

Swissmedic Journal 11/2021

20. Jahrgang
20° année ISSN
2234-9456

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

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

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

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

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

Seite	Seite
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Padcev™, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Enfortumab vedotin)	1090
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Ervebo®, Injektionslösung (rVSVΔG-ZEBOV-GP, lebend)	1092
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Kerendia®, Filmtabletten (Finerenonum)	1094
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Ponvory®, Filmtabletten (Ponesimodum)	1096
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Nexviadyme®, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (avalglucosidase alfa)	1098
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Doptelet, Filmtabletten (Avatrombopagum)	1100
Arzneimittel Statistik	
Neuzulassung	1104
Revision und Änderung der Zulassung	1116
Änderung der Zulassungsinhaberin	1191
Widerruf der Zulassung	1195
Erlöschen der Zulassung	1198
Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	1200
Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	1202
Berichtigung	1207

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

Page	Page
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Padcev TM , poudre pour solution à diluer pour perfusion (enfortumab vedotin)	1091
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Ervebo [®] , solution injectable (rVSVΔG-ZEBOV-GP, vivant)	1093
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Kerendia [®] , comprimés pelliculés (finerenonum)	1095
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Ponvory [®] , comprimés pelliculés (ponesimodum)	1097
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Nexiyadyme [®] , poudre pour solution à diluer pour perfusion (avalglucosidase alfa)	1099
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Doptelet, comprimés pelliculés (avatrombopagum)	1101
Miscellanées	
Nouvelle autorisation	1104
Révision et modification de l'autorisation	1116
Modification du titulaire d'AMM	1191
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	1195
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	1198
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	1200
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	1202
Rectification	1207

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
PadcevTM, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
(Enfortumab vedotin)**

Name Arzneimittel:	Padcev TM , Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Enfortumab vedotin
Dosisstärke und Darreichungsform:	20 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung 30 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Padcev ist indiziert zur Behandlung von Erwachsenen mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Urothelkarzinom (mUC), die eine platinhaltige Chemotherapie im neoadjuvanten/adjuvanten, lokal fortgeschrittenen oder metastasierten Setting erhalten haben und die während oder nach der Behandlung mit einem Inhibitor des programmierten Zelltodrezeptrors-1 (PD-1) oder des programmierten Zelltod-Liganden 1 (PD-L1) einen Progress oder einen Rückfall der Erkrankung erlitten haben (siehe «klinische Wirksamkeit»).
ATC Code:	L01XC36
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	68291
Zulassungsdatum:	09.11.2021 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Padcev™, poudre pour solution à diluer pour perfusion (enfortumab vedotin)**

Préparation:	Padcev™, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Principe(s) actif(s):	enfortumab vedotin
Dosage et forme pharmaceutique:	20 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion 30 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication:	Padcev ist indiziert zur Behandlung von Erwachsenen mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Urothelkarzinom (mUC), die eine platinhaltige Chemotherapie im neoadjuvantischen/adjuvantischen, lokal fortgeschrittenen oder metastasierten Setting erhalten haben und die während oder nach der Behandlung mit einem Inhibitor des programmierter Zelltodrezeptors-1 (PD-1) oder des programmierten Zelltod-Liganden 1 (PD-L1) einen Progress oder einen Rückfall der Erkrankung erlitten haben (siehe «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:	L01XC36
No IT / désignation:	07.16.1./cytostatique
No d'autorisation:	68291
Date d'autorisation:	09.11.2021 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Ervebo[®], Injektionslösung (rVSVΔG-ZEBOV-GP, lebend)**

Name Arzneimittel:	Ervebo [®] , Injektionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	rVSVΔG-ZEBOV-GP, lebend
Dosisstärke und Darreichungsform:	1 ml, Injektionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Ervebo ist indiziert für die aktive Immunisierung von Personen ab 18 Jahren zum Schutz vor der Ebola-Viruskrankheit (EVD [Ebola Virus Disease]), die durch das Zaire-Ebola-Virus verursacht wird.
ATC Code:	J07BX02
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.08./Impfstoffe
Zulassungsnummer/n:	68358
Zulassungsdatum:	10.11.2021
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Ervebo[®], solution injectable (rVSVΔG-ZEBOV-GP, vivant)**

Préparation:	Ervebo [®] , solution injectable
Principe(s) actif(s):	rVSVΔG-ZEBOV-GP, vivant
Dosage et forme pharmaceutique:	1 ml, solution injectable
Possibilités d'emploi / Indication:	Ervebo ist indiziert für die aktive Immunisierung von Personen ab 18 Jahren zum Schutz vor der Ebola-Viruskrankheit (EVD [Ebola Virus Disease]), die durch das Zaire-Ebola-Virus verursacht wird. 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:	J07BX02
No IT / désignation:	08.08./vaccines
No d'autorisation:	68358
Date d'autorisation:	10.11.2021 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Kerendia®, Filmtabletten (Finerenonum)**

Name Arzneimittel:	Kerendia®, Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Finerenonum
Dosisstärke und Darreichungsform:	10 mg, Filmtabletten 20 mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Kerendia ist indiziert zur Verzögerung der Progression einer chronischen Nierenerkrankung bei erwachsenen Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus.
ATC Code:	C03DA05
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.09.0./Andere Hormone
Zulassungsnummer/n:	68130
Zulassungsdatum:	26.11.2021 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

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

Préparation:	Kerendia [®] , comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	finerenonum
Dosage et forme pharmaceutique:	10 mg, comprimés pelliculés 20 mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	Kerendia ist indiziert zur Verzögerung der Progression einer chronischen Nierenerkrankung bei erwachsenen Patienten mit Typ-2-Diabetes mellitus. 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:	C03DA05
No IT / désignation:	07.09.0./autres hormones
No d'autorisation:	68130
Date d'autorisation:	26.11.2021 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Ponvory[®], Filmtabletten (Ponesimodum)**

Name Arzneimittel:	Ponvory [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Ponesimodum
Dosisstärke und Darreichungsform:	2 mg, 3 mg, 4 mg, 5 mg, 6 mg, 7 mg, 8 mg, 9 mg, 10 mg und 20 mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Ponvory ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit schubförmig rezidivierenden Formen der multiplen Sklerose (RRMS) mit aktiver Erkrankung, definiert durch klinische oder bildgebende Merkmale.
ATC Code:	L04AA50
IT-Nummer / Bezeichnung:	01.99.0/Varia
Zulassungsnummer/n:	68114
Zulassungsdatum:	16.11.2021
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

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

Préparation:	Ponvory [®] , comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	ponesimodum
Dosage et forme pharmaceutique:	2 mg, 3 mg, 4 mg, 5 mg, 6 mg, 7 mg, 8 mg, 9 mg, 10 mg et 20 mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	Ponvory ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit schubförmig rezidivierenden Formen der multiplen Sklerose (RRMS) mit aktiver Erkrankung, definiert durch klinische oder bildgebende Merkmale. 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:	L04AA50
No IT / désignation:	01.99.0/varia
No d'autorisation:	68114
Date d'autorisation:	16.11.2021 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Nexviadyme[®], Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
(avalglucosidase alfa)**

Name Arzneimittel:	Nexviadyme [®] , Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	avalglucosidase alfa
Dosisstärke und Darreichungsform:	100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Nexviadyme (alpha avalglucosidase) est indiqué pour un traitement enzymatique substitutif à long terme pour le traitement des patients atteints de la maladie de Pompe (déficit en α -glucosidase acide) d'apparition tardive (late-onset Pompe disease, LOPD). Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist www.swissmedicinfo.ch zu konsultieren
ATC Code:	A16AB22
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.14.0./Enzympräparate
Zulassungsnummer/n:	68114
Zulassungsdatum:	17.11.2021
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Nexviadyme®, poudre pour solution à diluer pour perfusion (avalglucosidase alfa)**

Préparation:	Nexviadyme®, poudre pour solution à diluer pour perfusions
Principe(s) actif(s):	avalglucosidase alfa
Dosage et forme pharmaceutique:	100 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication:	Nexviadyme (alpha avalglucosidase) est indiqué pour un traitement enzymatique substitutif à long terme pour le traitement des patients atteints de la maladie de Pompe (déficit en α -glucosidase acide) d'apparition tardive (late-onset Pompe disease, LOPD).
Code ATC:	A16AB22
No IT / désignation:	07.14.0./Préparations enzymatiques
No d'autorisation:	67871
Date d'autorisation:	17.11.2021
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Doptelet, Filmtabletten (Avatrombopagum)**

Name Arzneimittel:	Doptelet, Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Avatrombopagum
Dosisstärke und Darreichungsform:	20 mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Doptelet wird angewendet zur Behandlung einer schweren Thrombozytopenie bei erwachsenen Patienten mit chronischer Lebererkrankung, bei denen ein invasiver Eingriff geplant ist. Doptelet ist für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit chronischer Immunthrombozytopenie (ITP) indiziert, die unzureichend auf mindestens eine vorherige Behandlung angesprochen haben (siehe Rubrik «Klinische Wirksamkeit»).
ATC Code:	B02BX08
IT-Nummer / Bezeichnung:	06.99.0./Varia
Zulassungsnummer/n:	67893
Zulassungsdatum:	23.11.2021 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Doptelet, comprimés pelliculés (avatrombopagum)**

Préparation:	Doptelet, comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	avatrombopagum
Dosage et forme pharmaceutique:	20 mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	Doptelet wird angewendet zur Behandlung einer schweren Thrombozytopenie bei erwachsenen Patienten mit chronischer Lebererkrankung, bei denen ein invasiver Eingriff geplant ist. Doptelet ist für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit chronischer Immunthrombozytopenie (ITP) indiziert, die unzureichend auf mindestens eine vorherige Behandlung angesprochen haben (siehe Rubrik «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:	B02BX08
No IT / désignation:	06.99.0./varia
No d'autorisation:	67893
Date d'autorisation:	23.11.2021 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Enhertu®, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
(Trastuzumab deruxtecanum)**

Name Arzneimittel:	Enhertu®, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Trastuzumab deruxtecanum
Dosisstärke und Darreichungsform:	100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Enhertu wird angewendet als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit inoperablen oder metastasiertem HER2-positivem Brustkrebs, die bereits mindestens zwei gegen HER2 gerichtete Behandlungsregime, einschliesslich Trastuzumab, erhalten haben und eine Krankheitsprogression während oder nach Therapie mit Trastuzumab-Emtansin (T-DM1) hatten.
ATC Code:	L01XC41
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatika
Zulassungsnummer/n:	67967
Zulassungsdatum:	29.11.2021
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Enhertu®, poudre pour solution à diluer pour perfusion (trastuzumabum
deruxtecanum)**

Préparation:	Enhertu®, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Principe(s) actif(s):	trastuzumabum deruxtecanum
Dosage et forme pharmaceutique:	100 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication:	Enhertu wird angewendet als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit inoperablem oder metastasiertem HER2-positivem Brustkrebs, die bereits mindestens zwei gegen HER2 gerichtete Behandlungsregime, einschliesslich Trastuzumab, erhalten haben und eine Krankheitsprogression während oder nach Therapie mit Trastuzumab-Emtansin (T-DM1) hatten. 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:	L01XC41
No IT / désignation:	07.16.1./cytostatique
No d'autorisation:	67967
Date d'autorisation:	29.11.2021
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain**01 Anidulafungin Accord 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**
Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 68357	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	18.11.2021	
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: anidulafunginum 100 mg, fructosum 100 mg, mannitolum, polysorbatum 80, acidum (S)-lacticum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum corresp. natrium max. 1.5 mg, pro vitro.		
Anwendung		Antimykotikum		
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)	
Gültig bis		17.11.2026	A	

01 Bilastin Spirig HC 20 mg, Tabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68160	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	01.11.2021
Zusammensetzung	01	bilastinum 20 mg ut bilastinum monohydricum, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, pro compresso.	
Anwendung		Antiallergikum / Antihistaminikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n)
		002	30 Tablette(n)
		003	50 Tablette(n)
Gültig bis		31.10.2026	B

01 Bilastin-Mepha 20 mg, Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68002	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	01.11.2021
Zusammensetzung	01	bilastinum 20 mg, cellulosum microcristallinum, mannitolum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.21 mg, magnesii aluminii silicas, pro compresso.	
Anwendung		Antiallergikum / Antihistaminikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n)
		002	30 Tablette(n)
		003	50 Tablette(n)
Gültig bis		31.10.2026	B

01 Daunoblastin 20 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 68340	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	daunorubicini hydrochloridum 20 mg, mannitolum, pro vitro.	
Anwendung		Remissionsinduktion bei akuten lymphoblastischen bzw. lymphatischen (ALL) und bei akuten myeloischen Leukämien (AML).	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Zulassung gemäss Art.14 Abs. 1 Bst. a bis HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		03.11.2026	

01 Doptelet 20 mg, Filmtabletten

Swedish Orphan Biopharmaceuticals AG, Messeplatz 10, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 67893	Abgabekategorie: A	Index: 06.99.0.	23.11.2021
Zusammensetzung	01	avatrombopagum 20 mg ut avatrombopagi maleas, lactosum monohydricum 120.8 mg, silica colloidalis anhydrica, crospovidonum, magnesii stearas, cellulosum microcristallinum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, macrogol 3350, E 171, E 172 (flavum) pro compresso obducto.	
Anwendung		Schwere Thrombozytopenie bei Erwachsenen mit chronischer Leber- erkrankung, bei denen ein invasiver Eingriff geplant ist; Chronische Immunthrombozytopenie bei Erwachsenen, die unzureichend auf mindestens eine vorherige Behandlung angesprochen haben	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	A
		002 15 Tablette(n)	A
		003 30 Tablette(n)	A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): avatrombopagum	
Gültig bis		22.11.2026	

- 01 Emerade 150 ug, Injektionslösung im Fertigpen**
02 Emerade 300 ug, Injektionslösung im Fertigpen
03 Emerade 500 ug, Injektionslösung im Fertigpen
 Bausch & Lomb Swiss AG, Industriestrasse 15A, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 67620	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	23.11.2021	
Zusammensetzung	01	adrenalinum 150 µg ut adrenalini tartras, E 223 0.075 mg, dinatrii edetas, natrii chloridum, acidum hydrochloridum dilutum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.15 ml corresp. natrium 0.52 mg. 02 adrenalinum 300 µg ut adrenalini tartras, E 223 0.15 mg, dinatrii edetas, natrii chloridum, acidum hydrochloridum dilutum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium 1.05 mg. 03 adrenalinum 500 µg ut adrenalini tartras, E 223 0.25 mg, dinatrii edetas, natrii chloridum, acidum hydrochloridum dilutum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.75 mg.		
Anwendung		Notfallmässige Behandlung von Allergien und Anaphylaxien		
Packung/en	01	001 1 x 0.15 ml Injektor(en), vorgefüllt/Pen 1 Fertigpen zur Selbstinjektion und Kunststoffbehältnis zur Aufbewahrung	B	
	002	2 x 0.15 ml Injektor(en), vorgefüllt/Pen 2 Fertigpens zur Selbstinjektion und Kunststoffbehältnis zur Aufbewahrung	B	
	02	003 1 x 0.3 ml Injektor(en), vorgefüllt/Pen 1 Fertigpen zur Selbstinjektion und Kunststoffbehältnis zur Aufbewahrung	B	
	004	2 x 0.3 ml Injektor(en), vorgefüllt/Pen 2 Fertigpens zur Selbstinjektion und Kunststoffbehältnis zur Aufbewahrung	B	
	03	005 1 x 0.5 ml Injektor(en), vorgefüllt/Pen 1 Fertigpen zur Selbstinjektion und Kunststoffbehältnis zur Aufbewahrung	B	
	006	2 x 0.5 ml Injektor(en), vorgefüllt/Pen 2 Fertigpens zur Selbstinjektion und Kunststoffbehältnis zur Aufbewahrung	B	
Gültig bis		22.11.2026		

- 01 Enheru 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.	29.11.2021
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		Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21) NAS (New Active Substance): trastuzumabum deruxtecanum	
Gültig bis		29.11.2023	

01 Ervebo, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 68358	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	10.11.2021
Zusammensetzung	01	rVSVdeltaG-ZEBOV-GP vivus attenuatum >7.2 Mio U., trometamolum, albuminum humanum, aqua ad inyectabile, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Ervebo ist indiziert für die aktive Immunisierung von Personen ab 18 Jahren zum Schutz vor der Ebola-Viruskrankheit (EVD [Ebola Virus Disease]), die durch das Zaire-Ebola-Virus verursacht wird	
Packung/en	01 001	10 Durchstechflasche(n) Kartonschachtel mit 10 Durchstechflaschen à 1ml	B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): rVSVdeltaG-ZEBOV-GP vivus attenuatum	
Gültig bis		09.11.2026	

01 Esketamin Sintetica 5 mg/ml, soluzione iniettabile o per infusione**02 Esketamin Sintetica 25 mg/ml, soluzione iniettabile o per infusione**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 67994	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.02.1.	19.11.2021
Composizione	01	esketaminum 5 mg ut esketamini hydrochloridum, natrii chloridum corresp. sodium 3.2 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	esketaminum 25 mg ut esketamini hydrochloridum, natrii chloridum corresp. sodium 1.2 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Anestetico a breve durata d'azione	
Confezione/i	01 001	10 x 5 ml fiala/fiale	B
	02 002	10 x 2 ml fiala/fiale	B
	003	10 x 10 ml fiala/fiale	B
Osservazione		(Omologazione secondo l'art. 14 cpv. 1 lett. abis LATer)	
Valevole fino al		18.11.2026	

01 Fingolimod Accord 0.5 mg, Hartkapseln

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 68377	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	22.11.2021
Zusammensetzung	01	fingolimodum 0.5 mg ut fingolimodi hydrochloridum, amyllum pregelificatum, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), aqua, Drucktinte: lacca, propylenglycol, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, E 172 (flavum), pro capsula.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01 001	7 Kapsel(n)	B
	002	28 Kapsel(n)	B
	003	98 Kapsel(n)	B
Gültig bis		21.11.2026	

01 Isotretinoin Sandoz 5mg, Weichkapseln
02 Isotretinoin Sandoz 10mg, Weichkapseln
03 Isotretinoin Sandoz 20mg, Weichkapseln
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68109	Abgabekategorie: A	Index: 10.02.0.	15.11.2021
Zusammensetzung	01	isotretinoinum 5 mg, int-rac-alpha-tocopherylis acetas, sojae oleum hydrogenatum 19.2 mg, cera alba, sojae oleum raffinatum 54.20 mg, Kapselhülle: gelatina, glycerolum, sorbitolum liquidum partim deshydricum corresp. sorbitolum max. 4.1 mg, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), aqua purificata, pro capsula.	
	02	isotretinoinum 10 mg, int-rac-alpha-tocopherylis acetas, sojae oleum hydrogenatum 38.4 mg, cera alba, sojae oleum raffinatum 108.41 mg, Kapselhülle: gelatina, glycerolum, sorbitolum liquidum partim deshydricum corresp. sorbitolum max. 5.1 mg, E 124 44 µg, E 131, E 171, aqua purificata, pro capsula.	
	03	isotretinoinum 20 mg, int-rac-alpha-tocopherylis acetas, sojae oleum hydrogenatum 76.8 mg, cera alba, sojae oleum raffinatum 216.83 mg, gelatina, glycerolum 39.5863 mg, sorbitolum liquidum partim deshydricum corresp. sorbitolum max. 7.0 mg, E 110 3.9 µg, E 171, aqua purificata, pro capsula.	
Anwendung		Aknetherapeutikum	
Packung/en	01	001 30 Kapsel(n)	A
		002 100 Kapsel(n)	A
	02	003 30 Kapsel(n)	A
		004 100 Kapsel(n)	A
	03	005 30 Kapsel(n)	A
		006 100 Kapsel(n)	A
Gültig bis		14.11.2026	

01 Kerendia 10 mg, Filmtabletten**02 Kerendia 20 mg, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 68130	Abgabekategorie: B	Index: 07.09.0.	26.11.2021
Zusammensetzung	01	finerenonum 10 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, hypromellosum, lactosum monohydricum 45.00 mg, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, Überzug: E 172 (rubrum), hypromellosum, talcum, titanii dioxidum, pro compresso obducto, sodium 0.4415 mg. 02 finerenonum 20.00 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, hypromellosum, lactosum monohydricum 40.00 mg, magnesii stearas, natrii laurilsulfas, Überzug: E 172 (flavum), hypromellosum, talcum, titanii dioxidum, pro compresso obducto, sodium 0.4735 mg.	
Anwendung	Verzögerung der Progression einer chronischen Nierenerkrankung bei erwachsenen Patienten mit Typ-2 Diabetes mellitus		
Packung/en	01	001 28 Tablette(n) 002 98 Tablette(n) 003 100 Tablette(n)	B B B
	02	004 28 Tablette(n) 005 98 Tablette(n) 006 100 Tablette(n)	B B B
Bemerkung	NAS (New Active Substance): finerenonum		
Gültig bis	25.11.2026		

01 Merfen Octénidine, gel

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

N° d'AMM: 67770	Catégorie de remise: D	Index: 10.09.1.	18.11.2021
Composition	01	octenidini dihydrochloridum 1 mg, phenoxyethanol, ethanolum 96 per centum, glycerolum (85 per centum), poloxamerum 407, E 321 max. 22.5 µg, aqua purificata q.s. ad gelatum pro 1 g.	
Indication	Désinfection des plaies		
Conditionnements	01	001 30 g	D
Valable jusqu'au	17.11.2026		

01 Merfen Octénidine, spray pour plaies

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

N° d'AMM: 67760	Catégorie de remise: D	Index: 10.09.1.	18.11.2021
Composition	01	octenidini dihydrochloridum 1 mg, phenoxyethanol, betainum cocamidopropylcicum, natrii chloridum, natrii gluconas, glycerolum (85 per centum), natrii hydroxidum, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication	Désinfection des plaies		
Conditionnements	01	001 30 ml 002 100 ml	D D
Valable jusqu'au	17.11.2026		

01 Minalgin, Lösung zum Einnehmen

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 68072	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	metamizolum naticum monohydricum 500 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. sodium 33.89 mg.	
Anwendung		Analgeticum	
Packung/en	01	001	100 ml mit oraler Dosierspritze
Gültig bis		04.11.2026	B

01 Nexviadyme 100 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion

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

N° d'AMM: 67871	Catégorie de remise: A	Index: 07.14.0.	17.11.2021
Composition	01	avalglucosidasum alfa 100 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, glycinum, mannitolum, polysorbitum 80, pro vitro.	
Indication		Traitemennt de la maladie de stockage du glycogen de type II (maladie de Pompe)	
Conditionnements	01	001 1 flacon(s) 002 5 flacon(s) 003 10 flacon(s)	A A A
Remarque		NAS (New Active Substance): avalglucosidasum alfa	
Valable jusqu'au		16.11.2026	

03 Padcev 20 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**04 Padcev 30 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 68291	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	09.11.2021
Zusammensetzung	03	Praeparatio cryodesiccata: enfortumabum vedotinum 20 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, polysorbitum 20, pro vitro.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: enfortumabum vedotinum 30 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, polysorbitum 20, pro vitro.	
Anwendung		Urothelkarzinom	
Packung/en	03	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	04	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): enfortumabum vedotinum	
Gültig bis		08.11.2026	

01 Palonosetron Accord 0,25 mg/5 ml , Injektionslösung
Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 68343	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01 palonosetronum 0.05 mg ut palonosetroni hydrochloridum, mannitolum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, dinatrii edetas, natrii hydroxidum q.s. ad pH, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 0.6 mg.		
Anwendung	Antiemetikum		
Packung/en	01	1 Durchstechflasche(n)	B
Gültig bis	04.11.2026		

- 01 Perindopril-Amlodipin-Mepha Teva 5 mg/5 mg, Tabletten**
02 Perindopril-Amlodipin-Mepha Teva 5 mg/10 mg, Tabletten
03 Perindopril-Amlodipin-Mepha Teva 10 mg/5 mg, Tabletten
04 Perindopril-Amlodipin-Mepha Teva 10 mg/10 mg, Tabletten
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68624	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	29.11.2021	
Zusammensetzung	01 perindoprili tosilas 5 mg corresp. perindoprilum 3.408 mg, amlodipinum 5.0 mg ut amlodipini besilas, natrii hydrogenocarbonas, povidonum K 30, isomaltum 86.6 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium 0.669 mg. 02 perindoprili tosilas 5 mg corresp. perindoprilum 3.408 mg, amlodipinum 10.00 mg ut amlodipini besilas, natrii hydrogenocarbonas, povidonum K 30, isomaltum 86.6 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium 0.669 mg. 03 perindoprili tosilas 10.0 mg corresp. perindoprilum 6.815 mg, amlodipinum 5.0 mg ut amlodipini besilas, natrii hydrogenocarbonas, povidonum K 30, isomaltum 173.2 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium 1.338 mg. 04 perindoprili tosilas 10.0 mg corresp. perindoprilum 6.815 mg, amlodipinum 10.0 mg ut amlodipini besilas, natrii hydrogenocarbonas, povidonum K 30, isomaltum 173.2 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum, magnesii stearas, pro compresso corresp. natrium 1.338 mg.			
Anwendung	Hypertonie, stabile koronare Herzkrankheit			
Packung/en	01	30 Tablette(n)	B	
	002	90 Tablette(n) (3 x 30)	B	
02	003	30 Tablette(n)	B	
	004	90 Tablette(n) (3 x 30)	B	
03	005	30 Tablette(n)	B	
	006	90 Tablette(n) (3 x 30)	B	
04	007	30 Tablette(n)	B	
	008	90 Tablette(n) (3 x 30)	B	
Gültig bis	28.11.2026			

- 01 Pонвори 2 mg, Filmtabletten
02 Pонвори 3 mg, Filmtabletten
03 Pонвори 4 mg, Filmtabletten
04 Pонвори 5 mg, Filmtabletten
05 Pонвори 6 mg, Filmtabletten
06 Pонвори 7 mg, Filmtabletten
07 Pонвори 8 mg, Filmtabletten
08 Pонвори 9 mg, Filmtabletten
09 Pонвори 10 mg, Filmtabletten
10 Pонвори 20 mg, Filmtabletten**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 68114	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	16.11.2021
Zusammensetzung	01 ponesimodum 2 mg, lactosum monohydricum 23.92 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171 pro compresso obducto corresp. natrium 0.36 mg. 02 ponesimodum 3 mg, lactosum monohydricum 22.92 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum) pro compresso obducto corresp. natrium 0.36 mg. 03 ponesimodum 4 mg, lactosum monohydricum 21.92 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum) pro compresso obducto corresp. natrium 0.36 mg. 04 ponesimodum 5 mg, lactosum monohydricum 124.6 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (nigrum), E 172 (flavum) pro compresso obducto corresp. natrium 1.8 mg. 05 ponesimodum 6 mg, lactosum monohydricum 123.6 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171 pro compresso obducto corresp. natrium 1.8 mg. 06 ponesimodum 7 mg, lactosum monohydricum 122.6 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum) pro compresso obducto corresp. natrium 1.8 mg. 07 ponesimodum 8 mg, lactosum monohydricum 121.6 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum) pro compresso obducto corresp. natrium 1.8 mg.		

- 08 ponesimodum 9 mg, lactosum monohydricum 120.6 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), E 172 (flavum) pro compresso obducto corresp. natrium 1.8 mg.
- 09 ponesimodum 10 mg, lactosum monohydricum 119.6 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum) pro compresso obducto corresp. natrium 1.8 mg.
- 10 ponesimodum 20 mg, lactosum monohydricum 109.6 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, triacetinum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (flavum) pro compresso obducto corresp. natrium 1.8 mg.

Anwendung

Packung/en

01	002	1 Tablette(n) Starterpackung	B
02	003	1 Kombipackung(en) siehe Sequenz 01	B
03	004	1 Kombipackung(en) siehe Sequenz 01	B
04	005	1 Kombipackung(en) siehe Sequenz 01	B
05	006	1 Kombipackung(en) siehe Sequenz 01	B
06	007	1 Kombipackung(en) siehe Sequenz 01	B
07	008	1 Kombipackung(en) siehe Sequenz 01	B
08	009	1 Kombipackung(en) siehe Sequenz 01	B
09	010	1 Kombipackung(en) siehe Sequenz 01	B
10	001	28 Tablette(n)	B

Bemerkung

NAS (New Active Substance): ponesimodum

Gültig bis

15.11.2026

- 01 Rosuvastatin Viatris 5 mg, Filmtabletten**
02 Rosuvastatin Viatris 10 mg, Filmtabletten
03 Rosuvastatin Viatris 20 mg, Filmtabletten
04 Rosuvastatin Viatris 40 mg, Filmtabletten
 Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 68643	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	16.11.2021																																
Zusammensetzung	<p>01 rosuvastatinum 5 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 47.696 mg, calcii carbonas, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, aqua purificata, Überzug: copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinylico) constatum, copovidonum, E 171, kaolinum ponderosum, natrii laurilsulfas, E 110 5.9 µg, E 104, poly(alcohol vinylicus), silica colloidalis anhydrica, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 3 µg.</p> <p>02 rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 42.489 mg, calcii carbonas, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, aqua purificata, Überzug: copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinylico) constatum, copovidonum, E 171, kaolinum ponderosum, natrii laurilsulfas, E 110 2.6 µg, E 120, poly(alcohol vinylicus), silica colloidalis anhydrica, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 3 µg.</p> <p>03 rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 84.978 mg, calcii carbonas, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, aqua purificata, Überzug: copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinylico) constatum, copovidonum, E 171, kaolinum ponderosum, natrii laurilsulfas, E 110 5.1 µg, E 120, poly(alcohol vinylicus), silica colloidalis anhydrica, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 6 µg.</p> <p>04 rosuvastatinum 40 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 64.150 mg, calcii carbonas, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, aqua purificata, Überzug: copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinylico) constatum, copovidonum, E 171, kaolinum ponderosum, natrii laurilsulfas, E 110 5.1 µg, E 120, poly(alcohol vinylicus), silica colloidalis anhydrica, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 6 µg.</p>																																		
Anwendung	Reduktion der Serumcholesterinkonzentration. Vorbeugung kardiovaskulärer Ereignisse bei Erwachsenen mit normalem LDL-Cholesterin Spiegel und erhöhtem Risiko von atherosklerotischen kardiovaskulären Erkrankungen.																																		
Packung/en	<table> <tr> <td>01</td><td>001</td><td>30 Tablette(n)</td><td>B</td></tr> <tr> <td></td><td>002</td><td>105 Tablette(n)</td><td>B</td></tr> <tr> <td>02</td><td>003</td><td>30 Tablette(n)</td><td>B</td></tr> <tr> <td></td><td>004</td><td>105 Tablette(n)</td><td>B</td></tr> <tr> <td>03</td><td>005</td><td>30 Tablette(n)</td><td>B</td></tr> <tr> <td></td><td>006</td><td>105 Tablette(n)</td><td>B</td></tr> <tr> <td>04</td><td>007</td><td>30 Tablette(n)</td><td>B</td></tr> <tr> <td></td><td>008</td><td>105 Tablette(n)</td><td>B</td></tr> </table>	01	001	30 Tablette(n)	B		002	105 Tablette(n)	B	02	003	30 Tablette(n)	B		004	105 Tablette(n)	B	03	005	30 Tablette(n)	B		006	105 Tablette(n)	B	04	007	30 Tablette(n)	B		008	105 Tablette(n)	B		
01	001	30 Tablette(n)	B																																
	002	105 Tablette(n)	B																																
02	003	30 Tablette(n)	B																																
	004	105 Tablette(n)	B																																
03	005	30 Tablette(n)	B																																
	006	105 Tablette(n)	B																																
04	007	30 Tablette(n)	B																																
	008	105 Tablette(n)	B																																
Gültig bis	unbegrenzt																																		

01 Similasan Reisekrankheit, Tabletten

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 67813	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	23.11.2021
Zusammensetzung	01	strychnos nux-vomica (HAB) D15 (Ph.Eur.Hom. 1.1.8) 6.25 mg, hyoscyamus niger (HAB) D15 6.25 mg, petroleum rectificatum (HAB) D15 6.25 mg, anamirta cocculus (HAB) D15 (Ph.Eur.Hom. 1.1.8) 6.25 mg, maydis amyrum, magnesii stearas, lactosum monohydricum 241.25 mg, pro compresso 250 mg.	
Anwendung	Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Reisekrankheit (Auto, Flugzeug, Schiff, Eisenbahn usw.) mit Symptomen wie Übelkeit, Erbrechen und Schwindelgefühl.		
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	D
Gültig bis		22.11.2026	

01 Trixeo Aerosphere 5/7.2/160 µg, Druckgasinhalation, Suspension

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68388	Abgabekategorie: B	Index: 03.99.0.	24.11.2021
Zusammensetzung	01	budesonidum 160 µg, glycopyrronii bromidum 9 µg corresp. glycopyrronium 7.2 µg, formoteroli fumaras dihydricus 5 µg, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, calcii chloridum anhydricum, norfluranum, ad suspensionem pro dosi.	
Anwendung	COPD		
Packung/en	01	001 56 Inhalationen	B
	002	120 Inhalationen	B
	003	360 Inhalationen	B
Gültig bis		23.11.2026	

01 Tysabri 150 mg/ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze

Biogen Switzerland AG, Neuhofstrasse 30, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68008	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	natalizumabum 150 mg, natrii dihydrogenophphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.45 mg.	
Anwendung	Multiple Sklerose		
Packung/en	01	001 2 Fertigspritze(n)	B
Gültig bis		03.11.2026	

01 Xofluza 2 mg / ml, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

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

Zul.-Nr.: 68068	Abgabekategorie: B	Index: 08.03.0.	19.11.2021
Zusammensetzung	01	baloxavirum marboxilum 40 mg, mannitolum, maltitolum 700 mg, natrii chloridum corresp. natrium 23.59 mg, hypromellosum, povidonum K 25, silica colloidalis anhydrica, sucralosum, talcum, aromatica (Erdbeer) ad granulatum pro 2 g.	
Anwendung	Behandlung von Influenza, Influenza-Postexpositionsprophylaxe		
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.11.2026	

Revision und Änderung der Zulassung

Révision et modification de l'autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Accofil 300mcg/0.5ml, Fertigspritzen

02 Accofil 480mcg/0.5ml, Fertigspritzen

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 66715	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	30.11.2021
Zusammensetzung	01 filgrastimum 30 Mio. U., acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum corresp. natrium 17.25 µg, sorbitolum 25 mg, polysorbatum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml. 02 filgrastimum 48 Mio. U., acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum corresp. natrium 17.25 µg, sorbitolum 25 mg, polysorbatum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.		
Anwendung	Neutropenie		
Packung/en	01 003 1 x 1 Fertigspritze(n) 005 1 x 5 Fertigspritze(n) 02 004 1 x 1 Fertigspritze(n) 006 1 x 5 Fertigspritze(n)		A A A A
Bemerkung	(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgröße, neu: Fertigspritze mit Nadelschutzsystem, 66715 01 1 x 1 Accofil Fertigspritze, 66715 02 1 x 1 Accofil Fertigspritze)		
Gültig bis	26.05.2024		

01 Acemetax retard, Kapseln

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57829	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	25.11.2021
Zusammensetzung	01 acemetacinum 90 mg, lactosum monohydricum 63 mg, talcum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, titanii dioxidum, crospovidonum, povidonum K 25, cellulosi acetas phthalas, triacetinum, Kapselhülle: gelatina, E 104, E 122 0.121 mg, E 171, pro capsula.		
Anwendung	Antirheumaticum		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Acemetax, Kapseln

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57828	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	25.11.2021
Zusammensetzung	01	acemetacinum 60 mg, lactosum monohydricum 73.9 mg, talcum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: gelatina, color.: E 104, E 127, E 171, pro capsula.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Advagraf 0.5 mg, Retardkapseln**02 Advagraf 1 mg, Retardkapseln****03 Advagraf 5 mg, Retardkapseln****04 Advagraf 3 mg, Retardkapseln**

Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 58809	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	09.11.2021
Zusammensetzung	01	tacrolimusum 0.5 mg, excipiens pro capsula.	
	02	tacrolimusum 1 mg, excipiens pro capsula.	
	03	tacrolimusum 5 mg, excipiens pro capsula.	
	04	tacrolimusum 3 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	002 50 Kapsel(n)	A
	02	004 50 Kapsel(n)	A
	03	008 50 Kapsel(n)	A
	04	009 50 Kapsel(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Afstyla 250 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**
03 Afstyla 500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
04 Afstyla 1000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
05 Afstyla 1500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
06 Afstyla 2000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
07 Afstyla 2500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
08 Afstyla 3000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

CSL Behring Lengnau AG, Biotech Innovation Park, 2543 Lengnau BE

Zul.-Nr.: 66030	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	17.11.2021
Zusammensetzung	<p>01 Praeparatio cryodesiccata: Ionoctocogum alfa 250 U.I., histidinum, polysorbatum 80, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum corresp. natrium 16.1 mg, saccharum, acidum hydrochloridum, pro vitro.</p> <p>Solvens: aqua ad injectabile 2.5 ml pro vitro.</p> <p>03 Praeparatio cryodesiccata: Ionoctocogum alfa 500 U.I., histidinum, polysorbatum 80, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum corresp. natrium 16.1 mg, saccharum, acidum hydrochloridum, pro vitro.</p> <p>Solvens: aqua ad injectabile 2.5 ml pro vitro.</p> <p>04 Praeparatio cryodesiccata: Ionoctocogum alfa 1000 U.I., histidinum, polysorbatum 80, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum corresp. natrium 16.1 mg, saccharum, acidum hydrochloridum, pro vitro.</p> <p>Solvens: aqua ad injectabile 2.5 ml pro vitro.</p> <p>05 Praeparatio cryodesiccata: Ionoctocogum alfa 1500 U.I., histidinum, polysorbatum 80, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum corresp. natrium 32.3 mg, saccharum, acidum hydrochloridum, pro vitro.</p> <p>Solvens: aqua ad injectabile 5 ml pro vitro.</p> <p>06 Praeparatio cryodesiccata: Ionoctocogum alfa 2000 U.I., histidinum, polysorbatum 80, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum corresp. natrium 32.3 mg, saccharum, acidum hydrochloridum, pro vitro.</p> <p>Solvens: aqua ad injectabile 5 ml pro vitro.</p> <p>07 Praeparatio cryodesiccata: Ionoctocogum alfa 2500 U.I., histidinum, polysorbatum 80, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum corresp. natrium 32.3 mg, saccharum, acidum hydrochloridum, pro vitro.</p> <p>Solvens: aqua ad injectabile 5 ml pro vitro.</p> <p>08 Praeparatio cryodesiccata: Ionoctocogum alfa 3000 U.I., histidinum, polysorbatum 80, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum corresp. natrium 32.3 mg, saccharum, acidum hydrochloridum, pro vitro.</p> <p>Solvens: aqua ad injectabile 5 ml pro vitro.</p>		
Anwendung	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei vorbehandelten Patienten mit Haemophilie A (Faktor VIII Mangel)		

Packung/en	03	010	500 I.E. 1 Flasche Pulver und 1 Flasche Lösungsmittel (2,5 ml) und Verabreichungsset	B
	04	011	1000 I.E. 1 Flasche Pulver und 1 Flasche Lösungsmittel (2,5 ml) und Verabreichungsset	B
	06	013	2000 I.E. 1 Flasche Pulver und 1 Flasche Lösungsmittel (5 ml) und Verabreichungsset	B
Bemerkung	Neu Dosisstärke 250 IE, 1500 IE und 3000 IE nur für den Export bestimmt			
	66030 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt			
	66030 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt			
	66030 07 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt			
	66030 08 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt			
Gültig bis	unbegrenzt			

01 Alendron-Mepha 70, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57768	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	11.11.2021	
Zusammensetzung	01	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Behandlung der Osteoporose			
Packung/en	01	002	4 Tablette(n)	
	003	12 Tablette(n) Wallet-Verpackung		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)			
Gültig bis	unbegrenzt			

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

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 57678	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	04.11.2021	
Zusammensetzung	03	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso.		
	04	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Calciumantagonist			
Packung/en	03	002	30 Tablette(n)	
	004	100 Tablette(n)		
	04	006	30 Tablette(n)	
	008	100 Tablette(n)		
Bemerkung	(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)			
Gültig bis	unbegrenzt			

- 01 Amlodipin-Valsartan-HCT-Mepha Teva 5 mg/160 mg/12.5 mg, Lactab**
02 Amlodipin-Valsartan-HCT-Mepha Teva 5 mg/160 mg/25 mg, Lactab
03 Amlodipin-Valsartan-HCT-Mepha Teva 10 mg/160 mg/12.5 mg, Lactab
04 Amlodipin-Valsartan-HCT-Mepha Teva 10 mg/160 mg/25 mg, Lactab
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67228	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	25.11.2021
Zusammensetzung	01	Filmtablette: amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, cellulosum microcristallinum, amyllum pregelificatum, crospovidonum, carboxymethylamylum naticum A corresp. natrium max. 0.294 mg, calcii hydrogenophosphas, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 5.4 mg, hypromellosum, macrogolum 4000, E 171, pro compresso obducto.	
	02	Filmtablette: amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, cellulosum microcristallinum, amyllum pregelificatum, crospovidonum, carboxymethylamylum naticum A corresp. natrium max. 0.294 mg, calcii hydrogenophosphas, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 5.4 mg, hypromellosum, macrogolum 4000, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	03	Filmtablette: amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, cellulosum microcristallinum, amyllum pregelificatum, crospovidonum, carboxymethylamylum naticum A corresp. natrium max. 0.294 mg, calcii hydrogenophosphas, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 5.4 mg, hypromellosum, macrogulum 4000, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	04	Filmtablette: amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, cellulosum microcristallinum, amyllum pregelificatum, crospovidonum, carboxymethylamylum naticum A, natrium max. 0.294 mg, calcii hydrogenophosphas, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: lactosum monohydricum 5.4 mg, hypromellosum, macrogolum 4000, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		04.12.2024	

01 Antidry care, Salbe

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

Zul.-Nr.: 54958	Abgabekategorie: D	Index: 10.04.0.	23.11.2021
Zusammensetzung	01	violae tricoloris herbae extractum ethanolicum liquidum 100 mg, ratio: 1:8-10, zinci oxidum 37.5 mg, amygdalae oleum 410 mg, conserv.: E 218, propylis parahydroxybenzoas, arom.: ethylvanillinum et alia, natrii laurilsulfas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei leichten, nicht infektionsbedingten Entzündungen der Haut	
Packung/en	01	013 40 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Antivipmyn

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65745	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01 Praeparatio cryodesiccata: bothrops sp. venensis antitoxinum equis F(ab')2 Neutralisierungskapazität NLT: 780 LD50, crotalus sp. venensis antitoxinum equis F(ab')2 Neutralisierungskapazität NLT: 780 LD50, conserv.: metacresolum ≤ 0.4 % m/m, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.		
Anwendung	Antivenin		
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n)		A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Antivipmyn TRI

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65746	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01 Praeparatio cryodesiccata: bothrops sp. venensis antitoxinum equis F(ab')2 Neutralisierungskapazität NLT: 780 LD50, crotalus sp. venensis antitoxinum equis F(ab')2 Neutralisierungskapazität NLT: 220 LD50, lachesis sp. venensis antitoxinum equis F(ab')2 Neutralisierungskapazität NLT: 200 LD50, conserv.: metacresolum ≤ 0.4 % m/m, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.		
Anwendung	Antivenin		
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n)		A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Apo-Enterit, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51980	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.2.	18.11.2021
Zusammensetzung	01 artemisia abrotanum spag. Peka D4 175 mg, gratiola officinalis D4 165 mg, peumus boldus spag. Peka D3 165 mg, podophyllum peltatum (HAB) D4 175 mg, potentilla anserina spag. Peka TM 200 mg, veratrum album (HAB) D6 120 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 22 % V/V.		
Anwendung	Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Durchfallserkrankungen		
Packung/en	01 018 50 ml		D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathisch-spagyrische Tropfen)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Apotheke zur Eiche Mucolyticum, Sirup

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 57894	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	11.11.2021
Zusammensetzung	01	carbocisteinum 250 mg, arom.: natrii cyclamas et alia, color.: E 150(a), conserv.: E 200, E 202, E 219, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung	Mukolytikum		
Packung/en	01	005 200 ml	D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Arkocaps charbon végétal, gélules

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

N° d'AMM: 53888	Catégorie de remise: D	Index: 04.10.0.	11.11.2021
Composition	01	carbo activatus 225 mg, hypromellosum, magnesii stearas, matériel de la capsule: hypromellosum, pro capsula.	
Indication	Diarrhées aiguës et ballonnements associés à une diarrhée		
Conditionnements	01	001 45 capsule(s)	D
Remarque	(Changement ou ajout d'un conditionnement ; nouveau : 45 gélules)		
Valable jusqu'au	13.03.2023		

01 Atacand 4 mg, Tabletten**02 Atacand 8 mg, Tabletten****03 Atacand 16 mg, Tabletten****04 Atacand 32 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 54230	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	25.11.2021
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipiens pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung	Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz		
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
	005	28 Tablette(n)	B
	028	7 Tablette(n)	B
	02	002 30 Tablette(n)	B
	044	28 Tablette(n)	B
	052	98 Tablette(n)	B
	03	003 30 Tablette(n)	B
	079	28 Tablette(n)	B
	087	98 Tablette(n)	B
	04	004 30 Tablette(n)	B
	117	28 Tablette(n)	B
	125	98 Tablette(n)	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Atorvastatin Spirig HC 10 mg, Filmtabletten**02 Atorvastatin Spirig HC 20 mg, Filmtabletten****03 Atorvastatin Spirig HC 40 mg, Filmtabletten****04 Atorvastatin Spirig HC 80 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66512	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	18.11.2021
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	03	005 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
	04	007 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Atorvastatin Streuli 10 mg, Filmtabletten
02 Atorvastatin Streuli 20 mg, Filmtabletten
03 Atorvastatin Streuli 40 mg, Filmtabletten
04 Atorvastatin Streuli 80 mg, Filmtabletten
 Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 62661	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	18.11.2021
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, mannitolum, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, natrii carbonas, povidonum, methioninum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogol 6000, pro compresso obducto corresp. natrium 2.86 mg.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, mannitolum, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, natrii carbonas, povidonum, methioninum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogol 6000, pro compresso obducto corresp. natrium 5.73 mg.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, mannitolum, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, natrii carbonas, povidonum, methioninum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogol 6000, pro compresso obducto corresp. natrium 11.46 mg.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, natrii carbonas, povidonum, glyceroli dibehenas, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogol 6000, pro compresso obducto corresp. natrium 11.94 mg.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	03	005 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
	04	007 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Banded Krait Antivenin

Armeeapotheke, Worbentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65747	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: bungarus fasciatus venensis antitoxinum equis F(ab')2 Neutralisierungskapazität 6 mg Schlangengift, glycinum, natrii chloridum, conserv.: phenolum 0.25 % m/m, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 61532	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	03.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: belimumabum 120 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, saccharum, polysorbatum 80 pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: belimumabum 400 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, saccharum, polysorbatum 80 pro vitro.	
Anwendung		Systemischer Lupus erythematoses (SLE)	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 08/2021)	
Gültig bis		13.06.2022	

01 Black Snake Antivenom

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65748	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Lösung: immunoglobulinum monovalentum equis pseudechis australis 18000 U.I., natrii chloridum, conserv.: phenolum ≤ 0.22 % m/V, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Botox 100 Allergan-Einheiten, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**02 Botox 50 Allergan-Einheiten, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung****03 Botox 200 Allergan-Einheiten, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

Allergan AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 52433	Abgabekategorie: A	Index: 01.13.0.	08.11.2021
Zusammensetzung	01 Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A 100 U., albuminum humanum, natrii chloridum corresp. natrium 0.35 mg, pro vitro. 02 Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A 50 U., albuminum humanum, natrii chloridum corresp. natrium 0.18 mg, pro vitro. 03 Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A 200 U., albuminum humanum, natrii chloridum corresp. natrium 0.71 mg, pro vitro.		
Anwendung	Symptomatische Behandlung des Blepharospasmus, des Spasmus hemifacialis, der zervikalen Dystonie, der fokalen Spastizität der oberen und unteren Extremität, Korrektur des Strabismus, Behandlung der überaktiven Blase und Harninkontinenz, Behandlung der primären Hyperhidrosis axilliae.		
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n) 2 x 1 Durchstechflasche 010 1 Durchstechflasche(n) 02 002 1 Durchstechflasche(n) 2 x 1 Durchstechflasche	A A A	
Bemerkung	(Umwandlung Zulassungsart, Dosisstärke 02) 52433 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	21.12.2023		

01 Brown Snake Antivenom

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65749	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01 Lösung: immunoglobulinum monovalentum equis pseudonaja textilis 1000 U.I., natrii chloridum, conserv.: phenolum ≤ 0.22 % m/V, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem.		
Anwendung	Antivenin		
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n)	A	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 03 Bupivacain Sintetica 1,25 mg/ml, soluzione per infusione
 04 Bupivacain Sintetica 2,5 mg/ml, soluzione iniettabile o per infusione
 05 Bupivacain Sintetica 5 mg/ml vial, soluzione iniettabile
 06 Bupivacain Sintetica 0.625 mg/ml, soluzione per infusione
 07 Bupivacain Sintetica 1 mg/ml, soluzione per infusione

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM:	55727	Categoria di dispensazione:	B	Index: 01.02.2.	11.11.2021
Composizione	03	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 1.25 mg corresp. bupivacainum 1.11 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 3.5 mg.			
	04	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 2.5 mg corresp. bupivacainum 2.22 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 3.5 mg.			
	05	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 5 mg corresp. bupivacainum 4.44 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 3.5 mg.			
	06	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 0.625 mg corresp. bupivacainum 0.55 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 3.5 mg.			
	07	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 1 mg corresp. bupivacainum 0.89 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad inectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 3.5 mg.			
Indicazione		Anestetico locale			
Confezione/i	03	001 1 x 100 ml sacche per perfusione 003 10 x 100 ml sacche per perfusione 005 1 x 250 ml sacche per perfusione 007 5 x 250 ml sacche per perfusione 009 1 x 1000 ml sacche per perfusione 011 5 x 1000 ml sacche per perfusione 027 1 x 50 ml flaconcino/flaconcini		B	
	04	013 1 x 250 ml sacche per perfusione 015 5 x 250 ml sacche per perfusione 017 1 x 500 ml sacche per perfusione 028 1 x 5 ml flaconcino/flaconcini 029 1 x 20 ml flaconcino/flaconcini 037 10 x 500 ml sacche per perfusione		B	
	05	046 1 x 5 ml flaconcino/flaconcini 047 1 x 20 ml flaconcino/flaconcini		B	
	06	019 1 x 250 ml sacche per perfusione 021 5 x 250 ml sacche per perfusione 023 1 x 500 ml sacche per perfusione 043 10 x 500 ml sacche per perfusione		B	
	07	025 1 x 100 ml sacche per perfusione 045 10 x 100 ml sacche per perfusione		B	
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)			
Valevole fino al		illimitata			

01 Calvive 500 mg, Brausetabletten**02 Calvive 1000 mg, Brausetabletten**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60551	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.1.	22.11.2021
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 875 mg et calcii lactas et gluconas 1.13 g corresp. calcium 500 mg, arom.: aspartatum et alia, excipiens pro compresso.	
	02	calcii carbonas 1.75 g et calcii lactas et gluconas 2.26 g corresp. calcium 1 g, arom.: aspartatum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium-Präparat	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Calvive C, Brausetabletten

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 28907	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	08.11.2021
Zusammensetzung	02	calcium 260 mg ut calcii carbonas et calcii lactas et gluconas, acidum ascorbicum 1 g, aromatica, saccharinum naticum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin C-Präparat	
Packung/en	02	001 10 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Candesartan Plus Takeda 8/12.5 mg, Tabletten**
02 Candesartan Plus Takeda 16/12.5 mg, Tabletten
03 Candesartan Plus Takeda 32/12.5 mg, Tabletten
04 Candesartan Plus Takeda 32/25 mg, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 62570	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	10.11.2021
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 8 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, lactosum monohydricum 76.9 mg, maydis amyrum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 8000, carmellosum calcicum, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 16 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, lactosum monohydricum 68.835 mg, maydis amyrum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 8000, carmellosum calcicum, magnesii stearas, E 172 (rubrum), pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, lactosum monohydricum 150.17 mg, maydis amyrum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 8000, carmellosum calcicum, magnesii stearas, E 172 (flavum), pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, lactosum monohydricum 137.67 mg, maydis amyrum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 8000, carmellosum calcicum, magnesii stearas, E 172 (rubrum), pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	03	009 28 Tablette(n)	B
		010 98 Tablette(n)	B
	04	013 28 Tablette(n)	B
		014 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Candesartan Takeda 4 mg, Tabletten**
02 Candesartan Takeda 8 mg, Tabletten
03 Candesartan Takeda 16 mg, Tabletten
04 Candesartan Takeda 32 mg, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 62569	Abgabekategorie:	Index:	10.11.2021
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipiens pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz Hypertonie bei Kindern und Jugendlichen 1 - 17 Jahre	
Packung/en	01	001 7 Tablette(n)	B
	02	004 28 Tablette(n)	B
		005 98 Tablette(n)	B
	03	008 28 Tablette(n)	B
		009 98 Tablette(n)	B
	04	012 28 Tablette(n)	B
		013 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cartilago comp., Creme

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 62265	Abgabekategorie:	Index:	10.11.2021
Zusammensetzung	01	allium cepa ferm 34a (HAB) D1 10 mg, aurum metallicum (HAB) D8 10 mg, betula pendula ferm 34e (HAB) D1 10 mg, cartilago articularis bovis GI D3 (HAB 41c) 10 mg (Rind: Knorpel), formica rufa et formica polycتنا ex animale toto GI D3 (HAB 41c) 10 mg, stannum metallicum (HAB) D6 10 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad injectabile, adeps lanae 270 mg (Schaf: Fell/Haare/Wolle), vaselinum album, arachidis oleum raffinatum 405 mg, lactosum monohydricum, aqua purificata, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Unguentum)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Cefepime OrPha 1 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
02 Cefepime OrPha 2 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**
OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 58378	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	18.11.2021
Zusammensetzung	01 Praeparatio sicca: cefepimum 1 g ut cefepimi dihydrochloridum monohydricum, argininum, pro vitro. 02 Praeparatio sicca: cefepimum 2 g ut cefepimi dihydrochloridum monohydricum, argininum, pro vitro.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	01 001 5 Durchstechflasche(n) 02 003 5 Durchstechflasche(n)		A A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

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

Zul.-Nr.: 66480	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	18.11.2021
Zusammensetzung	01 Praeparatio sicca: ceftriaxonum 500 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: lidocaini hydrochloridum monohydricum 20 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml. 02 Praeparatio sicca: ceftriaxonum 1 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: lidocaini hydrochloridum monohydricum 35 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 3.5 ml.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	01 003 1 + 1 Durchstechflasche(n) Trockensubstanz und Solvansampulle 02 004 1 + 1 Durchstechflasche(n) Trockensubstanz und Solvansampulle		A A
Bemerkung	(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)		
Gültig bis	05.03.2023		

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

Zul.-Nr.: 66482	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	18.11.2021
Zusammensetzung	01 Praeparatio sicca: ceftriaxonum 500 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 5 ml. 02 Praeparatio sicca: ceftriaxonum 1 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile 10 ml. 03 Praeparatio sicca: ceftriaxonum 2 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	01 004 1 + 1 Durchstechflasche(n) Trockensubstanz und Solvansampulle 02 005 1 + 1 Durchstechflasche(n) Trockensubstanz und Solvansampulle 03 006 1 Durchstechflasche(n)		A A A
Bemerkung	(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)		
Gültig bis	05.03.2023		

**01 Cefuroxim-Acino 250 mg, Filmtabletten
 02 Cefuroxim-Acino 500 mg, Filmtabletten**
 Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62774	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	09.11.2021
Zusammensetzung	01 cefuroximum 250 mg ut cefuroximum axetili, excipiens pro compresso obducto, sodium max. 14.5 mg. 02 cefuroximum 500 mg ut cefuroximum axetili, excipiens pro compresso obducto, sodium max. 29 mg.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	01 003 14 Tablette(n) 02 004 14 Tablette(n)		A A
Bemerkung	(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)		
Gültig bis	01.07.2022		

01 Ciprofloxacin Spirig HC 250, Filmtabletten**02 Ciprofloxacin Spirig HC 500, Filmtabletten****03 Ciprofloxacin Spirig HC 750, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 55922	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	18.11.2021
Zusammensetzung	01 ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto. 02 ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto. 03 ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	01 015 10 Tablette(n) 016 20 Tablette(n) 02 017 10 Tablette(n) 018 20 Tablette(n) 03 019 20 Tablette(n)		A A A A A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Co-Amoxi-Mepha 1000 mg, Filmtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 55730	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	10.11.2021
Zusammensetzung	01 amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, talcum, povidonum K 25, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, Überzug: triethylis citras, hypromellosum, ethylcellulosum, alcohol cetyllicus, natrii laurilsulfas, E 171, pro compresso obducto corresp. sodium 72 µg.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	01 002 12 Tablette(n) 004 20 Tablette(n)		A A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Co-Epril, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55942	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	18.11.2021
Zusammensetzung	01 enalapril maleas 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Antihypertensivum		
Packung/en	01 001 30 Tablette(n) 003 100 Tablette(n)		B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Cobra Antivenin

Armeeapotheke, Worbletalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65750	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: naja naja kaouthia venensis antitoxinum equis F(ab')2 Neutralisierungskapazität 6 mg Schlangengift, glycinum, natrii chloridum, conserv.: phenolum ≤ 0.25 % m/m, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 ColiFin PARI 1 Mio. U.I., poudre pour solution pour inhalation par nébuliseur

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

N° d'AMM: 62153	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.9.	25.11.2021
Composition	01	Praeparatio sicca: colistimethatum naticum 1 Mio U.I., pro vitro.	
Indication		maladies infectieuses	
Conditionnements	01	002 56 flacon(s) avec lyophilisat + 60 ampoules avec 3 ml de solution NaCl 0.9% + 1 nébulisateur	A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Contra-Schmerz IL 400, Filmtabletten

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

N° d'AMM: 62075	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.1.	05.11.2021
Composition	01	ibuprofenum lysinum 684 mg corresp. ibuprofenum 400 mg, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, pellicule: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3000, talcum, E 171, pro compresso obducto.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	001 10 comprimé(s)	D
Remarque		(Erneuerung der Zulassung)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Coop Vitality Halsweh-Lutschtabletten, Lutschtablette

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 62824	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	25.11.2021
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 1.25 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 1 mg, levomentholum 4 mg, arom.: saccharinum naticum, natrii cyclamas, color.: methylthioninii chloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Corotrop, solution injectable

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

N° d'AMM: 49259	Catégorie de remise: B	Index: 02.05.2.	19.11.2021
Composition	01	milrinonum 1 mg, acidum lacticum, glucosum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Insuffisance cardiaque	
Conditionnements	01	018 10 x 10 ml ampoule(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Cubicin 350 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**02 Cubicin 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 57870	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	18.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: daptomycinum 350 mg, natrii hydroxidum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: daptomycinum 500 mg, natrii hydroxidum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	003 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Cutasept G, Lösung**04 Cutasept F, Lösung**

IVF HARTMANN AG, Victor von Bruns-Strasse 28, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 43167	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	12.11.2021
Zusammensetzung	03	benzalkonii chloridum 0.22 mg, alcohol isopropylicus 552 mg, E 104, E 110, E 151, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	benzalkonii chloridum 0.22 mg, alcohol isopropylicus 552 mg, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hautdesinfiziens	
Packung/en	03	022 1000 ml	D
	04	049 250 ml	D
		057 1000 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Death Adder Antivenom

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65752	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Lösung: immunoglobulinum monovalentum equis acanthophis antarcticus 6000 U.I. natrii chloridum, conserv.: phenolum ≤ 0.22 % m/V, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Desloratadin-Mepha 5, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62374	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	15.11.2021
Zusammensetzung	01	desloratadinum 5 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	10 Tablette(n)	B
	002	30 Tablette(n)	B
	003	50 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Diclac Sandoz, Lipogel

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56142	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, arom.: ethylvanillinum et alia, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	50 g	D
	009	100 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Diclo-Acino 75, Injektionslösung i.m.

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62735	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	26.11.2021
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 75 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 20 mg, dinatrii edetas, macrogolum 400, propylenglycolum, natrii hydroxidum, acetylcysteignum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium 6.96 mg.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	01	5 Ampulle(n)	B
	005	25 Ampulle(n)	B
	006	50 Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu: Hauptzulassung)	
Gültig bis		28.08.2022	

01 Disci comp. cum Aesculo, Globuli velati

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 62632	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum e semine rec. ferm 34c D49 (HAB 34c) 10 mg, arnica montana e planta toto rec. ferm 33c D19 (HAB 33c) 10 mg, disci intervertebrales bovis GI (HAB) D7 10 mg (Rind: Wirbelsäule), formica rufa et formica polyctena ex animale toto GI D6 (HAB 41c) 10 mg, phyllostachys viridiglaucescens e nodo rec. ferm 35c D5 (HAB 35c) 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 Disci comp. cum Nicotiana, Globuli velati

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 62635	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	04.11.2021
Zusammensetzung	01 disci intervertebrales bovis GI (HAB) D7 10 mg (Rind: Wirbelsäule), equisetum arvense ex herba sicc. ferm 35b D14 (HAB 35b) 10 mg, formica rufa et formica polycarpa ex animale toto GI D6 (HAB 41c) 10 mg, hypophysis bovis GI GI D7 (HAB 41a) 10 mg, nicotiana tabacum e foliis rec. ferm 33b D9 (HAB 33b) 10 mg, phyllostachys viridis glaucescens e nodo rec. ferm 35c D5 (HAB 35c) 10 mg, stannum metallicum (HAB) D9 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 Disci comp. cum Stibio, Globuli velati

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 62634	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	02.11.2021
Zusammensetzung	01 arnica montana e planta toto rec. ferm 33c D19 (HAB 33c) 10 mg, disci intervertebrales bovis GI (HAB) D7 10 mg (Rind: Wirbelsäule), formica rufa et formica polycarpa ex animale toto GI D6 (HAB 41c) 10 mg, phyllostachys viridis glaucescens e nodo rec. ferm 35c D5 (HAB 35c) 10 mg, stibium metallicum (HAB) D7 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 Disci/Viscum comp. cum Stanno, Globuli velati

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 62636	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	04.11.2021
Zusammensetzung	01 disci intervertebrales bovis GI (HAB) D5 10 mg (Rind: Wirbelsäule), equisetum arvense ex herba sicc. ferm 35b D14 (HAB 35b) 10 mg, formica rufa et formica polycarpa ex animale toto GI D6 (HAB 41c) 10 mg, phyllostachys viridis glaucescens e nodo rec. ferm 35c D5 (HAB 35c) 10 mg, stannum metallicum (HAB) D5 10 mg, viscum album (mali) e planta tota ferm 34i D5 (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 Dretine 21, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 62385	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	15.11.2021
Zusammensetzung	01	drospirenonum 3 mg, ethinylestradiolum 30 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	004 1 x 21 Tablette(n)	B
		007 3 x 21 Tablette(n) Bündelpackung	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dretine 28, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 62414	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	15.11.2021
Zusammensetzung	01	I): drospirenonum 3 mg, ethinylestradiolum 30 µg, excipiens pro compresso obducto. II): excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	004 1 x 28 Tablette(n)	B
		007 3 x 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dretinelle 21, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 62386	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	15.11.2021
Zusammensetzung	01	drospirenonum 3 mg, ethinylestradiolum 0.02 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	004 1 x 21 Tablette(n)	B
		007 3 x 21 Tablette(n) Bündelpackung	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dretinelle 28, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 62415	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	15.11.2021
Zusammensetzung	01	I): drospirenonum 3 mg, ethinylestradiolum 0.02 mg, excipiens pro compresso obducto. II): excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	004 1 x 28 Tablette(n)	B
		007 3 x 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Enbrel 25 mg, Injektionslösung in Fertigspritzen**02 Enbrel 50 mg, Injektionslösung in Fertigspritzen**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57711	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	09.11.2021
Zusammensetzung	01	Lösung: etanerceptum 25 mg, arginini hydrochloridum, natrii chloridum, saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium 1.55 mg.	
	02	Lösung: etanerceptum 50 mg, arginini hydrochloridum, natrii chloridum, saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 2.97 mg.	
Anwendung		Tela cum: alcohol isopropylicus.	
		Rheumatoide Arthritis, aktive juvenile idiopathische Arthritis (Polyarthritis, Oligoarthritis, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	001 4 Set (4 Fertigspritzen und 4 Alkoholtupfer)	B
	02	002 2 Set (2 Fertigspritzen und 2 Alkoholtupfer)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Encepur N, Injektionssuspension

Bavarian Nordic Switzerland AG, Grafenauweg 8, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 627	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	19.11.2021
Zusammensetzung	01	Vaccinum adsorbatum: virus FSME inactivatus (Stamm K23) 1.5 µg, trometamolum, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, saccharum, natrii chloridum corresp. natrium 0.94 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml, residui: formaldehydum, neomycini hydrochloridum, chlortetracyclinum, gentamicini sulfas.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Frühsommer-Meningoenzephalitis, ab dem vollendeten 12. Lebensjahr	
Packung/en	01	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) mit Nadel	B
	004	10 x 0.5 ml Fertigspritze(n) ohne Nadel	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Engerix-B 10, Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 551	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	19.11.2021
Zusammensetzung	03	hepatitidis B viri antigenum ADNr 10 µg, aluminii oxidum hydricum, natrii chloridum, dinatrii phosphas dihydratus, natrii dihydrogenophosphas dihydratus, aqua ad inyectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Hepatitis B, bei Neugeborenen, Kindern und Jugendlichen bis zum vollendeten 18. Lebensjahr	
Packung/en	03	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) mit separater Nadel	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Engerix-B 20, Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 534	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	19.11.2021
Zusammensetzung	01	hepatitidis B viri antigenum ADNr 20 µg, aluminium ut aluminii oxidum hydricum, natrii chloridum, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas anhydatus, aqua ad inyectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Hepatitis B, ab dem vollendeten 18. Lebensjahr	
Packung/en	01	1 Fertigspritze(n) zu 1 Dosis mit separater beigelegter Nadel	B
	002	10 Fertigspritze(n) zu 1 Dosis mit separater beigelegter Nadel	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Epiphysis comp., Globuli velati

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60256	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	02.11.2021
Zusammensetzung	01	cerebellum bovis GI D8 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), corpora quadrigemina bovis GI D8 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), epiphysis bovis GI D8 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), labyrinthus bovis GI D8 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), medulla oblongata bovis GI D8 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), nervus statoacusticus bovis GI D8 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), saccharum 1000 mg, ad globulos pro 1 g corresp. 40 granula homoeopathica velata.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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.	19.11.2021
Zusammensetzung	02	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogol 400, pro compresso obducto corresp. sodium max. 0.9 mg.	
	04	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogol 400, pro compresso obducto corresp. sodium 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
Bemerkung		(Änderung Präparatenname, früher: Escitalopram Helvepharm, Filmtabletten)	
Gültig bis		27.11.2023	

- 01 Ezetimib Simvastatin Sandoz 10/10 mg, Tabletten**
02 Ezetimib Simvastatin Sandoz 10/20 mg, Tabletten
03 Ezetimib Simvastatin Sandoz 10/40 mg, Tabletten
04 Ezetimib Simvastatin Sandoz 10/80 mg, Tabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66234	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	18.11.2021
Zusammensetzung	<p>01 simvastatinum 10 mg, ezetimibum 10 mg, lactosum monohydricum 51.225 mg, hypromellosum, carmellosum narticum conexum, cellulosum microcristallinum, acidum ascorbicum, acidum citricum, magnesii stearas, E 310, E 320, Überzug: lactosum monohydricum 0.406 mg, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso corresp. sodium 1.122 mg.</p> <p>02 ezetimibum 10 mg, simvastatinum 20 mg, lactosum monohydricum 112.45 mg, hypromellosum, carmellosum narticum conexum, cellulosum microcristallinum, acidum ascorbicum, acidum citricum, magnesii stearas, E 310, E 320, Überzug: lactosum monohydricum 0.812 mg, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso corresp. sodium 2.247 mg.</p> <p>03 ezetimibum 10 mg, simvastatinum 40 mg, lactosum monohydricum 234.90 mg, hypromellosum, carmellosum narticum conexum, cellulosum microcristallinum, acidum ascorbicum, acidum citricum, magnesii stearas, E 310, E 320, Überzug: lactosum monohydricum 1.624 mg, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso corresp. sodium 4.494 mg.</p> <p>04 ezetimibum 10 mg, simvastatinum 80 mg, lactosum monohydricum 479.80 mg, hypromellosum, carmellosum narticum conexum, cellulosum microcristallinum, acidum ascorbicum, acidum citricum, magnesii stearas, E 310, E 320, Überzug: lactosum monohydricum 3.248 mg, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso corresp. sodium 8.985 mg.</p>		
Anwendung	Reduktion der Serumcholesterinkonzentration		
Packung/en	<p>01 001 28 Tablette(n) B</p> <p>002 98 Tablette(n) B</p> <p>02 003 28 Tablette(n) B</p> <p>004 98 Tablette(n) B</p> <p>03 005 28 Tablette(n) B</p> <p>006 98 (2 x 49) Tablette(n) Bündelpackung (2 x 49) B</p> <p>04 007 28 Tablette(n) B</p> <p>008 100 Tablette(n) B</p>		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Felodipin retard Zentiva 2.5 mg, Filmtabletten**02 Felodipin retard Zentiva 5 mg, Filmtabletten****03 Felodipin retard Zentiva 10 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57902	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	09.11.2021
Zusammensetzung	01	felodipinum 2.5 mg, antiox.: E 310, excipiens pro compresso obducto.	
	02	felodipinum 5 mg, antiox.: E 310, excipiens pro compresso obducto.	
	03	felodipinum 10 mg, antiox.: E 310, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	002 30 Tablette(n)	B
	02	004 20 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	03	010 20 Tablette(n)	B
		014 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fenistil, Lotion (Roll-on)

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54061	Abgabekategorie: D	Index: 10.01.0.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	dimetindenii maleas 1 mg, propylenglycolum, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, benzalkonii chloridum, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Antiallergikum, Antipruriginosum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.03.2022	

04 Ginkgo Sandoz 80, Filmtabletten**05 Ginkgo Sandoz 120, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 51294	Abgabekategorie: B	Index: 02.97.0.	09.11.2021
Zusammensetzung	04	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum 80 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 17.6-21.6 mg et terpenlactona ginkgo 4.32-5.28 mg, DER: 35-67:1, excipiens pro compresso obducto.	
	05	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum 120 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 26.4-32.4 mg et terpenlactona ginkgo 6.48-7.92 mg, DER: 35-67:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Beschwerden infolge Arteriosklerose	
Packung/en	04	117 30 Tablette(n)	B
		118 100 Tablette(n)	B
	05	119 30 Tablette(n)	B
		120 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Green Pit Viper Antivenin

Armeeapotheke, Worbletalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65753	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: trimeresurus albolabris venensis antitoxinum equis F(ab')2 Neutralisierungskapazität 7 mg Schlangengift, glycinum, natrii chloridum, conserv.: phenolum ≤ 0.25 % m/m, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)
Bemerkung			(Erneuerung der Zulassung)
Gültig bis			unbegrenzt

01 Hypophysis comp., Globuli velati

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60284	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	02.11.2021	
Zusammensetzung	01	cerebellum bovis Gl D8 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), corpora quadrigemina bovis Gl D8 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), hypophysis bovis Gl D8 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), iris bovis Gl D8 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), medulla oblongata bovis Gl D8 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), nervus opticus bovis Gl D8 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), retina et chorioidea bovis Gl D8 (HAB 41c) 10 mg (Rind: Gehirn), thalamus bovis Gl D8 (HAB 41a) 10 mg (Rind: Gehirn), saccharum 1000 mg, ad globulos pro 1 g corresp. 40 granula homoeopathica velata.		
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)		
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Ialugen, crema

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

N° d'AMM: 48119	Categoria di dispensazione: D	Index: 10.06.0.	17.11.2021
Composizione	01	natrii hyaluronas 2 mg, natrii laurilsulfatas, E 200, E 218, propylis parahydroxybenzoas, q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Cura delle ulcere e delle piaghe	
Confezione/i	01	005 20 g	D
		018 25 g	D
		034 60 g	D
		042 500 g	D
Osservazione		(Modifica o integrazione delle dimensioni di una confezione, ora: 20 g)	
Valevole fino al		29.12.2022	

01 Il Hwa Ginseng, liquido orale

Solmer SA, Via San Giorgio 9a, 6900 Lugano

Nº d'AMM: 40377	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.98.0.	02.11.2021
Composizione	01	ginseng extractum ethanolicum spissum 1 g corresp. ginsenosidea 80 mg, DER: 3-7:1, ad solutionem, corresp. ethanolum 2 % V/V.	
Indicazione		Tonico-Stimolante	
Confezione/i	01	018 30 g	D
		026 300 g	D
Osservazione		(Renouvellement de l'autorisation) (Spécification de la forme galénique -> précédemment: estratto liquido)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Inflamac 75 retard, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 58122	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	19.11.2021
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 75 mg, lactosum monohydricum 60 mg, cellulosum microcristallinum, hydromellosum, talcum, magnesii stearas, macrogolum 6000, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. sodium 5.42 mg.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n) Depotabs	B
		003 100 Tablette(n) Depotabs	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Irbesartan Spirig HC 150, Filmtabletten**02 Irbesartan Spirig HC 300, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62410	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	19.11.2021
Zusammensetzung	01	irbesartanum 150 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	irbesartanum 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	02	007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Isotretinoin-Mepha 10 mg, Solucaps**02 Isotretinoin-Mepha 20 mg, Solucaps****03 Isotretinoin-Mepha 40 mg, Solucaps****04 Isotretinoin-Mepha 5 mg, Solucaps**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 55972	Abgabekategorie: A	Index: 10.02.0.	25.11.2021
Zusammensetzung	01	isotretinoinum 10 mg, color.: E 124, antiox.: E 320, excipients pro capsula.	
	02	isotretinoinum 20 mg, color.: E 124, E 132, antiox.: E 320, excipients pro capsula.	
	03	isotretinoinum 40 mg, color.: E 110, antiox.: E 320, excipients pro capsula.	
	04	isotretinoinum 5 mg, antiox.: E 320, excipients pro capsula.	
Anwendung		Schwere therapieresistente Formen von Akne	
Packung/en	01	009 30 Kapsel(n)	A
	011	100 Kapsel(n)	A
	02	013 30 Kapsel(n)	A
		015 100 Kapsel(n)	A
	03	017 30 Kapsel(n)	A
		019 100 Kapsel(n)	A
	04	001 30 Kapsel(n)	A
		002 100 Kapsel(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 King Cobra Antivenin

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65754	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: ophiophagus hannah venensis antitoxinum equis F(ab')2 Neutralisierungskapazität 8 mg Schlangengift, glycinum, natrii chloridum, conserv.: phenolum ≤ 0.25 % m/m, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lansoprazol Zentiva 15 mg, Kapseln
02 Lansoprazol Zentiva 30 mg, Kapseln
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57801	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	11.11.2021
Zusammensetzung	01	lansoprazolum 15 mg, color.: E 104, excipiens pro capsula.	
	02	lansoprazolum 30 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	001 14 Kapsel(n)	B
		003 28 Kapsel(n)	B
		005 56 Kapsel(n)	B
		007 112 Kapsel(n)	B
		009 2 x 56 Kapsel(n)	B
	02	011 14 Kapsel(n)	B
		013 28 Kapsel(n)	B
		016 56 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lapatinib-GSK, Filmtabletten
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 66082	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	08.11.2021
Zusammensetzung	01	lapatinibum 250 mg ut lapatinibi ditosilas monohydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XE07)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		unbegrenzt	

02 Legalon SIL, Durchstechflasche mit Trockensubstanz
 MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 48080	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	26.11.2021
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: silibininum 350 mg ut silibinini-C2',3 bishydrogenosuccinas dinaticus, inulinum pro vitro.	
Anwendung		Leberintoxikation durch Knollenblätterpilze	
Packung/en	02	030 4 Durchstechflasche(n) 100 ml	A
		031 4 Durchstechflasche(n) 50 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Livazo 1 mg, Filmtabletten**02 Livazo 2 mg, Filmtabletten****03 Livazo 4 mg, Filmtabletten**

RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62329	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	15.11.2021
Zusammensetzung	01 pitavastatinum 1.00 mg ut pitavastatinum calcicum, lactosum monohydricum 63.085 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hypromellosum, magnesii aluminii silicas, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, triethylis citras, silica colloidalis anhydrica, E 171, pro compressso obducto. 02 pitavastatinum 2.00 mg ut pitavastatinum calcicum, lactosum monohydricum 126.17 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hypromellosum, magnesii aluminii silicas, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, triethylis citras, silica colloidalis anhydrica, E 171, pro compressso obducto. 03 pitavastatinum 4.00 mg ut pitavastatinum calcicum, lactosum monohydricum 252.34 mg, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, hypromellosum, magnesii aluminii silicas, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, triethylis citras, silica colloidalis anhydrica, E 171, pro compressso obducto.		
Anwendung	Reduktion der Serumcholesterinkonzentration		
Packung/en	01 001 30 Tablette(n) B 002 90 Tablette(n) B 02 003 30 Tablette(n) B 004 90 Tablette(n) B 03 005 30 Tablette(n) B 006 90 Tablette(n) B		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Maku Mucolyticum, Sirup

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 58502	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	11.11.2021
Zusammensetzung	01 carbocisteinum 250 mg, arom.: natrii cyclamas et alia, color.: E 150(a), conserv.: E 200, E 202, E 219, excipiens ad solutionem pro 5 ml.		
Anwendung	Mukolytikum		
Packung/en	01 003 200 ml D		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Malayan Pit Viper Antivenin

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65755	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: calloselasma rhodostoma venensis antitoxinum equis F(ab')2 Neutralisiierungskapazität 16 mg Schlangengift, glycinum, natrii chloridum, conserv.: phenolum ≤ 0.25 % m/m, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Medibudget Abführdragées Bisacodyl

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 55097	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.11	30.11.2021
Zusammensetzung	01	bisacodylum 5 mg, color.: E 104, E 127, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	30 Dragée(s)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Mefenacid, Filmtabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 49390	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	12.11.2021
Zusammensetzung	03	acidum mefenamicum 500 mg, solani amyllum, lactosum monohydricum 17 mg, carmellosum natricum conexum, povidonum K 25, glycerolum (85 per centum), polysorbatum 80, cellulose microcristallinum, crospovidonum, talcum, magnesii stearas, acidum stearicum, silica colloidalis anhydrica, Überzug: acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:1, triethylis citras, triglycerida media, macrogolum 400, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.91 mg.	
Anwendung		Antirheumaticum, Analgeticum	
Packung/en	03	5 x 100 Tablette(n) Bündelpackung 042 10 Tablette(n) 043 30 Tablette(n) 044 100 Tablette(n) 045 500 Tablette(n)	B B B B B
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 5 x 100 Filmtabletten Bündelpackung)	
Gültig bis		05.10.2023	

01 Minitran 5, transdermales Pflaster**02 Minitran 10, transdermales Pflaster**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 51920	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.1.	26.11.2021
Zusammensetzung	01	glyceroli trinitras 18 mg, excipiens ad praeparationem pro 6.7 cm ² cum liberatione 5 mg/24h.	
	02	glyceroli trinitras 36 mg, excipiens ad praeparationem pro 13.3 cm ² cum liberatione 10 mg/24h.	
Anwendung		Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrat	
Packung/en	01	023 30 Pflaster	B
	02	058 30 Pflaster	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse: 51920 01 Minitran 5, transdermales Pflaster, 082 100 Pflaster)	
Gültig bis		31.12.2022	

01 Modafinil-Acino 100, Tabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62734	Abgabekategorie: A	Index: 01.10.2.	02.11.2021
Zusammensetzung	01	modafinilum 100 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Narkolepsie	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 NeoCitran Hustenstiller, Sirup

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 31215	Abgabekategorie: D	Index: 03.01.2.	16.11.2021
Zusammensetzung	02	butamirati dihydrogenocitras 15 mg, sorbitolum 2.840 g, glycerolum, saccharinum naticum, E 210 11.5 mg, vanillinum, ethanolum 96 per centum, natrii hydroxidum, aqua purificata ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Husten, insbesondere trockener Husten	
Packung/en	02	073 200 ml	D
Bemerkung		(Widerruf der Dosistärke: NeoCitran Hustenstiller 0.8 mg/ml, Sirup)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nicorette Original-Aroma 2 mg, Kaudepot
02 Nicorette Original-Aroma 4 mg, Kaudepot
09 Nicorette Freshfruit 2 mg, Kaudepot
10 Nicorette Freshfruit 4 mg, Kaudepot
13 Nicorette Polar Mint 2 mg, Kaudepot
14 Nicorette Polar Mint 4 mg, Kaudepot
 Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 40580	Abgabekategorie: D	Index: 15.02.0.	25.11.2021
Zusammensetzung	01 nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione. 02 nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione. 09 nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione. 10 nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione. 13 nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione. 14 nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.		
Anwendung	Unterstützung der Raucherentwöhnung		
Packung/en	01 018 30 Tablette(n) 131 105 Tablette(n) 02 026 30 Tablette(n) 158 105 Tablette(n) 09 291 30 Tablette(n) 293 105 Tablette(n) 300 210 Tablette(n) 10 297 30 Tablette(n) 299 105 Tablette(n) 13 309 30 Tablette(n) 310 105 Tablette(n) 311 210 Tablette(n) 14 313 30 Tablette(n) 314 105 Tablette(n)	D D	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Nitrofurantoin-Acino 100 retard, Kapseln
 Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62724	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.9.	17.11.2021
Zusammensetzung	01 nitrofurantoinum 100 mg, color.: E 104, excipiens pro capsula.		
Anwendung	Harnwegsinfektionen		
Packung/en	01 002 30 Kapsel(n)	B	
Bemerkung	(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)		
Gültig bis	23.05.2022		

01 Nitroglycerin Streuli, Kaukapseln

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 36830	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.1.	18.11.2021
Zusammensetzung	01	glyceroli trinitras 0.8 mg, aromatica, conserv.: E 215, propylis parahydroxybenzoas natricus, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Vasodilatator	
Packung/en	01	018 30 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Noxafil 300mg (18mg/ml), Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 65172	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	23.11.2021
Zusammensetzung	01	posaconazolum 300 mg, sulfobutylbetadexum naticum 6680 g, dinatrii edetas, acidum hydrochloridum ad pH, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad injectabile ad solutionem pro 16.7 ml corresp. natrium 462 mg.	
Anwendung		Pilzinfektionen	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information August 2021)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Omegaflex peri, Infusionsemulsion 1250 ml
02 Omegaflex peri, Infusionsemulsion 1875 ml
03 Omegaflex peri, Infusionsemulsion 2500 ml**
B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 65689	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	16.11.2021
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung 01 I) Glucoselösung:
 glucosum ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas
 dihydratus, zinci acetas dihydratus 6.6 mg, acidum citricum
 monohydratum q.s. ad pH, aqua ad injectabile 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 injectabile 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 monohydratum,
 alaninum 4.85 g, acidum asparticum 1.50 g, acidum glutamicum
 3.50 g, glycinum 1.65 g, prolinum 3.40 g, serinum 3.00 g, natrii
 hydroxidum 800 mg, natrii chloridum 1.081 g, natrii acetas
 trihydratus 544 mg, kalii acetas 2.943 g, magnesii acetas tetrahydratus
 644 mg, calcii chloridum dihydratum 441 mg, acidum citricum
 monohydratum q.s. ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem
 pro 500 ml.
 I) et II) et III) corresp.:
 aminoacida 32 g/l, nitrogenia 4.56 g/l, carbohydrata 64 g/l,
 materia crassa 40 g/l, natrium 40 mmol/l, kalium 24 mmol/l,
 magnesium 2.4 mmol/l, calcium 2.4 mmol/l, zincum 0.024 mmol/l,
 chloridum 38.4 mmol/l, phosphas 6 mmol/l, acetas 32 mmol/l,
 in emulsione recenter mixta, Corresp. 3200 kJ pro 1 l.

- 02 I) Glucoselösung:
 glucosum ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, zinci acetas dihydricus 9.90 mg, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 750 ml.
- II) Fettemulsion:
 sojae oleum 30 g, triglycerida media 37.5 g, omega-3 acidorum triglycerida 7.5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, natrii hydroxidum q.s. ad pH, antiox.: E 307 75 mg, aqua ad injectabile q.s. ad emulsionem pro 375 ml.
- III) Aminosäurenlösung:
 isoleucinum 3.51 g, leucinum 4.695 g, lysinum anhydricum 3.409 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 2.94 g, phenylalaninum 5.265 g, threoninum 2.73 g, tryptophanum 855 mg, valinum 3.9 g, argininum 4.05 g, histidinum 1.876 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 7.275 g, acidum asparticum 2.25 g, acidum glutamicum 5.25 g, glycinum 2.475 g, prolinum 5.10 g, serinum 4.5 g, natrii hydroxidum 1.20 g, natrii chloridum 1.622 g, natrii acetas trihydricus 816 mg, kalii acetas 4.415 g, magnesii acetas tetrahydricus 966 mg, calcii chloridum dihydricum 662 mg, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 750 ml.
- I) et II) et III) corresp.:
 aminoacida 32 g/l, nitrogenia 4.56 g/l, carbohydrata 64 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 40 mmol/l, kalium 24 mmol/l, magnesium 2.4 mmol/l, calcium 2.4 mmol/l, zincum 0.024 mmol/l, chloridum 38.4 mmol/l, phosphas 6 mmol/l, acetas 32 mmol/l, in emulsione recenter mixta, Corresp. 3200 kJ, pro 1 l.
- 03 I) Glucoselösung:
 glucosum ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, zinci acetas dihydricus 13.20 mg, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- II) Fettemulsion:
 sojae oleum 40 g, triglycerida media 50 g, omega-3 acidorum triglycerida 10 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, natrii hydroxidum q.s. ad pH, antiox.: E 307 100 mg, aqua ad injectabile q.s. ad emulsionem pro 500 ml.
- III) Aminosäurenlösung:
 isoleucinum 4.68 g, leucinum 6.26 g, lysinum anhydricum 4.546 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 3.92 g, phenylalaninum 7.02 g, threoninum 3.64 g, tryptophanum 1.14 g, valinum 5.20 g, argininum 5.40 g, histidinum 2.502 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 9.70 g, acidum asparticum 3.00 g, acidum glutamicum 7.00 g, glycinum 3.30 g, prolinum 6.80 g, serinum 6.00 g, natrii hydroxidum 1.60 g, natrii chloridum 2.162 g, natrii acetas trihydricus 1.088 g, kalii acetas 5.886 g, magnesii acetas tetrahydricus 1.288 g, calcii chloridum dihydricum 882 mg, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- I) et II) et III) corresp.:
 aminoacida 32 g/l, nitrogenia 4.56 g/l, carbohydrata 64 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 40 mmol/l, kalium 24 mmol/l, magnesium 2.4 mmol/l, calcium 2.4 mmol/l, zincum 0.024 mmol/l, chloridum 38.4 mmol/l, phosphas 6 mmol/l, acetas 32 mmol/l, in emulsione recenter mixta, Corresp. 3200 kJ, pro 1 l.

Anwendung

Parenterale Ernährung

Packung/en	01	001	5 x 1250 ml	B
	02	002	5 x 1875 ml	B
	03	003	5 x 2500 ml	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)			
Gültig bis	unbegrenzt			

01 Omegaflex plus, Infusionsemulsion 1250 ml**02 Omegaflex plus, Infusionsemulsion 1875 ml****03 Omegaflex plus, Infusionsemulsion 2500 ml**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 65816**Abgabekategorie: B****Index: 07.01.2.****16.11.2021****Zusammensetzung****01****I) Glucoselösung:**

glucosum 150 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophphas dihydricus 2.34 g, zinci acetas dihydricus 6.58 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 500 ml.

II) Fettlösungsmulsion:

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 inyectabile 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, glycine 1.98 g, prolinum 4.08 g, serinum 3.6 g, natrii hydroxidum 976 mg, natrii chloridum 503 mg, natrii acetas trihydricus 277 mg, kalii acetas 3.434 g, magnesii acetas tetrahydricus 858 mg, calcii chloridum dihydricum 588 mg, aqua ad inyectabile 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, acetas 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 acetas dihydricus 9.87 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 750 ml.
- II) Fettlösungsmulsion:
 sojae oleum 30 g, triglycerida media 37.5 g, omega-3 acidorum triglycerida 7.5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, natrii hydroxidum q.s. ad pH, antiox.: E 307 75 mg, aqua ad injectabile q.s. ad emulsionem pro 375 ml.
- III) Aminosäurenlösung:
 isoleucinum 4.23 g, leucinum 5.64 g, lysinum anhydricum 4.10 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 3.53 g, phenylalaninum 6.32 g, threoninum 3.27 g, tryptophanum 1.02 g, valinum 4.68 g, argininum 4.86 g, histidinum 2.25 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 8.73 g, acidum asparticum 2.7 g, acidum glutamicum 6.32 g, glycinum 2.97 g, prolinum 6.12 g, serinum 5.4 g, natrii hydroxidum 1.464 g, natrii chloridum 755 mg, natrii acetas trihydricus 416 mg, kalii acetas 5.151 g, magnesii acetas tetrahydricus 1.287 g, calcii chloridum dihydricum 882 mg, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 750 ml.
- I) 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, acetas 36 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml, Corresp. 4240 kJ pro 1 l.
- 03 I) Glucoselösung:
 glucosum 300 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 4.68 g, zinci acetas dihydricus 13.16 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- II) Fettlösungsmulsion:
 sojae oleum 40 g, triglycerida media 50 g, omega-3 acidorum triglycerida 10 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antiox.: E 307 100 mg, aqua ad injectabile q.s. ad emulsionem pro 500 ml.
- III) Aminosäurelösung:
 isoleucinum 5.64 g, leucinum 7.52 g, lysinum anhydricum 5.46 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 4.7 g, phenylalaninum 8.42 g, threoninum 4.36 g, tryptophanum 1.36 g, valinum 6.24 g, argininum 6.48 g, histidinum 3 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 11.64 g, acidum asparticum 3.6 g, acidum glutamicum 8.42 g, glycinum 3.96 g, prolinum 8.16 g, serinum 7.2 g, natrii hydroxidum 1.952 g, natrii chloridum 1.006 g, natrii acetas trihydricus 554 mg, kalii acetas 6.868 g, magnesii acetas tetrahydricus 1.716 g, calcii chloridum dihydricum 1.176 g, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 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, acetas 36 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml, Corresp. 4240 kJ pro 1 l.

Anwendung

Packung/en

Parenterale Ernährung

- | | | | |
|----|-----|--------------------|---|
| 01 | 001 | 5 x 1250 ml Beutel | B |
| 02 | 002 | 5 x 1875 ml Beutel | B |

	03	003	5 x 2500 ml Beutel	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)			
Gültig bis	unbegrenzt			

- 01 Omegaflex special ohne Elektrolyte, Infusionsemulsion 625 ml**
02 Omegaflex special ohne Elektrolyte, Infusionsemulsion 1250 ml
03 Omegaflex special ohne Elektrolyte, Infusionsemulsion 1875 ml
B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 65726	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	16.11.2021
-----------------	--------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung 01 I) Glucoselösung:
glucosum 90 g ut glucosum monohydricum, acidum citricum
monohydricum, aqua ad injectabile q.s. ad pH, q.s. ad solutionem
pro 250 ml.
II) Fettlösung:
sojae oleum 10 g, triglycerida media 12.5 g, omega-3 acidorum
triglycerida 2.5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, natrii
hydroxidum q.s. ad pH, antiox.: E 307 25 mg, aqua ad injectabile q.s.
ad emulsionem pro 125 ml.
III) Aminosäurelösung:
isoleucinum 2.05 g, leucinum 2.74 g, lysinum anhydricum 1.99 g ut
lysinum monohydricum, methioninum 1.71 g, phenylalaninum 3.07 g,
threoninum 1.59 g, tryptophanum 500 mg, valinum 2.25 g, argininum
2.36 g, histidinum 1.095 g, alaninum 4.245 g, acidum asparticum
1.312 g, acidum glutamicum 3.067 g, glycinum 1.445 g, prolinum
2.975 g, serinum 2.625 g, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH,
aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 250 ml.
I) et II) et III) corresp.:
aminoacida 56 g/l, nitrogenia 8 g/l, carbohydrata 144 g/l, materia
crassa 40 g/l, in emulsione recenter mixta, Corresp. 4940 kJ pro 1 l.
02 I) Glucoselösung:
glucosum 180 g ut glucosum monohydricum, acidum citricum
monohydricum q.s. ad pH, aqua ad injectabile 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 injectabile q.s.
ad emulsionem pro 250 ml.
III) Aminosäurelösung:
isoleucinum 4.1 g, leucinum 5.48 g, lysinum anhydricum 3.98 g ut
lysinum monohydricum, methioninum 3.42 g, phenylalaninum
6.145 g, threoninum 3.175 g, tryptophanum 1 g, valinum 4.5 g,
argininum 4.725 g, histidinum 2.19 g, alaninum 8.49 g, acidum
asparticum 2.625 g, acidum glutamicum 6.135 g, glycinum 2.89 g,
prolinum 5.95 g, serinum 5.25 g, acidum citricum monohydricum q.s.
ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 500 ml.
I) et II) et III) corresp.:
aminoacida 56 g/l, nitrogenia 8 g/l, carbohydrata 144 g/l, materia
crassa 40 g/l, in emulsione recenter mixta, Corresp. 4940 kJ pro 1 l.

	03	I) Glucoselösung: glucosum 270 g ut glucosum monohydricum, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 750 ml. II) FettEmulsion: sojae oleum 30 g, triglycerida media 37.5 g, omega-3 acidorum triglycerida 7.5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, natrii hydroxidum q.s. ad pH, antiox.: E 307 75 mg, aqua ad injectabile q.s. ad emulsionem pro 375 ml. III) Aminosäurelösung: isoleucinum 6.15 g, leucinum 8.22 g, lysinum anhydricum 5.97 g ut lysinum monohydricum, methioninum 5.13 g, phenylalaninum 9.22 g, threoninum 4.76 g, tryptophanum 1.5 g, valinum 6.76 g, argininum 7.087 g, histidinum 3.285 g, alaninum 12.735 g, acidum asparticum 3.937 g, acidum glutamicum 9.202 g, glycine 4.335 g, prolinum 8.925 g, serinum 7.875 g, acidum citricum monohydricum q.s. ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 750 ml. I) et II) et III) corresp.: aminoacida 56 g/l, nitrogenia 8 g/l, carbohydrata 144 g/l, materia crassa 40 g/l, in emulsione recenter mixta, Corresp. 4940 kJ pro 1 l.	
Anwendung		PARENTERALE ERNÄHRUNG	
Packung/en	01	001 5 x 625 ml	B
	02	002 5 x 1250 ml	B
	03	003 5 x 1875 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Omegaflex special 625 ml, Emulsion zur Infusion**
02 Omegaflex special 1250 ml, Emulsion zur Infusion
03 Omegaflex special 1875 ml, Emulsion zur Infusion
 B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 65852	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	16.11.2021
-----------------	--------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung

01

I) Glukoselösung:
 glucosum 90 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 1.56 g, zinci acetas dihydricus 4.39 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 250 ml.

II) Fettlösungsmischung:
 sojae oleum 10 g, triglycerida media 12.5 g, omega-3 acidorum triglycerida 2.5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antiox.: E 307 25 mg, aqua ad injectabile q.s. ad emulsionem pro 125 ml.

III) Aminosäurenlösung:
 isoleucinum 2.05 g, leucinum 2.74 g, lysinum anhydricum 1.99 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 1.71 g, phenylalaninum 3.07 g, threoninum 1.59 g, tryptophanum 500 mg, valinum 2.25 g, argininum 2.36 g, histidinum 1.1 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 4.25 g, acidum asparticum 1.31 g, acidum glutamicum 3.07 g, glycinum 1.45 g, prolinum 2.98 g, serinum 2.63 g, natrii hydroxidum 732 mg, natrii chloridum 237 mg, natrii acetos trihydricus 157 mg, kalii acetos 2.31 g, magnesii acetos tetrahydricus 569 mg, calcii chloridum dihydricum 390 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 250 ml.

I) et II) et III) corresp.:
 aminoacida 56 g/l, nitrogenia 8 g/l, carbohydrata 144 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 53.6 mmol/l, kalium 37.6 mmol/l, magnesium 4.24 mmol/l, calcium 4.24 mmol/l, zincum 0.032 mmol/l, chloridum 48 mmol/l, phosphas 16 mmol/l, acetos 48 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml, Corresp. 4940 kJ pro 1 l.

02

I) Glukoselösung:
 glucosum 180 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 3.12 g, zinci acetos dihydricus 8.78 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 500 ml.

II) Fettlösungsmischung:
 sojae oleum 20 g, triglycerida media 25 g, omega-3 acidorum triglycerida 5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antiox.: E 307 50 mg, aqua ad injectabile q.s. ad emulsionem pro 250 ml.

III) Aminosäurenlösung:
 isoleucinum 4.11 g, leucinum 5.48 g, lysinum anhydricum 3.98 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 3.42 g, phenylalaninum 6.15 g, threoninum 3.18 g, tryptophanum 1 g, valinum 4.51 g, argininum 4.73 g, histidinum 2.19 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 8.49 g, acidum asparticum 2.63 g, acidum glutamicum 6.14 g, glycinum 2.89 g, prolinum 5.95 g, serinum 5.25 g, natrii hydroxidum 1.46 g, natrii chloridum 473 mg, natrii acetos trihydricus 313 mg, kalii acetos 4.61 g, magnesii acetos tetrahydricus 1.14 g, calcii chloridum dihydricum 779 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 500 ml.

I) et II) et III) corresp.:
 aminoacida 56.08 g/l, nitrogenia 8 g/l, carbohydrata 144 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 53.6 mmol/l, kalium 37.6 mmol/l, magnesium 4.24 mmol/l, calcium 4.24 mmol/l, zincum 0.032 mmol/l, chloridum 48 mmol/l, phosphas 16 mmol/l, acetos 48 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml, Corresp. 4940 kJ pro 1 l.

03 I) Glukoselösung:
 glucosum 270 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophphas dihydricus 4.68 g, zinci acetas dihydricus 13.17 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 750 ml.
 II) Fettulsion:
 sojae oleum 30 g, triglycerida media 37.5 g, omega-3 acidorum triglycerida 7.5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antiox.: E 307 75 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad emulsionem pro 375 ml.
 III) Aminosäurenlösung:
 isoleucinum 6.16 g, leucinum 8.22 g, lysinum anhydricum 5.97 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 5.13 g, phenylalaninum 9.22 g, threoninum 4.76 g, tryptophanum 1.5 g, valinum 6.76 g, argininum 7.09 g, histidinum 3.29 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 12.73 g, acidum asparticum 3.94 g, acidum glutamicum 9.2 g, glycine 4.34 g, prolinum 8.93 g, serinum 7.88 g, natrii hydroxidum 2.20 g, natrii chloridum 710 mg, natrii acetas trihydricus 470 mg, kalii acetas 6.92 g, magnesii acetas tetrahydricus 1.71 g, calcii chloridum dihydricum 1.17 g, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 750 ml.
 I) et II) et III) corresp.:
 aminoacida 56.05 g/l, nitrogenia 8 g/l, carbohydrata 144 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 53.6 mmol/l, kalium 37.6 mmol/l, magnesium 4.24 mmol/l, calcium 4.24 mmol/l, zincum 0.032 mmol/l, chloridum 48 mmol/l, phosphas 16 mmol/l, acetas 48 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml, Corresp. 4940 kJ pro 1 l.

Anwendung	Parenterale Ernährung		
Packung/en	01	001	5 x 625 ml Beutel
	02	002	5 x 1250 ml Beutel
	03	003	5 x 1875 ml Beutel
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Orlistat-Mepha 120, Kapseln

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62663	Abgabekategorie:	Index:	11.11.2021
Zusammensetzung	01	orlistatum 120 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung	Antiadipositum, peripher wirksames Präparat zur Gewichtsreduktion		
Packung/en	01	001	42 Kapsel(n)
		002	84 Kapsel(n)
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Ovestin, Crème

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 50844	Abgabekategorie:	Index:	04.11.2021
Zusammensetzung	01	estriolum 1 mg, conserv.: chlorhexidini dihydrochloridum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung	Vaginale Oestrogensubstitutionstherapie		
Packung/en	01	013	15 g mit Applikator
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Ovestin, Ovula

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 47183	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	estriolum 0.5 mg, excipiens pro ovulo.	
Anwendung		Vaginale Oestrogensubstitutionstherapie	
Packung/en	01	014 15 Suppositorien	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Ovestin, Tabletten

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 24122	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	15.11.2021
Zusammensetzung	02	estriolum 1 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Oestrogensubstitutionstherapie	
Packung/en	02	034 3 x 30 Tablette(n)	B
		035 1 x 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Pelsano med onguent

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

N° d'AMM: 15812	Catégorie de remise: D	Index: 10.10.0.	17.11.2021
Composition	02	helianthi oleum 250 mg, dexpanthenolum 50 mg, propylenglycolum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, phenoxyethanolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Soigner la peau sensible	
Conditionnements	02	079 100 g	D
		087 60 g	D
Remarque		(Révocation du conditionnement 30 g)	
Valable jusqu'au		08.08.2022	

01 Pemetrexed Sandoz 100 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Pemetrexed Sandoz 500 mg/20 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****03 Pemetrexed Sandoz 1000 mg/40 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66946	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	01.11.2021
Zusammensetzung	01	pemetrexedum 100 mg, argininum, cysteinum, propylenglycolum, acidum citricum, aqua ad injectabile, pro vitro.	
	02	pemetrexedum 500 mg, argininum, cysteinum, propylenglycolum, acidum citricum, aqua ad injectabile, pro vitro.	
	03	pemetrexedum 1000 mg, argininum, cysteinum, propylenglycolum, acidum citricum, aqua ad injectabile, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.10.2023	

01 Perenterol 250, Kapseln

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 47571	Categoria di dispensazione: D	Index: 04.09.0.	10.11.2021
Composizione	01	saccharomyces boulardii cryodesiccatus 250 mg corresp. cellulae vivae 2*10^9 CFU, excipiens pro capsula.	
Indicazione		Antidiarrhoicum	
Confezione/i	01	001 10 x 20 capsula/capsule (confezione ospedaliera)	D
	022	10 capsula/capsule	D
	030	6 capsula/capsule	D
	049	20 capsula/capsule	D
	050	20 capsula/capsule blister	D
	051	10 x 20 capsula/capsule blister (confezione ospedaliera)	D
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Perindopril Amlo Spirig HC 4mg/5mg, Tabletten**02 Perindopril Amlo Spirig HC 4mg/10mg, Tabletten****03 Perindopril Amlo Spirig HC 8mg/5mg, Tabletten****04 Perindopril Amlo Spirig HC 8mg/10mg, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66328	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	18.11.2021
Zusammensetzung	01	Tablette: tert-butylamini perindoprilum 4 mg corresp. perindoprilum 3.338 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso.	
	02	tert-butylamini perindoprilum 4 mg corresp. perindoprilum 3.338 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso.	
	03	tert-butylamini perindoprilum 8 mg corresp. perindoprilum 6.676 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso.	
	04	tert-butylamini perindoprilum 8 mg corresp. perindoprilum 6.676 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle arterielle Hypertonie und/oder stabile koronare Herz-krankheit	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Poll-X, Filmtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 67123	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	29.11.2021
Zusammensetzung	01	desloratadinum 5 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	005 10 Tablette(n)	B
	006	30 Tablette(n)	B
	007	50 Tablette(n)	B
	008	90 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Desloratadin Axapharm Filmtabletten)	
Gültig bis		03.06.2024	

01 Polyclonal Snake Antivenom

Armeeapotheke, Worbentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65756	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021	
Zusammensetzung	01	Lösung: bitis arietans venensis antitoxinum equis F(ab')2 Neutralisierungskapazität NLT: 250 LD50, cerastes cerastes venensis antitoxinum equis F(ab')2 Neutralisierungskapazität NLT: 250 LD50, echis carinatus venensis antitoxinum equis F(ab')2 Neutralisierungskapazität NLT: 250 LD50, echis coloratus venensis antitoxinum equis F(ab')2 Neutralisierungskapazität NLT: 250 LD50, naja haje venensis antitoxinum equis F(ab')2 Neutralisierungskapazität NLT: 250 LD50, walterinnesia aegyptia venensis antitoxinum equis F(ab')2 Neutralisierungskapazität NLT: 250 LD50, conserv.: metacresolum ≤ 35 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.		
Anwendung		Antivenin		
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

01 Primula comp., Oel zur Anwendung auf der Haut

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60303	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	hyoscyamus niger ex herba rec. ferm 33d TM (HAB 33d) 0.01 mg, hyperici herbae recentis extractum oleosum (Hypericum perforatum L., herba) 100 mg, ratio: 1:4, Auszugsmittel Raffiniertes Erdnussöl, myocardium bovis GI D7 (HAB 41c) 0.01 mg (Rind: Herz), primulae veris e floribus sicc. W 5 % (HAB 12g) 450 mg, quarz (HAB) 0.0001 mg, rosmarini aetheroleum (Rosmarinus officinalis L., aetheroleum) 3 mg, theobromatis oleum, arachidis oleum raffinatum 955.29 mg, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Oleum ad us.ext.)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Priorix-Tetra, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 58158	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	26.11.2021
Zusammensetzung	01	Vaccinum attenuatum: virus morbilli vivus (Stamm: Schwarz) min. 10 ³ U., virus parotitis virus (Stamm: RIT 4385) min.10 ^{4.4} U., virus rubella vivus (Stamm: Wistar RA 27/3) min.10 ³ U., virus varicellae vivus (Stamm: OKA) min.10 ^{3.3} U., lactosum, sorbitolum, mannitolum, aminoacida, residui: neomycini sulfas nihil, pro praeparatione. Solvens: aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Masern, Mumps, Röteln und Varizellen, ab dem vollendeten 12. Lebensmonat	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n) m. Lyophilisat + 1 Fertigspritze m. Lösungsmittel à 0.5ml (Nadeln separat)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Proaller, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51253	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.2.	18.11.2021
Zusammensetzung	01	acidum formicum D3 100 mg, calcii fluoridum D8 160 mg, euphrasia officinalis spag. Peka D4 120 mg, nerium oleander D4 160 mg, pulsatilla pratensis spag. Peka D4 120 mg, schoenocaulon officinale (HAB) D12 180 mg, scrophularia nodosa (HAB) TM 160 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 32 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Allergien	
Packung/en	01	019 50 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		(Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	

01 Procordan 5 mg, comprimé pelliculé**02 Procordan 7.5 mg, comprimé pelliculé**

Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève

N° d'AMM: 57371	Catégorie de remise: B	Index: 02.99.0.	05.11.2021
Composition	01	ivabradinum 5 mg ut ivabradini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ivabradinum 7.5 mg ut ivabradini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Traitement symptomatique de l'angor stable chronique	
Conditionnements	01	002 56 comprimé(s)	B
		004 112 comprimé(s)	B
	02	006 112 comprimé(s)	B
		008 56 comprimé(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Ramipril HCT Zentiva 2.5/12.5 mg, Tabletten**02 Ramipril HCT Zentiva 5/25 mg, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 58177	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	04.11.2021
Zusammensetzung	01 ramiprilum 2.5 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso. 02 ramiprilum 5 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.		
Anwendung	Antihypertensivum		
Packung/en	01 009 20 Tablette(n) 010 100 Tablette(n) 02 011 20 Tablette(n) 012 100 Tablette(n)		B B B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Ramipril Sandoz 1.25, Tabletten**02 Ramipril Sandoz 2.5, Tabletten****03 Ramipril Sandoz 5, Tabletten****04 Ramipril Sandoz 7.5, Tabletten****05 Ramipril Sandoz 10, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57383	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	18.11.2021
Zusammensetzung	01 ramiprilum 1.25 mg, excipients pro compresso. 02 ramiprilum 2.5 mg, excipients pro compresso. 03 ramiprilum 5 mg, excipients pro compresso. 04 ramiprilum 7.5 mg, excipients pro compresso. 05 ramiprilum 10 mg, excipients pro compresso.		
Anwendung	Antihypertensivum		
Packung/en	01 002 20 Tablette(n) 004 100 Tablette(n) 02 006 20 Tablette(n) 008 100 Tablette(n) 03 010 20 Tablette(n) 012 100 Tablette(n) 04 014 20 Tablette(n) 016 100 Tablette(n) 05 018 20 Tablette(n) 020 100 Tablette(n)		B B B B B B B B B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Ramipril Zentiva 1.25, Tabletten**02 Ramipril Zentiva 2.5, Tabletten****03 Ramipril Zentiva 5, Tabletten****04 Ramipril Zentiva 10, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 58159	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	04.11.2021
Zusammensetzung	01 ramiprilum 1.25 mg, excipients pro compresso. 02 ramiprilum 2.5 mg, excipients pro compresso. 03 ramiprilum 5 mg, excipients pro compresso. 04 ramiprilum 10 mg, excipients pro compresso.		
Anwendung	Hypertonie		
Packung/en	01 017 20 Tablette(n) 018 100 Tablette(n) 02 019 20 Tablette(n) 020 100 Tablette(n) 03 021 20 Tablette(n) 022 100 Tablette(n) 04 023 20 Tablette(n) 024 100 Tablette(n)		B B B B B B B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Rapiscan 400 µg/ 5 ml, Injektionslösung

GE Healthcare AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 66137	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	11.11.2021
Zusammensetzung	01 regadenosonum 400 µg, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydratus, propylenglycol 750 mg, dinatrii edetas, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml corresp. natrium 18 mg.		
Anwendung	Koronarer Vasodilatator der anstelle von Stressübungen für Myokardperfusionsaufnahmen mit Radionukliden angewendet wird.		
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n)		A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Red Back Spider Antivenom

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65757	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01 Lösung: immunoglobulinum monovalentum equis latroductus hasselti 500 U. Neutralisierungskapazität 5 mg Spinnengift, natrii chloridum, conserv.: phenolum ≤ 0.22 % m/V, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem.		
Anwendung	Antivenin		
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n)		A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Regaine 2 %, Lösung**02 Regaine 5 %, Lösung**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 48249	Abgabekategorie: D	Index: 10.99.0.	04.11.2021
Zusammensetzung	01 minoxidilum 20 mg, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. 02 minoxidilum 50 mg, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Alopecia androgenetica		
Packung/en	01 019 60 ml 027 3 x 60 ml 02 051 60 ml 078 3 x 60 ml	D D D D	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Rinvog 15 mg, Retardtablette

AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 67257	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	26.11.2021
Zusammensetzung	01 upadacitinibum 15 mg ut upadacitinibum hemihydricum, cellulosum microcristallinum, hypromellosum,mannitolum, acidum tartaricum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172, pro compresso obducto.		
Anwendung	Selektives Immunsuppressivum		
Packung/en	01 001 28 Tablette(n)	B	
Bemerkung	Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 11/2021)		
Gültig bis	19.01.2025		

01 Rosuvastatin Stada 5 mg, Filmtabletten**02 Rosuvastatin Stada 10 mg, Filmtabletten****03 Rosuvastatin Stada 20 mg, Filmtabletten****04 Rosuvastatin Stada 40 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66606	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	08.11.2021
Zusammensetzung	01 rosuvastatinum 5 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto. 02 rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto. 03 rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto. 04 rosuvastatinum 40 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Reduktion der Serumcholesterinkonzentration. Vorbeugung kardiovaskulärer Ereignisse bei Erwachsenen mit normalem LDL-Cholesterin Spiegel und erhöhtem Risiko von atherosklerotischen kardiovaskulären Erkrankungen		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Russell's Viper Antivenin

Armeeapotheke, Worbletalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65758	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: daboia russelii siamensis venensis antitoxinum equis F(ab')2 Neutralisierungskapazität 6 mg Schlangengift, glycinum, natrii chloridum, conserv.: phenolum ≤ 0.25 % m/m, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)
Bemerkung			(Erneuerung der Zulassung)
Gültig bis			unbegrenzt

01 SAIMR Boomslang Antivenom

Armeeapotheke, Worbletalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65759	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Lösung: immunoglobulinum monovalentum equis dispholidus typus gemäss Fl, natrii chloridum, conserv.: metacresolum ≤ 0.35 % m/V, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n)
Bemerkung			(Erneuerung der Zulassung)
Gültig bis			unbegrenzt

01 SAIMR Echis Antivenom

Armeeapotheke, Worbletalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65760	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Lösung: immunoglobulinum monovalentum equis echis carinatus/ocellatus gemäss Fl, natrii chloridum, conserv.: metacresolum 0.35 % m/V, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n)
Bemerkung			(Erneuerung der Zulassung)
Gültig bis			unbegrenzt

01 SAIMR Polyvalent Snake Antivenom

Armeeapotheke, Worbletalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65761	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Lösung: immunoglobulinum equis bitis arietans, immunoglobulinum equis bitis gabonica, immunoglobulinum equis hemachatus haemachatus, immunoglobulinum equis dendroaspis angusticeps, immunoglobulinum equis dendroaspis jamesoni, immunoglobulinum equis dendroaspis polylepis, immunoglobulinum equis naja nivea, immunoglobulinum equis naja melanoleuca, immunoglobulinum equis naja annulifera, immunoglobulinum equis naja mossambica, Für alle Globuline: Dosierung gemäss Fl, natrii chloridum, conserv.: metacresolum ≤ 0.35 % m/V, aqua ad inyectabile, q.s. ad solutionem.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001 1 Ampulle(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Salvia Wild, Tropfen zum Einnehmen / zur Anwendung in der Mundhöhle

Spagyros AG, Neufeldstrasse 1, 3076 Worb

Zul.-Nr.: 16863	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	02.11.2021
Zusammensetzung	01	salviae extractum ethanolicum liquidum, DER: 1:4.2-5.0 corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		bei Entzündungen der Mundschleimhaut- und des Rachens	
Packung/en	01	068 50 ml 076 100 ml	D D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Hämorrhoiden, Rektalsalbe

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 51677	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D10, capsicum annum (HAB) D10, graphites D8, hamamelis virginiana (HAB) D8 ana partes 25 mg, alcohol cetylicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycolum, conserv.: natrii chloroargentas, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei äusseren (Knötchen) und inneren Hämorrhoiden, Hämorrhoidalbeschwerden mit Juckreiz, Brennschmerz, stechenden und krampfartigen Schmerzen, Leichten Hämorrhoidalblutungen (helles Blut), Wundheit und Entzündungen am After	
Packung/en	01	022 50 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Salbe)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Hautausschläge, Salbe

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 51678	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	mercurius solubilis hahnemanni (HAB) D12, natrii chloridum D12, rhus toxicodendron (HAB) D10, selenium metallicum D15 ana partes 25 mg, alcohol cetylicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycol, conserv.: natrii chlороargentas, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Hautausschlägen	
Packung/en	01	029 50 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Nervöse Bauchkrämpfe, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 52311	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	coccus (Ph.Eur.Hom.) D15, belladonna (Ph.Eur.Hom.) D12, chamomilla recutita D12, citrullus colocynthis (HAB) D12, magnesii hydrogenophosphas trihydricus D12 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei nervösen Bauchkrämpfen	
Packung/en	01	041 15 g	D
		042 4.5 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Schlafstörungen, Tabletten

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 62249	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	18.11.2021
Zusammensetzung	01	avena sativa D12, hepar sulfuris (HAB) D12, pulsatilla pratensis D15, zincum isovalerianicum (HAB) D12, ana partes 6.25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Schlafstörungen	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Schlafstörungen, Tropfen zum Einnehmen

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 49790	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	avena sativa D12, hepar sulfuris (HAB) D12, pulsatilla pratensis D15, zincum isovalerianicum (HAB) D12 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 51 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Einschlaf- und Durchschlafstörungen	
Packung/en	01	016 50 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Sonnenallergie, Salbe

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 51676	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	fagopyrum esculentum D6 30 mg, hypericum perforatum (HAB) D4 30 mg, hypericum perforatum (HAB) D6 20 mg, hypericum perforatum (HAB) D12 20 mg, alcohol cetylicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycol, conserv.: natrii chloroargentas, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Sonnenallergie	
Packung/en	01	018 50 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Venenbeschwerden, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 53360	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum (HAB) D8, aristolochia clematitis (HAB) D10, lycopodium clavatum (HAB) D12, viperia berus (HAB) D12 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Venenbeschwerden	
Packung/en	01	027 15 g	D
		028 4.5 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Snake Antivenin I.P.

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65763	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: immunoglobulinum equis naja naja Neutralisierungskapazität 6 mg Schlangengift, immunoglobulinum equis bungarus caeruleus Neutralisierungskapazität 4.5 mg Schlangengift, immunoglobulinum equis daboia russeli Neutralisierungskapazität 6 mg Schlangengift, immunoglobulinum equis echis carinatus Neutralisierungskapazität 4.5 mg Schlangengift, conserv.: phenolum NMT 0.25 % m/V, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001 5 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tadalafil Axapharm 2.5mg, Filmtabletten
02 Tadalafil Axapharm 5mg, Filmtabletten
03 Tadalafil Axapharm 10mg, Filmtabletten
04 Tadalafil Axapharm 20mg, Filmtabletten
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66220	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	10.11.2021
Zusammensetzung	01	tadalafilum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	tadalafilum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	tadalafilum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	tadalafilum 20 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
	02	002 12 Tablette(n)	B
	03	003 28 Tablette(n)	B
	04	010 84 Tablette(n)	B
	05	004 4 Tablette(n)	B
	06	005 12 Tablette(n)	B
	07	006 4 Tablette(n)	B
	08	007 8 Tablette(n)	B
	09	008 12 Tablette(n)	B
		009 24 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tafinlar 50 mg, Hartkapseln
02 Tafinlar 75 mg, Hartkapseln
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62781	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	11.11.2021
Zusammensetzung	01	dabrafenibum 50 mg ut dabrafenibi mesilas, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: hypromellosum, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula.	
	02	dabrafenibum 75.0 mg ut dabrafenibi mesilas, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: hypromellosum, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001 28 Kapsel(n)	A
	02	002 120 Kapsel(n)	A
	03	003 28 Kapsel(n)	A
	04	004 120 Kapsel(n)	A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XE23)	
Gültig bis		12.01.2024	

01 Taipan Antivenom

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65766	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01	Lösung: immunoglobulinum monovalentum equis oxyuranus scutellatus 12000 U.I., natrii chloridum, conserv.: phenolum 0.22 % m/V, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tamsulosin T Sandoz, Retardtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61365	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	11.11.2021
Zusammensetzung	01	tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	B
		002 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tasigna 200 mg, Kapseln**02 Tasigna 150 mg, Kapseln****03 Tasigna 50 mg, Kapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58007	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	15.11.2021
Zusammensetzung	01	nilotinibum 200 mg ut nilotinibi hydrochloridum monohydricum, lactosum monohydricum 156.11 mg, crospovidonum, poloxamerum 188, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, kalii hydroxidum, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), E 171, pro capsula.	
	02	nilotinibum 150 mg ut nilotinibi hydrochloridum monohydricum, lactosum monohydricum 117.08 mg, crospovidonum, poloxamerum 188, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammoniae solutio 28 per centum, pro capsula.	
	03	nilotinibum 50 mg ut nilotinibi hydrochloridum monohydricum, lactosum monohydricum 39.025 mg, crospovidonum, poloxamerum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammoniae solutio 28 per centum, pro capsula.	
Anwendung		Behandlung der chronischen myeloischen Leukämie	
Packung/en	01	001 28 Kapsel(n)	A
		002 112 Kapsel(n)	A
	02	004 112 Kapsel(n)	A
	03	005 120 Kapsel(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Teglutik 50mg/10ml, suspension buvable

EFFIK SA, Via alla Campagna 2A, 6900 Lugano

N° d'AMM: 66434	Catégorie de remise: B	Index: 01.99.0.	02.11.2021
Composition	01	riluzolium 50 mg, arom.: saccharinum natricum, excipiens ad suspensionem pro 10 ml.	
Indication		Sclérose latérale amyotrophique (SLA)	
Conditionnements	01	001 300 ml	B
Remarque		(Modification ou adjonction d'un mode d'administration)	
Valable jusqu'au		25.04.2023	

01 Thymuline C6, globules**02 Thymuline D12, globules**

Laboratoire homéopathique D. Schmidt-Nagel SA, rue du Pré-Bouvier 27, 1242 Satigny

N° d'AMM: 61397	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	26.11.2021
Composition	01 thymulinum C6 (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 10 mg, saccharum 1 g, ad globulos pro 1 g corresp. 268 granula homoeopathica imbuta. 02 thymulinum D12 (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 10 mg, saccharum 1 g, ad globulos pro 1 g corresp. 268 granula homoeopathica imbuta.		
Indication	sans indication		
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

01 Tiger Snake, Antivenom

Armeeapotheke, Worbletalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65767	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	05.11.2021
Zusammensetzung	01 Lösung: immunoglobulinum monovalentum equis notechis scutatus 3000 U.I., natrii chloridum, conserv.: phenolum 0.22 % m/V, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem.		
Anwendung	Antivenin		
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n)		A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Tobrex, Augensalbe

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 45508	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.1.	02.11.2021
Zusammensetzung	01 tobramycinum 3 mg, paraffinum liquidum, vaselinum album, chlorobutanolum, ad unguentum pro 1 g.		
Anwendung	Bakterielle Augeninfektionen		
Packung/en	01 013 3,5 g		A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Tobrex, Augentropfen

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 44538	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.1.	02.11.2021
Zusammensetzung	01 tobramycinum 3 mg, acidum boricum 12.4 mg, natrii sulfas anhydricus, tyloxapolum, natrii hydroxidum aut acidum sulfuricum, natrii chloridum, aqua purificata, benzalkonii chloridum 0.1 mg, ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Bakterielle Augeninfektionen		
Packung/en	01 016 5 ml		A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Tramadol-Paracetamol Sandoz, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62802	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.4.	09.11.2021
Zusammensetzung	01	tramadol hydrochloridum 37.5 mg, paracetamolum 325 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	004 10 Tablette(n)	A
		005 20 Tablette(n)	A
		006 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tuscalman, sciroppo

Laboratorio Farmaceutico S.I.T. - Specialità igienico terapeutiche S.r.l., Mede, succursale di Chiasso, Corso San Gottardo 32, 6830 Chiasso

N° d'AMM: 29223	Categoria di dispensazione: D	Index: 03.03.1.	08.11.2021
Composizione	01	noscapini hydrochloridum 15 mg corresp. noscapinum 13.3 mg, guaifenesinum 100 mg, althaeae radicis extractum pro sirupo, sambuci fructus succus spissus, sorbitolum liquidum cristallisabile 500 mg, acidum citricum, ethanolum 96 per centum 338 mg, saccharum 5.12 g, aqua purificata, aromatica, propylis parahydroxybenzoas 3 mg, E 218 7 mg ad solutionem pro 10 ml corresp. ethanolum 4 % V/V.	
Indicazione		Tosse	
Confezione/i	01	001 120 ml	D
Osservazione		Passaggio di classe da principio attivo a sostanza ausiliaria di: althaeae radicis extractum pro sirupo.	
Valevole fino al		11.05.2024	

01 Tysabri 300 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Biogen Switzerland AG, Neuhoferstrasse 30, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 57273	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	04.11.2021
Zusammensetzung	01	natalizumabum 300 mg, natrii dihydrogenophphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 15 ml corresp. natrium 52 mg.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 10/2021)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Urokinase 10 000 HS medac, Injektionspräparat**02 Urokinase 50 000 HS medac, Injektionspräparat****03 Urokinase 100 000 HS medac, Injektionspräparat****04 Urokinase 250 000 HS medac, Injektionspräparat****05 Urokinase 500 000 HS medac, Injektionspräparat**

Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang

Zul.-Nr.: 48198	Abgabekategorie: B	Index: 06.05.0.	04.11.2021
Zusammensetzung	01 Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 10000 U.I., dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, albuminum humanum, pro vitro. 02 Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 50000 U.I., dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, albuminum humanum, pro vitro. 03 Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 100000 U.I., dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, albuminum humanum, pro vitro. 04 Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 250000 U.I., dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, albuminum humanum, pro vitro. 05 Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 500000 U.I., natrii phosphates, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, albuminum humanum, pro vitro.		
Anwendung	Fibrinolyticum		
Bemerkung	Nur für den Export bestimmt Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	30.09.2022		

01 Valverde Schlaf forte, Filmtabletten

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 57811	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.2.	12.11.2021
Zusammensetzung	01 valerianae extractum methanolicum siccum 500 mg, DER: 4-6:1, Auszugsmittel Methanol 45% (m/m), lupuli extractum methanolicum siccum 120 mg, DER: 5-7:1, Auszugsmittel Methanol 45% (m/m), color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Bei Ein- und Durchschlafstörungen		
Packung/en	01 001 10 Tablette(n) 002 30 Tablette(n)		D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		D
Gültig bis	20.11.2022		

01 Vancocin i.v. 500 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Vancocin i.v. 1 g, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 24936	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	25.11.2021
Zusammensetzung	01 Praeparatio cryodesiccata: vancomycinum 500 mg ut vancomycini hydrochloridum, pro vitro. 02 Praeparatio cryodesiccata: vancomycinum 1 g ut vancomycini hydrochloridum, pro vitro.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	01 015 1 x 500 mg Durchstechflasche(n) 02 023 1 x 1 g Durchstechflasche(n)	A A	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Vancocin 125 mg, Kapseln**02 Vancocin 250 mg, Kapseln**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 47074	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	25.11.2021
Zusammensetzung	01 vancomycinum 125 mg ut vancomycini hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro capsula. 02 vancomycinum 250 mg ut vancomycini hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro capsula.		
Anwendung	Infektionen durch Clostridium difficile		
Packung/en	01 010 20 Kapsel(n) 02 029 20 Kapsel(n)	A A	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Vimovo, Filmtabletten

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: 61330	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.2.	19.11.2021
Zusammensetzung	01 naproxenum 500 mg, esomeprazolum 20 mg ut esomeprazolum magnesicum trihydricum 22.3 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 2.11 mg, povidonum K 90, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, hypromellosum, macrogol 8000, triethylis citras, polysorbatum 80, glyceroli monostearas 40-55, propylis parahydroxybenzoas ca. 10 µg, E 218 ca. 20 µg, triethylis citras, polysorbatum 80, acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisatum 1:1, polydextrosum, hypromellosum, macrogol 8000, E 171, hypromellosum, macrogol 8000, polysorbatum 80, Überzug: hypromellosum, macrogol 8000, E 171, E 172 (flavum), hypromellosum, macrogol 8000, cera carnauba, Drucktinte: E 172 (nigrum), propylenglycolum, hypromellosum, pro compresso obducto.		
Anwendung	Antirheumatikum kombiniert mit Protonenpumpenblocker		
Packung/en	01 004 60 Tablette(n) 006 30 Tablette(n) 007 30 Tablette(n) in Flasche 008 60 Tablette(n) in Flasche	B B B B	
Bemerkung	(Ergänzung von Packungsgrößen, neu: 30 Filmtabletten Flasche und 60 Filmtabletten Flasche)		
Gültig bis	unbegrenzt		

02 Vitamin D3 Streuli Prophylax, Lösung zum Einnehmen
03 Vitamin D3 Streuli zur Therapie, Lösung zum Einnehmen
 Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 33481	Abgabekategorie: B/D	Index: 07.02.3.	22.11.2021
Zusammensetzung	02	cholecalciferolum 4000 U.I., triglycerida media ad solutionem pro 1 ml.	
	03	cholecalciferolum 4000 U.I., triglycerida media ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Vitamin D-Präparat	
Packung/en	02	001 10 ml	D
		003 20 ml	D
	03	002 30 ml	B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Juli 2021)	
Gültig bis		12.09.2022	

01 Vitamin E-Mepha, Kapseln

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 53261	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	18.11.2021
Zusammensetzung	01	int-rac-alpha-tocopherylis acetas 300 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Vitamin E-Präparat	
Packung/en	01	002 100 Kapsel(n)	D
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 30 Kapseln)	
Gültig bis		25.08.2024	

01 Vizamyl 150MBq/ml, Injektionslösung

GE Healthcare AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 66110	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.1.	26.11.2021
Zusammensetzung	01	flutemetamolum(18-F) 150 MBq, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii chloridum, ethanolum anhydricum 0.07 ml, polysorbatum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 4.1 mg.	
Anwendung		PET-Diagnose für die Alzheimer-Krankheit	
Packung/en	01	001 10 ml Durchstechflasche	A
		002 15 ml Durchstechflasche	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

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

Zul.-Nr.: 67426	Abgabekategorie: B	Index: 08.03.0.	19.11.2021
Zusammensetzung	01	Filmtablette: baloxavirum marboxilum 20 mg, lactosum monohydricum 77.9 mg, carmellosum naticum conexum, povidonum K 25, cellulosum microcristallinum, natrii stearylis fumaras, talcum, Überzug: hypromellosum, talcum, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 1.13 mg. 02 baloxavirum marboxilum 40 mg, lactosum monohydricum 155.8 mg, carmellosum naticum conexum, povidonum K 25, cellulosum microcristallinum, natrii stearylis fumaras, talcum, Überzug: hypromellosum, talcum, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 2.26 mg.	
Anwendung		Behandlung von Influenza, Influenza-Postexpositionsprophylaxe	
Packung/en	01	001 2 Tablette(n)	B
		002 4 Tablette(n)	B
	02	003 1 Tablette(n)	B
		004 2 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung der therapeutischen Indikationen) (Fachinformation: Stand der Information Juni 2021)	
Gültig bis		18.02.2025	

01 Xyzal, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: 55754	Catégorie de remise: B	Index: 07.13.1.	09.11.2021
Composition	01	levocetirizini dihydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antiallergikum, Antihistaminikum	
Conditionnements	01	005 10 comprimé(s)	B
		007 30 comprimé(s)	B
		009 50 comprimé(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Zoledronat Osteo Spirig HC 5 mg/100 ml, Infusionslösung

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66341	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	11.11.2021
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 5 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolum, natrii citras dihydricus, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Morbus Paget, postmenopausale Osteoporose	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zolpidem Zentiva, teilbare Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 51233	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	01.11.2021
Zusammensetzung	01	zolpidemi tartras 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	01	001 14 Tablette(n)	B
		002 7 Tablette(n)	B
		070 10 Tablette(n)	B
		071 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Ergänzung Packungsgrössen, neu: 7 und 14 teilbare Filmtabellen) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zopiclone Zentiva, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62246	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	01.11.2021
Zusammensetzung	01	zopiclonum 7.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	B
		002 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n) Spitalpackung	B
		004 14 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Ergänzung Packungsgröße, neu: 14 Filmtabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**01 Anarthron ad us. vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 62096	Abgabekategorie: B	Index:	11.11.2021
Zusammensetzung	01	heparinoidum (natrii pentosani polysulfas) 100 mg, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, conserv.: alcohol benzylicus 0.01 ml, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Injektionslösung für Hunde zur Behandlung nicht-infektiöser Gelenkerkrankungen	
Packung/en	01	001 10 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

05 Antirobe 25 mg ad us. vet., Kapseln**06 Antirobe 75 mg ad us. vet., Kapseln****07 Antirobe 150 mg ad us. vet., Kapseln****08 Antirobe 300 mg ad us. vet., Kapseln**

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

Zul.-Nr.: 51237	Abgabekategorie: A	Index:	11.11.2021
Zusammensetzung	05	clindamycinum 25 mg ut clindamycini hydrochloridum, color.: E 104, E 110, excipiens pro capsula.	
	06	clindamycinum 75 mg ut clindamycini hydrochloridum, color.: E 104, E 132, excipiens pro capsula.	
	07	clindamycinum 150 mg ut clindamycini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	08	clindamycinum 300 mg ut clindamycini hydrochloridum, color.: E 127, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Orales Antibiotikum für Hunde	
Packung/en	05	081 16 Kapsel(n)	A
	06	082 16 Kapsel(n)	A
	07	083 16 Kapsel(n)	A
	08	084 16 Kapsel(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Antisedan ad us. vet., Injektionslösung für Hunde und Katzen

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 50819	Abgabekategorie: B	Index:	03.11.2021
Zusammensetzung	01	atipamezoli hydrochloridum 5.0 mg, E 218 1.0 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Injizierbarer Medetomidin-(Domitor) Antagonist für Hund und Katze	
Packung/en	01	019 10 ml Durchstechflasche	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Atopica ad us. vet., Lösung zum Eingeben

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 62585	Abgabekategorie: B	Index:	11.11.2021
Zusammensetzung	01	ciclosporinum 100 mg, antiox.: E 307, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der chronischen allergischen Dermatitis bei Katzen	
		Immunmodulator zur Behandlung der atopischen Dermatitis des Hundes	
Packung/en	01	004 5 ml	B
		005 17 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Calcitat N 25 ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 44540	Abgabekategorie: B	Index:	10.11.2021
Zusammensetzung	01	calcii gluconas 15.5 mg, calcii borogluconas 214.5 mg, calcii hydroxidum 6.6 mg, magnesii chloridum hexahydricum 32.5 mg, aminoethylis dihydrogenophosphas 3 mg, macrogolum 200, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Ca-Injektionslösung für Rind, Kalb, Schaf, Ziege, Schwein, Ferkel, Hund und Katze	
Packung/en	01	010 250 ml	B
		029 500 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Calcitat S 50 ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 44541	Abgabekategorie: B	Index:	10.11.2021
Zusammensetzung	01	calcii gluconas 31 mg, calcii borogluconas 429 mg, calcii hydroxidum 13.2 mg, magnesii chloridum hexahydricum 65 mg, aminoethylis dihydrogenophosphas 6 mg, macrogolum 200, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Ca-Injektionslösung für Rind, Kalb, Schaf, Ziege, Schwein, Ferkel, Hund und Katze	
Packung/en	01	017 100 ml	B
		041 250 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cloxa-Coli ad us. vet., Suspension in Flaschen

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 43458	Abgabekategorie: A	Index:	11.11.2021
Zusammensetzung	01 cloxacillinum 45.8 mg ut cloxacillinum natricum, colistinum 100'000 U.I. ut colistini sulfas, polysorbatum 80, silica colloidalis anhydrica, propylenglycoli octanoas et decanoas, antiox.: E 320 0.18 mg, conserv.: alcohol benzylicus 0.009 ml, ad suspensionem pro 1 ml.		
Anwendung	Mastitis bei Kühen		
Bemerkung	(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	29.11.2024		

03 Cloxa-Coli ad us. vet., Suspension in Injektoren

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 42270	Abgabekategorie: A	Index:	11.11.2021
Zusammensetzung	03 Suspension: cloxacillinum 458 mg ut cloxacillinum natricum, colistinum 1 Mio U.I. ut colistini sulfas, glyceroli trishydroxysteraras, arachidis oleum, antiox.: E 320 1.8 mg, pro vase 10 ml. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 2 ml.		
Anwendung	Mastitis bei Kühen		
Bemerkung	(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	29.11.2024		

01 Dectomax ad us. vet., Injektionslösung

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 52879	Abgabekategorie: B	Index:	05.11.2021
Zusammensetzung	01 doramectinum 10 mg, ethylis oleas, E 320 77 µg, sesami oleum raffinatum ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Antiparasitikum zur Injektion beim nicht laktierenden Rind und Schaf sowie beim Schwein		
Packung/en	001 250 ml 019 50 ml		B B
Bemerkung	(Änderung Wartezeit für essbare Gewebe)		
Gültig bis	unbegrenzt		

03 Dexadreson ad us. vet., Injektionslösung für Rinder, Ziegen, Pferde, Schweine, Hunde und Katzen

MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 36531	Abgabekategorie: B	Index:	17.11.2021
Zusammensetzung	03	dexamethasonum 2.0 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, alcohol benzylicus 15.6 mg, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, natrii hydroxidum, acidum citricum, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glucokortikosteroid für Rinder, Ziegen, Pferde, Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	03	030 50 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Emorex N Berna ad us. vet., Granulat

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

Zul.-Nr.: 53939	Abgabekategorie: A	Index:	10.11.2021
Zusammensetzung	01	neomycinum 1.400 g ut neomycini sulfas, excipiens ad granulatum pro charta 2.52 g.	
Anwendung		Antibiotikum für Kälber, Schweine, Schafe und Hunde	
Packung/en	01	015 30 Beutel	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Eprizero Pour-on ad us. vet., Lösung zum Aufgiessen für Rinder und Milchkühe

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 65704	Abgabekategorie: B	Index:	02.11.2021
Zusammensetzung	01	eprinomectinum 5.0 mg, cetostearylis octanoas et isopropylis myristas, propylenglycoli dicaprylocapras, denatonii benzoas, E 321 0.1 mg, alcohol isopropylicus, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiparasitikum zur Behandlung von Endo- und Ektoparasiten beim Rind	
Packung/en	01	001 250 ml	B
		002 1000 ml	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Imrestor 15 mg ad us. vet., Injektionslösung für Rinder

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 65786	Abgabekategorie: B	Index:	10.11.2021
Zusammensetzung	01	pegbovigrastimum 15 mg, acidum citricum monohydricum, arginini hydrochloridum, argininum, aqua ad injectabile, ad solutionem pro vase 2.7 ml.	
Anwendung		Pegylierter boviner Granulocyten-Kolonie-stimulierender Faktor zur Anwendung bei Rindern (Milchkühe und Rinder)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		unbegrenzt	

01 Marbonor 10% ad us. vet., Injektionslösung
ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 66984	Abgabekategorie: A	Index:	18.11.2021
Zusammensetzung	01	marbofloxacinum 100 mg, d-glucono-1,5-lactonum, dinatrii edetas, antiox.: thioglycerolum 1 mg, conserv.: metacresolum 2 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Rinder und Schweine	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.11.2023	

02 Neo-M-Salbe ad us. vet., Salbe in Injektoren
Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 32901	Abgabekategorie: A	Index:	10.11.2021
Zusammensetzung	02	benzylpenicillinum procainum 1 Mio U.I., neomycinum 350 mg ut neomycini sulfas, retinoli palmitas 10'000 U.I., paraffinum liquidum, vaselinum album, alcohol cetyllicus et stearyllicus, alcoholes adipis lanae, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 15 mg, E 218 35 mg, pro vase 10 g.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Packung/en	02	035 8 Euterinjektore(n) 036 100 Euterinjektore(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 NexGard 11 ad us. vet., Kautabletten für Hunde**02 NexGard 28 ad us. vet., Kautabletten für Hunde****03 NexGard 68 ad us. vet., Kautabletten für Hunde****04 NexGard 136 ad us. vet., Kautabletten für Hunde**

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

Zul.-Nr.: 65313	Abgabekategorie: B	Index:	03.11.2021
Zusammensetzung	01 afoxolanerum 11.3 mg, maydis amyllum, proteinum sojae hydrolysatum, aromatica (Beef braised type flavor), povidonum, macrogolum 400, macrogolum 4000, macrogolglyceroli hydroxystearas, glycerolum, triglycerida media, pro compresso. 02 afoxolanerum 28.3 mg, maydis amyllum, proteinum sojae hydrolysatum, aromatica (Beef braised type flavor), povidonum, macrogolum 400, macrogolum 4000, macrogolglyceroli hydroxystearas, glycerolum, triglycerida media, pro compresso. 03 afoxolanerum 68 mg, maydis amyllum, proteinum sojae hydrolysatum, aromatica (Beef braised type flavor), povidonum, macrogolum 400, macrogolum 4000, macrogolglyceroli hydroxystearas, glycerolum, triglycerida media, pro compresso. 04 afoxolanerum 136 mg, maydis amyllum, proteinum sojae hydrolysatum, aromatica (Beef braised type flavor), povidonum, macrogolum 400, macrogulum 4000, macrogolglyceroli hydroxystearas, glycerolum, triglycerida media, pro compresso.		
Anwendung	Systemische Behandlung eines Befalls mit Flöhen und Zecken bei Hunden		
Packung/en	01 002 3 Tablette(n) 02 005 3 Tablette(n) 03 008 3 Tablette(n) 04 011 3 Tablette(n)		B B B B
Bemerkung	(Ergänzung einer Indikation)		
Gültig bis	unbegrenzt		

02 Oxytocin Stricker ad us. vet., solution injectable

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

N° d'AMM: 33450	Catégorie de remise: B	Index:	10.11.2021
Composition	02 oxytocinum 10 U.I., ethanolum 96 per centum, conserv.: chlorobutanolum hemihydricum 3 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Indication	Obstétrique, troubles puerpéraux, troubles de la lactation chez les ruminants, juments, truies, chiennes et chatte		
Conditionnements	02 028 10 x 10 ml 036 50 ml 044 100 ml		B B B
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

01 Shotaflor 300 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 61873	Abgabekategorie: A	Index:	11.11.2021
Zusammensetzung	01	florfenicolum 300 mg, propylenglycolum, dimethylis sulfoxidum, macrogolum 400, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Rinder und Schweine	
Packung/en	01	001 50 ml Durchstechflasche	A
		002 100 ml Durchstechflasche	A
		003 250 ml Durchstechflasche	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Synulox Suspension ad us. vet., Injektionssuspension

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

Zul.-Nr.: 54122	Abgabekategorie: A	Index:	17.11.2021
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 140 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 35 mg ut kalii clavulanica, propylenglycoli octanoas et decanoas, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rind, Schwein, Hund und Katze	
Packung/en	01	012 50 ml	A
		039 6 x 100 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Tytan 200 ad us. vet., Injektionslösung für Rinder, Kälber und Schweine

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 33047	Abgabekategorie: A	Index:	10.11.2021
Zusammensetzung	02	tylosinum 200 mg, alcohol benzylicus 40 µl, propylenglycolum, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Makrolid-Antibiotikum für Rinder, Kälber und Schweine	
Packung/en	02	045 100 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vetacortyl ad us. vet., Injektionssuspension

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 48281	Abgabekategorie: B	Index:	11.11.2021
Zusammensetzung	01	methylprednisoloni acetas 40 mg, polysorbatum 80, macrogolum 4000, natrii chloridum, natrii acetas trihydricus, acidum aceticum glaciale, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, E 218 1.2 mg, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Depot-Corticosteroid für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	028 5 ml	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 01.11.2021 übernimmt die Firma **Bavarian Nordic Switzerland AG, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **Medius AG, Muttenz**:

A compter du 01.11.2021, l'entreprise **Bavarian Nordic Switzerland AG, Zug** 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)
704	Dukoral, Suspension und Brausegranulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Per 01.11.2021 übernimmt die Firma **Opella Healthcare Switzerland AG, Risch** folgende/s Arzneimittel der Firma **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier**:

A compter du 01.11.2021, l'entreprise **Opella Healthcare Switzerland 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)
16950	Novalgin, Injektionslösung i.m., i.v.
16951	Novalgin, Oblong-Tabletten
16952	Novalgin, Tropfen
22101	Novalgin, Suppositorien
43869	Mucosolvon Hustensirup, Lösung zum Einnehmen
47915	Mucosolvon, Retardkapseln
54204	Telfast, überzogene Tabletten
61283	Telfastin, überzogene Tabletten

Per 01.11.2021 übernimmt die Firma **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** folgende/s Arzneimittel der Firma **Roche Pharma (Schweiz) AG, Basel**:

A compter du 01.11.2021, l'entreprise **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Roche Pharma (Schweiz) AG, Basel**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
37756	Rivotril, Konzentrat zur Herstellung einer Injektionslösung
37757	Rivotril, Tabletten
37758	Rivotril, Tropfen

Per 01.11.2021 übernimmt die Firma **Opella Healthcare Switzerland AG, Risch** folgende/s Arzneimittel der Firma **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier**:

A compter du 01.11.2021, l'entreprise **Opella Healthcare Switzerland 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)
49232	Opticrom-Allergo, Augentropfen in Ampullen

Per 04.11.2021 übernimmt die Firma **IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA, Versoix** folgende/s Arzneimittel der Firma **Voisin Consulting CH Sàrl, Ecublens (VD)**:

A compter du 04.11.2021, l'entreprise **IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA, Versoix** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Voisin Consulting CH Sàrl, Ecublens (VD)**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
67881	Veblocema, solution injectable en seringue préremplie
67887	Veblocema, solution injectable en seringue préremplie avec protection de l'aiguille
67888	Veblocema, solution injectable en stylo prérempli

Per 05.11.2021 übernimmt die Firma **A. Menarini AG, Zürich** folgende/s Arzneimittel der Firma **A. Menarini AG, Zürich**:

A compter du 05.11.2021, l'entreprise **A. Menarini AG, Zürich** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **A. Menarini AG, Zürich**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
67209	Tadalafil Lilly, Filmtabletten

Per 13.11.2021 übernimmt die Firma **Organon GmbH, Luzern** folgende/s Arzneimittel der Firma **MSD Merck Sharp & Dohme AG, Luzern**:

A compter du 13.11.2021, l'entreprise **Organon GmbH, Luzern** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **MSD Merck Sharp & Dohme AG, Luzern**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
37537	Diprosone, Crème
38695	Diprogenta, Crème
38696	Diprogenta, Salbe
39308	Diprosalic, Salbe
39528	Diproflos, Injektionssuspension
41288	Diprosalic, Lösung
46532	Triderm, Crème
46533	Triderm, Salbe
50111	Elocom, Crème
50112	Elocom, Salbe
51688	Elocom, Lösung
54189	Nasonex, Dosier-Nasenspray
55689	Aerius, Filmtabletten
55958	Aerius, Lösung zum Einnehmen

Per 18.11.2021 übernimmt die Firma **Spagyros AG, Worb** folgende/s Arzneimittel der Firma **Dr. Wild & Co. AG, Muttenz**:

A compter du 18.11.2021, l'entreprise **Spagyros AG, Worb** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Dr. Wild & Co. 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)
16863	Salvia Wild, Tropfen zum Einnehmen / zur Anwendung in der Mundhöhle

Per 18.11.2021 übernimmt die Firma **Verfora SA, Villars-sur-Glâne** folgende/s Arzneimittel der Firma **Dr. Wild & Co. AG, Muttenz**:

A compter du 18.11.2021, l'entreprise **Verfora SA, Villars-sur-Glâne** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Dr. Wild & Co. 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)
9395	Vi-De 3, solution de goutte
13749	Oxyplastin, pâte cutanée
20550	Tonoglutal, comprimé pelliculé
33160	Deaftol, solution pour pulvérisation buccale
55439	Contra-Schmerz plus, comprimé
57690	Vitamin D3 Wild huile
62075	Contra-Schmerz IL 400, comprimé pelliculé
65400	Calciferol D3, solution huile buvable
65698	Vi-De 3 dose par mois, solution buvable

Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale

Per 10.11.2021 ändert die Firma **A. Menarini AG, Zürich** ihren Firmennamen auf **A. Menarini GmbH**.

A compter du 10.11.2021, l'entreprise **A. Menarini AG, Zürich** aura pour nouvelle raison sociale **A. Menarini GmbH**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
50227	Fastum, Gel
50476	Lioton 1000, Gel
54489	Nebilet, Tabletten
54752	Ketesse, Filmtabletten
55465	Brivex, Tabletten
56059	Ketesse, Injektionslösung
57142	Votum, Filmtabletten
57554	Votum plus, Filmtabletten
59262	Nebilet plus, Filmtabletten
59270	Vascord, Filmtabletten
60470	PRILIGY, Filmtabletten
60533	Ranexa, Retardtabletten
61446	Bilaxten, Tabletten
62309	Vascord HCT, Filmtabletten
65275	Spedra, Tabletten

65738	Pemetrexed Menarini, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
65851	Adenuric, Filmtabletten
66105	Skudexa, Filmtabletten
66712	Bilaxten kids, Lösung zum Einnehmen
66713	Bilaxten kids, Schmelztabletten
67209	Tadalafil Lilly, Filmtabletten
67238	Quofenix, Tabletten
67239	Quofenix, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
67797	Vaborem, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Arteria-vita, Kapseln Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach	62863	D	20.03.2.	26.11.2021
1	01	Corgeom 16 mg, Retardtabletten DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten	56733	B	02.04.4.	09.11.2021
1	01	Gardasil, Injektionssuspension MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	57735	B	08.08.	31.12.2021
1	01	Oxycodon / Naloxon Acino 5 mg / 2,5 mg, Retardtabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	65710	A	01.01.3.	16.11.2021
1	02	Oxycodon / Naloxon Acino 10 mg / 5 mg, Retardtabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	65710	A	01.01.3.	16.11.2021
1	03	Oxycodon / Naloxon Acino 20 mg / 10 mg, Retardtabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	65710	A	01.01.3.	16.11.2021
1	04	Oxycodon / Naloxon Acino 40 mg / 20 mg, Retardtabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	65710	A	01.01.3.	16.11.2021

1	01	Triplerenz 600 mg, 200 mg, 245 mg, Filmtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	66605	A	08.03.0. 30.11.2021
1	01	Xenalon 50 mg, Lactabs Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	42725	B	05.01.0. 24.11.2021
1	02	Xenalon 100 mg, Lactabs Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	42725	B	05.01.0. 24.11.2021

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1 01 **Flunixin ad us. vet.,
Injektionslösung**
Dr. E. Gräub AG,
Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

54361 B

29.11.2021

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

Zeichenerklärung / Légende

1 Erlöschen der regulären Zulassung

Extinction de l'AMM standard

2 Erlöschen der befristeten Zulassung

Extinction de l'AMM à durée limitée

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	02	Ciprofloxacin-Mepha 0.2 i.v., Infusionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	57912	A	08.01.8. 16.04.2022
1	03	Ciprofloxacin-Mepha 0.4 i.v., Infusionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	57912	A	08.01.8. 16.04.2022
1	01	Dipasic, Tabletten Geistlich Pharma AG, Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen	19888	B	08.02.1. 27.03.2022
1	01	Euphorbium compositum S Heel, homöopathische Tropfen ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	48695	D	20.01.1. 26.03.2022
1	01	Metformin Streuli 500, Filmtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	55871	B	07.06.2. 22.04.2022
1	02	Metformin Streuli 850, Filmtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	55871	B	07.06.2. 22.04.2022
1	03	Metformin Streuli 1000, Filmtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	55871	B	07.06.2. 22.04.2022
1	01	Nytol SM, Caplets GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	52841	B	01.03.1. 15.10.2021

1	01	Rennie ICE, Lutschtabletten Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich	61902	D	04.01.0. 11.04.2022
1	01	Somatostatine - EUMEDICA 0,25 mg, Lyophilisat Eumedica Pharmaceuticals AG, Arnold Böcklin-Str. 1, 4051 Basel	53620	A	07.09.0. 19.02.2022
1	02	Somatostatine - EUMEDICA 3 mg, Lyophilisat Eumedica Pharmaceuticals AG, Arnold Böcklin-Str. 1, 4051 Basel	53620	A	07.09.0. 19.02.2022
1	03	Somatostatine - EUMEDICA 6 mg, Lyophilisat Eumedica Pharmaceuticals AG, Arnold Böcklin-Str. 1, 4051 Basel	53620	A	07.09.0. 19.02.2022
1	01	Soufrol, Schwefel-Oelbad Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal	33504	D	07.10.5. 19.04.2022
1	01	Swidro Bronchialsirup, Sirup Phytopharma S.A., 1666 Grandvillard	62500	D	03.02.0. 15.04.2022
1	01	Swidro Hustensirup mit Butamirat, Sirup Phytopharma S.A., 1666 Grandvillard	62486	D	03.01.2. 25.04.2022

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	ChAdOx1-S [recombinant] is a recombinant replication-defective chimpanzee adenovirus vector expressing the SARS CoV-2 S surface glycoprotein (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Covid-19 Vaccine AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	02.11.2021
2	Anti CD 13 (Urtinktur, HAB 42a) (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels ohne Indikation ohne Indikation Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen	04.11.2021
2	Anti CD 26 18 LM (HAB method 42a) Anti CD 26 30 LM (HAB method 42a) (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels ohne Indikation ohne Indikation Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen	04.11.2021
2	Tanezumab (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Behandlung chronischer Schmerzen bei Hüft- oder Kniearthrose Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	04.11.2021
2	bamlanivimab/etesevimab (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif COVID 19 Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	09.11.2021

- 2 **belumosudil mesylate** (1 Arzneimittel) 11.11.2021
 Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff
 zur Behandlung der chronischen Transplantat-gegen-Wirt-Erkrankung
 (graft-versus-host-disease, GVHD) bei Patienten ab 12 Jahre und älter nach
 Versagen von mindestens einer vorherigen systemischen Therapielinie.
 Klus Apotheke AG, Hegibachstrasse 102, 8032 Zürich
- 2 **Pemetrexes diacid** (1 Arzneimittel) 16.11.2021
 Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform
 (wie Alimta) Indikationen/Anwendungsmöglichkeiten Malignes Pleuramesotheliom
 Behandlung von Patienten mit malignem Pleuramesotheliom in Kombination mit
 Cisplatin. Nichtkleinzelliges Lungenkarzinom In Kombination mit Cisplatin für
 die First-line Chemotherapie von Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder
 metastasiertem nichtkl inzelligem Lungenkarzinom ausser bei überwiegender
 plattenepithelialer Histologie. Monotherapie zur Erhalungstherapie von Patienten
 mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem nichtkleinzelligem Lungen-
 karzinom ausser bei überwiegender plattenepithelialer Histologie, direkt
 anschliessend an eine platinbasierte Chemotherapie von 4 Therapiezyklen bei
 fehlender Progession. Monotherapie bei Patienten mit lokal fortgeschrittenem
 oder metastasiertem nichtkleinzelligem Lungenkarzinom ausser bei überwiegender
 plattenepithelialer Histologie nach vorangegangener Chemotherapie.
 Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Am Mattenhof 4, 6010 Kriens
- 2 **Budesonid und Formoterol Fumarat Dihydrat** (1 Arzneimittel) 17.11.2021
 Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation
 Patienten mit obstruktiven Atemwegserkrankungen wie Asthma bronchiale,
 bei denen eine Kombinationstherapie mit inhalativem Glucokortikosteroid und
 Bronchodilatator angezeigt ist, falls niedrig dosierte inhalative Glucocortikosteroide
 alleine nicht ausreichend sind
 Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug
- 2 **L-glutamine** (1 Arzneimittel) 18.11.2021
 Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation
 Treatment of sickle cell disease (SCD)
 IDEOGEN AG, 8807 Freienbach
- 2 **Upadacitinib** (1 Arzneimittel) 18.11.2021
 Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke
 Rheumatoide Arthritis
 AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham

Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels
Réception d'une demande complète d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'AMM d'un médicament

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

Quetiapin (1 Arzneimittel)	02.11.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing	
Quetiapin Spirig HC ist indiziert zur Behandlung: · der Schizophrenie. · manischer Episoden bei bipolaren Störungen als Monotherapie während 12 Wochen oder in Kombination mit Lithium bzw. Valproat für die Dauer von 3-6 Wochen. · depressiver Episoden bei bipolaren Störungen.	
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
Vildagliptin (1 Arzneimittel)	03.11.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Treatment of Diabetes mellitus Type 2	
Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	
Atomoxetine als Atomoxetine Hydrochloride (1 Arzneimittel)	04.11.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Atomoxetine Xiromed ist indiziert im Rahmen einer therapeutischen Gesamtstrategie zur Behandlung der Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitäts-Störung (ADHS) bei Kindern ab 6 Jahren, und bei Jugendlichen. Indiziert ist es auch bei Erwachsenen bis 50 Jahren mit einer seit dem Kindesalter fortbestehenden ADHS im Rahmen einer therapeutischen Gesamtstrategie, für die eine Behandlung mit Stimulanzien, wie methylphenidathaltigen Arzneimitteln, aufgrund von begleitenden psychiatrischen oder Sucht-Erkrankungen nicht in Frage kommt oder die nicht ausreichend auf methylphenidathaltige Arzneimittel angesprochen haben (Mittel der zweiten Wahl).	
SIROMED SA, 6330 Cham	
Ibuprofenum, Paracetamolum (1 Arzneimittel)	04.11.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
kurzzeitige symptomatische Behandlung von leichten bis mässig starken Schmerzen	
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	
Mavacamten (1 Arzneimittel)	04.11.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
symptomatic obstructive hypertrophic cardiomyopathy	
Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen	

Infliximab (6 Arzneimittel)	09.11.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport	
Analgetika/Antiphlogistika/Antirheumatika/Dermatika/Gastroenterologika	
APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	
Migalastat (1 Arzneimittel)	09.11.2021
Änderung, neue Indikation	
Indication extension to include long-term treatment of adolescents 12 to < 16 years with a confirmed diagnosis of Fabry disease (α -galactosidase A deficiency) and who have an amenable mutation.	
Amicus Therapeutics Switzerland GmbH, Bahnhofstrasse 100, 8001 Zürich	
Tisagenlecleucel: Autologe T-Zellen, die mit einem lentiviralen Vektor, der einen gegen CD19 gerichteten chimären Antigenrezeptor kodiert, ex vivo gentechnisch modifiziert wurden. (1 Arzneimittel)	10.11.2021
Änderung, neue Indikation	
Follikuläres Lymphom (FL)	
Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	
Bupropioni hydrochloridum (1 Arzneimittel)	11.11.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Antidepressivum	
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	
Hydroxyethylis salicylas, heparinum natricum, dimethylis sulfoxidum, macrogoli 9 aether laurilicus (1 Arzneimittel)	12.11.2021
Zulassungserweiterung, neue Wirkstoffzusammensetzung (Salz/Ester)	
Stumpfe Sportverletzungen, Beschwerden bei venösen Beinleiden	
Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach	
Upadacitinib (1 Arzneimittel)	16.11.2021
Zulassungserweiterung, neue Dosistärke	
Zulassungserweiterung, neue Dosistärke	
Colitis ulcerosa	
AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham	
Dabigatranetexilat als Dabigatranetexilat mesilat (1 Arzneimittel)	17.11.2021
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Thrombozytenaggregationshemmer	
Helvapharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	
mRNA-1273 (1 Arzneimittel)	17.11.2021
Änderung, neue Indikation	
zur Vorbeugung von COVID-19; Extend Indication for use in pediatrics aged 6 to <12 years	
Moderna Switzerland GmbH, 4052 Basel	

Acetylsalicylsäure (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Thrombozytenaggregationshemmer Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	18.11.2021
cholecalciferolum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Vitamin D-Präparat Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg	18.11.2021
Dermatophagoides pteronyssinus, Dermatophagoides farinae (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Allergen Therapeutikums Antiallergic Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	18.11.2021
Doxorubicin Hydrochlorid (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Zytostatikum Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen	19.11.2021
Tozinameranum (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke Änderung, neue Indikation Aktive Immunisierung gegen SARS-CoV-2-Infektionen bei Kindern im Alter von 5 bis <12 Jahren Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	19.11.2021
18F-Fluorocholine ZRP (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation 18F-Fluorocholine ZRP ist ein Radiodiagnostikum zur bildlichen Darstellung von krankhaften Veränderungen mittels Positronen-Emission s-Tomographie (PET) welche mit einer vermehrten Synthese von Zellmembranbestandteilen einhergehen. 18F-Fluorocholine ZRP kann nicht zu therapeutischen Zwecken eingesetzt werden. Universitätsspital Zürich, Rämistrasse 100, 8091 Zürich	23.11.2021
Secukinumab (3 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation juvenile idiopathischen Arthritis (JIA) Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	23.11.2021
Dilution de vaccin grippal fabriqué à partir de souches virales choisies selon les recommandations saisonnières de l'OMS et autorisé à la vente par Swissmedic. (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament complémentaire avec dossier restreint Autorisation avec dossier restreint sans indication Laboratoire homéopathique D. Schmidt-Nagel SA, rue du Pré-Bouvier 27, 1242 Satigny	24.11.2021

Axicabtagene Ciloleucel: Autologous T cells transduced with retroviral vector encoding an anti-CD19 CD28/CD3 zeta chimeric antigen receptor (1 Arzneimittel)

26.11.2021

Änderung, neue Indikation

Beantrage Indikationserweiterung: YESCARTA wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidiviertem oder refraktärem folliculärem Lymphom (FL) nach drei oder mehr systemischen Therapielinien

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

Azelastin HCl, Fluticasone propionat (1 Arzneimittel)

26.11.2021

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation

Symptomatische Behandlung der saisonalen allergischen Rhinitis und Rhinokonjunktivitis.

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Budesonid (1 Arzneimittel)

26.11.2021

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation

Behandlung der leichten bis mittelschweren akuten Colitis ulcerosa, die auf den Enddarm beschränkt ist (Proktitis).

Dr. Falk Pharma AG, 8152 Opfikon

Rabies virus inactivated*, WISTAR Rabies PM/WI38 1503-3M strain * Produced in VERO cells (1 médicament)

29.11.2021

Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif

Rabies vaccine, inactivated

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

Agomélatine (1 médicament)

30.11.2021

Modifica, nouvelle indication

Trouble anxieux généralisé

Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

Esafoxolaner, Eprinomectin, Praziquantel (1 Arzneimittel)

15.11.2021

Änderung, neue Indikationen

Behandlung der Kopfräude (*Notoedres cati*) • Behandlung des Befalls mit *Aelurostrongylus abstrusus*. • Vorbeugung der Aelurostrongylose. • Zieltierart Katze Kann bei trächtigen und laktierenden Katzen, sowie bei weiblichen Zuchttieren angewendet werden.

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

**Berichtigung
Rectification**

Swissmedic Journal Nr. 10/2021, Oktober 2021, Seite 1021
Journal Swissmedic No 10/2021, octobre 2021, page 1021

01 Diclo-Acino 140 mg/140cm², Pflaster

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

No d'AMM: **62770** Catégorie de remise: **D** Index: 07.10.4. 13.10.2021

Im Swissmedic Journal 10/21 fehlt die Bemerkung.

die korrekte Bemerkung lautet wie folgt:
(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)

Dans l'édition 10/21 du Journal Swissmedic la remarque ci-dessous n'a pas été publiée :

La remarque correcte est la suivante :
(changement de type d'autorisation, nouvelle autorisation principale)