4.5 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml, Corresp., natrium 0.077 mmol, chloridum 0.077 mmol.	
Indicazione	01	Somministrazione parenterale d'acqua e sodio	
	02	Somministrazione parenterale d'acqua e sodio, Idratazione	
Confezione/i	01	011 10 x 50 ml Sacca PP	B
	012	10 x 100 ml Sacca PP	B
	013	5 x 250 ml Sacca PP	B
	014	5 x 500 ml Sacca PP	B
	016	4 x 1000 ml Sacca PP	B
	017	5 x 250 in 500 ml Sacca PP	B
	018	4 x 500 in 1000 ml Sacca PP	B
	019	5 x 500 ml Sacca PP "senza aria"	B
	020	4 x 1000 ml Sacca PP "senza aria"	B
	021	20 x 50 ml Sacca PP	B
	022	20 x 100 ml Sacca PP	B
	024	20 x 250 ml Sacca PP	B
	025	10 x 500 ml Sacca PP	B
	026	10 x 1000 ml Sacca PP	B
	027	10 x 250 in 500 ml Sacca PP	B
	028	10 x 500 in 1000 ml Sacca PP	B
	029	10 x 50 ml Flacone	B
	030	10 x 100 ml Flacone	B
	032	10 x 500 ml Sacca PP "senza aria"	B
	033	10 x 1000 ml Sacca PP "senza aria"	B
	02	034 5 x 500 ml Sacca PP	B
	035	10 x 500 ml Sacca PP	B
Osservazione		(Modifica del nome del preparato, precedentemente: Sintetica Bioren, soluzione per perfusione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Neurodoron, Tabletten

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 62189	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	24.06.2022
Zusammensetzung	01	aurum metallicum (HAB) praeparatum D10 83.3 mg, kalii dihydrogenophosphas D6 83.3 mg, ferrum-quarz D2 8.3 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis bei nervöser Erschöpfung und Überforderung des Nerven-Sinnes-Systems mit Begleiterscheinungen wie Nervosität, Angst- und Unruhezuständen, depressiver Verstimmung, Kopfschmerzen und Müdigkeit	
Packung/en	01	003 80 Tablette(n)	D
		004 200 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nizoral, Crème

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 46100	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.4.	21.06.2022
Zusammensetzung	01	ketoconazolum 20 mg, propylenglycolum, antiox.: E 221, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Hautmykosen	
Packung/en	01	018 30 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nizoral, Shampoo

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 49379	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.4.	15.06.2022
Zusammensetzung	01	ketoconazolum 20 mg, detergentia, aromatica, color.: E 127, conserv.: imidazolidinylureum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	013 60 ml	B
		021 100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Normison mite 10 mg, Gelatinekapseln**04 Normison 20 mg, Gelatinekapseln**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 44854	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	16.06.2022
Zusammensetzung	03	temazepamum 10 mg, excipiens pro capsula.	
	04	temazepamum 20 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	03	082 30 Kapsel(n)	B
		090 100 Kapsel(n) Spitalpackung	B
	04	104 30 Kapsel(n)	B
		112 100 Kapsel(n) Spitalpackung	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 NovoThirteen 2500 I.E., Injektionspräparat

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 62287	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	24.06.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: catridgecacogum (rFXIII) 15.00 mg corresp. catridgecacogum (rFXIII) 2500 U.I., histidinum, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Blutungsprophylaxe	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n) Pulver und Lösungsmittel	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nutraplus, Crème

Galderma SA, Zählerweg 10, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 45187	Abgabekategorie: D	Index: 10.04.0.	22.06.2022
Zusammensetzung	01	ureum 100 mg, propylenglycolum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, empfindliche Haut	
Packung/en	01	020 100 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nutraplus, Lotion

Galderma SA, Zählerweg 10, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 45188	Abgabekategorie: D	Index: 10.04.0.	22.06.2022
Zusammensetzung	01	ureum 100 mg, alcoholes adipis lanae acetylati, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, empfindliche Haut	
Packung/en	01	027 200 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Oestrogel, gel

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

N° d'AMM: 46638	Catégorie de remise: B	Index: 07.08.2.	16.06.2022
Composition	01 estradiolum 0.6 mg ut estradiolum hemihydricum, ethanolum 96 per centum, excipiens ad gelatum pro 1 g.		
Indication	Substitution oestrogénique dans les troubles de la ménopause		
Conditionnements	01 018 80 g tube avec réglette applicatrice 026 80 g dispenser 034 3 x 80 g dispenser	B	B
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

**01 Omegaflex peri, Infusionsemulsion 1250 ml
02 Omegaflex peri, Infusionsemulsion 1875 ml
B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach**

Zul.-Nr.: 65689	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	27.06.2022
Zusammensetzung	01	<p>I) Glucoselösung: glucosum ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, zinci acetas dihydricus 6.6 mg, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 500 ml.</p> <p>II) Fettlösung: sojae oleum 20 g, triglycerida media 25 g, omega-3 acidorum triglycerida 5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, natrii hydroxidum q.s. ad pH, antiox.: E 307 50 mg, aqua ad injectabile q.s. ad emulsionem pro 250 ml.</p> <p>III) Aminosäurenlösung: isoleucinum 2.34 g, leucinum 3.13 g, lysinum anhydricum 2.273 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 1.96 g, phenylalaninum 3.51 g, threoninum 1.82 g, tryptophanum 570 mg, valinum 2.60 g, argininum 2.70 g, histidinum 1.251 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 4.85 g, acidum asparticum 1.50 g, acidum glutamicum 3.50 g, glycinum 1.65 g, prolinum 3.40 g, serinum 3.00 g, natrii hydroxidum 800 mg, natrii chloridum 1.081 g, natrii acetas trihydratus 544 mg, kalii acetas 2.943 g, magnesii acetas tetrahydratus 644 mg, calcii chloridum dihydratum 441 mg, acidum citricum monohydratum q.s. ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 500 ml.</p> <p>I) et II) et III) corresp.: aminoacida 32 g/l, nitrogenia 4.56 g/l, carbohydrata 64 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 40 mmol/l, kalium 24 mmol/l, magnesium 2.4 mmol/l, calcium 2.4 mmol/l, zincum 0.024 mmol/l, chloridum 38.4 mmol/l, phosphas 6 mmol/l, acetas 32 mmol/l, in emulsione recenter mixta, Corresp. 3200 kJ pro 1 l.</p>	

- 02 I) Glucoselösung:
 glucosum ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, zinci acetas dihydricus 9.90 mg, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 750 ml.
- II) Fettemulsion:
 sojae oleum 30 g, triglycerida media 37.5 g, omega-3 acidorum triglycerida 7.5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, natrii hydroxidum q.s. ad pH, antiox.: E 307 75 mg, aqua ad injectabile q.s. ad emulsionem pro 375 ml.
- III) Aminosäurenlösung:
 isoleucinum 3.51 g, leucinum 4.695 g, lysinum anhydricum 3.409 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 2.94 g, phenylalaninum 5.265 g, threoninum 2.73 g, tryptophanum 855 mg, valinum 3.9 g, argininum 4.05 g, histidinum 1.876 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 7.275 g, acidum asparticum 2.25 g, acidum glutamicum 5.25 g, glycinum 2.475 g, prolinum 5.10 g, serinum 4.5 g, natrii hydroxidum 1.20 g, natrii chloridum 1.622 g, natrii acetas trihydricus 816 mg, kalii acetas 4.415 g, magnesii acetas tetrahydricus 966 mg, calcii chloridum dihydricum 662 mg, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 750 ml.
- I) et II) et III) corresp.:
 aminoacida 32 g/l, nitrogenia 4.56 g/l, carbohydrata 64 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 40 mmol/l, kalium 24 mmol/l, magnesium 2.4 mmol/l, calcium 2.4 mmol/l, zincum 0.024 mmol/l, chloridum 38.4 mmol/l, phosphas 6 mmol/l, acetas 32 mmol/l, in emulsione recenter mixta, Corresp. 3200 kJ, pro 1 l.

Anwendung	Parenterale Ernährung		
Packung/en	01	001	5 x 1250 ml
	02	002	5 x 1875 ml
Bemerkung	(Widerruf der Dosisstärke Omegaflex peri, Infusionsemulsion 2500 ml)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Omegaflex plus, Infusionsemulsion 1250 ml
02 Omegaflex plus, Infusionsemulsion 1875 ml
 B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 65816	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	27.06.2022
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	<p>I) Glucoselösung: <i>glucosum 150 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 2.34 g, zinci acetas dihydricus 6.58 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 500 ml.</i></p> <p>II) Fettlösungsmischung: <i>sojae oleum 20 g, triglycerida media 25 g, omega-3 acidorum triglycerida 5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antiox.: E 307 50 mg, aqua ad injectabile q.s. ad emulsionem pro 250 ml.</i></p> <p>III) Aminosäurenlösung: <i>isoleucinum 2.82 g, leucinum 3.76 g, lysinum anhydricum 2.73 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 2.35 g, phenylalaninum 4.21 g, threoninum 2.18 g, tryptophanum 680 mg, valinum 3.12 g, argininum 3.24 g, histidinum 1.5 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 5.82 g, acidum asparticum 1.8 g, acidum glutamicum 4.21 g, glycinum 1.98 g, prolinum 4.08 g, serinum 3.6 g, natrii hydroxidum 976 mg, natrii chloridum 503 mg, natrii acetas trihydricus 277 mg, kalii acetas 3.434 g, magnesii acetas tetrahydricus 858 mg, calcii chloridum dihydricum 588 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 500 ml.</i></p> <p>I) et II) et III) corresp.: <i>aminoacida 38.4 g/l, nitrogenia 5.44 g/l, carbohydrata 120 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 40 mmol/l, kalium 28 mmol/l, magnesium 3.2 mmol/l, calcium 3.2 mmol/l, zincum 0.024 mmol/l, chloridum 36 mmol/l, phosphas 12 mmol/l, acetas 36 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml, Corresp. 4240 kJ pro 1 l.</i></p>
	02	<p>I) Glucoselösung: <i>glucosum 225 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 3.51 g, zinci acetas dihydricus 9.87 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 750 ml.</i></p> <p>II) Fettlösungsmischung: <i>sojae oleum 30 g, triglycerida media 37.5 g, omega-3 acidorum triglycerida 7.5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, natrii hydroxidum q.s. ad pH, antiox.: E 307 75 mg, aqua ad injectabile q.s. ad emulsionem pro 375 ml.</i></p> <p>III) Aminosäurenlösung: <i>isoleucinum 4.23 g, leucinum 5.64 g, lysinum anhydricum 4.10 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 3.53 g, phenylalaninum 6.32 g, threoninum 3.27 g, tryptophanum 1.02 g, valinum 4.68 g, argininum 4.86 g, histidinum 2.25 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 8.73 g, acidum asparticum 2.7 g, acidum glutamicum 6.32 g, glycinum 2.97 g, prolinum 6.12 g, serinum 5.4 g, natrii hydroxidum 1.464 g, natrii chloridum 755 mg, natrii acetas trihydricus 416 mg, kalii acetas 5.151 g, magnesii acetas tetrahydricus 1.287 g, calcii chloridum dihydricum 882 mg, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 750 ml.</i></p> <p>I) et II) et III) corresp.: <i>aminoacida 38.4 g/l, nitrogenia 5.44 g/l, carbohydrata 120 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 40 mmol/l, kalium 28 mmol/l, magnesium 3.2 mmol/l, calcium 3.2 mmol/l, zincum 0.024 mmol/l, chloridum 36 mmol/l, phosphas 12 mmol/l, acetas 36 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml, Corresp. 4240 kJ pro 1 l.</i></p>

Anwendung

Parenterale Ernährung

Packung/en	01	001	5 x 1250 ml Beutel	B
	02	002	5 x 1875 ml Beutel	B
Bemerkung	(Widerruf der Dosisstärke Omegaflex plus, Infusionsemulsion 2500 ml)			
Gültig bis	unbegrenzt			

01 Omida Cardiospermum-N homöopathische Salbe bei Hautausschlägen, Salbe

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 49785	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	03.06.2022
Zusammensetzung	01	cardiospermum halicacabum TM 100 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei trockenen, juckenden Hautausschlägen sowie trockenen akuten und chronischen Hautentzündungen.	
Packung/en	01	011 50 g	D
		038 100 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung des Anwendungsgebiets)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Omida Zahnhügeli für Kinder, Globuli

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 14575	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	03.06.2022
Zusammensetzung	01	calcii phosphas D8 20 %, chamomilla recutita D12 40 %, cuprum metallicum D12 10 %, cypripedium calceolus var. pubescens D12 10 %, ferrum phosphoricum (HAB) D12 20 %, xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Zahnsbeschwerden.	
Packung/en	01	022 10 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung des Anwendungsgebiets (bisher: bei Zahnsbeschwerden))	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Oralpädon Erdbeere, Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 53205	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.7.	15.06.2022
Zusammensetzung	03	natrii chloridum 0.47 g, kalii chloridum 0.3 g, dinatrii hydrogenocitras 0.48 g ut dinatrii citras sesquihydricus, glucosum 3.24 g ut glucosum monohydricum, aspartatum, aromatica (Erdbeere), excipiens ad pulverem, pro charta corresp., solutio reconstituta 200 ml corresp., natrium 60 mmol/l, kalium 20 mmol/l, chloridum 60 mmol/l, citras 10 mmol/l, glucosum 90 mmol/l.	
Anwendung		Elektrolyte zur oralen Rehydratation	
Packung/en	03	002 10 Beutel	D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Oralpädon, Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen) (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		07.04.2024	

01 Pamed-C, Brausetabletten

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 49585	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.2.	22.06.2022
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, acidum ascorbicum 300 mg, arom.: saccharinum naticum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Linderung von Fieber und Schmerzen bei Erkältungskrankheiten	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt	

01 Paracetamol Apotel 1g / 100ml, Infusionslösung

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 66702	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.	22.06.2022
Zusammensetzung	01	paracetamolum 1 g, hydroxypropylbetadexum, dinatrii edetas, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 10 Beutel	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Parsabiv 2.5 mg, Injektionslösung**02 Parsabiv 5.0 mg, Injektionslösung****03 Parsabiv 10.0 mg, Injektionslösung**

Amgen Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66338	Abgabekategorie: B	Index: 07.05.0.	16.06.2022
Zusammensetzung	01	etelcalcetidum 2.5 mg ut etelcalcetidi hydrochloridum, natrii chloridum, acidum succinicum, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad injectabile ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 2 mg.	
	02	etelcalcetidum 5.0 mg ut etelcalcetidi hydrochloridum, natrii chloridum, acidum succinicum, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad injectabile ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 4 mg.	
	03	etelcalcetidum 10 mg ut etelcalcetidi hydrochloridum, natrii chloridum, acidum succinicum, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad injectabile ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium 8 mg.	
Anwendung		sekundärer Hyperparathyreoidismus (SHPT) bei erwachsenen hämodialysepflichtigen Patienten mit chronischer Nierenerkrankung	
Packung/en	01	001 6 Durchstechflasche(n)	B
	02	002 6 Durchstechflasche(n)	B
	03	003 6 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Phlebostasin, Kapseln

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 34755	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	23.06.2022
Zusammensetzung	02	hippocastani extractum ethanolicum siccum 240-290 mg corresp. aescinum 50 mg, DER: 4.5-5.5:1, Auszugsmittel Ethanolum 50% V/V, color.: E 104, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	02	094 50 Kapsel(n)	D
		108 100 Kapsel(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Picoprep, Pulver zur Herstellung einer oralen Lösung

Ferring AG, Baarerstrasse, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62754	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	27.06.2022
Zusammensetzung	01	natrii picosulfas 10 mg, magnesii oxidum leve 3.5 g, acidum citricum 12 g, saccharinum natricum, aromatica, antiox.: E 320, ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Darmreinigung vor Röntgenuntersuchungen, endoskopischen Untersuchungen, chirurgischen Eingriffen	
Packung/en	01	001 2 Sachet(s)	B
		002 100 Sachet(s)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Propionibacterium acnes D6, Tropfen zum Einnehmen und Einreiben

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59054	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	20.06.2022
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: propionibacterium acnes extractum cellulae (lyophil. steril.) D6 (HAB 5a) 1 ml, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 22 guttae.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform, alt: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Proscar, Filmtabletten

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 51774	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	07.06.2022
Zusammensetzung	01	finasteridum 5 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 105 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrössen 28 Filmtabletten + 98 Filmtabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Proscar, Filmtabletten

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 51774	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	14.06.2022
Zusammensetzung	01	finasteridum 5 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	30 Tablette(n)	B
	002	105 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pruri-med, Hautwaschemulsion

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 52004	Abgabekategorie: D	Index: 10.01.0.	09.06.2022
Zusammensetzung	01	disodium undecylenamido MEA-sulfosuccinate 30 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 50 mg, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		juckreizstillende, rückfettende Hautwaschemulsion zur unterstützenden Behandlung von Hauterkrankungen	
Packung/en	01	150 ml	D
	020	500 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pulsatilla plus, Tropfen zum Einnehmen

RUBIMED AG, Grossmatt 3, 6052 Hergiswil NW

Zul.-Nr.: 62943	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	09.06.2022
Zusammensetzung	01	chininum arsenicosum (HAB) C800 0.20 ml, graphites (HAB) LM18 0.20 ml, pulsatilla pratensis (HAB) D21 0.20 ml, barium carbonicum (HAB) D21 0.20 ml, thyreoidinum (glandulae thyreoidea sus scrofa forma domesticus) D21 (HAB 42a) 0.20 ml, ethanolum 96 per centum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 20 guttae, corresp. ethanolum 45 % 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		(Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	

01 Pylera, Hartkapseln

AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 66366	Abgabekategorie: A	Index: 04.99.0.	30.06.2022
Zusammensetzung	01	tetracyclini hydrochloridum 125 mg, bismuthi subcitras kalicum 140 mg, metronidazolum 125 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Eradikation H.pylori in Kombination mit Omeprazol	
Packung/en	01	120 Kapsel(n) Kunststoffflasche	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 02 Rapidocain 10 mg/ml con epinefrina 10 mcg/ml, soluzione iniettabile**
03 Rapidocain 20 mg/ml con epinefrina 12,5 mcg/ml, soluzione iniettabile
06 Rapidocain 10 mg/ml con epinefrina 5 mcg/ml, soluzione iniettabile
07 Rapidocain 20 mg/ml con epinefrina 5 mcg/ml, soluzione iniettabile
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 20272	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.02.2.	30.06.2022
Composizione	02 lidocaini hydrochloridum anhydricum 10 mg, adrenalimum 10 µg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum ad pH, propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, E 218 1.6 mg, E 223 0.5 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 2.875 mg. 03 lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, adrenalimum 12.5 µg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum ad pH, propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, E 218 1.6 mg, E 223 0.5 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 2.088 mg. 06 lidocaini hydrochloridum anhydricum 10 mg, adrenalimum 5 µg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum ad pH, propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, E 218 1.6 mg, E 223 0.5 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 2.875 mg. 07 lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, adrenalimum 5 µg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum ad pH, propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, E 218 1.6 mg, E 223 0.5 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 2.088 mg.		
Indicazione	Anestetico locale		
Confezione/i	02 506 1 x 20 ml flaconcino/flaconcini 03 507 1 x 20 ml flaconcino/flaconcini 06 504 10 x 5 ml fiala/fiale 07 505 10 x 5 ml fiala/fiale		B B B B
Osservazione	(Rinnovo dell'omologazione)		
Valevole fino al	illimitata		

- 02 Rapidocain 10 mg/ml, soluzione iniettabile**
03 Rapidocain 20 mg/ml, soluzione iniettabile
05 Rapidocain 10 mg/ml con agenti conservanti, soluzione iniettabile
06 Rapidocain 20 mg/ml con agenti conservanti, soluzione iniettabile
07 Rapidocain 5 mg/ml, soluzione iniettabile

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM:	32381	Categoria di dispensazione:	B	Index:	01.02.2.	30.06.2022
Composizione	02	lidocaini hydrochloridum anhydricum 10 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 2.8 mg.				
	03	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 2 mg.				
	05	lidocaini hydrochloridum anhydricum 10 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, E 218 1.6 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 2.8 mg.				
	06	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, E 218 1.6 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 2 mg.				
	07	lidocaini hydrochloridum anhydricum 5 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 3.2 mg.				
Indicazione		Anestetico locale				
Confezione/i	02	170 10 x 5 ml fiala/fiale			B	
		197 10 x 10 ml fiala/fiale			B	
		395 1 x 20 ml flaconcino/flaconcini			B	
	03	057 10 x 2 ml fiala/fiale			B	
		065 10 x 5 ml fiala/fiale			B	
		073 10 x 10 ml fiala/fiale			B	
		396 1 x 20 ml flaconcino/flaconcini			B	
	05	398 1 x 20 ml flaconcino/flaconcini			B	
		399 1 x 50 ml flaconcino/flaconcini			B	
	06	400 1 x 20 ml flaconcino/flaconcini			B	
		401 1 x 50 ml flaconcino/flaconcini			B	
	07	402 1 x 20 ml flaconcino/flaconcini			B	
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)				
Valevole fino al		illimitata				

01 Ratanhia comp., Flüssigkeit zur Anwendung in der Mundhöhle

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 60032	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	20.06.2022	
Zusammensetzung	01	myrrhae tinctura (Commiphora myrrha (Nees.) Engl., gummis) 400 mg, DER: 1:5, Auszugsmittel Ethanolum 86% (m/m), ratanhiae radicis sicc. extractum fluidum (Krameria triandra Ruiz et Pavon, radice) 115.8 mg, DER: 1:1, Auszugsmittel Ethanolum 33% (m/m), aesculus hippocastanum ex cortice, ethanol. decoctum (HAB) D19 10 mg, argentum nitricum (HAB) D14 10 mg, fluorit (HAB) D9 10 mg, kieserit (HAB) D19 10 mg, caryophylli floris aetheroleum (Syzygium aromaticum (L.) Merr. et L.M.Perry), flos sicc., aetheroleum) 0.4 mg, eucalypti aetheroleum (Eucalyptus globulus Labill., Eucalyptus polybractea R.T.Baker et Eucalyptus smithii R.T.Baker, folium rec., aetheroleum) 1.0 mg, lavandulae aetheroleum (Lavandula angustifolia Mill., flores, aetheroleum) 0.7 mg, menthae piperitae aetheroleum (Mentha x piperita L., herba rec., aetheroleum) 3.5 mg, salviae aetheroleum (Salvia officinalis L., herba, aetheroleum) 0.5 mg, ethanolum 96 per centum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 76 % 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 Redoxon + Zinc, Brausetabletten

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 54658	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	02.06.2022
Zusammensetzung	02	acidum ascorbicum 1 g, zincum 10 mg ut zinci citras trihydricus, aromatica, aspartatum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Packung/en	02	001 60 Tablette(n) 053 15 Tablette(n) 054 30 Tablette(n)	D D D
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: Packung à 60 Brausetabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rennie Peppermint, Lutschtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 8571	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	21.06.2022
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 680 mg, magnesii subcarbonas ponderosus 80 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Packung/en	01	015 36 Tablette(n) 023 60 Tablette(n)	D D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Requip-Modutab 2 mg, Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung**03 Requip-Modutab 4 mg, Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung****04 Requip-Modutab 8 mg, Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 57740	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	20.06.2022
Zusammensetzung	<p>01 ropinirolum 2 mg ut ropiniroli hydrochloridum, hypromellosum, lactosum monohydricum 46.32 mg, carmellosum naticum, ricini oleum hydrogenatum, maltodextrinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosum, glyceroli dibehenas, mannitolum, povidonum K 29-32, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, E 172 (flavum), Überzug: hypromellosum, macrogol 400, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.6 mg.</p> <p>03 ropinirolum 4 mg ut ropiniroli hydrochloridum, hypromellosum, lactosum monohydricum 44.04 mg, carmellosum naticum, ricini oleum hydrogenatum, maltodextrinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosum, glyceroli dibehenas, mannitolum, povidonum K 29-32, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, E 172 (flavum), Überzug: hypromellosum, macrogol 400, E 110 1.24 mg, E 132, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 1.6 mg.</p> <p>04 ropinirolum 8 mg ut ropiniroli hydrochloridum, hypromellosum, lactosum monohydricum 39.48 mg, carmellosum naticum, ricini oleum hydrogenatum, maltodextrinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosum, glyceroli dibehenas, mannitolum, povidonum K 29-32, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, E 172 (flavum), Überzug: hypromellosum, macrogol 400, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.6 mg.</p>		
Anwendung	Morbus Parkinson		
Packung/en	<p>01 003 28 Tablette(n)</p> <p>03 011 28 Tablette(n)</p> <p>04 015 28 Tablette(n)</p>		B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) carmellosum naticum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwoll-Linterstoff hypromellosum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwoll-Linterstoff		B
Gültig bis	unbegrenzt		B

03 Ricola Kräuter, Kräuterbonbons ohne Zucker, 2,5 g**04 Ricola Kräuter, Kräuterbonbons ohne Zucker, 3,6 g**

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: 49498	Abgabekategorie:	E	Index: 12.03.9.	14.06.2022
Zusammensetzung	03	specierum pectoralium extractum 25 mg, levomentholum 2.4 mg, acesulfamum kalicum, aspartatum, color.: E 150(a), aromatica, excipiens pro pastillo.		
	04	specierum pectoralium extractum 36 mg, levomentholum 3 mg, acesulfamum kalicum, aspartatum, color.: E 150(a), aromatica, excipiens pro pastillo.		
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh		
Packung/en	03	002 2 x 50 g		E
		055 50 g		E
	04	003 2 x 125 g		E
		064 125 g		E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

02 Ricola Zitronenmelisse, Kräuterbonbons ohne Zucker, 2,5 g**03 Ricola Zitronenmelisse, Kräuterbonbons ohne Zucker, 3,6 g**

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: 49499	Abgabekategorie:	E	Index: 12.03.9.	14.06.2022
Zusammensetzung	02	acidum ascorbicum 13.3 mg, limonis aetheroleum 2.4 mg, extractum 8 mg ex species pectorales et melissae herba, isomaltum, acesulfamum kalicum, aspartatum, color.: aromatica, excipiens pro pastillo.		
	03	acidum ascorbicum 19.1 mg, limonis aetheroleum 3.4 mg, extractum 11.5 mg ex species pectorales et melissae herba, isomaltum, aspartatum, color.: aromatica, excipiens pro pastillo.		
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh		
Packung/en	02	002 2 x 50 g		E
		027 50 g		E
	03	003 2 x 125 g		E
		036 125 g		E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

- 01 Rivastigmin-Mepha Patch 4.6mg/24h, transdermale Pflaster**
02 Rivastigmin-Mepha Patch 9.5mg/24h, transdermale Pflaster
03 Rivastigmin-Mepha Patch 13.3mg/24h, transdermale Pflaster
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66880	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	27.06.2022
Zusammensetzung	01	rivastigminum 6.9 mg, excipiens ad praeparationem pro 4.6 cm ² cum liberatione 4.6 mg/24h.	
	02	rivastigminum 13.8 mg, excipiens ad praeparationem pro 9.2 cm ² cum liberatione 9.5 mg/24h.	
	03	rivastigminum 20.7 mg, excipiens ad praeparationem pro 13.8 cm ² cum liberatione 13.8 mg/24h.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	001 30 Pflaster	B
	02	002 30 Pflaster	B
	03	003 2 x 30 Pflaster	B
	04	004 30 Pflaster	B
	05	005 2 x 30 Pflaster	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Ropinirol Sandoz Retard 2, Filmtabletten mit verlängerter Wirkstofffreisetzung**
02 Ropinirol Sandoz Retard 4, Filmtabletten mit verlängerter Wirkstofffreisetzung
03 Ropinirol Sandoz Retard 8, Filmtabletten mit verlängerter Wirkstofffreisetzung
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62480	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	30.06.2022
Zusammensetzung	01	ropinirolum 2 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ropinirolum 4 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ropinirolum 8 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	002 28 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
	03	004 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Scintimun, Markierungsbesteck
b.e.imaging.ag, Strehlgasse 9, 6430 Schwyz

Zul.-Nr.: 51672	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.8.	23.06.2022
Zusammensetzung	01	I): besilesomabum 1 mg, natrii dihydrogenophphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, sorbitolum, pro vitro. II): tetrานatriи 1,1,3,3-propantetraphosphonas dihydricus, stannosi chloridum dihydricum, pro vitro. III): pro usu: I) et II) recenter radioactivatum 99m-technetio ut natrii pertechnetas.	
Anwendung		Imunszintigraphie von Entzündungsherden, Knochenmarkszintigraphie	
Packung/en	01	001 2 Flasche(n) 038 2 Flasche(n) (2 Markierungseinheiten)	A A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Secresol 200 mg, Granulat

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 52196	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	28.06.2022
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 200 mg, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum, saccharinum natricum et alia, excipiens ad granulatum pro 3 g.	
Anwendung		Mukolytikum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt	

01 Sildenafil Spirig HC 25 mg, Filmtabletten
02 Sildenafil Spirig HC 50 mg, Filmtabletten
03 Sildenafil Spirig HC 100 mg, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62796	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	16.06.2022
Zusammensetzung	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, E 124, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, E 124, excipiens pro compresso obducto.	
	03	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, E 124, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	007 4 Tablette(n)	B
	008	12 Tablette(n)	B
	02	009 4 Tablette(n)	B
	010	12 Tablette(n)	B
	03	011 4 Tablette(n)	B
	012	12 Tablette(n)	B
	013	24 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sirdalud MR 6 mg, Kapseln
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 48979	Abgabekategorie: B	Index: 01.12.0.	02.06.2022
Zusammensetzung	01	tizanidinum 6 mg ut tizanidini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Myotonolyticum	
Packung/en	01	017 30 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sirdalud 2 mg, Tabletten
02 Sirdalud 4 mg, Tabletten
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 44691	Abgabekategorie: B	Index: 01.12.0.	02.06.2022
Zusammensetzung	01	tizanidinum 2 mg ut tizanidini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	02	tizanidinum 4 mg ut tizanidini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Myotonolyticum	
Packung/en	01	019 30 Tablette(n)	B
	027	100 Tablette(n)	B
	02	035 30 Tablette(n)	B
	043	100 Tablette(n)	B
	086	14 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Solacutan 3%, Gel

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 66644	Abgabekategorie: B	Index: 10.99.0.	07.06.2022
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 30 mg, natrii hyaluronas, macrogolum 400, aqua purificata, alcohol benzylicus 15 mg, ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Behandlung aktinische Keratose	
Packung/en	01	001 25 g	B
		002 50 g	B
		003 100 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Solmucol 10 % i.v., i.m., locale, soluzione iniettabile

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

N° d'AMM: 51689	Categoria di dispensazione: B	Index: 03.02.0.	15.06.2022
Composizione	01	acetylcysteinum 300 mg, natrii hydroxidum, kalii hydroxidum, dinatrii edetas, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	011 5 fiala/fiale	B
		038 50 fiala/fiale	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Solmucol tosse grassa, sciroppo per bambini**02 Solmucol tosse grassa, sciroppo per adulti**

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

N° d'AMM: 52254	Categoria di dispensazione: D	Index: 03.02.0.	28.06.2022
Composizione	01	acetylcysteinum 100 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, E 211, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
	02	acetylcysteinum 200 mg, aromaticum, conserv.: E 202, E 211, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	043 90 ml	D
	02	051 180 ml	D
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

02 Sportusal sine Heparino, Spray

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 50751	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	22.06.2022
Zusammensetzung	02	hydroxyethylis salicylas 90 mg, dimethylis sulfoxidum 45 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 18 mg, levomentholum 27 mg, camphora racemica 5.4 mg, dexpanthenolum 9 mg, aromatica, rosmarinii aetheroleum, lavandulae hybridae aetheroleum, cumarinum, pentadecalactonum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	02	020 50 ml Pumpdosierspray	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sportusal, Gel

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 47078	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	23.06.2022
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 Stugeron, Tabletten

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 32053	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.2.	24.06.2022
Zusammensetzung	01	cinnarizimum 25 mg, lactosum monohydricum 158.8 mg, maydis amyllum, saccharum 15 mg, talcum, gossypii oleum hydrogenatum, povidonum K 90, pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist, Durchblutungsstörungen	
Packung/en	01	041 25 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) gossypii oleum hydrogenatum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwollsamen	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tadalafil Menarini 20 mg, Filmtabletten**02 Tadalafil Menarini 10 mg, Filmtabletten****03 Tadalafil Menarini 2.5 mg, Filmtabletten****04 Tadalafil Menarini 5 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 67209	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	30.06.2022
Zusammensetzung	01	tadalafilum 20 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	tadalafilum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	tadalafilum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	tadalafilum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.09.2023	

01 Tecfidera 120 mg, magensaftresistente Hartkapseln**02 Tecfidera 240 mg, magensaftresistente Hartkapseln**

Biogen Switzerland AG, Neuhofstrasse 30, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62831	Abgabekategorie:	Index:	03.06.2022
Zusammensetzung	01	dimethylis fumaras 120 mg, carmellosum naticum conexum, cellulose microcristallinum, magnesii stearas, talcum, silica colloidalis anhydrica, acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:1, Überzug: acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisati 1:1 dispersio 30 per centum, polysorbatum 80, natrii laurilsulfas, triethylis citras, talcum, simeticonum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 133, Drucktinte: lacca, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula corresp. natrium 1.37 mg.	
	02	dimethylis fumaras 240 mg, carmellosum naticum conexum, cellulose microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:1, Überzug: acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisati 1:1 dispersio 30 per centum, natrii laurilsulfas, triethylis citras, polysorbatum 80, talcum, simeticonum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 133, Drucktinte: lacca, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula corresp. natrium 1.69 mg.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001 14 Kapsel(n)	B
	02	003 56 Kapsel(n)	B
		004 168 Kapsel(n) 3 x 28-Tage-Packung	B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Juni 2022)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Telfastin Allergo 120, überzogene Tabletten**02 Telfastin Urticaria 180, überzogene Tabletten**

Opella Healthcare Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61283	Abgabekategorie:	Index:	15.06.2022
Zusammensetzung	01	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, cellulose microcristallinum, amylo pregelificatum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 0.12 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, polyvidonum K 29-32, E 171, silica colloidalis anhydrica, macrogolum 400, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	fexofenadini hydrochloridum 180 mg, cellulose microcristallinum, amylo pregelificatum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 0.18 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromelloseum, polyvidonum K 29-32, E 171, silica colloidalis anhydrica, macrogolum 400, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	002 10 Tablette(n)	D
		006 30 Tablette(n)	D
	02	007 10 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von B zu D)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

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

N° d'AMM: 63193	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	02.06.2022
Composition	01 temozolomidum 5 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula. 02 temozolomidum 20 mg, excipiens pro capsula. 03 temozolomidum 100 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula. 04 temozolomidum 140 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula. 05 temozolomidum 180 mg, excipiens pro capsula. 06 temozolomidum 250 mg, excipiens pro capsula.		
Indication	Cytostatique		
Remarque	(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger		
Valable jusqu'au	01.06.2024		

01 Tenovovir Sandoz 245 mg, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66282	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	08.06.2022
Zusammensetzung	01 tenovovirum disoproxilum 245 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	HIV-Infektion, Hepatitis B		
Packung/en	01 001 30 Tablette(n)		A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Tilcotil, Filmtabletten

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 46929	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	09.06.2022
Zusammensetzung	01 tenoxicamum 20 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Antirheumaticum, Antiphlogisticum		
Packung/en	01 012 10 Tablette(n) 020 30 Tablette(n)		B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

02 Tygacil 50 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57431	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.5.	22.06.2022
Zusammensetzung	02 Praeparatio cryodesiccata: tigecyclinum 50 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	02 004 10 Durchstechflasche(n)		A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Tylenol Kinder 100 mg, Suppositorien
02 Tylenol Kinder 200 mg, Suppositorien
03 Tylenol Kinder 350 mg, Suppositorien**
Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 37919	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	02.06.2022
Zusammensetzung	01	paracetamolum 100 mg, antiox.: E 320, E 321, excipiens pro suppositorio.	
	02	paracetamolum 200 mg, antiox.: E 320, E 321, excipiens pro suppositorio.	
	03	paracetamolum 350 mg, antiox.: E 320, E 321, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	012 10 Suppositorien	D
	02	020 10 Suppositorien	D
	03	039 10 Suppositorien	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

06 VaxigripTetra, Suspension pour injection dans une seringue pré-remplie

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

N° d'AMM: 66427	Catégorie de remise: B	Index: 08.08.	23.06.2022
Composition	06	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus souche A/Victoria/2570/2019 (H1N1)pdm09-like: reassortant virus IVR-215 derived from A/Victoria/2570/2019) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus souche A/Darwin/9/2021 (H3N2)-like: reassortant virus IVR-228 derived from A/Darwin/9/2021) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus souche B/Austria/1359417/2021-like: B/Michigan/01/2021, wilde type (Victoria lineage)) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus souche B/Phuket/3073/2013-like: B/Phuket/3073/2013, wilde type (Yamagata lineage)) 15 µg, natrii chloridum, kalii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.72 mg, kalium 0.08 mg, residui: formaldehydum, octoxinolum-9, neomycinum, ovalbuminum.	
Indication		Immunisation active contre l'influenza, dès le 6ème mois	
Conditionnements	06	019 1 x 0.5 ml seringue(s) préremplie(s) avec aiguille 020 10 x 0.5 ml seringue(s) préremplie(s) avec aiguilles 021 1 x 0.5 ml seringue(s) préremplie(s) sans aiguille 022 10 x 0.5 ml seringue(s) préremplie(s) sans aiguilles	B B B B
Remarque		(Annual update saison 2022/2023)	
Valable jusqu'au		11.06.2023	

01 Vi-De 3, solution de goutte

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

N° d'AMM: 9395	Catégorie de remise: D	Index: 07.02.3.	23.06.2022
Composition	01	cholecalciferolum 4500 U.I., excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 45 guttae corresp. ethanolum 65 % V/V.	
Indication		Préparation de la vitamine D	
Conditionnements	01	016 10 ml	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Viola tricolor comp., Globuli

RUBIMED AG, Grossmatt 3, 6052 Hergiswil NW

Zul.-Nr.: 62944	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	20.06.2022
Zusammensetzung	01	thuja occidentalis (HAB) C50 2.5 mg, phosphorus (HAB) D21 2.5 mg, viola tricolor (HAB) D21 2.5 mg, thyreoidinum (glandulae thyreoidea sus scrofa forma domesticus) D21 (HAB 42a) 2.5 mg, saccharum 1 g, ad globulos pro 1 g corresp. 16 - 30 granula homoeopathica imbuta.	
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 Viola tricolor comp., Tropfen zum Einnehmen

RUBIMED AG, Grossmatt 3, 6052 Hergiswil NW

Zul.-Nr.: 62945	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	23.06.2022
Zusammensetzung	01	thuja occidentalis (HAB) C50 0.25 ml, phosphorus (HAB) D21 0.25 ml, viola tricolor (HAB) D21 0.25 ml, thyreoidinum (glandulae thyreoidea sus scrofa forma domesticus) D21 (HAB 42a) 0.25 ml, ethanolum 96 per centum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 20 guttae, corresp. ethanolum 51 % V/V.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vistagan Liquifilm 0,5% Unit Dose, Augentropfen

AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 51798	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	28.06.2022
Zusammensetzung	01	levobunololi hydrochloridum 5 mg corresp. levobunololum 4.4 mg, poly(alcohol vinylicus), dinatrii edetas, dinatrii phosphas heptahydricus et kalii dihydrogenophosphas corresp. phosphas 1.9 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum ad pH, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	015 30 x 0,4 ml	B
		023 60 x 0,4 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vitamin D3 Streuli, Injektionslösung

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 32435	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	15.06.2022
Zusammensetzung	01	cholecalciferolum 300000 U.I., triglycerida media q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	025 10 Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vitrakvi 25 mg, Kapseln**02 Vitrakvi 100 mg, Kapseln**

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 67281	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	02.06.2022
Zusammensetzung	01	larotrectinibum 25 mg ut larotrectinibi sulfas, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, E 132, E 171, propylenglycolum, dimeticonum 1000, pro capsula.	
	02	larotrectinibum 100 mg ut larotrectinibi sulfas, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, E 132, E 171, propylenglycolum, dimeticonum 1000, pro capsula.	
Anwendung		Behandlung von soliden Tumoren mit NTRK (neutrophe Tyrosin-Rezeptor-Kinase)-Genfusion	
Packung/en	01	001 56 Kapsel(n)	A
	02	002 56 Kapsel(n)	A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XE53, neu: L01EX12) Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		28.05.2023	

01 Vitrakvi 20 mg/ml, Lösung zum Einnehmen

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 67282	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	02.06.2022
Zusammensetzung	01	larotrectinibum 20 mg ut larotrectinibi sulfas, acidum citricum, maltodextrinum, triethylis citras, aromatica (Erdbeer) cum alcohol benzylicus, propylenglycolum, hydroxypropylbetadexum 174.6 mg, E 211 2 mg, natrii citras dihydratus, sucralosum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium max. 4.17 mg.	
Anwendung		Behandlung von soliden Tumoren mit NTRK (neutrophe Tyrosin-Rezeptor-Kinase)-Genfusion	
Packung/en	01	002 100 ml	A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, L01XE53, neu: L01EX12) Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		28.05.2023	

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

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 57803	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	02.06.2022
Zusammensetzung	01	bupropioni hydrochloridum 150 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	bupropioni hydrochloridum 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	004 30 Tablette(n)	B
	02	008 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zoledronsäure Onco Sandoz 4 mg / 100 ml, Infusionslösung

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62932	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	01.06.2022
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg,mannitolum,natrii citras anhydricus,aqua ad iniecatibile q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Knochenmetastasen solider Tumoren und multiplem Myelom, maligne Hypercalcämie	
Packung/en	01	001 1 x 100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zonegran 25 mg, Kapseln**02 Zonegran 50 mg, Kapseln****03 Zonegran 100 mg, Kapseln**

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 57629	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	13.06.2022
Zusammensetzung	01	zonisamidum 25 mg,cellulosum microcristallinum,oleum vegetabile hydrogenatum,natrii laurilsulfas,Kapselhülle: gelatina,E 171,Drucktinte: lacca,propylenglycol,kalii hydroxidum,E 172 (nigrum),pro capsula corresp.natrium 0.015 mg.	
	02	zonisamidum 50 mg,cellulosum microcristallinum,oleum vegetabile hydrogenatum,natrii laurilsulfas,Kapselhülle: gelatina,E 171,E 172 (nigrum),Drucktinte: lacca,propylenglycol,kalii hydroxidum,E 172 (nigrum),pro capsula corresp.natrium 0.03 mg.	
	03	zonisamidum 100 mg,cellulosum microcristallinum,oleum vegetabile hydrogenatum,natrii laurilsulfas,Kapselhülle: gelatina,E 171,E 129 0.147 mg,E 110 0.002 mg,Drucktinte: lacca,propylenglycol,kalii hydroxidum,E 172 (nigrum),pro capsula corresp.natrium 0.06 mg.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	002 14 Kapsel(n)	B
	02	012 56 Kapsel(n)	B
	03	016 56 Kapsel(n)	B
	018	98 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 25mg: 28 und 56 Kapseln, 50mg: 14 und 28 Kapseln, 100mg: 28 und 196 Kapseln.)	
Gültig bis		unbegrenzt	

04 Zovirax 800 mg, Filmtabletten (suspendierbar)**05 Zovirax 200 mg, Filmtabletten (suspendierbar)**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 45343	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	28.06.2022
Zusammensetzung	04	aciclovirum 800 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	aciclovirum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Herpesinfektionen	
Packung/en	04	057 35 Tablette(n)	A
	05	065 25 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Dosisstärke 400 mg wird per 29.06.2022 widerrufen)	
Gültig bis		17.12.2023	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

03 Drontal flavour Plus ad us. vet., Tabletten für Hunde
05 Drontal flavour Plus XL ad us. vet., Tabletten für Hunde
 VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 49615	Abgabekategorie: B	Index:	10.06.2022
Zusammensetzung	03 febantelum 150.0 mg, pyrantelum 50 mg ut pyranteli pamoas 144 mg, praziquantelum 50.0 mg, maydis amyllum, lactosum monohydricum, cellulosum microcristallinum, povidonum K 25, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, silica colloidalis anhydrica, aromatica, pro compresso. 05 febantelum 525 mg, pyrantelum 175 mg ut pyranteli pamoas 504 mg, praziquantelum 175 mg, maydis amyllum, lactosum monohydricum, cellulosum microcristallinum, povidonum K 25, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, silica colloidalis anhydrica, aromatica, pro compresso.		
Anwendung	Breitspektrum-Anthelmintikum für Hunde		
Packung/en	03 051 120 Tablette(n) 05 053 24 Tablette(n)		B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Endex 8,75% ad us. vet., orale Suspension für Schafe

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 51376	Abgabekategorie: B	Index:	17.06.2022
Zusammensetzung	01 triclabendazolum 50 mg, levamisoli hydrochloridum 37.5 mg, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, E 223 2.5 mg, dinatrii edetas, ciclometiconum (Antifoam AF), macrogolum 400, silica colloidalis anhydrica, E 218 0.95 mg, propylis parahydroxybenzoas 0.35 mg, E 210 1 mg, natrii hydroxidum, aqua purificata, ad suspensionem pro 1 ml.		
Anwendung	Zur Behandlung des Leberegel- und Rundwurmbefalls beim Schaf		
Packung/en	01 064 800 ml		B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Equimax ad us. vet., Paste zur oralen Anwendung beim Pferd

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 55745	Abgabekategorie: B	Index:	15.06.2022
Zusammensetzung	01 ivermectinum 18.7 mg, praziquantelum 140.3 mg, ricini oleum hydrogenatum, hydroxypropylcellulosum, titanii dioxidum, propylenglycolum, ad pastam pro 1 g.		
Anwendung	Antiparasitäre Paste zur oralen Anwendung beim Pferd		
Packung/en	01 004 7.49 g Applikator 005 12 x 7.49 g Applikatoren 006 24 x 7.49 g Applikatoren		B B B
Bemerkung	(Änderung Abgabekategorie von A zu B)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Equipalazone-Paste ad us. vet.

MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 45439	Abgabekategorie: B	Index:	23.06.2022
Zusammensetzung	01	phenylbutazonum 1 g, arom.: vanillinum et alia, conserv.: propylis parahydroxybenzoas natricus, E 219, excipiens ad pastam, pro dosi 6 g.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum für Pferde und Ponies	
Packung/en	01	011 36 g Injektor	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Intertocine-S ad us. vet., Injektionslösung

MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 37595	Abgabekategorie: B	Index:	23.06.2022
Zusammensetzung	03	oxytocinum 10 U.I., natrii chloridum, conserv.: chlorobutanolum hemihydricum 5.254 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Geburtshilfe, Puerperalstörungen, Laktationsstörungen bei Pferden, Rindern, Schweinen, Schafen, Ziegen, Hunden und Katzen	
Packung/en	03	022 25 ml 040 50 ml	B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ketasin 100 ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 65787	Abgabekategorie: A	Index:	07.06.2022
Zusammensetzung	01	ketaminum 100.00 mg ut ketamini hydrochloridum 115.34 mg, chlorocresolum 1.00 mg, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allgemeinanästhetikum für Tiere	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	

02 Lidocain 2% Streuli ad us. vet., Injektionslösung

Streuli Tiergesundheit AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 50564	Abgabekategorie: B	Index:	21.06.2022
Zusammensetzung	02	lidocaini hydrochloridum monohydricum 20 mg corresp. lidocainum 16.2 mg, E 218 1 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanaesthetikum für Rinder, Pferde, Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	02	088 100 ml Ampullenflasche 096 10 x 100 ml Ampullenflaschen	B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Mamycin 10 ad us. vet., Injektionspräparat

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

Zul.-Nr.: 37835	Abgabekategorie: B	Index:	23.06.2022
Zusammensetzung	02	Praeparatio sicca: penethamati hydroiodidum 10 Mio U.I., lecithinum ex ovo, natrii citras anhydricus, polysorbatum 81, pro vitro. Solvens: conserv.: E 218 1.5 mg/ml, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro vitro 30 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Kühe, Hunde und Katzen	
Packung/en	02	021 10 x 10 Mio I.E. mit je 30 ml Lösungsmittel	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Metacam 5 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung**02 Metacam 20 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung****03 Metacam 40 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 53851	Abgabekategorie: B	Index:	28.06.2022
Zusammensetzung	01	meloxicamum 5 mg, megluminum, glycofurol, poloxamerum 188, natrii chloridum, glycinum, conserv.: ethanolum 96 per centum 150 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	meloxicamum 20 mg, megluminum, poloxamerum 188, dinatrii edetas, macrogolum 300, glycinum, conserv.: ethanolum 96 per centum 150 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	meloxicamum 40 mg, megluminum, poloxamerum 188, dinatrii edetas, macrogolum 300, glycinum, conserv.: ethanolum 96 per centum 150 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	01	Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Hunde und Katzen	
	02	Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Rinder, Schweine und Pferde	
	03	Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Rinder und Pferde	
Packung/en	01	061 20 ml	B
	02	037 50 ml	B
	045	100 ml	B
	03	001 50 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Panazolin ad us. vet., Pulver zum Eingeben für Rinder

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

Zul.-Nr.: 48575	Abgabekategorie: B	Index:	21.06.2022
Zusammensetzung	01	sulfadimidinum 30 g, sulfathiazolum 20 g, ad pulverem pro charta 50 g.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern	
Packung/en	01	001 1 x 50 g Beutel	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Program 133 mg ad us. vet., Suspension**02 Program 266 mg ad us. vet., Suspension**

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 51905	Abgabekategorie: D	Index:	17.06.2022
Zusammensetzung	01 lufenuronum 133 mg, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad suspensionem pro vase 1.9 g. 02 lufenuronum 266 mg, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad suspensionem pro vase 3.8 g.		
Anwendung	Kontrolle und Vorbeugung von Flohbefall bei Katzen		
Packung/en	01 024 6 Ampulle(n) 02 032 6 Ampulle(n)	D	D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

02 SK-60 ad us. vet., prémélange médicamenteux

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

N° d'AMM: 38683	Catégorie de remise: A	Index:	09.06.2022
Composition	02 chlortetracyclini hydrochloridum 80 g, spiramycinum 256 Mio U.I. ut spiramycini embonas, excipiens ad pulverem pro 1 kg.		
Indication	Traitemet et métaphylaxie des infections bactériennes combinées, si les bactéries impliquées sont sensibles à la combinaison chlortétracycline et spiramycine, particulièrement : Porcs : Affections des voies respiratoires causées par les mycoplasmes (spécialement la pneumonie enzootique) ou Actinobacillus pleuropneumoniae (APP). Affections intestinales causées par Lawsonia intracellularis (Adénomatose porcine intestinale). Veaux : Affections des voies respiratoires causées par les Mycoplasmes et les Pasteurelles.		
Conditionnements	028 1 kg (avec mesurette) 036 25 kg (sans mesurette) 044 5 kg (sans mesurette)	A	A
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

01 Tandozin ad us. vet., Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine

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

Zul.-Nr.: 49260	Abgabekategorie: B	Index:	16.06.2022
Zusammensetzung	01 sulfadimidinum natricum 100 mg, sulfamethoxypyridazinum 200 mg, E 223 0.5 mg, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1.0 ml.		
Anwendung	Sulfonamid-Injektionslösung für Rind, Pferd und Schwein		
Packung/en	01 017 100 ml Durchstechflasche 018 10 x 100 ml Durchstechflasche	B	B
Bemerkung	(Änderung Abgabekategorie von A zu B)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Terramycin ad us. vet., Injektionslösung für Rinder, Schafe, Schweine und Ziegen

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

Zul.-Nr.: 66397	Abgabekategorie: B	Index:	09.06.2022
Zusammensetzung	01	oxytetracyclinum 92.7 mg ut oxytetracyclini hydrochloridum, povidonum K 17, magnesii oxidum, natrii hydroxymethansulfinas 3.92 mg, thioglycerolum 10.53 mg, ethanolaminum, acidum hydrochloridum, aqua ad inyectabile, ad solutionem pro 1.0 ml.	
Anwendung	Antibiotikum für Rinder, Schafe, Schweine und Ziegen		
Packung/en	01	001 100 ml	B
Bemerkung	(Änderung Abgabekategorie von A zu B)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Thiafeline 2.5 mg ad us. vet., Filmtabletten für Katzen**02 Thiafeline 5 mg ad us. vet., Filmtabletten für Katzen**

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

Zul.-Nr.: 66705	Abgabekategorie: B	Index:	23.06.2022
Zusammensetzung	01	thiamazolum 2.5 mg, color.: E 122, excipiens pro compressso obducto. 02 thiamazolum 5 mg, color.: E 104, E 110, excipiens pro compressso obducto.	
Anwendung	Zur Behandlung der Hyperthyreose bei Katzen		
Packung/en	01	001 120 Filmtabletten	B
	02	002 120 Filmtabletten	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

Änderung der Zulassungsinhaberin Modification du titulaire d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 01.06.2022 übernimmt die Firma **Axapharm AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Medius AG, Muttenz**:

A compter du 01.06.2022, l'entreprise **Axapharm AG, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Medius AG, Muttenz**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
68161	Sitagliptin-Medius, Filmtabletten

Per 22.06.2022 übernimmt die Firma **Materia Medica Maibach AG, Risch** folgende/s Arzneimittel der Firma **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier**:

A compter du 22.06.2022, l'entreprise **Materia Medica Maibach AG, Risch** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
40188	Ultracain D-S, Injektionslösung

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

Per 13.06.2022 ändert die Firma **ALK-Abelló AG** ihr Firmendomizil von Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil nach **Richtistrasse 11, 8304 Wallisellen**.

A compter du 13.06.2022, l'entreprise **ALK-Abelló AG** actuellement sise Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil, aura pour nouveau domicile **Richtistrasse 11, 8304 Wallisellen**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
57850	Grazax, Lyophilisat zum Einnehmen
58566	Soluprick SQ Phleum pratense, Pricktestlösung
58568	Soluprick SQ Secale cereale, Pricktestlösung
58571	Soluprick SQ 6-Gräsermischung, Pricktestlösung
58572	Soluprick SQ Artemisia vulgaris, Pricktestlösung
58575	Soluprick SQ Alnus glutinosa, Pricktestlösung
58577	Soluprick SQ Betula verrucosa, Pricktestlösung
58578	Soluprick SQ Corylus avellana, Pricktestlösung
58579	Soluprick SQ 3-Bäumemischung (Alnus glutinosa, Betula verrucosa, Corylus avellana), Pricktestlösung
58580	Soluprick SQ Dermatophagoides farinae, Pricktestlösung
58581	Soluprick SQ Dermatophagoides pteronyssinus, Pricktestlösung

58582	Soluprick SQ Felis domesticus, Pricktestlösung
58583	Soluprick SQ Canis familiaris, Pricktestlösung
58584	Soluprick SQ Equus caballus, Pricktestlösung
58585	Soluprick SQ Apis mellifera, Pricktestlösung
58586	Soluprick SQ Vespula spp., Pricktestlösung
58587	Soluprick SQ positive Kontrolle, Pricktestlösung
58588	Soluprick SQ negative Kontrolle, Pricktestlösung
60687	Pharmalgen Apis mellifera, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
60688	Pharmalgen Vespula spp., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
60690	Alutard SQ Equus caballus, Depotsuspension zur Injektion
60691	Alutard SQ Dermatophagoides pteronyssinus, Depotsuspension zur Injektion
60695	Alutard SQ Frühblühermischung, Depotsuspension zur Injektion
60698	Alutard SQ Apis mellifera, Depotsuspension zur Injektion
60699	Alutard SQ Milben-Mischung, Depotsuspension zur Injektion
60700	Alutard SQ Felis domesticus, Depotsuspension zur Injektion
60702	Alutard SQ Phleum pratense, Depotsuspension zur Injektion
60706	Alutard SQ Vespula spp, Depotsuspension zur Injektion
60708	Alutard SQ 6-Gräsermischung + Roggen, Depotsuspension zur Injektion
60710	Alutard SQ Canis familiaris, Depotsuspension zur Injektion
60711	Alutard SQ Betula verrucosa, Depotsuspension zur Injektion
61315	Jext 150/300 Mikrogramm, Injektionslösung im Fertigpen
62806	Pharmalgen Albumin Diluent, Lösungsmittel
65823	Acarizax, Lyophilisat zum Einnehmen
67275	Itulazax, Lyophilisat zum Einnehmen

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	02	Amavita Carbocistein, Sirup Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	61217	D	03.02.0.	01.10.2022
1	01	Bydureon Pen, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Depot-Injektionssuspension AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	65389	B	07.06.	01.08.2022
1	01	Carbocifelan, Sirup G-Pharma AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	67722	D	03.02.0.	01.10.2022
1	01	Caspofungin Accord 50 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen	66936	A	08.06.0.	09.08.2022
1	02	Caspofungin Accord 70 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen	66936	A	08.06.0.	09.08.2022
2	01	Ciprofloxacin Axapharm 250 mg, Filmtabletten Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	58409	A	08.01.8.	31.01.2022
2	02	Ciprofloxacin Axapharm 500 mg, Filmtabletten Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	58409	A	08.01.8.	31.01.2022

2	03	Ciprofloxacin Axapharm 750 mg, Filmtabletten Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	58409	A	08.01.8. 31.01.2022
1	01	Co-Amoxicillin Helvepharm 1000 mg, Filmtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	59050	A	08.01.93 15.06.2022
1	01	Co-Amoxicillin Helvepharm 625 mg, Filmtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	59049	A	08.01.93 15.06.2022
1	02	Coop Vitality Carbocistein, Sirup Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	63098	D	03.02.0. 01.10.2022
1	01	Digoxin-Juvisé 0,25 mg, Tabletten Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz	26728	B	02.01.1. 30.09.2022
1	02	Digoxin-Juvisé 0,125 mg, Tabletten Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz	26728	B	02.01.1. 30.09.2022
1	01	Fursol, Tabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	52237	B	05.01.0. 20.06.2022
1	01	Muxol 10 mg, dragées Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	26339	D	04.08.11 29.06.2022
1	01	Noctaval, poudre Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	51568	D	01.04.1. 20.06.2022
1	01	Nutriflex Omega plus, Infusionsemulsion 1250 ml B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	61193	B	07.01.2. 01.06.2022
1	02	Nutriflex Omega plus, Infusionsemulsion 1875 ml B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	61193	B	07.01.2. 01.06.2022
1	03	Nutriflex Omega plus, Infusionsemulsion 2500 ml B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	61193	B	07.01.2. 01.06.2022

1	01	Nutriflex Omega special, Infusionsemulsion 625 ml B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	61186	B	07.01.2. 01.06.2022
1	02	Nutriflex Omega special, Infusionsemulsion 1250 ml B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	61186	B	07.01.2. 01.06.2022
1	03	Nutriflex Omega special, Infusionsemulsion 1875 ml B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	61186	B	07.01.2. 01.06.2022
1	04	Nutriflex Omega special, Infusionsemulsion 2500 ml B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	61186	B	07.01.2. 01.06.2022
1	01	Palonosetron-Teva, Injektionslösung Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	66407	B	01.09.0. 31.12.2022
1	02	Sinusin, Tabletten Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Wiesenstrasse 21, 5412 Gebenstorf	28252	D	20.01.1. 30.09.2022
1	01	SUN STORE Carbocistein, Sirup Sun Store Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	67260	D	03.02.0. 01.10.2022
1	01	Telmisartan HCT Zentiva 80/12.5 mg, Tabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	65644	B	02.07.2. 13.06.2022
1	02	Telmisartan HCT Zentiva 80/25 mg, Tabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	65644	B	02.07.2. 13.06.2022

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

4	01	Meloxidyl 0.5 mg/ml ad us. vet., suspension orale Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	63195 B	17.05.2022
4	01	Stabox 50% ad us. vet., Arzneimittelvormischung Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon	55075 A	09.05.2022

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

Zeichenerklärung / Légende

1 Erlöschen der regulären Zulassung

Extinction de l'AMM standard

2 Erlöschen der befristeten Zulassung

Extinction de l'AMM à durée limitée

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

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

Zeichen Signe	Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. Nº d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
------------------	-----------------------	----------------------------	----------------------	--	-------	--------------------------------------

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Aphenylbarbit 50 mg, Tabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	12175	B	01.07.1.	28.11.2022
1	02	Aphenylbarbit 100 mg, Tabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	12175	B	01.07.1.	28.11.2022
1	05	Aphenylbarbit 15 mg, Tabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	12175	B	01.07.1.	28.11.2022
1	01	Ascosal, Brausetabletten Dr. Grossmann AG, Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden	55442	D	01.01.2.	13.06.2022
1	01	Cardiodoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	18601	D	20.02.	27.06.2022
1	01	Colibacillinum D6 / Proteus vulgaris D6, soluzione iniettabile ORTAS INTERNATIONAL GROUP SA, Stabile Berri, Via Samburia 26, 6557 Cama	66120	B	20.01.1.	06.06.2022
1	01	Levetiracetam mmpharm 250 mg, Filmtabletten mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	62134	B	01.07.1.	15.11.2022
1	02	Levetiracetam mmpharm 500 mg, Filmtabletten mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	62134	B	01.07.1.	15.11.2022

1	04	Levetiracetam mmpharm 1000 mg, Filmtabletten mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	62134	B	01.07.1. 15.11.2022
1	01	Valverde Schlaf forte, Filmtabletten Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden	57811	D	01.04.2. 20.11.2022

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	02	Dexatat ad us. vet., Injektionslösung Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	36999	B	07.11.2022
1	02	Suanovil 20 ad us. vet., solution injectable Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	35852	A	17.11.2022
1	01	Vital-Colistin 125 ad us. vet., Arzneimittelvormischung Vital AG, Industriestrasse 30, 5036 Oberentfelden	49254	A	10.11.2022
1	02	Vital-Colistin 500 ad us. vet., Arzneimittelvormischung Vital AG, Industriestrasse 30, 5036 Oberentfelden	49254	A	10.11.2022
1	03	Vital-Colistin 2500 ad us. vet., Arzneimittelvormischung Vital AG, Industriestrasse 30, 5036 Oberentfelden	49254	A	10.11.2022

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

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

2	Lipegfilgrastim (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Immunstimulans, Kolonien-Stimulierender Faktor Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	03.06.2022
2	Lipegfilgrastim (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform Immunstimulans, Kolonien-Stimulierender Faktor Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	03.06.2022
2	Dienogestum, ethinylestradiolum (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation Gynécologie - contraceptif Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin	07.06.2022
2	Extractum spissum ex: Echinaceae purpurea herbae recentis tinctura (1:12) Echinaceae purpurea radicis recentis tinctura (1:11) Salviae officinalis folii recentis tinctura (1:17) (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Phytoarzneimittels Halsschmerz- Tabletten werden traditionsgemäss angewendet zur kurzzeitigen Behandlung von akuten Entzündungen des Mund- und Rachenraumes mit Halsschmerzen, Schluckbeschwerden, Kratzen und Brennen im Hals und Heiserkeit A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG	22.06.2022

- 2 **Presssaft aus frischem, blühendem Purpursonnenhutkraut (*Echinacea purpurea L. Moench, herba recens*), Droge-Presssaft-Verhältnis 1:0. 65-0.85.** (1 Arzneimittel) 28.06.2022
Neuanmeldung eines Phytoarzneimittels
Unterstützende Behandlung häufig wiederkehrender Infekte im Bereich der Atemwege
Salus Schweiz AG, 8807 Freienbach

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

D1 Potenz der aus gleichen Teilen (v/v) bestehenden Mischung der je aus Echinacea angustifolia DC., Echinacea purpurea L., Eleutherococcus senticosus MAXIM., Eupatorium cannabinum L. und Vincetoxicum hirundinaria MEDIK. hergestellten Urtinkturen spag. Baumann. (1 Arzneimittel) 01.06.2022

Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation

Gemäss dem Therapieprinzip der Spagyrik kann Spagyforce Abwehrkräfte bei verschiedenartigen Infektionen und speziell auch bei Erkältungskrankheiten, fiebrigen Infektionen und bei hoher Belastung angewendet werden.

Spagyros AG, Neufeldstrasse 1, 3076 Worb

Thioctsäure (1 Arzneimittel) 02.06.2022

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation

Missemmpfindungen bei diabetischer Polyneuropathie bei Erwachsenen

Maras AG, Alte Steinhauserstrasse 21, 6330 Cham

Hyoscyamus niger (HAB) D1; Valeriana officinalis, ethanol. Decoctum (HAB) D3 (1 Arzneimittel) 07.06.2022

Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit reduziertem Dossier

Anthroposophisches Arzneimittel ohne Indikationen (Art. 25 Abs. 1 KPAV)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Sojaöl raff., Paraffin liquidum, Dragosantol 100 (1 Arzneimittel) 07.06.2022

Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke

Hautwaschmittel

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

Rivastigmin (1 Arzneimittel) 08.06.2022

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation

Zur symptomatischen Behandlung der leichten bis mittelschweren Alzheimer-Demenz.

Luye Pharma Switzerland AG, Bäumleingasse 22, 4051 Basel

Adapalene, Benzoyl peroxide (1 médicament)	09.06.2022
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation	
Traitement cutané de l'acne vulgaris en présence de comédons, papules et pustules	
Leman SKL SA, 1213 Lancy	
Arnica montana ex planta tota (HAB) D3 Bellis perennis (HAB) D3 Calendula officinalis 2a (HAB) D2 Allium cepa (HAB) D3 Hamamelis virginiana, ethanol. Decoctum (HAB) D2 Ruta graveolens (HAB) D2 Symphytum officinale e radice, ethanol. Decoctum D3 (Ph.Eur.Hom. 1.2.11) (1 Arzneimittel)	09.06.2022
Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit reduziertem Dossier	
Antroposophisches Arzneimittel ohne Indikationen (Art. 25 Abs. 1 KPAV)	
Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	
Immunoglobulinum humanum normale (2 Arzneimittel)	09.06.2022
Änderung, neue Indikation	
Secondary immunodeficiencies (SID) in patients who suffer from severe or recurrent infections, ineffective antimicrobial treatment and either proven specific antibody failure or serum IgG level of < 4 g/l.	
CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern	
niraparib/abiraterone acetate (1 Arzneimittel)	09.06.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
prostate cancer	
Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	
Testosterone undecanoate (1 Arzneimittel)	13.06.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Testosterone replacement therapy for male hypogonadism	
PharmaContext GmbH, Haldenstrasse 5, 6340 Baar	
cabazitaxelum (1 Arzneimittel)	14.06.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Zytostatikum	
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
Dupilumab (1 médicament)	14.06.2022
Modifica, nouvelle indication	
Dupixent, est indiqué pour le traitement des patients âgés de 6 mois et plus atteints de dermatite atopique modérée à sévère, dont la maladie n'est pas contrôlée de manière adéquate par des thérapies topiques sur ordonnance ou lorsque ces thérapies ne sont pas recommandées. Dupixent peut être utilisé avec ou sans corticostéroïdes topiques.	
Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	
Tradozonhydrochlorid (1 Arzneimittel)	14.06.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
Depressionen mit oder ohne Angststörung.	
Neuraxpharm Switzerland AG, Industriestrasse 7, 4410 Liestal	

Trastuzumab (1 Arzneimittel)	14.06.2022
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Metastasiertes Mammakarzinom, Mammakarzinom im Frühstadium, Magenkarzinom und Karzinom des gastroösophagealen Übergangs	
Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen	
Autologes Serum (1 Arzneimittel)	15.06.2022
Verfahren für nichtstandardisierbare Arzneimittel/Transplantatprodukt	
Augenoberflächenerkrankungen unterschiedlicher Genese wie Graft-versus-Host Disease, Sjögren-Syndrom, Zustand nach refraktiver Chirurgie; Neurotrophe Keratopathie, Persistierender Epitheldefekt, steriles Hornhautulkus; Rezidivierende Erosio cornea; Superiore limbale Keratokonjunktivitis; Adjuvant bei Keratoplastik/Oberflächenrekonstruktion	
Universitätsspital Basel, Hebelstrasse 32, 4031 Basel	
Humanes Serum (autologes oder allogenous) (1 Arzneimittel)	15.06.2022
Verfahren für nichtstandardisierbare Arzneimittel/Transplantatprodukt	
Trockenes Auge (Keratokonjunktivitis sicca), persistierende Epitheldefekte der Horn- sowie der Bindehaut, neurotrophe Hornhauterkrankung; Zur autologen Oder allogenen Anwendung	
Stiftung Zürcher Blutspendedienst SRK, Hirschengraben 58, 8001 Zürich	
Pemetrexedum ut Dinatrii pemetrexedum (1 Arzneimittel)	15.06.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
treatment of patients with malignant pleural mesothelioma in combination with cisplatin.	
IDEOGEN AG, 8807 Freienbach	
Azelastinhydrochlorid/ Fluticasonpropionat (1 Arzneimittel)	16.06.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Saisonaler allergischer Schnupfen	
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
Blutserum, autolog (1 Arzneimittel)	17.06.2022
Verfahren für nichtstandardisierbare Arzneimittel/Transplantatprodukt	
Zur Benetzung, Reinigung und Ernährung der Augenoberfläche bei verschiedenen Formen des trockenen Auges (Sicca-Syndrom, Keratokonjunktivitis, Epitheldefekte, Hornhautulkus bei chronischer Polyarthritis, Sjögren-Syndrom, Neurotrophe Keratopathie, Graft vs. Host Diseases, chemische Verätzungen u.a.), sowie bei speziellen Indikationen z.B. bei schweren Hornhauterkrankungen, GvHD-Erkrankungen der Augen nach Stammzelltransplantationen und schlecht heilenden Verletzungen der Augen.	
Stiftung Kantonsspital Graubünden, Loestrasse 170, 7000 Chur	

serum sanguin autologue (1 médicament)	17.06.2022
Médicaments et transplants non standardisés	
Traitement symptomatique de différentes atteintes sévères de la surface oculaire, telles que syndrome de l'oeil sec (ou keratoconjunctivite seche) de différentes étiologies (ex. syndrome de Sjogren, maladie greffon contre hôte), keratopathie neurotrophique, blessure de la cornée ou de la conjonctive (ex. brûlure chimique ou thermique), permettant de limiter les risques d'évolution défavorable (ulcération, infection, diminution de la vision, perforation) et de restaurer l'intégrité et la clarté de la cornée. Substitut aux larmes lorsqu'un traitement standard par des larmes artificielles n'est pas suffisant.	
Institut Central des Hôpitaux Hôpital du Valais Site Sion, Avenue Grand-Champsec 86, 1951 Sion	
Fraction flavonoïque purifiée, micronisée (1 médicament)	20.06.2022
Extension d'autorisation, nouvelle forme pharmaceutique	
Oedèmes et autres symptômes de l'insuffisance veineuse	
Ajout d'une nouvelle forme pharmaceutique 2d)	
Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève	
INN 214 bivalent – Elasomeran/Imelasomeran (1 Arzneimittel)	23.06.2022
Zulassungserweiterung, biologischer Wirkstoff mit neuer Molekularstruktur	
Spikevax Bivalent ist für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachte Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Personen ab 12 Jahren indiziert	
Moderna Switzerland GmbH, 4052 Basel	
Trastuzumab deruxtecan (1 Arzneimittel)	23.06.2022
Änderung, neue Indikation	
Treatment of HER2 low breast cancer	
Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Vulkanstrasse 106, 8048 Zürich	
Zanubrutinib (1 Arzneimittel)	23.06.2022
Änderung, neue Indikation	
BRUKINSA wird zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit chronischer lymphatischer Leukämie angewendet.	
BeiGene Switzerland GmbH, Aeschengraben 27, 4051 Basel	
Dimetindenmaleat (1 Arzneimittel)	29.06.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Antihistaminikum, topisch	
Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	
Levomentholum, Pini Silvestris aetheroleum, Aurantii Dulcis aetheroleum, Glauberiae aetheroleum, Bergamottae aetheroleum, Limonis aetheroleum, Terpineolum, Terpinylis acetos, Rosmarini aetheroleum, Lavandulae aetheroleum (2 médicaments)	29.06.2022
Nouvelle autorisation d'un médicament en co-marketing	
Douleurs musculaires et troubles articulaires	
Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	

Rurioctocog alfa pegulum (1 Arzneimittel) 29.06.2022
Änderung, neue Indikation
Vorgängig unbehandelte Patienten mit Hämophilie A
Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Autologes Serum (1 Arzneimittel) 30.06.2022
Verfahren für nichtstandardisierbare Arzneimittel/Transplantatprodukt
Keratokonjunktivitis sicca ohne Besserung mitTranenersatzmitteln.
Insel Gruppe AG, Freiburgstrasse 18, 3010 Bern

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

Tigolaner, Emodepsid, Praziquantel (1 Arzneimittel)

14.06.2022

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff

Für Katzen, bei denen eine parasitäre Mischinfestation vorliegt oder das Risiko einer solchen durch Zestoden (Bandwürmer), Nematoden (Rundwürmer) und Ektoparasiten besteht.

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Diclazuril (1 Arzneimittel)

16.06.2022

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation

Antikokzidium für Lämmer und Kälber

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

deltaméthrine (1 médicament)

29.06.2022

Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation

Antiparasitaire contre les infestations de puces et de tiques, pour la prévention de la leishmaniose et pour la prévention des piqûres de moustiques Culex

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