

Swissmedic Journal 6/2022

21. Jahrgang
21^e année ISSN
2234-9456

***Amtliches Publikationsorgan
der Swissmedic, Schweizerisches
Heilmittelinstitut, Bern***

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

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

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

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

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

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

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

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

- | | |
|--|---|
| A Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire non renouvelable | C Remise sur conseil des professionnels de la santé |
| B Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire | D Remise sur conseil spécialisé |
| | E Remise sans conseil spécialisé |



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
Diphtherie-Tetanus-Pertussis(Ganzzell)-
Poliomyelitis(inaktiviert)-Adsorbat-Impfstoff
Diphtherie-Tetanus-Pertussis(Ganzzell)-
Poliomyelitis(inaktiviert)-Haemophilus-Typ-
b(konjugiert)-Adsorbat-Impfstoff
Diphtherie-Tetanus-Poliomyelitis(inaktiviert)-
Adsorbat-Impfstoff (reduzierter Antigengehalt)
Influenza-Spaltimpfstoff (inaktiviert)
Influenza-Spaltimpfstoff aus Oberflächenanti-
gen (inaktiviert)
Influenza-Spaltimpfstoff aus Oberflächenanti-
gen (inaktiviert, aus Zellkulturen)

Impfstoffe für Tiere

Clostridium-novyi-(Typ B)-Impfstoff für Tiere
Clostridium-perfringens-Impfstoff für Tiere
Clostridium-septicum-Impfstoff für Tiere

Radioaktive Arzneimittel und Ausgangsmaterialien für radioaktive Arzneimittel

Betiatid zur Herstellung von radioaktiven Arzneimitteln
(¹⁸F)Fluorethyl-L-tyrosin-Injektionslösung
Kupfertetramibitetrafluoroborat zur Herstellung von radioaktiven Arzneimitteln
Natrium(⁹⁹Mo)molybdat-Lösung aus Kernspaltprodukten
(^{99m}Tc)Technetium-Macrosalbinjektionslösung

Pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

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

Folsäure-Hydrat
Glycerol
Glycerol 85 %
Immunglobulin vom Menschen zur intramuskulären Anwendung, normales
Immunglobulin vom Menschen zur intravenösen Anwendung, normales
Immunglobulin vom Menschen zur subkutanen Anwendung, normales
Lebertran
Luft zur medizinischen Anwendung
Mangansulfat-Monohydrat
Mebeverinhydrochlorid
Natriumascorbat
Piperacillin-Natrium
Podophyllotoxin
Protaminsulfat
Salzsäure 10 %
Salzsäure 36 %
Spectinomycindihydrochlorid-Pentahydrat
Spectinomycinsulfat-Tetrahydrat für Tiere

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'hydroxyle

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

Précurseurs 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 poliomyélique (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

Bétiatide 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 pulvérulente

Dompéridone
 Dompéridone (maléate de)
 Dronédarone (chlorhydrate de)
 Dydrogestérone
 Fludarabine (phosphate de)
 Foie de morue (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/pharmacopée

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 nicht-resezierbarem oder metastasiertem nicht-kleinzelligem 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-kleinzelligem 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 Tyrosinkinaseinhibitoren 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: • unzureichende Asthma-Kontrolle und mindestens eine schwere Exazerbation in den letzten 12 Monaten trotz begleitender Behandlung mit inhalativen Kortikosteroiden und lang wirksamen Bronchodilatoren • 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 (tezapelumabum)

Préparation:	Tezspire [®] , solution pour injection en seringue préremplie
Principe(s) actif(s):	tezapelumabum
Dosage et forme pharmaceutique:	210 mg/1,91 ml, solution pour injection en seringue préremplie
Possibilités d'emploi / Indication:	Tezspire ist indiziert als Zusatz zu einer inhalativen Erhaltungstherapie bei Erwachsenen mit schwerem Asthma, die die folgenden Kriterien erfüllen: • unzureichende Asthma-Kontrolle und mindestens eine schwere Exazerbation in den letzten 12 Monaten trotz begleitender Behandlung mit inhalativen Kortikosteroiden und lang wirksamen Bronchodilatoren • zur Asthmaeinstellung werden keine systemischen Kortikosteroide als Dauertherapie eingesetzt. Angaben zu den untersuchten Patientenpopulationen: siehe «Eigenschaften/Wirkungen») 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:	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™, Filmdabletten (PF-07321332 und Ritonavirum)**

Name Arzneimittel:	Paxlovid™, Filmdabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	PF-07321332 und Ritonavirum
Dosisstärke und Darreichungsform:	150 mg (PF-07321332) und 100 mg (Ritonavirum), Filmdabletten
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:	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. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.
Code ATC:	J05
No IT / désignation:	08.03.0./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 (belantamabum mafodotinum)****Préparation:****Principe(s) actif(s):****Dosage et forme pharmaceutique:****Possibilités d'emploi / Indication:**

Blenrep, poudre pour solution à diluer pour perfusion
belantamabum 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.

Code ATC:**No IT / désignation:****No d'autorisation:****Date d'autorisation:**

L01XC39

07.16.1./cytostatica

67741

20.06.2022

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

Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 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 iniectionem pro 1 ml.	
Anwendung		Saisonale allergische Konjunktivitis	
Packung/en	01	001	20 x 0,4 ml Einzeldosen
Gültig bis		14.06.2027	B

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	paracetamol 500 mg, pheniramin 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 Zitronen, aromatica Grapefruit, maltodextrinum, acaciae gummi, E 104, E 171, ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung bei Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	001	12 Beutel
Gültig bis		unbegrenzt	D

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	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: hypromelloseum, macrogolum 4000, talcum, E 171, pro compresso obducto.	
	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: hypromelloseum, macrogolum 4000, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	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: hypromelloseum, macrogolum 4000, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	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: hypromelloseum, macrogolum 4000, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
	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 amylum, povidonum K 30, RRR-alpha-tocopherolum, sojae oleum 0.0262 mg, silica colloidalis hydrica, silica colloidalis anhydrica, acidum stearicum, Überzug: hypromellosem, macrogolum 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 dihydricus, acidum citricum, trehalosum dihydricum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, pro vitro corresp. natrium 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-Journet 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 diacetatas, saccharum, mannitolum, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: caspofunginum 70 mg ut caspofungini diacetatas, 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	paracetamolium 500 mg, pheniraminum 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-kleinzelliges 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, amylum pregelificatum, E 133, E 127, E 171, E 110 0.008 mg, gelatina, pro capsula.	
	02	nitisinonum 10.00 mg, amylum pregelificatum, E 171, E 132, aqua, gelatina, pro capsula.	
	03	nitisinonum 20.00 mg, amylum 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, hypromellosem, 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: hypromellose, 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: hypromellose, 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: hypromellose, titanii dioxidum, lactosum monohydricum 2.77 mg, macrogolum 3350, triacetinum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
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, kalii 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 microcrystalline, lactose monohydrate 185 mg, croscarmellose sodium, silica colloidal anhydrous, sodium stearyl fumarate, Überzug: hypromellose, E 171, polyethylene glycol 400, E 172 (red), for compressed tablet corresponding sodium 0.99 mg. B): ritonavir 100 mg, copovidone, silica colloidal anhydrous, sorbitan laurate, calcium hydrogenophosphate, sodium stearyl fumarate, Überzug: hypromellose, E 171, polyethylene glycol 400, polyethylene glycol 3350, hydroxypropylcellulose, talc, silica colloidal anhydrous, polysorbate 80, for compressed tablet, sodium 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) 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 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	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 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) 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 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, cellulolum 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, cellulolum 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 Steinhäuserstrasse 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, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, natrii stearyl is fumaras, magnesii stearas, lactosum monohydricum 1.2 mg, hypromellosum, E 171, triacetinum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.62 mg.		
	02	sitagliptinum 50 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, natrii stearyl is fumaras, magnesii stearas, poly(vinyl is acetate), macrogolum 3350, E 171, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.25 mg.		
	03	sitagliptinum 100 mg ut sitagliptini hydrochloridum monohydricum, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, natrii stearyl is fumaras, magnesii stearas, poly(vinyl is acetate), macrogolum 3350, E 171, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 2.5 mg.		
Anwendung		Diabetes Mellitus Typ 2		
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) Blister	B
		002	30 Tablette(n) Blister	B
		003	98 Tablette(n) Blister	B
		004	100 Tablette(n) Blister	B
		005	100 Tablette(n) HPDE-Flaschen	B
	02	006	28 Tablette(n) Blister	B
		007	30 Tablette(n) Blister	B
		008	98 Tablette(n) Blister	B
		009	100 Tablette(n) Blister	B
		010	100 Tablette(n) HPDE-Flaschen	B
	03	011	28 Tablette(n) Blister	B
		012	30 Tablette(n) Blister	B
		013	98 Tablette(n) Blister	B
		014	105 Tablette(n) Blister	B
		015	100 Tablette(n) HPDE-Flaschen	B
Gültig bis	29.06.2027			

01 Sitagliptin/Metformin Wörwag Pharma 50/500 mg, Filmdabletten
 02 Sitagliptin/Metformin Wörwag Pharma 50/850 mg, Filmdabletten
 03 Sitagliptin/Metformin Wörwag Pharma 50/1000 mg, Filmdabletten
 Maras AG, Alte Steinhäuserstrasse 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 stearyl is 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 stearyl is fumaras, Überzug: lactosum monohydricum 13.7 mg, E 171, hypromellosesum, 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 stearyl is 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) B
		002	60 Tablette(n) B
		003	196 Tablette(n) B
		004	210 Tablette(n) B
	02	005	56 Tablette(n) B
		006	60 Tablette(n) B
		007	196 Tablette(n) B
		008	210 Tablette(n) B
	03	009	56 Tablette(n) B
		010	60 Tablette(n) B
		011	196 Tablette(n) B
		012	210 Tablette(n) 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 Opioidabhängigkeit	
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, pheniramin 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 Zitronen, 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 acetat, acidum aceticum glaciale, natrii acetat, mannitolum, metacresolum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectionem ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 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 iniectionem, 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 natricum 140 mg, copolymerum methacrylatis butylati basicum, acrylates polymerisatum, macrogoli 12 stearas, sorbitani oleas, Trägermaterial: polyesterum, ad praeparationem pro 140 cm ² .	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001	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 acetat trihydricus corresp. natrium 0.07 mg, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile 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 acetat trihydricus corresp. natrium 0.07 mg, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 0.4 ml.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde, Arthrite juvénile idiopathique polyarticulaire, Arthrite psoriasique, Spondylarthrite ankylosante, Maladie de Crohn chez l'adulte, Colite ulcéreuse, Psoriasis chez l'adulte, l'adolescent et l'enfant, Hidradénite suppurée, Uvéite	
Conditionnements	01	001	1 x 0.4 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille B
		002	2 x 0.4 ml seringue(s) préremplie(s) avec protège-aiguille B
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 acetat trihydricus corresp. natrium 0.07 mg, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad inietabile 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) B
		002	2 x 0.4 ml stylo(s) prérempli(s) 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 Mischinfektionen 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 cristallisable, magnesii aluminii silicas, cellulosum microcristallinum et carmellosum natricum, 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	acetylcysteinum 600 mg, acidum citricum, natrii hydrogenocarbonas corresp. natrium 345 mg, macrogolum 6000, aromatica, aspartamum 15 mg, acesulfamum kalicum, E 160(a) saccharum 0.75 mg, riboflavini natrii phosphas, silica colloidalis anhydrica pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	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-Journet 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 iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	adrenalinum 1 mg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Sympathomimétique, vasoconstricteur, stimulant cardiaque	
Conditionnements	01	001	1 x 10 ml seringue(s) préremplie(s) B
		002	10 x 10 ml seringue(s) préremplie(s) B
	02	003	1 x 5 ml seringue(s) préremplie(s) B
		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. natrium 3.5 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	adrenalinum 1 mg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum corresp. natrium 3.4 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Simpatomimetico	
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 secco 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, Hegnastrasse 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, hypromellosem, 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
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/compresse
		052	100 compressa/compresse
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Anafranil 10, Compressa rivestita con film**02 Anafranil 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
		021	200 compresse rivestite
	02	056	30 compresse rivestite
		064	200 compresse rivestite
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 acetat 50 mg, lactosum monohydricum 108.75 mg, maydis amylum, povidonum K 25, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	cyproteroni acetat 10 mg, lactosum monohydricum 62.45 mg, maydis amylum, 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, Bleichstrasse 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, dexpantenolum 9 mg, aromatica, rosmarini 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 µg, Diskus**02 Axotide 250 µg, Diskus****03 Axotide 500 µg, 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		Antiasthmaticum	
Packung/en	01	013 60 Inhalationen	B
	02	021 60 Inhalationen	B
	03	048 60 Inhalationen	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, propellentia ad aerosolum. doses pro vase 120.	
	02	fluticasoni propionas 250 µg pro dosi, propellentia ad aerosolum. doses pro vase 120.	
	04	fluticasoni propionas 50 µg pro dosi, propellentia ad aerosolum. doses pro vase 120.	
Anwendung		Antiasthmaticum	
Packung/en	01	016 0,125 mg 120 Dosen	B
	02	024 0,250 mg 120 Dosen	B
	04	032 0,050 mg 120 Dosen	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)	B
	02	003 50 Tablette(n)	B
		005 100 Tablette(n)	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)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		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

Eumédica 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

Eumédica 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, ethanolum, ethanolum 500.0 mg corresp. ethanolum 12.7 % V/V, aqua ad iniectabile 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

Eumédica 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, polysorbatum 80, cellulosum 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

Eumédica 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, excipients 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 supposito. 02 paracetamolum 250 mg, excipiens pro supposito. 03 paracetamolum 500 mg, excipiens pro supposito. 04 paracetamolum 1 g, excipiens pro supposito. 05 paracetamolum 75 mg, excipiens pro supposito.		
Anwendung	Analgetikum, Antipyretikum		
Packung/en	01 063 10 Suppositorien 02 039 10 Suppositorien 03 047 10 Suppositorien 04 055 10 Suppositorien 05 071 10 Suppositorien		D D D B 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) 126 20 Tablette(n) 02 131 20 Tablette(n) 132 40 Tablette(n) 133 100 Tablette(n)		B D B B 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 iniectionem, 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 iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		altersbedingte Makuladegeneration (AMD) und diabetisches Makulaödem (DME)	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
Gültig bis		15.01.2025	

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) D
		005	30 Tablette(n) D
		006	50 Tablette(n) D
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 D
		012	25 Kapsel(n) Flasche mit 25 Kapseln D
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	hydroxocobalamini 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 D
		002	3 x 100 ml D
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 iniettabile 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 iniettabile 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 iniettabile 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 iniettabile 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 iniectionabile, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, pro vitro 1 ml corresp. natrium 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, cellulolum microcristallinum, hypromellosem, carmellosem natricum conexum corresp. natrium 0.59 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 400, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	02	capecitabinum 500 mg, lactosum 52 mg, cellulolum microcristallinum, hypromellosem, carmellosem natricum conexum corresp. natrium 1.71 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, E 171, macrogolum 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 iniectabile, q.s. ad solutionem pro 15 ml corresp. natrium 60 mg.	
	02	carboplatinum 450 mg, acidum hydrochloridum concentratum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 45 ml corresp. natrium 181 mg.	
	03	carboplatinum 600 mg, acidum hydrochloridum concentratum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 60 ml corresp. natrium 242 mg.	
	04	carboplatinum 50 mg, acidum hydrochloridum concentratum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 5 ml corresp. natrium 20 mg.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
	02	002	1 flacon(s) A
	03	003	1 flacon(s) A
	04	004	1 flacon(s) 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 iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	carboplatinum 150 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
	03	carboplatinum 450 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 45 ml.	
	04	carboplatinum 600 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 60 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	005	1 Durchstechflasche(n) A
	02	006	1 Durchstechflasche(n) A
	03	007	1 Durchstechflasche(n) A
	04	008	1 Durchstechflasche(n) 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 acetate 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, amylum pregelificatum, acidum citricum, cera flava, cocois oleum hydrogenatum, palmarum oleum, materiale di capsula: gelatina, sorbitolum liquidum partim deshydratum corresp. sorbitolum max. 44.60 mg, glycerolum, maydis amylum pro capsula.	
Indicazione		Inibitore dell'aggregazione dei trombociti	
Confezione/i	01	003 30 capsula/capsule blister	B
		004 90 capsula/capsule blister	B
		005 30 capsula/capsule flacone	B
		006 90 capsula/capsule flacone	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, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	002 50 Tablette(n)	D
		042 100 Tablette(n)	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 amyllum, povidonum K 30, magnesii stearas, hypromelloseum, 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 iniectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	02	ciprofloxacinum 200 mg natrii chloridum, acidum sulfuricum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	03	ciprofloxacinum 400 mg natrii chloridum, acidum sulfuricum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 200 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	007 50 ml Flasche KabiPac	A
		009 10 x 1 x 50 ml Flasche KabiPac	A
	02	014 100 ml Flasche KabiPac	A
		016 10 x 1 x 100 ml Flasche KabiPac	A
	03	021 200 ml Flasche KabiPac	A
		023 10 x 1 x 200 ml Flasche KabiPac	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)	A
		004 20 Tablette(n)	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 dextromethorphanum hydrobromidum, magnesii aluminii silicas, ethanolum 96 per centum 50 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, cellulosum microcristallinum et carmellosum natricum, sorbitolum liquidum non cristallisabile 5.5 g, aqua purificata, aromatica, propylenglycolum 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. natrium 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 dextromethorphanum 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 cristallina 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, Weyrstrasse 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)	B
		014 90 comprimé(s) (3 x 30)	B
	02	006 30 comprimé(s)	B
		013 90 comprimé(s) (3 x 30)	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, mannitolium, 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	B
		002 3 Stück Vaginalring	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Ferring AG, Baarermaße, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 53830	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	22.06.2022
Zusammensetzung	01	Mikrokapsel: triptorelinum 3.75 mg ut triptorelini acetat hydricus, propylenglycoli octanoas et decanoas, poly(lactidum-co-glycolidum), pro vase. Solvens: polysorbatum 80, dextranum 70, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabile 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 iniectabile 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, Weyrstrasse 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 natricum, macrogolum 3350, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, E 218 1.3 mg, alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabile 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 natricum, macrogolum 4000, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, E 218 1.3 mg, alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabile 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, Weyrstrasse 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, Weyrstrasse 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 Gl (HAB) D7 100 mg (Rind: Wirbelsäule), formica rufa et formica polyclena ex animale toto Gl D6 (HAB 41c) 100 mg, phyllostachys viridiglaucens e nodo rec. ferm 35c D5 (HAB 35c) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.51 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Solutio ad injectionem)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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 Gl (HAB) GL D7 (HAB 41b) 100 mg (Rind: Wirbelsäule), formica rufa et formica polyclena ex animale toto Gl D6 (HAB 41c) 100 mg, phyllostachys viridiglaucens e nodo rec. ferm 35c D5 (HAB 35c) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.51 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Solutio ad injectionem)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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 polyclena ex animale toto GI D3 (HAB 35c) 2 mg, phyllostachys viridiglaucens 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 supposito 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	midazolamum 5 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	midazolamum 5 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	midazolamum 50 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	04	midazolamum 15 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionabile 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	acilidini bromidum 375 µg corresp. acilidinium 322 µg, excipiens ad pulverem pro dosi.	
Anwendung		COPD	
Packung/en	01	002 1 Stück Inhalator für 60 Sprühstösse	B
		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, excipients 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, excipients pro compresso.	
	02	tacrolimusum 1 mg ut tacrolimusum monohydricum, E 321, excipients pro compresso.	
	03	tacrolimusum 4 mg ut tacrolimusum monohydricum, E 321, excipients 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, excipients 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 natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.9 mg.	
	04	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, E 171, macrogolum 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-Journet 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 natricum, 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)	A
	02	008 400mg/20ml Durchstechflasche(n)	A
	03	009 1000mg/50ml Durchstechflasche(n)	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 acetat, saccharum, polysorbatum 20, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile 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 LPT (RS 812.21))	
		Autorisation de durée limitée au sens de l'art. 9a LPT (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 acetat, saccharum, polysorbatum 20, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile 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 LPT (RS 812.21)	
		Autorisation de durée limitée au sens de l'art. 9a LPT (RS 812.21)	
Valable jusqu'au		02.05.2023	

01 Ezetrol, Tabletten

Organon GmbH, Weyrstrasse 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	002 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**

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 61878	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	13.06.2022
Zusammensetzung	01	panobinostatium 10 mg ut panobinostatii lactas anhydricus, mannitolium, cellulosum microcristallinum, amylum 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	panobinostatium 15 mg ut panobinostatii lactas anhydricus, mannitolium, cellulosum microcristallinum, amylum 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	panobinostatium 20 mg ut panobinostatii lactas anhydricus, mannitolium, cellulosum microcristallinum, amylum 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 iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	ferrum 500 mg ut ferricum carboxymaltosum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	ferrum 1000 mg ut ferricum carboxymaltosum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		Antianämikum	
Packung/en	01	001 5 x 2 ml Ampulle(n)	B
		003 1 x 2 ml Ampulle(n)	B
	02	002 5 x 10 ml Ampulle(n)	B
		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, cellulolum microcristallinum, amyllum pregelificatum, carmellosum natricum 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.	
	03	fexofenadini hydrochloridum 180 mg, cellulolum microcristallinum, amyllum pregelificatum, carmellosum natricum 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	02	003 30 Tablette(n)	D
		020 10 Tablette(n)	D
	03	022 10 Tablette(n)	D
		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, cellulolum microcristallinum, amylum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.12 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, 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, cellulolum microcristallinum, amylum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.18 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, 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) 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 Steinhausen

Zul.-Nr.: 68601	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	14.06.2022
Zusammensetzung	01	fingolimodum 0.5 mg ut fingolimodi hydrochloridum, calcii hydrogenophosphas dihydricus, glycinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: E 171, gelatina, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, 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	acetylcysteinum 300 mg, dinatrii edetas, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniettabile ad solutionem pro 3 ml corresp. natrium 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 iniectionabile 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, aspartamum 20 mg, aromatica, glucosum 53 mg pro compresso.	
	04	acetylcysteinum 600 mg, acidum citricum, natrii carbonas et natrii hydrogenocarbonas corresp. natrium 156.9 mg, aspartamum 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, aspartamum 25 mg, aromatica, glucosum 84 mg, lactosum 6.5 mg, sorbitolum 775 mg ad granulatum pro charta 1 g.	
	02	acetylcysteinum 200 mg, aspartamum 25 mg, aromatica, glucosum 84 mg, lactosum 6.5 mg, sorbitolum 675 mg ad granulatum pro charta 1 g.	
	04	acetylcysteinum 600 mg, aspartamum 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: hypromellosem, 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: hypromellosem, talcum, macrogolum 8000, E 171, E 172 (rubrum) pro compresso obducto.	
	03	perampanelum anhydricum 6 mg, lactosum monohydricum 151 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, povidonum, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, talcum, macrogolum 8000, E 171, E 172 (rubrum) pro compresso obducto.	
	04	perampanelum anhydricum 8 mg, lactosum monohydricum 149 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, povidonum, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, 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, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, 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, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, talcum, macrogolum 8000, E 132, E 171 pro compresso obducto.	
Anwendung	Antiepileptikum		
Packung/en	01	001	7 Tablette(n) B
		017	28 Tablette(n) B
	02	002	7 Tablette(n) B
		003	28 Tablette(n) B
	03	005	7 Tablette(n) B
		006	28 Tablette(n) B
	04	008	7 Tablette(n) B
		009	28 Tablette(n) B
	05	011	7 Tablette(n) B
		012	28 Tablette(n) B
	06	014	7 Tablette(n) B
		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 dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionabile 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 hahnemanni (Ph.F.) C3, phytolacca americana C3, pulsatilla pratensis C3 ana partes 0.67 mg, excipiens 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, excipiens 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 Steinhäuserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 56221	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	08.06.2022
Zusammensetzung	02	Lösung: adalimumabum 40 mg, mannitolium, polysorbatum 80, aqua ad inietabile q.s. ad solutionem pro 0.4 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus et aqua purificata.	
	03	Lösung: adalimumabum 20 mg, mannitolium, polysorbatum 80, aqua ad inietabile q.s. ad solutionem pro 0.2 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus et aqua purificata.	
	04	Lösung: adalimumabum 80 mg, mannitolium, polysorbatum 80, aqua ad inietabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus et aqua purificata.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, früh diagnostizierte rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn, Plaque-Psoriasis, Colitis ulcerosa, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Hidradenitis suppurativa, Uveitis	
Packung/en	02	007	1 Fertigspritze(n) (1 Fertigspritze zur Selbstinjektion und 1 Alkoholtupfer) B
		008	1 Fertigspritze(n) (1 Fertigspritze mit Nadelschutz und 1 Alkoholtupfer) B
	03	009	2 Fertigspritze(n) (2 Fertigspritzen zur Anwendung bei Kindern und Jugendlichen + 2 Alkoholtupfer) B
	04	010	1 Fertigspritze(n) (1 Fertigspritze zur Selbstinjektion und 1 Alkoholtupfer) 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, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 55.775 mg, carboxymethylamylum natricum 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, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 74.367 mg, carboxymethylamylum natricum 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, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 92.958 mg, carboxymethylamylum natricum 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, Filmdabletten
02 Ivabradin Sandoz 7.5 mg, Filmdabletten
 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, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.008 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, talcum, macrogolum 400, E 171, E 172 (flavum), pro compresso.	
	02	empagliflozinum 10 mg, lactosum monohydricum 162.5 mg, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.01 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, 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, excipients pro capsula.	
Indication		Analgésique, Antipyrétique	
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, excipients 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, excipients ad granulatam corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	clarithromycinum 250 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, excipients ad granulatam 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 Derspray, 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, dextrocamphora 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	levetiracetamum 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	levetiracetamum 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	levetiracetamum 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	levetiracetamum 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: A+	Index: 01.01.3.	08.06.2022
Zusammensetzung	01	fentanylum 2.75 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 8.4 cm ² cum liberatione 25 µg/h.	
	02	fentanylum 5.5 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 16.8 cm ² cum liberatione 50 µg/h.	
	03	fentanylum 8.25 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 25.2 cm ² cum liberatione 75 µg/h.	
	04	fentanylum 11 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 33.6 cm ² cum liberatione 100 µg/h.	
	05	fentanylum 1.38 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 4.2 cm ² cum liberatione 12.5 µg/h.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	003	A+
		017	A+
	02	007	A+
		019	A+
	03	011	A+
		021	A+
	04	015	A+
		023	A+
	05	024	A+
		025	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: D	Index: 12.03.3.	22.06.2022
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 2 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 1 mg, menthae piperitae aetheroleum, levomentholum, acesulfamum kalicum, maydis amylum, 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	D
		002	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 iniectionabile 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 iniectionabile 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 iniectabile 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	fosfomicinum 3 g ut fosfomicinum trometamolum, saccharinum, aromatica, 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, Werftstrasse 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. natrium 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, Werftstrasse 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. natrium 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-Journet 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 iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml, Corresp., natrium 0.154 mmol, chloridum 0.154 mmol.		
	02	natrii chloridum 4.5 mg, aqua ad iniectabile 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	B
		002	10 x 100 ml Sacca PP	B
		003	5 x 250 ml Sacca PP	B
		004	5 x 500 ml Sacca PP	B
		005	4 x 1000 ml Sacca PP	B
		006	5 x 250 in 500 ml Sacca PP	B
		007	4 x 500 in 1000 ml Sacca PP	B
		008	5 x 500 ml Sacca PP "senza aria"	B
		009	4 x 1000 ml Sacca PP "senza aria"	B
		015	20 x 50 ml Sacca PP	B
		023	20 x 100 ml Sacca PP	B
		031	20 x 250 ml Sacca PP	B
		058	10 x 500 ml Sacca PP	B
		066	10 x 1000 ml Sacca PP	B
		068	10 x 250 in 500 ml Sacca PP	B
		069	10 x 500 in 1000 ml Sacca PP	B
		070	10 x 50 ml Flacone	B
		071	10 x 100 ml Flacone	B
		080	10 x 500 ml Sacca PP "senza aria"	B
		081	10 x 1000 ml Sacca PP "senza aria"	B
	02	010	5 x 500 ml Sacca PP	B
		067	10 x 500 ml Sacca PP	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 iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml, Corresp., natrium 0.154 mmol, chloridum 0.154 mmol.		
	02	natrii chloridum 4.5 mg, aqua ad iniectabile 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: catridecacogum (rFXIII) 15.00 mg corresp. catridecacogum (rFXIII) 2500 U.I., histidinum, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 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, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Substitution oestrogénique dans les troubles de la ménopause	
Conditionnements	01	018 80 g tube avec réglette applicatrice	B
		026 80 g dispenser	B
		034 3 x 80 g dispenser	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	I) Glucoselösung: glucosum ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, zinci acetat dihydricus 6.6 mg, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 500 ml. 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 iniectabile q.s. ad emulsionem pro 250 ml. 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 acetat trihydricus 544 mg, kalii acetat 2.943 g, magnesii acetat tetrahydricus 644 mg, calcii chloridum dihydricum 441 mg, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 500 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, acetat 32 mmol/l, in emulsione recenter mixta, Corresp. 3200 kJ pro 1 l.
-----------------	----	---

Anwendung	02	I) Glucoselösung: glucosum ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, zinci acetat dihydricus 9.90 mg, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad iniectionabile 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 iniectionabile q.s. ad emulsionem pro 375 ml.		
Packung/en		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 acetat trihydricus 816 mg, kalii acetat 4.415 g, magnesi acetat tetrahydricus 966 mg, calcii chloridum dihydricum 662 mg, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad iniectionabile 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, acetat 32 mmol/l, in emulsione recenter mixta, Corresp. 3200 kJ, pro 1 l.		
Bemerkung		Parenterale Ernährung		
Gültig bis	01	001	5 x 1250 ml	B
	02	002	5 x 1875 ml	B
		(Widerruf der Dosisstärke Omegaflex peri, Infusionsemulsion 2500 ml)		
		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	I) Glucoselösung: glucosum 150 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 2.34 g, zinci acetat dihydricus 6.58 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 500 ml. II) Fettesemulsion: 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 iniectabile q.s. ad emulsionem pro 250 ml. III) Aminosäurenlösung: 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 acetat trihydricus 277 mg, kalii acetat 3.434 g, magnesii acetat tetrahydricus 858 mg, calcii chloridum dihydricum 588 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 500 ml. I) et II) et III) corresp.: 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, acetat 36 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml, Corresp. 4240 kJ pro 1 l.
	02	I) Glucoselösung: glucosum 225 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 3.51 g, zinci acetat dihydricus 9.87 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 750 ml. II) Fettesemulsion: 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 iniectabile q.s. ad emulsionem pro 375 ml. III) Aminosäurenlösung: 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 acetat trihydricus 416 mg, kalii acetat 5.151 g, magnesii acetat tetrahydricus 1.287 g, calcii chloridum dihydricum 882 mg, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 750 ml. I) et II) et III) corresp.: 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, acetat 36 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml, Corresp. 4240 kJ pro 1 l.

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 Zahnchügeli 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 Zahnungsbeschwerden.	
Packung/en	01	022	10 g
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung des Anwendungsgebiets (bisher: bei Zahnungsbeschwerden))	
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, aspartamum, 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	paracetamol 500 mg, acidum ascorbicum 300 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Linderung von Fieber und Schmerzen bei Erkältungskrankheiten	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		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	paracetamol 1 g, hydroxypropylbetadexum, dinatrii edetas, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, aqua ad iniectabile 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	etelcalcetideum 2.5 mg ut etelcalcetidi hydrochloridum, natrii chloridum, acidum succinicum, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 2 mg.	
	02	etelcalcetideum 5.0 mg ut etelcalcetidi hydrochloridum, natrii chloridum, acidum succinicum, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 4 mg.	
	03	etelcalcetideum 10 mg ut etelcalcetidi hydrochloridum, natrii chloridum, acidum succinicum, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile 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, excipients 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 Kirchlintach

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, Weinstrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 51774	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	07.06.2022
Zusammensetzung	01	finasteridum 5 mg, color.: E 132, excipients 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, Weyrstrasse 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	001	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	012	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)	
		(Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pylora, Hartkapseln

AbbVie AG, Alte Steinhäuserstrasse 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	001	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, adrenalinum 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 iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 2.875 mg.	
	03	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, adrenalinum 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 iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 2.088 mg.	
	06	lidocaini hydrochloridum anhydricum 10 mg, adrenalinum 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 iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 2.875 mg.	
	07	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, adrenalinum 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 iniettabile 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	B
	03	507 1 x 20 ml flaconcino/flaconcini	B
	06	504 10 x 5 ml fiala/fiale	B
	07	505 10 x 5 ml fiala/fiale	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 iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 2.8 mg.	
	03	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniettabile 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 iniettabile 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 iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 2 mg.	
	07	lidocaini hydrochloridum anhydricum 5 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 3.2 mg.	
Indicazione		Anestetico locale	
Confezione/i	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), ratanhia radice 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, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Packung/en	02	001	60 Tablette(n) D
		053	15 Tablette(n) D
		054	30 Tablette(n) 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, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Packung/en	01	015	36 Tablette(n) D
		023	60 Tablette(n) 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	01	ropinirolum 2 mg ut ropiniroli hydrochloridum, hypromellosem, lactosum monohydricum 46.32 mg, carmellosum natricum, ricini oleum hydrogenatum, maltodextrinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosem, glyceroli dibehenas, mannitolum, povidonum K 29-32, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, E 172 (flavum), Überzug: hypromellosem, macrogolum 400, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.6 mg.	
	03	ropinirolum 4 mg ut ropiniroli hydrochloridum, hypromellosem, lactosum monohydricum 44.04 mg, carmellosum natricum, ricini oleum hydrogenatum, maltodextrinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosem, glyceroli dibehenas, mannitolum, povidonum K 29-32, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, E 172 (flavum), Überzug: hypromellosem, macrogolum 400, E 110 1.24 mg, E 132, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 1.6 mg.	
	04	ropinirolum 8 mg ut ropiniroli hydrochloridum, hypromellosem, lactosum monohydricum 39.48 mg, carmellosum natricum, ricini oleum hydrogenatum, maltodextrinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosem, glyceroli dibehenas, mannitolum, povidonum K 29-32, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, E 172 (flavum), Überzug: hypromellosem, macrogolum 400, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.6 mg.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	003	28 Tablette(n) B
	03	011	28 Tablette(n) B
	04	015	28 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) carmellosum natricum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwoll-Linterstoff hypromellosem: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwoll-Linterstoff	
Gültig bis		unbegrenzt	

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, aspartamum, color.: E 150(a), aromatica, excipiens pro pastillo.	
	04	specierum pectoralium extractum 36 mg, levomentholum 3 mg, acesulfamum kalicum, aspartamum, 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, aspartamum, 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, aspartamum, 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, excipients ad praeparationem pro 4.6 cm ² cum liberatione 4.6 mg/24h.	
	02	rivastigminum 13.8 mg, excipients ad praeparationem pro 9.2 cm ² cum liberatione 9.5 mg/24h.	
	03	rivastigminum 20.7 mg, excipients 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
		003 2 x 30 Pflaster	B
	03	004 30 Pflaster	B
		005 2 x 30 Pflaster	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ropinirol Sandoz Retard 2, Filmdabletten mit verlängerter Wirkstofffreisetzung
02 Ropinirol Sandoz Retard 4, Filmdabletten mit verlängerter Wirkstofffreisetzung
03 Ropinirol Sandoz Retard 8, Filmdabletten 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, excipients pro compresso obducto.	
	02	ropinirolum 4 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	03	ropinirolum 8 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipients 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 dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, sorbitolum, pro vitro. II): tetranatrii 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		Immunszintigraphie von Entzündungsherden, Knochenmarkszintigraphie	
Packung/en	01	001	2 Flasche(n) A
		038	2 Flasche(n) (2 Markierungseinheiten) 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 granulatam pro 3 g.	
Anwendung		Mukolytikum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sildenafil Spirig HC 25 mg, Filmdabletten**02 Sildenafil Spirig HC 50 mg, Filmdabletten****03 Sildenafil Spirig HC 100 mg, Filmdabletten**

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 iniettabile 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, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
	02	acetylcysteinum 200 mg, aromatica, conserv.: E 202, E 211, excipients 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, rosmarini 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	cinnarizinum 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 Baumwollsaamen	
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: B	Index: 01.99.0.	03.06.2022
Zusammensetzung	01	dimethylis fumaras 120 mg, carmellosum natricum conexum, cellulolum 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 natricum conexum, cellulolum 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: D	Index: 07.13.1.	15.06.2022
Zusammensetzung	01	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, cellulolum microcristallinum, amylum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.12 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, polyvidonum K 29-32, E 171, silica colloidalis anhydrica, macrogolum 400, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	fexofenadini hydrochloridum 180 mg, cellulolum microcristallinum, amylum pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.18 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, 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, excipients pro capsula.	
	02	temozolomidum 20 mg, excipients pro capsula.	
	03	temozolomidum 100 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	04	temozolomidum 140 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	05	temozolomidum 180 mg, excipients pro capsula.	
	06	temozolomidum 250 mg, excipients 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 Tenofovir Sandoz 245 mg, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66282	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	08.06.2022
Zusammensetzung	01	tenofovirum disoproxilum 245 mg, color.: E 132, excipients 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, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum	
Packung/en	01	012 10 Tablette(n)	B
		020 30 Tablette(n)	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, excipients pro supposito.	
	02	paracetamolum 200 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients pro supposito.	
	03	paracetamolum 350 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients pro supposito.	
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 iniectionem 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	B
		020 10 x 0.5 ml seringue(s) préremplie(s) avec aiguilles	B
		021 1 x 0.5 ml seringue(s) préremplie(s) sans aiguille	B
		022 10 x 0.5 ml seringue(s) préremplie(s) sans aiguilles	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., excipients 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 (neurotrophe 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 dihydricus, 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, excipients pro compresso obducto.	
	02	bupropioni hydrochloridum 300 mg, excipients 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, mannitolium, natrii citras anhydricus, aqua ad iniectabile 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, cellulolum microcristallinum, oleum vegetabile hydrogenatum, natrii laurilsulfas, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula corresp. natrium 0.015 mg.	
	02	zonisamidum 50 mg, cellulolum microcristallinum, oleum vegetabile hydrogenatum, natrii laurilsulfas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (nigrum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula corresp. natrium 0.03 mg.	
	03	zonisamidum 100 mg, cellulolum microcristallinum, oleum vegetabile hydrogenatum, natrii laurilsulfas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 129 0.147 mg, E 110 0.002 mg, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, 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 amylum, 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 amylum, lactosum monohydricum, cellulosum microcristallinum, povidonum K 25, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, silica colloidalis anhydrica, aromatica, pro compresso.	
Anwendung	Breitspektrum-Anthelminthikum für Hunde		
Packung/en	03	051 120 Tablette(n)	B
	05	053 24 Tablette(n)	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	B
		005 12 x 7.49 g Applikatoren	B
		006 24 x 7.49 g Applikatoren	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 iniectabile 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	B
		040 50 ml	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 iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allgemeinanästhetikum für Tiere	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Streuli Tiergesundheits 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 iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanaesthetikum für Rinder, Pferde, Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	02	088 100 ml Ampullenflasche	B
		096 10 x 100 ml Ampullenflaschen	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Mamyzin 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 iniectabile 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 iniectabile 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 iniectabile 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 iniectabile 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)	D
	02	032 6 Ampulle(n)	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		Traitement 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 (Adénomatoose porcine intestinale). Veaux : Affections des voies respiratoires causées par les Mycoplasmes et les Pasteurelles.	
Conditionnements	02	028 1 kg (avec mesurette)	A
		036 25 kg (sans mesurette)	A
		044 5 kg (sans mesurette)	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 iniectionem pro 1.0 ml.	
Anwendung		Sulfonamid-Injektionslösung für Rind, Pferd und Schwein	
Packung/en	01	017 100 ml Durchstechflasche	B
		018 10 x 100 ml Durchstechflasche	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 iniectionabile, 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 compresso obducto.	
	02	thiamazolum 5 mg, color.: E 104, E 110, excipiens pro compresso 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

- 1 **Widerruf der Zulassung infolge Verzichts auf Vertrieb**
Révocation de l'AMM suite à la décision de l'entreprise de renoncer à la distribution
- 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

- 3 **Widerruf der Zulassung infolge Entlassung aus der Heilmittelkontrolle**
Révocation de l'AMM pour les spécialités libérées du contrôle des médicaments
- 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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	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. N° 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 radice recentis tinctura (1:11) Salviae officinalis folii recentis tinctura (1:17) (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Phytoarzneimittels Halsschmerz- Tabletten werden traditions-gemäss angewendet zur kurzzeitigen Behandlung von akuten Entzündungen des Mund- und Rachenraumes mit Halsschmerzen, Schluckbeschwerden, Kratzen und Brennen im Hals und Heiserkeit A.Vogel AG, Grünastrasse, 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
Type de demande	réception
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

Missempfindungen bei diabetischer Polynneuropathie bei Erwachsenen

Maras AG, Alte Steinhäuserstrasse 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) Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke Metastasiertes Mammakarzinom, Mammakarzinom im Frühstadium, Magenkarzinom und Karzinom des gastroösophagealen Übergangs Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen	14.06.2022
Autologes Serum (1 Arzneimittel) 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 corneae; Superiore limbale Keratokonjunktivitis; Adjuvant bei Keratoplastik/Oberflächenrekonstruktion Universitätsspital Basel, Hebelstrasse 32, 4031 Basel	15.06.2022
Humanes Serum (autologes oder allogen) (1 Arzneimittel) Verfahren für nichtstandardisierbare Arzneimittel/Transplantatprodukt Trockenes Auge (Keratokonjunktivitis sicca), persistierende Epitheldefekte der Horn- sowie der Bindehaut, neurotrophe Hornhauterkrankung; Zur autologen Oder allogen Anwendung Stiftung Zürcher Blutspendedienst SRK, Hirschengraben 58, 8001 Zürich	15.06.2022
Pemetrexedum ut Dinatrii pemetrexedum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation treatment of patients with malignant pleural mesothelioma in combination with cisplatin. IDEOGEN AG, 8807 Freienbach	15.06.2022
Azelastinhydrochlorid/ Fluticasonpropionat (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Saisonaler allergischer Schnupfen Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	16.06.2022
Blutserum, autolog (1 Arzneimittel) 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 Polyarthrit, 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	17.06.2022

serum sanguin autologue (1 médicament) Médicaments et transplants non standardisés Traitement symptomatique de différentes atteintes sévères de la surface oculaire, telles que syndrome de l'œil sec (ou kératoconjonctivite sèche) de différentes étiologies (ex. syndrome de Sjögren, maladie greffon contre hôte), kératopathie 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	17.06.2022
Fraction flavonoïque purifiée, micronisée (1 médicament) 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	20.06.2022
INN 214 bivalent – Elasmomax/Imelasomax (1 Arzneimittel) 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	23.06.2022
Trastuzumab deruxtecan (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Treatment of HER2 low breast cancer Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Vulkanstrasse 106, 8048 Zürich	23.06.2022
Zanubrutinib (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation BRUKINSA wird zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit chronischer lymphatischer Leukämie angewendet. BeiGene Switzerland GmbH, Aeschengraben 27, 4051 Basel	23.06.2022
Dimetindenmaleat (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Antihistaminikum, topisch Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	29.06.2022
Levomentholum, Pini Silvestris aetheroleum, Aurantii Dulcis aetheroleum, Glautheriae aetheroleum, Bergamottae aetheroleum, Limonis aetheroleum, Terpeneolum, Terpinylis acetat, Rosmarini aetheroleum, Lavandulae aetheroleum (2 médicaments) Nouvelle autorisation d'un médicament en co-marketing Douleurs musculaires et troubles articulaires Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	29.06.2022

Rurioctocog alfa pegolum (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 mit Tranenersatzmitteln.

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